|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Müstahzar** | **ETKEN MADDE** | **TERAPÖTİK GRUP** | **ENDİKASYON** | **ATC KODU** | **SGK ETKİN KODU** | **RAPOR (VARSA)** | **YATAN MAKSİMUM ÖDENEN MİKTAR (GÜNLÜK)** | **GEBELİK GRUBU** | **YETİŞKİN KULLANIM** | **PEDİATRİK KULLANIM** | **SAKLAMA KOŞULLARI VE VARSA UYARILAR** |
| **Abılıfy Maıntena Uzun Salımlı IM Enjeksıyonluk Flakon 400 Mg 1 Flakon** | Aripiprazol | Antipsikotik | Şizofreni ve bipolar bozukluk tedavisi | N05AX12 | SGKG57 | - | 26 Günde 1 x 1.0 | C | Başlama gününde, bir 400 mg ABILIFY MAINTENA enjeksiyonu  uygulayın ve tedavinin başlangıcında terapötik aripiprazol  konsantrasyonlarını korumak için art  arda 14 gün boyunca günde 10 mg ila 20 mg oral aripiprazol ile tedaviye devam edin.  Ya da Başlama gününde, bir 20 mg oral aripiprazol dozu ile birlikte ayrı  enjeksiyon bölgelerine iki ayrı 400 mg  ABILIFY MAINTENA enjeksiyonu yapın | 18 yaş altındaki hastalarda kullanılması önerilmemektedir. | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız.Oda sıcaklığında sulandırılmalıdır |
| **Abılıfy 10 Mg 28 Tablet** | Aripiprazol | Antipsikotik | Şizofreni, bipolar bozukluk ve dirençli majör depresyon, pediatrik hastalarda otistik bozuklukla ilişkili irritabilite | N05AX12 | SGKERN | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Günlük maksimum doz 30 mg’ı aşmamalıdır.  Majör depresif epizodlarda maksimum günlük doz 15 mg’ı aşmamalıdır. | Ergenlerde (13-17 yaş) şizofreni Önerilen doz günde tek doz olarak 10 mg/gün’dür. Otistik Bozukluk ile İlişkilendirilen İrritabilite – Pediyatrik Hastalar (6-17 yaş) önerilen hedef doz günde bir kere uygulanan 5 ilâ 10 mg/gün olup maksimum doz günde bir kere 15 mg’dır. | 30°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Abılıfy 5 Mg 28 Tablet** | Aripiprazol | Antipsikotik | Şizofreni, bipolar bozukluk ve dirençli majör depresyon, pediatrik hastalarda otistik bozuklukla ilişkili irritabilite | N05AX12 | SGKERN | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Günlük maksimum doz 30 mg’ı aşmamalıdır.  Majör depresif epizodlarda maksimum günlük doz 15 mg’ı aşmamalıdır. | Ergenlerde (13-17 yaş) şizofreni Önerilen doz günde tek doz olarak 10 mg/gün’dür. Otistik Bozukluk ile İlişkilendirilen İrritabilite – Pediyatrik Hastalar (6-17 yaş) önerilen hedef doz günde bir kere uygulanan 5 ilâ 10 mg/gün olup maksimum doz günde bir kere 15 mg’dır. | 30°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Actilyse 50 Mg 1 Flakon** | Alteplaz | Antitrom-botik ajanlar  -Enzimler | Akut miyokard enfarktüsünün ve Hemodinamik instabilite ile birlikte olan akut masif akciğer embolisinin trombolitik tedavisi ile Akut iskemik inmenin fibrinolitik tedavisi | B01AD02 | SGKEQ1 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Semptom başlangıcından sonra mümkün olan en erken zamanda  Uygulanmalıdır. Semptomların başlama saatine ve kiloya göre doz rejimi değişmektedir. İnme semptomlarının ortaya çıkmasını takiben 4,5 saat geçtikten sonra ACTILYSE uygulamasıyla ilişkili negatif bir yarar/risk oranı vardır ve bu nedenle bu durumda uygulanmamalıdır. | ACTILYSE'in çocuklarda ve ergenlerdeki kullanımı ile ilgili sınırlı deneyim vardır. çocuklar ve 16 yaşından küçük ergenlerde akut inme tedavisinde kullanılması kontrendikedir 16-17 yaşındaki ergenler için doz, yetişkinlerinki ile aynıdır. | 25°C' nin  altındaki sıcaklıkta saklayınız.  Sulandırılmış çözeltinin 2°C- 8°C' de 24 saat, 25°C' de ise 8 saat stabil olduğu gösterilmiştir.  Mikrobiyolojik açıdan, ürün sulandırıldıktan hemen sonra kullanılmalıdır.  Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız. |
| **Adalat Crono 30 Mg 20 Kontrollu Salınımlı Tb** | Nifedipin | Dihidropiridin türevi kalsiyum kanal blokörü | Hipertansiyon ve Koroner kalp hastalığı tedavisi  - Kronik stabil anjina pektoris | C08CA05 | SGKFG6 | - | 1 Günde 1 x 3.0 | C | Hipertansiyon ve koroner kalp hastalığında başlangıç dozu günde 30 mg’dır. Eğer gerekli ise doz günde tek seferde 90 mg’a çıkartılabilir | 18 yaşın altındaki çocuklarda güvenliliği ve etkililiği saptanmamıştır | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. Işıktan koruyunuz.  Tabletler bölünmemelidir. |
| **Adcetris IV Flakon 50 Mg 1 Flakon** | Brentuksimab vedotin | Monoklonal Antikorlar | Hodgkin lenfoma  Sistemik anaplastik büyük hücreli lenfoma (sALCL) ve diğer CD30 pozitifliği olan periferik T-hücreli lenfomalar  Sistemik anaplastik büyük hücreli lenfoma (sALCL) ve diğer CD30 pozitifliği olan periferik T-hücreli lenfomalar | L01XC12 | SGKGAJ | Raporla ödenir. | 3 Haftada 1 x 4.0 | D | Tedavi protokolleri tanıya ve hastalığın nüks durumu veya daha önce tedavi edilme durumuna göre değişmektedir. Eğer hastanın beden ağırlığı 100 kg’ın üzerinde ise doz hesaplamasında 100 kg kullanılmalıdır. Bu tedavinin her bir dozunun uygulanmasından önce tam kan sayımı izlemi yapılmalıdır. | 18 yaşın altındaki pediyatrik hastalarda güvenlilik ve etkililiği henüz  İspatlanmamıştır. | Buzdolabında (2°C-8°C) saklayınız. Dondurmayınız. Işıktan koruyunuz.  Kullanıma hazırlama/sulandırma sonrasında mikrobiyolojik açıdan ürün hemen  kullanılmalıdır.  Bununla birlikte 2°C-8°C’de 24 saate kadar kimyasal ve fiziksel kullanım için stabilite gösterilmiştir. |
| **Adeleks Tablet 4 Mg 20 Tablet** | Tiyokolşikozid | Merkezi Etkili Kas Gevşeticiler | Akut spinal patolojideki ağrılı kas spazmlarınınek tedavisinde | M03BX05 | SGKFT5 | - | 1 Günde 2 x 2.0 | X | Maksimum doz günlük 16 mg’dır.  Önerilen tedavi süresi 5–7 gündür. | 16 yaşın altındaki çocuklarda kullanılmamalıdır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Adozın 50 Mg/10 ml IV Enj. Ve İnf İçin Çöz. İceren 10 Flk.** | Adenosin=Adenozin | Diğer Kardiyak Preparatlar | paroksimal supraventriküler taşikardinin sonlandırılması  AV bloğun indüksiyonu  Yeterince veya düzenli egzersiz yapamayan hastalarda miyokardiyal radyoizotop taraması (talyum ya da teknesyum) ile birlikte kalp iskemisinin farmakolojik olarak provokasyonu. Diğer farmakolojik stres ajanlarının uygulanamadığı olgularda ekokardiyografi ile birlikte de kullanılabilir. | C01EB10 | A14437 | - | - | C | Başlangıçta 1-2 saniyede 5 mg şeklinde verilen hızlı bir intravenöz enjeksiyonun ardından fizyolojik tuzlu su hızla verilir (yaklaşık 5 ml). Gerek duyulursa 1-2 dakika sonra (ardından  2tuzlu su verilerek) 10 mg daha verilebilir. İstenen sonuç hala alınmamışsa, AV blok sağlanana kadar doz bir kez daha artırılabilir. Tedavi 1-2 dakikalık aralıklarla iki kez tekrarlanabilir. Genellikle 15 mg’ın üzerindeki dozlara gerek kalmaz. | Doz vücut ağırlığıyla ayarlanmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Buzdolabında saklamayınız/dondurmayınız. %0,9 NaCl çözeltisiyle karıştırılabilir. Çözelti uygulama öncesinde tanecikler ve renk değişikliği açısından gözle incelenmelidir. Bulanıklık ya da çökelti görürseniz kullanmayın. İlk kez açıldıktan ya da sulandırıldıktan sonra: Hemen ve tek kullanım içindir. |
| **Adozin 10 Mg/2 ml IV Enjeksiyon Ve İnfüzyon İçin Çözelti İçeren Ampul** | Adenosin=Adenozin | Diğer Kardiyak Preparatlar | paroksimal supraventriküler taşikardinin sonlandırılması  AV bloğun indüksiyonu  Yeterince veya düzenli egzersiz yapamayan hastalarda miyokardiyal radyoizotop taraması (talyum ya da teknesyum) ile birlikte kalp iskemisinin farmakolojik olarak provokasyonu. Diğer farmakolojik stres ajanlarının uygulanamadığı olgularda ekokardiyografi ile birlikte de kullanılabilir. | C01EB10 | A14436 | - | - | C | Başlangıçta 1-2 saniyede 5 mg şeklinde verilen hızlı bir intravenöz enjeksiyonun ardından fizyolojik tuzlu su hızla verilir (yaklaşık 5 ml). Gerek duyulursa 1-2 dakika sonra (ardından  2tuzlu su verilerek) 10 mg daha verilebilir. İstenen sonuç hala alınmamışsa, AV blok sağlanana kadar doz bir kez daha artırılabilir. Tedavi 1-2 dakikalık aralıklarla iki kez tekrarlanabilir. Genellikle 15 mg’ın üzerindeki dozlara gerek kalmaz. | Doz vücut ağırlığıyla ayarlanmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Buzdolabında saklamayınız/ dondurmayınız. %0,9 NaCl çözeltisiyle karıştırılabilir. Çözelti uygulama öncesinde tanecikler ve renk değişikliği açısından gözle incelenmelidir. Bulanıklık ya da çökelti görürseniz kullanmayın. İlk kez açıldıktan ya da sulandırıldıktan sonra: Hemen ve tek kullanım içindir. |
| **Adrenalin 1 Mg/1 ml 10 Ampul ( Biosel)** | Adrenalin=Epinefrin  =Epirenamin=Rasepinefrin | Adrenerjik Ve Dopaminerjik Ajanlar | -Kalp durması ve kardiyopulmoner reanimasyon  -Anafilaktik şok ve akut alerjik reaksiyonlar  -Akut astım ataklarında ve bronkospazm  -Deri ve mukozalarda kapiller (yüzeysel) kanamaları durdurma  -Lokal anesteziklerin etki süresini uzatma | C01CA24 | - | - | - | C | Akut anafilaksi, ağır astım ve alerjik reaksiyonlarda büyükler için mutat başlangıç dozu 0.1-0.5 mg (0.1-0.5 ml) ADRENALİN olup, subkütan veya intramüsküler yolla verilir. Anafilaktik şokta subkütan dozlar 10-15 dakikalık aralıklarla tekrarlanabilir. Ağır astım krizlerinde ise subkütan dozlar hastanın cevabına göre 20 dakika ile 4 saat aralıklarla tekrarlanabilir. Kronik obstrüktif akciğer hastalığında 0.3 mg(0.3 ml)adrenalin 20 dakika ara ile 3 kez verilir ve her 2 saatte bir bu şema tekrarlanabilir. Ağır anafilaktik şokta ilacın dolaşıma girmesini sağlamak için intravenöz yol kullanılmalıdır. Bunun için 0.1-0.2 mg (0.1-0.2 ml) ADRENALİN 8-10 kısım enjeksiyonluk su ile dilüe edilir ve yavaş olarak intravenöz enjeksiyonla verilir. Gerekiyorsa bu her 5-15 dakikada bir tekrarlanabilir. Büyüklerde kalp reanimasyonu için 0.5-1 mg (0.5-1 ml) ADRENALİN dilüe edilerek intravenöz veya intrakardiyak yolla enjekte edilir. Kalp masajını engellememek için intravenöz yol tercih edilir - | Bronkospazm ve hipersensitivite reaksiyonları durumlarında dozaj: Ağır astım ve anafilaksi vakalarında çocuklara subkütan olarak 0.01 mg/kg (0.01 ml/kg) veya 0.3 mg/m2 (0.3 ml/m2) ADRENALİN yapılır. Bir defalık pediyatrik doz 0.5 mg (0.5 ml)'ıgeçmemelidir. Hastanın durumuna ve alınan cevaba göre dozlar 20 dakika ile 4 saatlik aralıklarla tekrarlanabilir.  4 / 11Kalp durması durumunda dozaj: Çocuklarda 0.005-0.01 mg/kg ADRENALİN intrakardiyak olarak enjekte edilir veya 0.01 mg/kg ADRENALİN intravenöz olarak verilir. Bu amaçla 1:10.000 konsantrasyonda hazır ampul kullanılmalıdır. Bu şekilde dilüsyon hatalarından kaçınılmış olunur. 2 yaşından küçük çocuklarda kullanılmaz. 12 yaşın altındaki çocuklarda acil durumlar dışında kullanılması önerilmemektedir. | 15-25°C arasındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklayınız. Buzdolabında saklamayınız. |
| **Aımafıx IV Infuzyon Icın Lıyofılıze Toz Iceren Flakon 500 IU/10 ml 1 Flakon** | Faktör IX=Nonakog gama=İnsan protrombin kompleks konsantresi | Kan Pıhtılaşma Faktörleri | Aşağıdaki kana maların profilaksisi ve tedavisinde  -Hemofili B hastaları (Konjenital Faktör IX yetmezliği)  -Edinilmiş Faktör IX yetmezliği | B02BD04 | SGKF0U | Raporsuz ve raporlu | 1 Günde 1 x 20.0 | C | Yerine koyma tedavisinin dozu ve süresi Faktör IX yetmezliğinin derecesine, kanamanın yerine ve boyutuna ve hastanın klinik durumuna bağlıdır.  İhtiyaç anında tedavide kullanılacak doz için formüller vardır. Uygulanacak miktar ve uygulama sıklığı daima her bir vaka daki klinik etkililiğe göre yönlendirilmelidir.  Profilaksi tedavisinde; Şiddetli Hemofili B hastalarında kanamaya karşı uzun dönem profilaksi için, alışılmış dozlar 3-4 günlük aralıklarla vücut ağırlığının kg’ı başına 20-40 IU Faktör IX’dur. Bazı vaka larda , özellikle genç hastalarda, daha kısa doz aralıkları ya da daha yüksek dozlar gerekebilir. | 6 yaşından küçük çocuklarda kullanımda AIMAFIX’in güvenlilik ve etkililiği kanıtlanmamıştır. | 2 - 8 °C’de (buzdolabında ) orijinal a mbalajında saklanmalı, ışıktan korunmalıdır. Dondurulmamalıdır. Dondurulmuş ürünler çözündürülüp tekrar kullanılmamalıdır. Ürün hazırlandığı takdirde derhal kullanılmalıdır. |
| **Aklovır Suspansıyon 200 Mg/5 ml 100 ml Şişe** | Asiklovir=Asiklovir sodyum | Direkt Etkili Antiviraller  -Revers (ters) transkriptaz inhibitörü hariç nükleozidler ve nükleotidler | -Herpes simplex enfeksiyonlarının tedavisinde ve nükslerin önlenmesinde, profilakside  -Varicella(su çiçeği) enfeksiyonlarında ve Herpes zoster(zona) enfeksiyonu,  ilerlemiş HIV hastalığında veya kemik iliği naklini takiben ciddi bağışıklık sistemi yetersizliği olan hastalarda proflakside | J05AB01 | SGKES3 | - | - | B | Herpes Simplex tedavisi: Günde 5 kez 200 mg (5 ml), ortalama 4 saatlik aralarla, gece dozu atlanarak alınmalıdır. Tedaviye 5 gün devam edilmelidir, ancak şiddetli başlayan  enfeksiyonlarda süre uzatılabilir. Varicellave Herpes zoster için 800 mg (20 ml) günde 5 kez, yaklaşık 4 saat arayla, gece dozu atlanarak alınmalıdır. Tedavi 7 gün sürmelidir. Varicellave Herpes zoster için 800 mg (20 ml) günde 5 kez, yaklaşık 4 saat arayla, gece dozu atlanarak alınmalıdır. Tedavi 7 gün sürmelidir. | -Herpes Simplex tedavisi ve profilaksisinde 2 yaşın üzerindeki çocuklara yetişkin dozu, 2 yaşın altındaki çocuklara ve infantlara yetişkin dozunun yarısı uygulanmalıdır. Neonatal herpes enfeksiyonları tedavisi için asiklovir kullanımı önerilmektedir.  Varicella (Suçiçeği) enfeksiyonlarının tedavisinde 6yaşın üstündeki çocuklarda günde 4 kez 800mg (20 ml) ve2-6 yaş arasındaki çocuklarda ise günde 4kez 400mg verilmelidir. 2 yaş altındaki çocuklarda ve infantlarda günde 4kez 200mg (5ml) verilebilir. Verilecek doz bu yaşta 20mg/kg şeklinde (toplam doz günde 800mg’ı(20ml) geçmemek üzere) de hesaplanabilir.  Tedavi 5 gün süre ile uygulanmalıdır. | Herpes Simplex tedavisi: Günde 5 kez 200 mg (5 ml), ortalama 4 saatlik aralarla, gece dozu atlanarak alınmalıdır. Tedaviye 5 gün devam edilmelidir, ancak şiddetli başlayan enfeksiyonlarda süre uzatılabilir.  Varicellave Herpes zoster için 800 mg (20 ml) günde 5 kez, yaklaşık 4 saat arayla, gece dozu atlanarak alınmalıdır. Tedavi 7 gün sürmelidir.  Varicellave Herpes zoster için 800 mg (20 ml) günde 5 kez, yaklaşık 4 saat arayla, gece dozu atlanarak alınmalıdır. Tedavi 7 gün sürmelidir. |
| **Aklovır Tablet 800 Mg 20 Tablet** | Asiklovir=Asiklovir sodyum | Direkt Etkili Antiviraller  -Revers (ters) transkriptaz inhibitörü hariç nükleozidler ve nükleotidler | -Varicella(su çiçeği) enfeksiyonlarında ve Herpes Zoster(zona) enfeksiyonunda endikedir.  - ilerlemiş HIV hastalığında veya kemik iliği naklini takiben ciddi bağışıklık sistemi yetersizliği olan hastalarda | J05AB01 | SGKES3 | - | 1 Günde 5 x 1.0 | B | -Varicella ve Herpes zoster  Tedavisinde 800 mg günde 5 kez, yaklaşık 4 saat arayla, gece dozu atlanarak alınmalıdır. Tedavi 7 gün sürmelidir. Ağır bağışıklık yetersizliği olan hastalarda 800 mg günde 4 kez, yaklaşık olarak 6 saatlik aralıklarla alınmalıdır. | Varicella enfeksiyonlarının tedavisi için 6 yaş üzeri çocuklarda günde 4 kez 800mg ve2-6 yaş arasındaki çocuklarda ise günde 4kez 400mg kullanılır.2 yaş altındaki çocuklarda ve infantlarda günde 4kez 200mg verilebilir. Verilecek doz bu yaşta 20mg/kg şeklinde (toplam doz günde 800mg’ı geçmemek üzere) de hesaplanabilir. Tedavi 5 gün süre ile uygulanmalıdır. | 25°C’nin altındaki  oda sıcaklığında  kuru yerde  saklayınız. |
| **Aklovır %5 10 Gr Krem** | Asiklovir=Asiklovir sodyum | Direkt Etkili Antiviraller  -Revers (ters) transkriptaz inhibitörü hariç nükleozidler ve nükleotidler | Genital Herpes ve Herpes labialis de dahil olmak üzere Herpes  simplex  deri enfeksiyonlarInın tedavisinde | J05AB01 | SGKES6 | - | - | B | Günde 5 kez, gece dozu atlanmak suretiyle yaklaşık 4 saatlik aralıklarla uygulanmalıdır.  Tedavi herpes labialis için en az 4 gün ve genital herpes için de en az 5 gün devam ettirilmelidir. Eğer iyileşme olmazsa, tedaviye toplam 10 gün (5+5) kadar devam edilebilir. | Veri yoktur. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Buzdolabına koymayınız. |
| **Alcaıne % 0.5 15 ml Göz Damlası** | Proparakain hidroklorür=Proksimetakain hidroklorür | Lokal Anestezikler | topikal anestezinin gerekli olduğu cerrahi işlemlerde lokal anestezik olarak kullanılır | S01HA04 | A00491 | - | - | C | Basit bir topikal muayene için işlemden önce 1 veya 2 damla uygulanır. Gerektiğinde daha fazla damla eklenebilir. Bir yabancı cismin çıkarılması veya bir süturun alınması gibi küçük cerrahi girişimlerde 1 ile 3 kez, her 5 ile 10 dakikada bir 1 veya 2 damla damlatılır ya da işlemden 2 ile 3 dakika önce 1 ile 2 damla damlatılır. Katarakt ekstraksiyonu gibi uzun süreli bir anestezi için her 5 ile 10 dakikada bir 1 damla kullanılır, bu uygulama toplam 5 ile 7 kez yapılmalıdır. Topikal olarak uygulanan anestezide etki genellikle 30 saniyede başlar ve 15 dakika devam eder. | Proparakain göz damlasının çocuklardaki güvenlilik ve etkililiği kanıtlanmamış olmakla beraber, literatürde çocuklarda topikal oftalmik anestezi ajanı olarak kullanıldığı bildirilmiştir. | 2-8° C arasında buzdolabında saklanmalıdır.  Işıktan korunmalıdır. Açıldıktan sonra veya oda sıcaklığında saklanırsa maksimum bir ay içinde kullanılmalıdır. |
| **Aldactone 100 Mg 16 Oral Tablet** | Spironolakton | Potasyumu Tutucu Ajanlar  -Aldosteron Antagonistleri | Esansiyel hipertansiyonda, Primer hiperaldosteronizmli hastaların ameliyat öncesi kısa süreli tedavisinde, Konjestif kalp yetersizliği ,Ödem ve/veya assit ile seyreden karaciğer sirozu, nefrotik sendrom ve sekonder hiperaldosteronizmin bulunabileceği durumların tedavisinde, Diüretiklerin neden olduğu hipokalemi/hipomagnezemi tedavisinde, Primer hiperaldosteronizmin tanısını kesinleştirmede, Hirsutizm tedavisinde | C03DA01 | SGKFQF | - | 1 Günde 2 x 2.0 | C | Konjestif kalp yetersizliği: Başlangıç günlük doz tek ya da bölünmüş halde 100 mg olarak tavsiye edilir. Hirsutizm tedavisinde: Günlük doz, tek ya da ikiye bölünmüş halde 100-200 mg/gün’dür. Endikasyonlara ve kişilere göre doz ayarlanmalıdır. | Hiperkalemi riski sebebiyle, hafif böbrek yetersizliği olan hipertansif pediyatrik hastalarda, potasyum tutucu diüretikler dikkatli bir şekilde kullanılmalıdır. Spironolakton orta ila şiddetli böbrek yetmezliği olan pediyatrik hastalarda kontrendikedir. | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Alfamet 250 Mg 30 Film Tablet** | Metildopa | Antihipertansifler  -Merkezi Etkili Antiadrenerjik Ajanlar | Hipertansiyon | C02AB01 | SGKFDI | - | 1 Günde 4 x 3.0 | B | Metildopanın mutat başlangıç dozu ilk 48 saat içinde günde 2 veya 3 defa 250 mg'dır.  Metildopanın mutat günlük dozu 2-4 defa 500 mg ila 2 g'dır. Bazen hastalar daha yüksek dozlara yanıt verirlerse de, günlük önerilen maksimum doz 3 g'dır. | Başlangıç dozu günde 2-4 defa 10 mg/kg'dır. Yeterli bir yanıt alınana kadar günlük doz artırılır ya da azaltılır. Maksimum doz günlük 65 mg/kg veya 3 g'dır (hangisi daha az ise). | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Allenık Ampul 20 Mg/2 ml 100x2 ml Ampul** | Dimenhidrinat=Difenhidramin teoklat=Kloranautin | Sistemik Kullanılan Antihistaminikler  -Aminoalkil Eterleri | -Deniz, uçak ve otobüs tutmalarında antiemetik olarak kullanılır.  -akut alerjik reaksiyonlarda antihistaminikolarak  -Difenhidramin oral tedavinin mümkün olmadığı ya da kontrendike olduğu parkinsonizmde titremeyi (tremor) ve Parkinson hastalığı sonucu oluşan kas sertliğini tedavi etmek için  - istemsiz hareketler ve kassertliği (örneğin, EPS) gibi bazı psikiyatrik ilaçların yan etkileri tedavi etmek için | R06AA02 | A13686 | - | - | B | Yetişkinlerde 10 -50 mg. İntravenöz veya gerektiğinde 100 mg derin intramüsküler olarak uygulanır. Maksimum günlük dozu 400 mg'dır. | Derin IM veya IV enjeksiyon tedavisinde yenidoğan ve prematüre haricindeki çocuklarda günlük 5 mg/kg veya 150 mg/m2dozlarda 3-4 kez verilebilir. Maksimum günlük doz 300 mg’dır. 2 yaşın altındaki çocuklardakullanılmamalıdır. Alerji dışı nedenlerle (taşıt tutması için) 12 yaş altında kontrendikedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak ve ambalajında saklayınız. |
| **Alpros 500 Mcg/ml İnf. İçin Kons. Çöz. İçeren 1 mlx5 Ampul** | Alprostadil | Prostaglandinler | -Duktus arteriyozus açıklığının korunması durumlarında  -Duktus arteriyozus açıklığının korunması durumlarında | C01EA01 | SGKFW7 | - | - | X | Duktus arteriyozus açıklığının korunması du  rumlarında  Başlangıç dozu 0.05  –  0.1 mikrogram Alprostadil/kg/dakikadır.  Pulmoner fonksiyon bozukluğu olanlarda oksijen ihtiyacının düzeltilmesi ve sistemik kan  dolaşımı bozukluğu olanlarda sistemik kan basıncı ve kan pH’sı düzeldikten sonra,  infüzyon h  ızı etkili olabilecek en az doza düşürülmelidir. Bu dozun 0.01  -  0.025  mikrogram/kg/dk.’ya düşürülmesiyle elde edilebilir. Kalp transpla  ntasyonu yapılacak hastalarda şiddetli kronik kalp yetmezliği durumlarında  Yeni bir klinik çalışmaya dayanarak, düşük başlangıç dozu ve idame dozu olarak 2.5  nanogram/kg/dakika önerilmekted | Güvenlilik ve etkinliliği ile ilgili veri yetersizliği nedeniyle 18 yaşın altındaki çocuklarda ve ergenlerde ALPROS’un kullanılması tavsiye edilmez. | 2-8°C’de muhafaza edilmeli ve nakledilmelidir. Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklanmalıdır. Seyreltilmiş solüsyonun raf ömrü 2-8 ºC’de ve ışıktan koruyarak saklanması koşuluyla 24 saattir. Dondurmayınız, donmuş ürünü çözerek kullanmayınız. |
| **Alprostadil 500 Mcg/ ml İnfüzyon İçin Konsantre Çözelti İçeren Ampul (Ped Kardiyoloji)** | Alprostadil | Prostaglandinler | -Duktus arteriyozus açıklığının korunması durumlarında  -Duktus arteriyozus açıklığının korunması durumlarında | C01EA01 | SGKFW7 | - | - | X | Duktus arteriyozus açıklığının korunması du  rumlarında  Başlangıç dozu 0.05  –  0.1 mikrogram Alprostadil/kg/dakikadır.  Pulmoner fonksiyon bozukluğu olanlarda oksijen ihtiyacının düzeltilmesi ve sistemik kan  dolaşımı bozukluğu olanlarda sistemik kan basıncı ve kan pH’sı düzeldikten sonra,  infüzyon h  ızı etkili olabilecek en az doza düşürülmelidir. Bu dozun 0.01  -  0.025  mikrogram/kg/dk.’ya düşürülmesiyle elde edilebilir.  Kalp transpla  ntasyonu yapılacak hastalarda şiddetli kronik kalp yetmezliği durumlarında  Yeni bir klinik çalışmaya dayanarak, düşük başlangıç dozu ve idame dozu olarak 2.5  nanogram/kg/dakika önerilmekted | Güvenlilik ve etkinliliği ile ilgili veri yetersizliği nedeniyle 18 yaşın altındaki çocuklarda ve ergenlerde ALPROS’un kullanılması tavsiye edilmez. | 2-8°C’de muhafaza edilmeli ve nakledilmelidir. Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklanmalıdır. Seyreltilmiş solüsyonun raf ömrü 2-8 ºC’de ve ışıktan koruyarak saklanması koşuluyla 24 saattir. Dondurmayınız, donmuş ürünü çözerek kullanmayınız. |
| **Altuzan 100 Mg/4 ml IV Konsantre İnfüzyon Çözeltisi İçeren Flakon** | Bevasizumab | Monoklonal Antikorlar | -Metastatik Kolorektal K  Anser  -Malign Glioma (DSÖ Evre IV) Glioblastoma  -Serviks kanseri  -**Yaş tip yaşa bağlı makula dejenerasyonu**  **-Retina ven tıkanıklığı ve santral retinal ven tıkanıklığında**  **-Patolojik miyopiye (PM) bağlı koroidal neovaskülarizasyondan (KNV) kaynaklanan görme bozukluğunun tedavisinde**  **-**Maküla ödemi yapan tüm hastalıklarda | L01XC07 | SGKEU3 | Raporla ödenir. | 14 Günde 1 x 4.0 | D | Kanser tedavisine altta yatan hastalığın ilerlemesine veya kabul edilemez toksisite oluşana kadar devam edilmesi önerilir. Kiloya ve endikasyona göre doz ve periyotlar belirlenir. | ALTUZAN’ın 18 yaş altı çocuklardaki güvenliliği ve etkililiği gösterilmemiştir.  Bevacizumabın kolon, rektum, meme, akciğer, over, fallop tüpleri, periton, serviks, böbrek ve beyin tümörlerinde pediyatrik popülasyonda kullanımı mevcut değildir. | Flakonları 2-8°C’de saklayınız. Flakonları ışıktan koruyunuz. DONDURMAYINIZ. ÇALKALAMAYINIZ. Hazırlandıktan hemen sonra kullanılmalıdır, kullanılamadığı durumda, hazırlanan ilaç 2-8°C’de saklanmalı ve 24 saat içinde kullanılmalıdır. |
| **Altuzan 400 Mg/16 ml IV Konsantre İnfüzyon Çözeltisi İçeren Flakon** | Bevasizumab | Monoklonal Antikorlar | - Metastatik Kolorektal  Kanser (mKRK)  - Malign Glioma (DSÖ Evre IV) Glioblastoma  - Serviks kanseri | L01XC07 | SGKEU3 | Raporla ödenir. | 14 Günde 1 x 4.0 | D | Kanser tedavisine altta yatan hastalığın ilerlemesine veya kabul edilemez toksisite oluşana kadar devam edilmesi önerilir. Kiloya ve endikasyona göre doz ve periyotlar belirlenir. | ALTUZAN’ın 18 yaş altı çocuklardaki güvenliliği ve etkililiği incelenmemiştir.  Bevacizumabın kolon, rektum, meme, akciğer, over, fallop tüpleri, periton, serviks,böbrek ve beyin tümörlerinde pediyatrik popülasyonda kullanımı mevcut değildir. | Flakonları 2-8°C’de buzdolabında saklayınız. DONDURMAYINIZ. ÇALKALAMAYINIZ. Hazırlandıktan hemen sonra kullanılmalıdır. Hazırlandıktan sonra hemen kullanılamadığı durumda, hazırlanan ilaç 2-8 °C’de saklanmalı ve 24 saat içinde kullanılmalıdır. |
| **Alvastin 20 Mg 30 Film Tablet** | Atorvastatin=Atorvastatin kalsiyum=Atorvastatin hemikalsiyum | HMG COA Redüktaz İnhibitörleri | -Hiperkolesterolemi  - Kardiyovasküler olaylardan koruma | C10AA05 | SGKESD | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | x | Doz aralığı günde bir defa 10 ila 80 mg'dır. ALVASTİN® ile tedaviye başlangıç ve idame dozları, başlangıç LDL-K değerleri, tedavi amacı ve hastanın tedaviye yanıtı gibi özelliklere göre bireyselleştirilmelidir. | 6-10 yaş arası heterozigot ailesel hiperkolesterolemili pediyatrik hastalarda yapılan açık etiketli çalışmalardan kısıtlı güvenlilik ve etkililik verileri mevcuttur. 10 yaş altı hastaların tedavisinde atorvastatin endike değildir. | 25 °C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Alvastin 40 Mg 30 Film Tablet** | Atorvastatin=Atorvastatin kalsiyum=Atorvastatin hemikalsiyum | HMG COA Redüktaz İnhibitörleri | -Hiperkolesterolemi  - Kardiyovasküler olaylardan koruma | C10AA05 | SGKFXG | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | x | Doz aralığı günde bir defa 10 ila 80 mg'dır. ALVASTİN® ile tedaviye başlangıç ve idame dozları, başlangıç LDL-K değerleri, tedavi amacı ve hastanın tedaviye yanıtı gibi özelliklere göre bireyselleştirilmelidir. | 6-10 yaş arası heterozigot ailesel hiperkolesterolemili pediyatrik hastalarda yapılan açık etiketli çalışmalardan kısıtlı güvenlilik ve etkililik verileri mevcuttur. 10 yaş altı hastaların tedavisinde atorvastatin endike değildir. | 25 °C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Alzancer Easytab Agızda Dagılan Tablet 10 Mg 28 Tablet** | Donepezil hidroklorür | Antikolinesterazlar | hafif ve orta şiddette Alzheimer tipi demansın semptomatik tedavisinde endikedir. | N06DA02 | SGKEYJ | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Tedaviye günde tek doz 5 mg ile başlanır. Bir ay süreyle günde 5  mg dozun  sağladığı klinik cevabın değerlendirilmesi ile  doz, günde tek doz  10 mg’a yükseltilebilir. Önerilen en yüksek günlük doz 10 mg’dır. | Çocuklardaki etkililik ve güvenliliği ortaya konulmadığından, çocuklarda ve 18 yaş altı adölesanlarda kullanılması önerilmemektedir. | 25 °C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Alzancer 10 Mg 28 Fılm Tablet** | Donepezil hidroklorür | Antikolinesterazlar | Hafif ve orta şiddette Alzheimer tipi demansın semptomatik tedavisinde endikedir. | N06DA02 | SGKEYJ | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Tedaviye günde tek doz 5 mg ile başlanır. Bir ay süreyle günde 5  mg dozun  sağladığı klinik cevabın değerlendirilmesi ile  doz, günde tek doz  10 mg’a yükseltilebilir. Önerilen en yüksek günlük doz 10 mg’dır. | Çocuklardaki etkililik ve güvenliliği ortaya konulmadığından, çocuklarda ve 18 yaş altı adölesanlarda kullanılması önerilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Ambısome 50 Mg IV İnfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren 1 Flakon** | Amfoterisin B,lipozomal =Lipozomal amfoterisin B | Sistemik Kullanım İçin Antimikotikler  -Antibiyotikler | - sistemik mikotik enfeksiyonlarıntedavisinde  - bazı Amerikan mukokütanöz leishmaniazis vakalarının tedavisinde  - nötropenik hastalarda nedeni bilinmeyen ateşin (FUO) tedavisinde  - immünyeterliliği olan yetişkin ve çocuk hastalardaki visceral leishmaniasis’in primer tedavisinde  - sadece pozitif deri reaksiyonuna neden olan ya da serolojik teste yanıt veren ve klinik olarak belirgin olmayan mantar hastalıklarının tedavisinde | J02AA01 | SGKEQP | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 10.0 | B | **-Sistemik mikotik enfeksiyonların tedavisi için:** Tedaviye genellikle 1 mg/kg/gün dozu ile başlanır ve gerekirse doz kademeli olarak 5 mg/kg/gün’e kadar artırılır.  **- Nötropenik hastalarda nedeni bilinmeyen ateşin tedavisi için**: Başlangıç dozu günde kilo başına 1-3 mg/kg/gün olmalıdır. Gerekirse doz 5 mg/kg/gün’e çıkartılabilir.  - **Mukormikoz:** Önerilen başlangıç dozu 5 mg/kg/gün’dür. Tedavi süresi kişiye özelolarakbelirlenmelidir.  - **Visceral leishmaniasis:** Doz, 21 gün süreyle günde kilo başına 1-1,5 mg veya 10 gün süreyle günde kilo başına 3 mg olarak kullanılabilir. **İmmünyetersizliği olan (örn. HIV pozitif) hastalarda** doz, 21 gün süreyle günde kilo başına 1-1,5 mg kullanılabilir. | Çocuklardaki sistemik mantar enfeksiyonları ve nedeni bilinmeyen ateş AMBISOME ile başarıyla tedavi edilmiştir. AMBISOME, 1 ay-18 yaş arası çocuk hastalarda araştırılmıştır. Doz, erişkinlerdeki gibi kg başına vücut ağırlığı esas alınarak hesaplanmalıdır. AMBISOME için güvenlilik ve etkililik, 1 aylıktan küçük bebeklerde belirlenmemiştir. Bu nedenle bu yaş grubuna verilmemelidir. | Açılmamış flakonları 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.  Hazırlamadan sonra kimyasal ve fiziksel kullanım stabilitesi: Cam flakonlar, 25±2°C’ de 24 saat için ortam ışığına maruz kalabilir. Cam flakonlar ve polipropilen şırıngalar, 2 -8°C’de 7 gün saklanabilir.  AMBISOMEfiziksel olarak serum fizyolojik ile GEÇİMSİZDİR ve serum fizyolojik ile karıştırılmamalı ya da seyreltilmemelidir. |
| **Amıdovın 150 Mg/3 ml 6 Amp** | Amiodaron Hidroklorür | Sınıf III Antiaritmikler | −Hızlı ventriküler ritim ile birlikte atrial aritmi  −Wolf-Parkinson White sendromuna bağlı taşikardi  −Tanısı konmuş,semptomatik ventriküler aritmi | C01BD01 | SGKEQA | - | 1 Günde 3 x 3.0 | D | Yükleme veya idame durumuna göre doz değişmektedir. Doz kiloya göre belirlenir. | Amiodaronun pediyatrik hastalardaki güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır. Bu nedenle pediyatrik hastalarda kullanımı önerilmez. Benzil alkol içerdiğinden yenidoğanlarda, bebeklerde ve 3 yaşa kadar çocuklarda kontrendikedir. | 25 ºC’nin altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Amijeksin 100 Mg/2 ml IM/IV Ampul** | Amikasin sülfat | Aminoglikozidler | Amikasin sülfat, Pseudomonastürleri, Escherichia coli, indol-pozitif ve indol-negatif Proteustürleri, Klebsiella-Enterobacter-Serratiatürleri, Salmonella, Shigella, Minea-Herellae, Citrobacter freundii ve Providenciatürlerini de kapsayangeniş bir gram-negatif organizma spektrumuna karşı etkili, aminoglikozit grubu bir antibiyotiktir. Bu gram-negatif organizmaların gentamisin ve tobramisine karşı dirençli birçok suşu amikasine in vitroolarak duyarlılık gösterebilir. Amikasine karşı duyarlı başlıca gram-pozitif organizma, metilisine karşı dirençli suşlar da dahil olmak üzere, Staphylococcus aureus’tur. Amikasin, bazı Streptococcus pyogenes, Enterococcive Diplococcus pneumoniaesuşları da dahil, diğer gram-pozitif organizmalara karşı belirli bir düzeyde aktiviteye sahiptir.AMİJEKSİN, duyarlı gram-negatif bakteri suşlarına bağlı ciddi enfeksiyonların kısa süreli tedavisinde endikedir. Ayrıca, bilinen ya da şüpheli stafilokok kökenli hastalıkların tedavisinde de kullanılabilir. Tedavide, antibakteriyel ilaçların doğru kullanımına ilişkin resmi kılavuzlar dikkate alınmalıdır.4.2. Pozoloji ve uygulama şekliPozoloji / Uygulama sıklığı ve süresiYetişkinler ve 12 yaş üzeri çocuklar:Normal böbrek fonksiyonuna sahip (kreatinin klirensi ≥ 50 ml/dak) yetişkinler ve ergenler için önerilen intramusküler ya da intravenöz doz, günde tek bir doz olarak ya da 2 eşit doza | J01GB06 | SGKEQ5 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | D | Yetişkinler ve 12 yaş üzeri çocuklar:Normal böbrek fonksiyonuna sahip (kreatinin klirensi ≥ 50 ml/dak) yetişkinler ve ergenler için önerilen intramusküler ya da intravenöz doz, günde tek bir doz olarak ya da 2 eşit doza  2bölünerek (12 saatte bir 7,5 mg/kg) uygulanabilen 15 mg/kg/gün’dür. Toplam günlük doz 1,5 gramı geçmemelidir. Günde bir kere uygulamayı destekleyen yeterli veri mevcut olmadığı için, endokarditli ve ateşli nötropenik hastalarda doz uygulaması günde iki kere gerçekleştirilmelidir. | 4 haftalık ile 12 yaş arası çocuklar: Normal böbrek fonksiyonuna sahip çocuklar için önerilen intramusküler ya da intravenöz doz (yavaş intravenöz infüzyon), günde bir kere 15-20 mg/kg ya da 12 saatte bir 7,5 mg/kg olarak uygulanabilen 15-20 mg/kg/gün’dür. Günde bir kere uygulamayı destekleyen yeterli veri mevcut olmadığı için, endokarditli ve ateşli nötropenik hastalarda doz uygulaması günde iki kere gerçekleştirilmelidir. Yenidoğanlar:Önerilen doz 10 mg/kg’lık bir başlangıç yükleme dozunu takiben, 12 saatte bir 7,5 mg/kg’dır (bkz. Bölüm 4.4 ve 5.2).Prematüre bebekler:Prematüre bebeklerde önerilen doz 12 saatte bir 7,5 mg/kg’dır (bkz. Bölüm 4.4 ve 5.2).İntravenöz uygulama için özel öneriler:İntravenöz kullanım için çözelti, istenen dozun, % 0,9 NaCI, su içinde ki % 5 dekstroz veya başka herhangi bir uygun çözelti gibi steril seyrelticilerin 100 ml veya 200 ml’sine eklenmesiyle hazırlanır.Pediyatrik hastalarda, kullanılan seyreltici miktarı hastanın tolere ettiği amikasin miktarına bağlıdır. Çözelti normalde 30 ila 60 dakikalık bir sürede infüzyon olarak uygulanmalıdır.  5Bebeklere 1 ila 2 saatlik bir infüzyon uygulanmalıdır. Amikasin diğer ilaçlarla fiziksel olarak önceden karıştırılmamalı, önerilen doz ve uygulama yoluna göre ayrı ayrı uygulanmalıdır | 25°C’nin altındaki sıcaklıklarda (oda sıcaklığında) saklanmalıdır. Ampul dondurulmamalıdır. |
| **Amijeksin 500 Mg/2 ml IM/IV 1 Ampul** | Amikasin sülfat | Aminoglikozidler | Amikasin sülfat, Pseudomonastürleri, Escherichia coli, indol-pozitif ve indol-negatif Proteustürleri, Klebsiella-Enterobacter-Serratiatürleri, Salmonella, Shigella, Minea-Herellae, Citrobacter freundii ve Providenciatürlerini de kapsayangeniş bir gram-negatif organizma spektrumuna karşı etkili, aminoglikozit grubu bir antibiyotiktir.Bu gram-negatif organizmaların gentamisin ve tobramisine karşı dirençli birçok suşu amikasine in vitroolarak duyarlılık gösterebilir. Amikasine karşı duyarlı başlıca gram-pozitif organizma, metilisine karşı dirençli suşlar da dahil olmak üzere, Staphylococcus aureus’tur. Amikasin, bazı Streptococcus pyogenes, Enterococcive Diplococcus pneumoniaesuşları da dahil, diğer gram-pozitif organizmalara karşı belirli bir düzeyde aktiviteye sahiptir.AMİJEKSİN, duyarlı gram-negatif bakteri suşlarına bağlı ciddi enfeksiyonların kısa süreli tedavisinde endikedir. Ayrıca, bilinen ya da şüpheli stafilokok kökenli hastalıkların tedavisinde de kullanılabilir. Tedavide, antibakteriyel ilaçların doğru kullanımına ilişkin resmi kılavuzlar dikkate alınmalıdır.4.2. Pozoloji ve uygulama şekliPozoloji / Uygulama sıklığı ve süresiYetişkinler ve 12 yaş üzeri çocuklar: Normal böbrek fonksiyonuna sahip (kreatinin klirensi ≥ 50 ml/dak) yetişkinler ve ergenler için önerilen intramusküler ya da intravenöz doz, günde tek bir doz olarak ya da 2 eşit doza | J01GB06 | SGKEQ5 |  | 1 Günde 3 x 1.0 | D | Yetişkinler ve 12 yaş üzeri çocuklar:Normal böbrek fonksiyonuna sahip (kreatinin klirensi ≥ 50 ml/dak) yetişkinler ve ergenler için önerilen intramusküler ya da intravenöz doz, günde tek bir doz olarak ya da 2 eşit doza  2bölünerek (12 saatte bir 7,5 mg/kg) uygulanabilen 15 mg/kg/gün’dür. Toplam günlük doz 1,5 gramı geçmemelidir. Günde bir kere uygulamayı destekleyen yeterli veri mevcut olmadığı için, endokarditli ve ateşli nötropenik hastalarda doz uygulaması günde iki kere gerçekleştirilmelidir | 4 haftalık ile 12 yaş arası çocuklar: Normal böbrek fonksiyonuna sahip çocuklar için önerilen intramusküler ya da intravenöz doz (yavaş intravenöz infüzyon), günde bir kere 15-20 mg/kg ya da 12 saatte bir 7,5 mg/kg olarak uygulanabilen 15-20 mg/kg/gün’dür. Günde bir kere uygulamayı destekleyen yeterli veri mevcut olmadığı için, endokarditli ve ateşli nötropenik hastalarda doz uygulaması günde iki kere gerçekleştirilmelidir. Yenidoğanlar:Önerilen doz 10 mg/kg’lık bir başlangıç yükleme dozunu takiben, 12 saatte bir 7,5 mg/kg’dır (bkz. Bölüm 4.4 ve 5.2).Prematüre bebekler:Prematüre bebeklerde önerilen doz 12 saatte bir 7,5 mg/kg’dır (bkz. Bölüm 4.4 ve 5.2).İntravenöz uygulama için özel öneriler:İntravenöz kullanım için çözelti, istenen dozun, % 0,9 NaCI, su içinde ki % 5 dekstroz veya başka herhangi bir uygun çözelti gibi steril seyrelticilerin 100 ml veya 200 ml’sine eklenmesiyle hazırlanır.Pediyatrik hastalarda, kullanılan seyreltici miktarı hastanın tolere ettiği amikasin miktarına bağlıdır. Çözelti normalde 30 ila 60 dakikalık bir sürede infüzyon olarak uygulanmalıdır.  Bebeklere 1 ila 2 saatlik bir infüzyon uygulanmalıdır. Amikasin diğer ilaçlarla fiziksel olarak önceden karıştırılmamalı, önerilen doz ve uygulama yoluna göre ayrı ayrı uygulanmalıdır | 25°C’nin altındaki sıcaklıklarda (oda sıcaklığında) saklanmalıdır. Ampul dondurulmamalıdır. |
| **Amijeksin 500 Mg/2 ml IM/IV 1 Ampul** | Amikasin sülfat |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Ankep Fılm Kaplı Tablet 200 Mg 30 Tablet** | Ketiapin fumarat | Antipsikotikler | Şizofreni tedavisinde endikedir.  bipolar bozukluk tedavisinde endikedir:  -Bipolar bozuklukta orta-ileri derece mani ataklarının tedavisinde  -Bipolar bozukluğa eşlik eden majör depresif atakların tedavisinde  -Daha önce ketiapin tedavisine yanıt vermiş olan bipolar bozukluğu olan hastalarda manik veya depresif atakların rekürrenslerinin önlenmesinde. | N05AH04 | SGKF8B | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Her bir endikasyon için farklı dozlama şemaları mevcuttur. | - | 25°Caltındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Anti- Nausea 10 Mg/ 2 ml IM/IV Ampül** | Metoklopramit=Metoklopramit hidroklorür | propülsifler | 20 yaşın altındaki hastalarda metoklopramid kullanımı şunlarla sınırlıdır: bilinen bir sebebe bağlı ciddi derecede inatçı kusma, radyoterapi ve sitotoksik ilaçlara intolerans ile bağlantılı kusma, gastrointestinal entübasyona yardımcı olarak, cerrahi operasyonlardan önce premedikasyonun bir parçası olarak. Dopamin antagonisti olarak, gastrik peristalsisi arttırma ve gastroözofageal sfinkterin istirahat tonusunu arttırma yoluyla gastrik boşalma ve ince barsak geçiş süresi üzerinde motilite stimülanı etkisi göstererek, | A03FA01 | SGKFDV | - | 1 Günde 3 x 1.0 | B | 60 kg ve üzerindeki yetişkinlerde günde 3 kez 10 mg, 60 kg altındaki yetişkinlerde günde 3 kez 5 mg | 60 kg'ın üzerindeki kişilere günde 3 kez 10 mg, 30 ile 59 kg arasındaki kişilere günde 3 kez 5 mg, 20 ile 29 kg arasındaki kişilere günde 3 kez 2,5 mg, 15 ile 19 kg arasındaki kişilere günde 2 ya da 3 kez 2 mg,10 ile 14 kg arasındaki kişilere günde 2 ya da 3 kez 1 mg,10 kg'ın altındaki kişilere günde 2 kez 1 mg.. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Antidot Etıl Alkol %10 500ml** | Etanol |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Antidot %10 Etil Alkol 500 ml** | Etanol |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Anti-Em 50 Mg Tablet** | Dimenhidrinat=Difenhidramin teoklat=Kloranautin |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Antipar 75mg/18,75mg/200mg Film Tablet** | Entakapon | Anti-parkinson dopaminerjik ilaç | Parkinson hastalığının ve levodopa dozunun etkisinin geçmeye başladığı dönemlerde kötüleşme gözlenen hastaların tedavisinde endikedir. | N04BA03 | SGKFAV | - | Günde 2X5 | C | Optimum ANTİPAR günlük dozu, her hastada dikkatli bir titrasyon yoluyla belirlenmelidir. Günlük ANTİPAR dozu, tercih edilen mevcut ANTİPAR tablet dozajlarından biri (50/12.5/200 mg, 75/18.75/200 mg, 100/25/200 mg, 125/31.25/200 mg, 150/37.5/200 mg ya da 200/50/200 mg levodopa/karbidopa/entakapon) kullanılarak optimize edilmelidir. | 18 yaşından küçük çocuklarda (çocuklar ve adölesanlar) güvenliliği ve etkililiği gösterilmemiştir. Başka veri mevcut değildir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Apaclot 5 Mg Fılm Kaplı Tablet (56 Fılm Kaplı Tablet)** | Apiksaban | Antitrombotik ajan | Geçirilmiş inme veya geçici iskemik atak (GİA), 75 ve üzeri yaş, hipertansiyon, diyabet, semptomatik kalp yetmezliği (NYHA Sınıf II ve üzeri) gibi bir veya daha fazla risk faktörü bulunan nonvalvüler atriyal fibrilasyonlu (NVAF) yetişkin hastalarda inme ve sistemik embolizmin önlenmesi. | B01AF02 | SGKG0H | Raporla ödenir. | Günde 2X1 | B | NVAF hastalarda tavsiye edilen doz günde iki kez oral yolla alınan 5 mg’dır. Akut derin ven trombozu (DVT) tedavisi ve pulmoner emboli (PE) tedavisi için önerilen dozu ilk 7 gün oral olarak günde iki kez 10 mg ve takiben oral olarak günde iki kez 5 mg’dır. DVT ile PE’nin tekrarının önlenmesinde önerilen doz günde 2 kere 2,5 mg apiksabandır. | Apiksabanın güvenlilik ve etkililiği 18 yaş altı çocuklarda ve adolesanlarda belirlenmemiştir. Bu konuya ilişkin veri bulunmamaktadır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Aprokam 50 Mg İntrakameral 10 Enjeksiyonluk Çözelti Tozu** | Sefuroksim=Sefuroksim aksetil=Sefuroksim pivoksetil=Sefuroksim sodyum | Oftalmolojikler- Antienfektifler | Katarakt cerrahisinden sonra postoperatif endoftalminin antibiyotik profilaksisinde endikedir. | S01AA27 | - | - | - | B | Göz içi (intrakameral) enjeksiyona yöneliktir. Flakon tek kullanımlıktır. Yetişkinlerde Önerilen doz 0,1 mL sulandırılmış çözelti yani 1 mg sefuroksimdir. | Optimal dozu ve güvenliliği pediyatrik popülasyonda araştırılmamıştır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. Sulandırılmış çözelti gözün ön kamarasına yavaşça enjekte edilmelidir. Sulandırdıktan sonra: Ürün sulandırıldıktan sonra derhal kullanılmalıdır ve tekrar kullanılmamalıdır. |
| **Arıfay Tablet 5 Mg** | Aripiprazol | Antipsikotik | Yetişkin ve ergenlerde (13-17 yaş) şizofreni tedavisinde (akut şizofreni epizodlarının tedavisinde ve idame tedavisi sırasında klinik düzelmenin devamlılığında) endikedir. Yetişkinlerde Bipolar I Bozuklukla ilişkili akut manik epizodların tedavisinde ve son epizodu manik ya da karma olan bipolar I hastalarında stabilitenin sağlanması ve reküransın önlenmesinde endikedir. Yetişkinlerde antidepresan tedaviye dirençli majör depresyon hastalarında antidepresan tedaviyi güçlendirmek için ekleme tedavisi olarak endikedir.ARIFAY pediyatrik hastalarda (6 -17 yaş) başkalarına karşı agresyon, kendini kasıtlı olarak yaralama, öfke nöbetleri ve ruh halinin hızla değişmesi semptomları da dahil olmak üzere, otistik bozukluk ile ilişkili irritabilitenin tedavisinde endikedir. | N05AX12 | SGKERN | - | Günde 1X1 | C | Şizofrenide nerilen başlangıç dozu öğünlerin zamanı dikkate alınmaksızın günde tek doz verilen 10 mg/gün veya 15 mg/gün’dür. Bipolar manide öğünlerin zamanı dikkate alınmaksızın günde tek doz olarak verilmelidir, başlangıç dozu genellikle günde 15 veya 30 mg’dır. Majör depresif epizodlarda antidepresanlara ilave tedavi olarak önerilen başlangıç dozu öğünlerin zamanı dikkatealınmaksızıngündetekdozolarak5mg/gün’dür. | Ergenlerde (13-17 yaş) şizofreni de önerilen doz öğünlerin zamanı dikkate alınmaksızın günde tek doz olarak 10 mg/gün’dür. Tedavi ilk 2 gün, 2 mg doz ile başlatılmalı ve sonraki 2 gün 5mg’a titre edilerek önerilen günlük doz 10 mg’a ulaşılmalıdır. Otistik Bozukluk ile İlişkilendirilen İrritabilitede pediyatrik Hastalar (6-17 yaş) önerilen hedef dozu günde bir kere uygulanan 5 ilâ 10 mg/gün olup maksimum doz günde bir kere 15 mg’dır. Tedaviye 2 mg/gün ile başlanmalıdır. Daha sonra doz 5 mg/gün’e çıkartılmalı, ardından arttırılarak 10 mg/gün ya da, gerekiyorsa, 15 mg/gün’e çıkılmalıdır. 5 mg/gün’e kadar olan doz ayarları kademeli olarak yapılmalı, aralıklar en az 1 hafta olmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Arlec 12.5 Mg 28 Tablet** | Karvedilol | Antihipertansif | Hipertansiyonda Karvedilol, esansiyel hipertansiyon tedavisinde endikedir. Tek başına ya da diğer antihipertansif ajanlarla (kalsiyum kanal blokörleri ve diüretikler; özellikle tiyazid diüretiklerle) birlikte kullanılabilir. Koroner kalp hastalığında Stabil anjinanın profilaktik tedavisi için kullanılır. Kronik kalp yetmezliğinde Karvedilol, stabil, hafif, orta ve ağır kronik kalp yetmezliği tedavisinde endikedir. Genellikle Anjiyotensin Dönüştürücü Enzim (ADE) inhibitörleri, diüretikler ve opsiyonel olarak dijitallerle (standart tedavi) birlikte kullanılır. | C07AG02 | SGKF86 | - | Günde 2X1 | D | Esansiyel hipertansiyon ve koroner kalp hastalığında tedavinin başlangıcında ilk 2 gün için önerilen doz günde bir kez 12.5 mg’dır. Bundan sonrası için önerilen doz günde bir kez 25 mg’dır. Gerekirse doz, en az 2 haftalık aralıklarla artırılarak günde bir kez ya da ikiye bölünerek günlük maksimum doz olan 50 mg’a çıkarılabilir. Semptomatik, stabil, kronik kalp yetmezliği, hafta boyunca günde iki kez 3.125 mg’dır. | Çocuklarda (<18 yaş) güvenliliği ve etkililiği değerlendirilmemiştir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalı. Karvedilol tedavisi uzun süreli bir terapidir. Tedavi birdenbire kesilmemeli ve kesileceği zaman da haftalar içinde gittikçe azaltılarak kesilmelidir. Bu durum özellikle aynı zamanda koroner arter hastalığı olan hastalar için önemlidir. |
| **Arlec 6.25 Mg 28 Tablet** | Karvedilol | Antihipertansif | Hipertansiyonda Karvedilol, esansiyel hipertansiyon tedavisinde endikedir. Tek başına ya da diğer antihipertansif ajanlarla (kalsiyum kanal blokörleri ve diüretikler; özellikle tiyazid diüretiklerle) birlikte kullanılabilir. Koroner kalp hastalığında Stabil anjinanın profilaktik tedavisi için kullanılır. Kronik kalp yetmezliğinde Karvedilol, stabil, hafif, orta ve ağır kronik kalp yetmezliği tedavisinde endikedir. Genellikle Anjiyotensin Dönüştürücü Enzim (ADE) inhibitörleri, diüretikler ve opsiyonel olarak dijitallerle (standart tedavi) birlikte kullanılır. | C07AG02 | SGKF86 | - | Günde 2X1 | D | Esansiyel hipertansiyon ve koroner kalp hastalığında tedavinin başlangıcında ilk 2 gün için önerilen doz günde bir kez 12.5 mg’dır. Bundan sonrası için önerilen doz günde bir kez 25 mg’dır. Gerekirse doz, en az 2 haftalık aralıklarla artırılarak günde bir kez ya da ikiye bölünerek günlük maksimum doz olan 50 mg’a çıkarılabilir. Semptomatik, stabil, kronik kalp yetmezliği, hafta boyunca günde iki kez 3.125 mg’dır. | Çocuklarda (<18 yaş) güvenliliği ve etkililiği değerlendirilmemiştir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalı. Karvedilol tedavisi uzun süreli bir terapidir. Tedavi birdenbire kesilmemeli ve kesileceği zaman da haftalar içinde gittikçe azaltılarak kesilmelidir. Bu durum özellikle aynı zamanda koroner arter hastalığı olan hastalar için önemlidir. |
| **Arlıptın Met 50 Mg/1000 Mg Fılm Kaplı Tablet (56 Tablet)** | Sitagliptin/Metformin | Oral antidiyabetik ilaçlar | Tip 2 diabetes mellituslu hastalarda tek başına metforminin maksimum tolere edilen dozuyla yeterli düzeyde kontrol edilemeyen veya sitagliptin ve metformin kombinasyonuyla tedavi edilen hastalarda glisemik kontrolü iyileştirmek için diyet ve egzersize ek olarak endikedir. Metforminin maksimum tolere edilen dozu ve bir sülfanilüre ile yeterli düzeyde kontrol edilemeyen hastalarda diyet ve egzersize ek olarak bir sülfanilüre ile kombinasyon (üçlü tedavi) şeklinde de endikedir. | A10BD07 | SGKFYA | - | 1 Günde 2X1 | C | Günde iki defa yemeklerle beraber verilmelidir. | Pediyatrik popülasyona ilişkin veri bulunmamaktadır. | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Asıvıral Krem %5 10g Tüp** | Asiklovir=Asiklovir sodyum | Antiviral | İlk ve tekrarlayan genital Herpes ve Herpes labialis de dahil olmak üzere Herpes simplexderi enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir. | D06BB03 | SGKES6 | - | - | B | Günde 5 kez, gece dozu atlanmak suretiyl yaklaşık 4 saatlik aralıklarla uygulanmalıdır. Eğer iyileşme olmazsa, tedaviye toplam 10 gün (5+5) kadar devam edilebilir | Veri yoktur. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Asirax IV 250 Mg İnfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon** | Asiklovir=Asiklovir sodyum | Antiviral | Bağışıklık sistemi baskılanmış hastalarda Herpes simpleks enfeksiyonları, bağışıklık sistemi bozulmuş kişilerde ve bağışıklık sistemi baskılanmış hastalarda ilk ve tekrarlayan deri ve mukozal herpes simpleks(HSV1 ve HSV2) tedavisinde endikedir. Genital herpes ile ilk enfeksiyonda, bağışıklık sistemi sağlam hastalarda şiddetli ilk genital herpes epizodu tedavisinde endikedir. Herpes simpleksensefaliti, Herpes simpleksensefaliti tedavisinde endikedir. Neonatal Herpes simpleksvirüs enfeksiyonu, neonatal herpes enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir. Bağışıklık sistemi baskılanmış hastalarda Varicella zosterenfeksiyonları, bağışıklık sistemi bozulmuş kişilerde ve bağışıklığı baskılanmış hastalarda Herpes zoster(zona) enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir. | J05AB01 | SGKES5 | - | 1 Günde 3X4 | B | Herpes simpleks(Herpes ensefalitidışında) veya Varicella zoster enfeksiyonu bulunan hastalara 8 saatte bir 5 mg/kg, Herpes ensefaliti olan hastalara 8 saatte bir 10 mg/kg dozunda verilmelidir, Bağışıklık sistemi baskılanmış hastaların Herpes simpleks enfeksiyonlarının proflaksisi için 8 saatte bir, 5 mg/kg dozunda verilmelidir. Varicella zoster enfeksiyonlarında 8 saatte bir 5 mg/kg dozunda verilmelidir. Bağışıklık sistemi baskılanmış hastalarda Varicella zoster enfeksiyonları tedavisinde 8 saatte bir 10 mg/kg dozunda uygulanmalıdır. | Bilinen veya şüpheli neonatal herpes enfeksiyonlarında önerilen tedavi dozlaması her 8 saatte bir vücut ağırlığına göre 20 mg/kg. Yaygın hastalık veya santral sinir sistemi hastalığında 21 gün boyunca her 8 saatte bir 20 mg/kg. İnfantlarda ve çocuklarda Varicella zosterenfeksiyonu tedavisi için 8 saatte bir 10mg/kg. Bağışıklık sistemi baskılanmış 3 ay ile 12 yaş arasındaki infantlarda ve çocuklarda Varicella zoster enfeksiyonu tedavisi için 8 saatte bir 20mg/kg asirax uygulanmalıdır. | 25 ̊C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Önerilere uygun olarak hazırlanmış ya da seyreltilmiş çözeltiler 15-25 ̊C’de 12 saate kadar fiziksel ve kimyasal olarak stabil kalabilirler. |
| **Asiviral 200 Mg Tablet** | Asiklovir=Asiklovir sodyum | Antiviral | Varicella zoster, Herpes simplex ve genital herpes enfeksiyonlarının tedavisi ile immun sistemi yetersiz hastalarda Herpes simplex enfeksiyonların profilaksisinde endikedir. | J05AB01 | SGKES3 | - | 1 Günde 5X1 | B | Genital herpes enfeksiyonunda önerilen erişkin dozu 7-10 gün süreyle günde 5X200 mg’dır. Tekrarlayan genital herpes enfeksiyonunun profilaksisinde 2-5X200 mg veya günde 2X400 mg kullanılır. İmmun sistemi normal yetişkinlerde tekrarlayan nongenital Herpes simplex enfeksiyonunun baskılanmasında günde 4X200 mg kullanılır. | Suçiçeği tedavisinde 5 gün süreyle 2 yaşın üzerindeki çocuklarda 2X80mg/kg ve 40 kg’nın üzeri çocuklarda 4X800 mg kullanılır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Aspirin 100 Mg 20 Tablet** | Asetilsalisilik asit=Polipirin | Analjezik, antipiretik, antiagregan | Hafif ve orta şiddetli ağrıların giderilmesi, ateşin düşürülmesi ve koroner tromboz veya embolinin önlenmesinde endikedir. | N02BA01 | SGKERW | - | 1 Günde 1X1 | D | - | 1-2 yaş arası çocuklarda ½ tablet, 2-3 yaş arası çocuklarda 1 tablet, 4-6 yaş arası olanlarda 2 tablet ve 7-9 yaş arası olanlarda günde 3 kez tekrarlanabilir. Bir yaşın altında çocuklarda kullanılmamalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız.  Çocuklarda olsa reye sendromuna karşı dikkatli olunmalıdır. |
| **Atropin Sulfat Onfarma 1 Mg / 1 ml Enjeksiyonluk Çözelti (10 Ampul)** | Atropin=Atropin sülfat=Atropin metilbromür=Atropin metilnitrat | Antimuskarinikler (Sistemik, parasempatolitik) | Vagal etkinliğin artışına bağlı bradiaritmilerde, ameliyat esnasında ortaya çıkabilen bradikardi, hipotansiyon ve aritmiler gibi vagal etkilerin giderilmesinde ayrıca kardiyopulmoner canlandırmada, anestezi sırasında solunum yollarının ifrazatlarını azaltmak ya da önlemek için (preanestezik medikasyonda antisialagog olarak), Pilor, ince bağırsak ve kolon spazmlarında (irritabl bağırsak sendromu)Üretra ve safra koliklerinde, Kolinesteraz inhibitörlerinin (neostigmin, pridostigmin, pilokarpin gibi), muskarin (İnocybe ve Clitocybe türü mantar zehirlenmelerinde) veya organofosfat pestisitlerin toksisitelerinin tedavisinde antidot olarak kullanılır. | A03BA01 | SGKESH | - | - | C | Bradi aritmi tedavisinde erişkinlerde başlangıç dozu IV yolla 0.5-1 mg’dır. Az şiddetli durumlarda 0.03 mg/kg’a kadar ve şiddetli durumlarda 0.04 mg/kg’lık total doz verilebilir. Preanestezik medikasyonda indüksiyondan 30-60 dk önce SC ve IM yolla 0.3-0.6 mg uygulanır. Parasempatomimetiklerle doz aşımında SC veya IM yolla 1-2 mg veya IV yolla 4 mg’a kadar dozlar kullanılır. Organofosfor insektisitlerle zehirlenmelerde daha yüksek dozlar (en az 2-3 mg) gerekebilir. Gerektiğinde bu dozlar 4-6 saatte bir tekrarlanır. | Bradi aritmi tedavisinde çocuklarda 0.01-0.03 mg/kg IV yolla kullanılır. Preanestezik medikasyonda çocuklarda SC yolla 3 kg’a kadar olanlara 0.1 mg, 7-9 kg arasında olanlara 0.2 mg, 12-16 kg olanlara 0.3 mg, 32 kg ağırlığında olanlara 0.5 mg ve 41 kg ağırlığında olanlara 0.6 mg uygulanır. Gerektiğinde bu dozlar 4-6 saatte bir tekrarlanır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan koruyarak saklayınız. Yüksek riskli ilaç. |
| **Atropin Sülfat 1 Mg 10 Ampul (Galen)** | Atropin=Atropin sülfat=Atropin metilbromür=Atropin metilnitrat | Antimuskarinikler (Sistemik, parasempatolitik) | Vagal etkinliğin artışına bağlı bradiaritmilerde, ameliyat esnasında ortaya çıkabilen bradikardi, hipotansiyon ve aritmiler gibi vagal etkilerin giderilmesinde ayrıca kardiyopulmoner canlandırmada, anestezi sırasında solunum yollarının ifrazatlarını azaltmak ya da önlemek için (preanestezik medikasyonda antisialagog olarak), Pilor, ince bağırsak ve kolon spazmlarında (irritabl bağırsak sendromu)Üretra ve safra koliklerinde, Kolinesteraz inhibitörlerinin (neostigmin, pridostigmin, pilokarpin gibi), muskarin (İnocybe ve Clitocybe türü mantar zehirlenmelerinde) veya organofosfat pestisitlerin toksisitelerinin tedavisinde antidot olarak kullanılır. | A03BA01 | SGKESH | - | - | C | Bradi aritmi tedavisinde erişkinlerde başlangıç dozu IV yolla 0.5-1 mg’dır. Az şiddetli durumlarda 0.03 mg/kg’a kadar ve şiddetli durumlarda 0.04 mg/kg’lık total doz verilebilir. Preanestezik medikasyonda indüksiyondan 30-60 dk önce SC ve IM yolla 0.3-0.6 mg uygulanır. Parasempatomimetiklerle doz aşımında SC veya IM yolla 1-2 mg veya IV yolla 4 mg’a kadar dozlar kullanılır. Organofosfor insektisitlerle zehirlenmelerde daha yüksek dozlar (en az 2-3 mg) gerekebilir. Gerektiğinde bu dozlar 4-6 saatte bir tekrarlanır. | Bradi aritmi tedavisinde çocuklarda 0.01-0.03 mg/kg IV yolla kullanılır. Preanestezik medikasyonda çocuklarda SC yolla 3 kg’a kadar olanlara 0.1 mg, 7-9 kg arasında olanlara 0.2 mg, 12-16 kg olanlara 0.3 mg, 32 kg ağırlığında olanlara 0.5 mg ve 41 kg ağırlığında olanlara 0.6 mg uygulanır. Gerektiğinde bu dozlar 4-6 saatte bir tekrarlanır. | 25°C altındaki oda sıcaklığındave ışıktan koruyarak saklayınız. Yüksek riskli ilaç. |
| **Avalcept 450 Mg Film Tablet** | Valgansiklovir | Sistemik kullanım için antiviraller | Edinilmiş immün yetmezlik sendromu (AIDS) olan erişkin hastalardaki sitomegalovirüs (CMV) retiniti tedavisinde, Kalp, böbrek ve karaciğer transplantasyonunda erişkin ve çocuk (0-18 yaş) hastalarda sitomegalovirüs (CMV) hastalığının önlenmesinde endikedir. | J05AB14 | SGKFUV | Raporla ödenir | 1 Günde 2X2 | C | Aktif CMV retinitinde indüksiyon kullanımı günde 2 kez olmak üzere 900 mg’dır. İdame tedavisinde günde 1 kez 450 mg’dır. Böbrek nakli ve böbrek harici solid organ nakli hastalarında önerilen doz transplantasyondan sonraki 10 gün içinde başlayıp 100. güne kadar günde bir kez alınan 900 mg’dır. Böbrek nakli olan hastalarda profilaksi süresi 200 güne kadar devam edebilir. | Pediyatrik solid organ nakli hastalarının dozlanması, hastanın böbrek fonksiyonu ve boyutuna bağlı olarak bireyselleştirilir. | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Avil 15 Mg/5 ml 100 ml Şurup** | Feniramin hidrojen maleat (Feniramin maleat) | Antihistaminik | Aşırı duyarlılık reaksiyonları ve çeşitli nedenlerden ileri gelen kaşıntıların tedavisinde kullanılır. Akıntılı mukoza iltihabında ve sulanan ekzemalarda sıvı sızıntısını azaltır. Aksırık nöbetleri, burunda kaşıntı ve salgıyla birlikte seyreden saman nezlesi, konjonktivit. Ürtiker ve deride kızarıklık ve şişkinlik yapan kaşıntılı egzama (nörodermatit). | R06AB05 | SGKF18 | - | 1 Günde 3X2 | C | Gençlere ve yetişkinlere günde 2-3 defa 1-2 ölçek verilir. | 1-3 yaş arası çocuklar: Günde 2-3 defa yarım ölçek. 12 yaşına kadar olan çocuklar: Günde 2-3 defa 1 ölçek. | 5°C altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. |
| **Axeparın Antı Xa Enjektor 4000 IU/0,4 ml 10x0,4 ml Enjektör** | Enoksaparin sodyum | Antitrombotik ajanlar | Venöz tromboemboli profilaksisinde özellikle bazı işlemler, örneğin ortopedi ve genel cerrahi sonrası; kalp yetmezliği solunum yetmezliği, çeşitli enfeksiyonlar ve romatizmal hastalıkları içeren akut medikal hastalıklar nedeniyle yatağa bağlı hastaların venöz tromboembolisi profilaksisi; hemodiyazliz sırasında ekstrakorporeal dolaşımda tromboz oluşumunun önlenmesi;beraberinde pulmoler emboli gelişmiş veya geişmemiş derin ven trombozunun tedavisi; kararsız angına ve non-Q miyokard infarktüsü tedavisinde aspirin ile birlikte endikedir. | B01AB05 | SGKEZ7 | - | 1 Günde 2X1 | B | Enoksaparin sodyum kullanım dozu ve süresi endikasyonlara göre değişmekte olup hastanın tanısına göre durumuna göre değişmektedir. Günde 2’den fazla kullanılmamalıdır. | Enoksaparin sodyumun çocuklardaki güvenilirlik ve etkinliği kanıtlanmamıştır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. Dondurmayınız. Yüksek riskli ilaç. |
| **Axeparın 6000 Iu/0,6 ml Antı Xa Hazır Enjektor 2x0,6 ml** | Enoksaparin sodyum | Antitrombotik ajanlar | Venöz tromboemboli profilaksisinde özellikle bazı işlemler, örneğin ortopedi ve genel cerrahi sonrası; kalp yetmezliği solunum yetmezliği, çeşitli enfeksiyonlar ve romatizmal hastalıkları içeren akut medikal hastalıklar nedeniyle yatağa bağlı hastaların venöz tromboembolisi profilaksisi;hemodiyazliz sırasında ekstrakorporeal dolaşımda tromboz oluşumunun önlenmesi;beraberinde pulmoler emboli gelişmiş veya geişmemiş derin ven trombozunun tedavisi; kararsız angına ve non-Q miyokard infarktüsü tedavisinde aspirin ile birlikte endikedir. | B01AB05 | SGKEZ7 | - | 1 Günde 2X1 | B | Enoksaparin sodyum kullanım dozu ve süresi endikasyonlara göre değişmekte olup hastanın tanısına göre durumuna göre değişmektedir. Günde 2’den fazla kullanılmamalıdır. | Enoksaparin sodyumun çocuklardaki güvenilirlik ve etkinliği kanıtlanmamıştır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. Dondurmayınız. Yüksek riskli ilaç. |
| **Azarga Sterıl Suspansıyon İçeren Goz Damlası 5 ml Şişe** | BRİNZOLAMID+TİMOLOL | Antiglokom ilaçlar ve miyotikler | Açık açılı glokomu veya göz hipertansiyonu olan yetişkin hastalarda göz içi basıncının azaltılmasında endikedir. | S01ED51 | SGKFWK | - | 1 Günde 1X2 | C | Uygulanacak doz, hasta göz (ler)de günde iki kez bir damlayı aşmamalıdır. | Etkileşim çalışmaları yapılmamıştır. | 25°C’de oda sıcaklığında saklanmalıdır. Açıldıktan sonra 25°C’nin altında tutularak 4 hafta içinde kullanılmalıdır. Kullanmadan önce çalkalanması gerekmektedir. Göz sağlığı ve hastalıkları uzman hekimi tarafından reçete edilebilir. |
| **Azıpar Tablet 1 Mg 30 Tablet** | Rasajilin=Rasajilin mezilat | Anti-Parkinson İlaçlar | Parkinson hastalığının tedavisinde endikedir. | N04BD02 | SGKFMK | - | 1 Günde 1X1 | C | Günde bir kez 1 mg dozda oral olarak verilir. | Pediyatrikpopülasyonlara ilişkin etkileşim çalışması bulunmamaktadır. | 25°C’de oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Azıtro Fılm Tablet 500 Mg 3 Tablet** | Azitromisin=Azitromisin dihidrat=Azitromisin monohidrat | Antibiyotik | Duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu alt solunum yolu enfeksiyonları, üst solunum yolu enfeksiyonları deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, cinsel temasla bulaşan nongonokosik enfeksiyonlar ve komplikasyonsuz genital genital klamidya enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir. | J01FA10 | SGKESQ | - | 1 Günde 1X1 | B | Mutad doz 3 gün süreyle günde 1x500 mg’dır(toplam 1.5 g). Alternatif olarak ilk gün 1X500 mg geri kalan 4 gün 1X250 mg kullanılabilir. | Pediatrik kullanım 3 gün süreyle günde 10 mg/gün (toplam 30 mg/kg) | 25°C’de oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Azida 100 Mg Sc Enjeksiyonluk Flakon** | Azasitidin | Antineoplastik | Uluslararası Prognostik Skorlama Sistemi'ne (IPSS) göre intermediate 2 ve yüksek risk miyelodisplastik sendrom (MDS) Miyeloproliferatif bozukluk olmaksızın kemik iliği blastı %10-29 arasında olan kronik miyelomonositer lösemi (KMML) Dünya Sağlık örgütü (WHO) snıflandırmasına göre %20-30 blast ve çoklu serili displazisi olan akut miyeloid lösemi (AML) | L01BC07 | SGKESL | Raporla ödenir | 1 Günde 1X2  28 günde 14 kutu | D | Vücut yüzey alanına göre 75 mg/m2 dozunda olmalı, subkutan olarak 7 gün boyunca yapılan enjeksiyonları takiben 21 günlük bir ara verilmelidir (28 gün süren tedavi siklusu). | Yeterli güvenlilik ve etkililik verisi bulunmadığından 18 yaş altındaki çocuklar ve adölesanlarda AZİDA kullanımı önerilmemektedir. | Hazırlanmamış flakon 25°C’de oda sıcaklığında saklanmalıdır. Hazırlandıktan sonra 2-8°C’de 8 saat 8 saat saklanabilir. |
| **Azitro Film Tablet 250 Mg** | Azitromisin=Azitromisin dihidrat=Azitromisin monohidrat | Antibiyotik | Duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu alt solunum yolu enfeksiyonları, üst solunum yolu enfeksiyonları deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, cinsel temasla bulaşan nongonokosik enfeksiyonlar ve komplikasyonsuz genital genital klamidya enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir. | J01FA10 | SGKESQ | - | 1 Günde 1X1 | B | Mutad doz 3 gün süreyle günde 1x500 mg’dır(toplam 1.5 g). Alternatif olarak ilk gün 1X500 mg geri kalan 4 gün 1X250 mg kullanılabilir. | Pediatrik kullanım 3 gün süreyle günde 10 mg/gün (toplam 30 mg/kg) | 25°C’de oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Azro Suspansıyon 200 Mg/5 ml 15 ml Şişe** | Azitromisin=Azitromisin dihidrat=Azitromisin monohidrat | Antibiyotik | Duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu alt solunum yolu enfeksiyonları, üst solunum yolu enfeksiyonları deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, cinsel temasla bulaşan nongonokosik enfeksiyonlar ve komplikasyonsuz genital genital klamidya enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir. | J01FA10 | SGKESQ | - | 1 Günde 1X1 | B | Mutad doz 3 gün süreyle günde 1x500 mg’dır(toplam 1.5 g). Alternatif olarak ilk gün 1X500 mg geri kalan 4 gün 1X250 mg kullanılabilir. | Pediatrik kullanım 3 gün süreyle günde 10 mg/gün (toplam 30 mg/kg) | Hazırlanan süspansiyon, 5 gün süreyle 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanabilir.25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Kullanmadan önce çalkalanmalıdır. |
| **Bactrim Forte Tb 800/160 Mg 20 Tablet** | Sülfametoksazol - trimetoprim | Sistemik kullanım için antibakteriyeller | Pneumocystis jiroveci (P.carinii)  pnömonitisin önlenmesi ve tedavisi,  Toksoplazmozisin profilaksisi ve tedavisi, Nokardiozisin tedavisi | J01EE01 | SGKFQP | - | 1 Günde 2 x 1 | C | Erişkinler ve 12 yaşın üzerindeki çocuklar: 12 saatte bir 1 tablet. Tedaviye hasta iki gün süre ile semptomsuz kalana kadar devam edilmelidir; hastaların çoğunda en az 5 gün süreyle tedavi gerekli olacaktır | 12 yaş altı çocuklarda uygun farmasötik form (süspansiyon) kullanılabilir. | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız |
| **Bactrim İ.V. Enjektabl Çözelti İçeren Ampul 400/80 Mg** | Sülfametoksazol - trimetoprim | Sistemik kullanım için antibakteriyeller | Pneumocystis jiroveci (P.carinii)  pnömonitisin önlenmesi ve tedavisi,  Toksoplazmozisin profilaksisi ve tedavisi, Nokardiozisin tedavisi | J01EE01 | SGKFQQ | - | 1 Günde 2 x 1 | C | Uygun seyreltme yapıldıktan sonra 12 saatte bir 2 x(5 ml) ampul, (10 ml); Tüm yaş grupları için, ağır vakalarda doz %50 oranında arttırılabilir. Hastaların çoğunda en az 5 gün süreyle tedavi gerekli olacaktır. | Günlük ortalama doz yaklaşık 2 ml/ 5 kg vücut ağırlığı; sabah ve akşam olmak üzere iki eşit doza bölünür. Çocuklara tavsiye edilen doz kg başına günlük 6 mg TMP ve 30 mg SMZ’dir. | 30°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Balaban %2 15 Gr Pomad** | Mupirosin=Mupirosin kalsiyum | Topikal kullanım için antibakteriyeller | Bakterilerin neden olduğu deri enfeksiyonları, impetigo, folikül iltihabı, furonküloz | D06AX09 | SGKFFK | - | - | B | Mupirosin pomadın küçük bir miktarı etkilenmiş bölgeye yanıta bağlı olarak 10 gün süreyle günde 2 veya 3 kez uygulanmalıdır. | Yanıta bağlı olarak 10 güne kadar günde 2 veya 3 kez. | 25 ̊Caltındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Beheptal 2 Ml 5 Ampul** | Vitamin B1+Vitamin B2+Vitamin B6+ D-pantenol+ Niasinamit+A vitamini+Vitamin C+Vitamin D3 | Kombinasyonları dahil B vitamini kompleksleri | Mide - barsak hastalıkları,  Karaciğer hastalıkları,  Deri hastalıkları, Sinir sistemi hastalıkları, Halsizlik, iştahsızlık, zayıflama durumlarında, büyüme çağında bulunan çocuklarda enfeksiyon ve nekahatta, diyet yapan diyabetli ve ülserli hastalarda, kronik alkolizmde ve gebelik kusmalarında kullanılır. | A11EA | SGKFVH | - | 1 Günde 1 x 2 | C | Vakaya ve doktorun tavsiyelerine göre günde 1 veya 2 ampul i.m. veya hastane ortamında infüzyon şeklinde ve ışıktan korunarak i.v. olarak zerk edilir. | - | Işıktan koruyarak 15-30 ºC arasında oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Bendamus 100 Mg IV Flakon** | Bendamustin=Bendamustin hidrokorür | ANTİNEOPLASTİK AJANLAR | Kronik lenfosittik lösemi, otolog kök hücre nakli için uygun olmayan multiple miyelom olgularının ikinci sıra tedavisi, ileri evre foliküler lenfoma | L01AA09 | SGKFZG | Raporla ödenir. | 28 Günde 1 x 4 | D | Hastalarda bireysel doz ayarlaması yapılmalıdır. 30-60 dakika süren intravenoz infizyon yoluyla uygulanır. | Pediyatrik hastalarda veya adolesanlarda bendamustin kullanımı ile ilgili herhangi bir veri mevcut değildir. | 25"C altındaki oda sıcaklıklarında, ışıktan korumak için ambalajında saklayınız.Flakon açıldıktan sonra hemen sulandırılmalıdır. Sulandırılmış konsantre %0.9 sodyum klorür çözeltisiyle derhal seyreltilmelidir. |
| **Bendustıne IV İnfüzyon İçin Lıyofılıze Toz İçeren Flakon 100 Mg 1 Flakon** | Bendamustin=Bendamustin hidrokorür | ANTİNEOPLASTİK AJANLAR | Kronik lenfosittik lösemi, bortezomib veya talidomid içeren rejimler uygulanamayan ISS evre IIImultiple miyelom olgularının tedavisinde, indolent non-hodgkin lenfoma | L01AA09 | SGKFZG | Raporla ödenir. | 28 Günde 2 x 2 | D | Hastalarda bireysel doz ayarlaması yapılmalıdır. | Pediyatrik hastalarda veya adolesanlarda bendamustin kullanımı ile ilgili herhangi bir veri mevcut değildir. | 25°C altındaki oda sıcaklıklarında, ışıktan korumak için ambalajında saklayınız. |
| **Benipin 4 Mg Film Tablet** | Benidipin=Benidipin hidroklorür | Vazoselektif Kalsiyum Kanal Blokörleri (Dihidropridin türevleri) | Hipertansiyon, renal parankimal hipertansiyon ve anjina pektoris tedavisinde endikedir. | C08CA15 | SGKETJ | - | 1 Günde 2 x 1 | C | Hipertansiyon ve renal parankimal hipertansiyonda; genellikle kahvaltıdan sonra günde bir defa 2-4 mg benidipin hidroklorür uygulanır. Anjina pektoriste; Erişkinlere genellikle kahvaltı ve akşam yemeğinden sonra günde iki kez 4 mg benidipin hidroklorür verilir. Dozaj hastanın yaşı ve semptomların şiddetine göre ayarlanabilir | Bilinmemektedir. | 30°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Benipin 8 Mg Film Tablet** | Benidipin=Benidipin hidroklorür | Vazoselektif Kalsiyum Kanal Blokörleri (Dihidropridin türevleri) | Hipertansiyon, renal parankimal hipertansiyon ve anjina pektoris tedavisinde endikedir. | C08CA15 | SGKETJ | - | 1 x 1.0 | C | 2-4 mg’lık dozlar yeterli gelmez isedozaj hastanın yaşı ve semptomlarına göre günde 8 mg’a kadar arttırılabilir. Ağır hipertansiyon vakalarında, kahvaltıdan sonra günde bir kez 4-8 mg benidipin hidroklorür verilir. | Bilinmemektedir. | 30oC’nin altındakioda sıcaklığında saklayınız. |
| **Benzydex Gargara %0.15** | Benzidamin hidroklorür | Ağızda lokal kullanım için NSAİ | Ağız ve boğazın ağrı ve irritasyonlarının (gingivit, stomatit, farenjit gibi) semptomatik  tedavisinde; ayrıca diş çekimlerinde veya diş yapısının korunmasına yönelik tedavilerde kullanılır. | A01AD02 | SGKETP | - | - | C | Bir ölçek (15 ml) gargara solüsyonu ile 20-30 saniye ağızda çalkalama ve/veya gargara  yapıldıktan sonra kalan kısım dışarı atılır; yutulmaz.  Doktor başka şekilde tavsiye etmediği takdirde, ihtiyaca göre bu işlem genellikle günde 2-3  defa 3-4 saat ara ile tekrarlanır; gereğinde 5 defaya çıkılabilir. | 12 yaşından küçük çocuklarda kullanılmamalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Betablok Sdk 100 Mg Kontrollu Salımlı 20 Fılm Tablet** | Metoprolol=Metoprolol fumarat=Metoprolol süksinat=Metoprolol tartarat | Selektif beta-reseptör blokörü | Hipertansiyon, Angina pektoris, Stabil kalp yetmezliği, Kardiyak aritmiler, Miyokard enfarktüsünden sonra profilaktik tedavi, Çarpıntı eşlik eden fonksiyonel kalp bozuklukları, Migren proflaksisi | C07AB02 | SGKFDX | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | BETABLOK SDK kontrollü salımlı film kaplı tabletlerin günde bir kez tercihen sabahları alınması önerilir. Bradikardiden kaçınmak için dozaj bireysel olarak ayarlanmalıdır. | Çocuklarda tedavi deneyimi sınırlıdır. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Betablok 25 Mg Sdk Kontrollü Salımlı Film Kaplı Tablet** | Metoprolol=Metoprolol fumarat=Metoprolol süksinat=Metoprolol tartarat | Selektif beta-reseptör blokörü | Hipertansiyon, Angina pektoris, Stabil kalp yetmezliği, Kardiyak aritmiler, Miyokard enfarktüsünden sonra profilaktik tedavi, Çarpıntı eşlik eden fonksiyonel kalp bozuklukları, Migren proflaksisi | C07AB02 | SGKFDX | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | BETABLOK SDK kontrollü salımlı film kaplı tabletlerin günde bir kez tercihen sabahları alınması önerilir. Bradikardiden kaçınmak için dozaj bireysel olarak ayarlanmalıdır | Metoprololün pediatrik kullanımını tavsiye etmek için yeterli çalışma yapılmamıştır | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Betaksim 1000 Mg IM/IV Enjektabl Flakon** | Sefotaksim sodyum | Beta laktam antibiyotikleri (Üçüncü kuşak sefolosporinler) | Sefotaksime duyarlı mikroorganizmalardan ileri gelen ciddi enfeksiyonlarda kullanılır. | J01DD01 | SGKFO1 | - | 1 Günde 4 x 2.0 | B | Küratif tedavide, normal renal fonksiyona sahip yetişkinlerde farklı birim doz, doz aralığı, uygulama şekli ve günlük doz bulunmaktadır. Anestezi indüksiyonu sırasında IV ya da IM olarak 1 g sefotaksim verilir, gerekirse operasyon sonrasında tekrarlanır. Bu tedavinin süresi 24 saati geçmemelidir. Sezaryen ameliyatında göbek bağı kesilirken 1 g sefotaksim IV olarak, ardından ilk dozdan 6 ve 12 saat sonra 1 g sefotaksim IM ya da IV olarak uygulanır. | Normal renal fonksiyona sahip prematürelerde, yeni doğanlarda, bebeklerde ve çocuklarda farklı birim doz, doz aralığı, uygulama şekli ve günlük doz bulunmaktadır. 24 saat içinde 2 g aşılmamalıdır. IM yoldan %1 lidokainle hazırlanmış çözelti, 30 aylıktan büyük çocuklarda kullanılmalıdır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. Enjeksiyon veya infüzyon için enjeksiyonluk su ile hazırlanmış çözelti: Sefotaksim steril toz, enjeksiyon için su içinde hazırlandıktan sonra aşağıdaki koşullarda saklanabilir: - oda sıcaklığında 12 saate kadar (+25°C’yi geçmeyen/normal ışıkta) -soğutma koşullarında 24 saate kadar (+2°C ila 8°C / ışıktan korunarak) Solüsyonun açık sarımsı rengi, antibiyotik aktivitenin bozulduğunu göstermez. |
| **Betaserc 8 Mg 30 Tablet** | Betahistin=Betahistin hidroklorür=Betahistin mezilat | Anti-vertigo preparatları | Meniere Sendromunda ve vestibular vertigonun semptomatiktedavisinde endikedir. | N07CA01 | SGKETV | - | 1 Günde 3 x 1.0 | B | Günde 3 defa 1 veya 2 tablet. Günlük doz 24 ila 48 mg arasında değişir ve daha yüksek plazma seviyelerine ulaşmak için 3 doz halinde uygulanmalıdır. Doz, ilaca verilen cevaba uygun olarak hastaya göre ayarlanmalıdır. | Etkililiği ve güvenliliği açısından bu yaş grubunda yeterli düzeyde veri bulunmadığından, 18 yaşın altındaki çocuklarda kullanılması önerilmemektedir. | 25 C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Bevitab B12 30 Film Tablet** | Vitamin B1 + Vitamin B6 + Vitamin B12 | Vitamin B kompleks | B1, B6, B12 vitaminlerinin yetersizliği için risk faktörü bulunan hastalarda; Zihinsel ve bedensel çabuk yorulma, unutkanlık, sinirlilik, kuvvetsizlik, titreme gibi genel klinik semptomları olan hastalarda; Nevrit, polinevrit, diyabetik nöropati, nevralji, zona, tremorda; Artrit, periartrit, siyatik, lumbalji, artralji, miyalji, kramplar ve romatizmal ağrılar gibi diğer ağrılı durumlarda; Kardiyomiyopati, ameliyat sonrası kusmalar, radyasyon hastalığında, ateşli romatizma ve özellikle alkolizm sırasında görülen kronik intoksikasyonlarda tedaviye yardımcı olarak kullanılır. | A11  DB | SGKESS | - | 1 Günde 1 x 1.0 | X | Doktor tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde; 12 yaşüstü çocuklar ve yetişkinler için: Günde 1 film kaplı tablet | 12 yaşın altındaki çocuklar için kontrendikedir. | 25 C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Nemden koruyunuz. |
| **Blemisin 15 Mg Liyofize Toz İçeren Flakon** | Bleomisin=Bleomisin hidroklorür=Bleomisin sülfat | Sitotoksik antibiyotikler | Skuamöz hücre karsinomu, malignant lenfomalar, Testiküler teratoma, Seröz kavitelerin malignant efüzyonları, metastatik malignant melanoma, tiroid karsinoma, akciğer ve mesane karsinoması | L01DC01 | SGKEUF | Raporla ödenir. | 1 Haftada 1 x 4.0 | D | Hastalarda bireysel doz ayarlaması yapılmalıdır. | Mevcut veriler bleomisinin yalnız hekimin uygun gördüğü durumlarda ve onkolojik tedavi ünitelerinde çocuklara uygulanabileceğini göstermektedir. Dozaj, yetişkinler için önerilene ve vücut yüzey alanı ve vücut ağırlığına göre uygulanmalıdır. | Açılmamış flakon: 2 ̊C - 8 ̊C arasında saklandığında açılmamış flakonun raf ömrü 24 aydır. Seyreltildikten sonra: Seyreltildikten sonra kimyasal ve fizyolojik raf ömrü 15°C - 25°C'de 24 saat olarak saptanmıştır. |
| **Blumet 100 Mg/10 ml IV Enjeksiyon İçin Çözelti İçeren 1 Ampul** | Metilen Mavisi | Antidotlar, diğer diagnostik ajanlar | İlaca ve kimyasal ürünlere bağlı methemoglobineminin akut semptomatik tedavisinde-İdiyopatik methemoglobinemitedavisinde (hemoglobinde yapısal biranormallik yokken)-Ameliyat sırasında bazı vücut dokularının sınırlarının belirlenmesi için kullanılır. | V03AB17 | SGKG29 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | X | Genel uygulama dozu, 5 dakikanın üzerinde bir sürede yavaş intravenöz enjeksiyon şeklinde 1-2 mg/kg, yani 0,2-0,4 ml/kg şeklindedir. Tedavi genellikle bir günü geçmez.  Doku sınırlarının belirlenmesinde, in situdoz, sınırlandırılacak veya teşhis edilecek organların lokalizasyonuna bağlıdır. | 3 aydan büyük bebekler, çocuklar ve ergenler: Yetişkinlerle aynı dozlar uygulanır.3 aylık veya daha küçük ve yeni doğmuş bebekler: Önerilen doz 5 dakikanın üzerindeki süre zarfında verilen 0,3-0,5 mg/kg, yani 0,06-0,1 ml/kg’dır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan koruyarak saklanmalıdır. |
| **Borcade IV/SC Enjeksiyon Çözelti İçin Flakon 3.5 Mg** | Bortezomib=Bortezomib mannitolester | Antineoplastik ajanlar, proteazom inhibitörleri | 65 yaş üzeri ve otolog transplantasyon şansı olmayan multiple myelom hastalarında veya 13.delesyonu saptanan multiple myelom hastalarında endikedir. | L01XG01 | SGKEUH | Raporla ödenir. | 3 Günde 1 x 1.0 | D | Hastalarda bireysel doz ayarlaması yapılmalıdır. | BORCADE'nin 18 yaş altı çocuklardaki güvenliliği ve etkililiği belirlenmemiştir. | BORCADE antimikrobik prezervatif içermez. Talimatına göre sulandırıldığında 25°C’de saklanabilir. Sulandırılmış BORCADE hazırlandıktan sonra ürün 8 saat içinde uygulanmalıdır. Sulandırılmış materyal orijinal ambalajında veya bir şırınga içinde 8 saate kadar saklanabilir. Normal oda içi ışığına maruz kaldığında sulandırmış materyalin toplam saklama süresi 8 saati geçmemelidir. Açılmamış enjeksiyonluk tozlar 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanabilir. Işıktan korumak için orijinal ambalajında muhafaza ediniz. |
| **Botox Liyofilize Toz İçeren 100 IU 1 Flakon** | Botilinum A toksini=Clostridium botulinum (onabotulinum) toksin tip A | Diğer kas gevşeticiler, periferik etkili ajanlar | Nörolojik bozukluklar, Mesane bozuklukları, Deri ve deri apendaj bozuklukları, Fasiyal dinamik çizgi tedavisi | M03AX01 | - | Raporla ödenir. | - | C | Her endikasyona için hastalarda bireysel doz ayarlaması yapılmalıdır. | BOTOX®’un güvenlilik ve etkililiği, çocuk ve ergenlerde aşağıda belirtilen yaş gruplarının altındaki bireylerde tespit edilmemiştir. Veri mevcut değildir.  Blefarospazm/Hemifasyal spazm: 12 yaş  Servikal distoni: 12 yaş Strabismus: 12 yaş Serebral palsi: 2 yaş İnmeye bağlı fokal üst ve alt uzuv spastisitesi: 18 yaş Kronik migren: 18 yaş Aşırı aktif mesane: 18 yaş Nörojenik detrusor aşırı aktivitesi: 18 yaş Primer aksiller hiperhidroz:12 yaş(12 ile 17 yaş arası ergenlerde sınırlı tecrübe mevcuttur) Maksimum kaş çatmada görülen glabellar çizgiler ve/veya maksimum gülümsemede görülen kaz ayağı çizgileri ve/veya maksimum kaş kaldırma sırasında görülen alın çizgileri: 18 yaş | Buzdolabında (2°C -8°C) veya dondurucuda (-5°C veya daha altında) saklanmalıdır. Ürünün sulandırılarak hazırlandıktan sonra 2 -8ºC’de 5 güne kadar saklanabilmektedir. |
| **Brimadeks 200mg/2ml IV Flakon** | Sugammadeks=Sugammadeks sodyum | Diğer tüm terapötik ürünler, antidotlar | Roküronyum ya da veküronyumun neden olduğu nöromüsküler bloğun geriye döndürülmesi. | V03AB35 | - | - | - | B | Sugammadeksin tavsiye edilen dozu, geriye döndürülecek olan nöromüsküler bloğun seviyesine bağlıdır.Tavsiye edilen doz, anestezik rejime bağlı değildir. Sugammadeks yalnızca, bir anestezi uzmanı tarafından yada anestezi uzmanının denetimi altında kullanılmalıdır. | 2 yaş ve üzeri çocuk ve adolesanlarda sugammadeksin yalnızca roküronyumunneden olduğu nöromüsküler bloğun geriye döndürülmesinde kullanılması önerilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır.Dondurmayınız.Işıktan korumak için flakon dış karton kutunun içerisinde saklanmalıdır. İlk kez açıldıktan ve seyreltildikten sonra, 2°C – 8°C’de ve 25°C’de 48 saat boyunca kimyasal ve fiziksel kullanım stabilitesi kanıtlanmıştır. |
| **Bronkolın 200 Mg Retard 30 Tb** | Teofilin=Aminofilin=Metafilin=Öfilin | Obstrüktif Solunum Yolu Hastalıklarında Kullanılan Diğer  Sistemik İlaçlar, Metilksantin (pürin türevleri) | Kronik astım ve amfizem, kronik bronşit gibi kronik, tıkayıcı akciğer hastalıklarında geri  dönüşümlü havayolu tıkanmalarında semptomların giderilmesinde kullanılır. | R03DA04 | SGKFS2 | - | 1 Günde  3 x 1.0 | C | BRONKOLİN aralıklı olarak dozlanmalıdır. Hekim tarafından bireye göre doz ayarlaması yapılır. | Dozlama yapılırken, teofilinin çocuklardaki  itrahının erişkinlere nazaran daha hızlı olduğu göz önünde tutulmalıdır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak ve kuru yerde saklayınız. |
| **Bupıvon Spınal Heavy Enjeksıyonluk Cozeltı İçeren Ampul %0,5 5x4 ml Ampul** | Bupivakain=Bupivakain hidroklorür hidrat=Bupivakain hidroklorür anhidr | Lokal anestezikler | BUPİVON enjeksiyonluk çözelti uzun süreli anestezinin gerekli olduğu durumlarda uzmanlar tarafından periferik sinir bloğu ve merkezi nöral blok (kaudal veya epidural) ve perkütan infiltrasyon yoluyla lokal anestezi oluşturmak için kullanılır. Duyusal sinir bloğu motor bloğundan daha belirgin olduğundan, BUPİVON ağrıda rahatlama sağlanmasında, örneğin doğum sırasında, özellikle faydalıdır. | N01BB01 | SGKEUV | - | - | C | Gereken doz klinik uzmanın deneyimi ve hastanın fiziksel durumuna göre hesaplanır. Yeterli anestezi için gereken en düşük doz kullanılmalıdır. Başlangıç ve süre ile ilgili bireysel farklılıklar söz konusudur. | BUPİVON’un 1 yaşından küçük çocuklardaki güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır. Sadece sınırlı veriler mevcuttur. Çocuklara, epidural anestezi amaçlı olarak yaşları ve vücut ağırlıklarıyla orantılı, kademeli olarak artan dozlarda uygulanmalıdır, çünkü özellikle torasik düzeydeki epidural anestezi şiddetli hipotansiyon ve solunum zorluğuna yol açabilir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. Donmuş ürünleri çözüp kullanmayınız. |
| **Buvıcaıne %0,5 Enj. Çöz İçeren Flk.** | Bupivakain=Bupivakain hidroklorür hidrat=Bupivakain hidroklorür anhidr | Lokal anestezikler | Yetişkinlerde ve 12 yaş üzeri çocuklarda cerrahi anestezi.-Yetişkinlerde, bebeklerde ve 1 yaş üzeri çocuklarda akut ağrı kontrolü. | N01BB01 | SGKEUV | - | - | C | Gereken doz klinik uzmanın deneyimi ve hastanın fiziksel durumuna göre hesaplanır. Yeterli anestezi için gereken en düşük doz kullanılmalıdır. Başlangıç ve süre ile ilgili bireysel farklılıklar söz konusudur. | 1 yaşından küçük çocuklardaki güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır. Sadece sınırlı veriler mevcuttur. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. Donmuş ürünleri çözüp kullanmayınız. |
| **Caelyx Konsantre Infuzyon Cozeltısı 2 Mg/ml 1x10 ml Flakon** | Adriamisin lipozomal (Pegile lipozomal doksorubisin hidroklorür) | Antineoplastik Ajanlar | Kardiyak riske sahip metastatik meme kanseri ve ileri over  kanserinin tedavisi | L01DB01 | SGKFJ4 | Raporla ödenir. | 30 Günde 1 x 5.0 | D veya X | Hastalarda bireysel doz ayarlama yapılır. | Çocuklardaki deneyim kısıtlıdır. 18 yaşın altındaki hastalarda önerilmemektedir. | 2°C-8°C arasında (buzdolabında) saklayınız. Dondurmayınız.  Seyreltilerek hazırlandıktan sonra:  -2 °C ile 8 °C  Arasında 24 saat  süreyle kimyasal  ve fiziksel olarak  stabiliteye sahip  olduğu gösterilmiştir.  -  Mikrobiyolojik bakış açısıyla, ürün derhal  kullanılmalıdır. Eğer hemen kullanılmayacaksa,  kullanımdan önce geçen saklama süresi ve koşulları kullanıcının sorumluluğundadır ve 2°C ile 8°C  arasında 24 saatten daha uzun  olmamalıdır.  -  Kısmen kullanılmış flakonlar  atılmalıdır. |
| **Cafolıne IM/IV Enjeksıyonluk Çözelti 300 Mg/30 ml 1x30 ml Flakon** | Kalsiyum folinat=Lökoverin kalsiyum | Antineoplastik Tedavide Kullanılan Detoksifikasyon Ajanları | Kanser tedavisinde 5-fluourasin ile birlikte sitotoksit etki azaltmada. Folik asit eksikliğine bağlı megoblastik anemide endikedir. | V03AF03 | SGKF7O | Raporla ödenir. | - | C | 500 mg/m2 aşan metotreksat dozlarında verilmeli.  100-500 mg/m2 olan metotreksat dozlarındaise düşünülmelidir. | dozaj ve süresi metotreksatın dozaj vetipine ve / veya toksisite semptomlarının ortaya çıkmasına ve metotreksatın bireysel atılımkapasitesine bağlıdır. | 2-8°C arasında.  %5 glukoz ve % 0,9 sodyum klorür çözeltisi içinde kalsiyum folinat ışıkta ve oda sıcaklığında 24saat stabildir. |
| **Calcıcard IV Infuzyonluk Cozeltı Hazırlamak Icın Konsantre 12,5 Mg/5 ml 1x5 ml Flakon** | Levosimendan | Kardiyak Stimülanlar | Akut dekompanse şiddetli kronik kalp yetmezliğinin(ADHF) kısa dönem tedavisin de endikedir. | C01CX08 | SGKFB8 | Raporla ödenir. | - | D | Her hastanın klinik durumun göre ayarlanmalıdır. Tedaviye 10 dakikalık bir süre içinde infüzyonla verilen 6-12 mcg/kg yükleme dozu ile başlanmalı ve bunu 0,1 mcg/kg/dk dozdaki sürekli infüzyon takip etmelidir. | Çocuklara ve 18 yaş altındaki gençlere uygulanmamalıdır. | 2-8°C arasında saklayınız. |
| **Calcımax®–D3 Efervesan Tablet** | Kalsiyum karbonat+ Vitamin D3=Kolekalsiferol | Mineral Destekleri  Kalsiyum | D3 ve Kalsiyum eksikliğine bağlı osteoporoz, osteomalazi ve fibröz osteodistrofi gibi hastalıkların önlenmesi ve tedavisinde | A12AX | SGKF7S | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Yetişkinlerde önerilen doz günde 1 efervesan tablettir | 9 yaş üzeri çocuklarda günde 1  9 yaş altı çocuklarda kullanımı önerilmemektedir. | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında ve kuru yerde saklayınız. |
| **Calcıum Folınate 300 Mg/30 ml -Koçak IV/IM Enjektabl Çözelti İçeren Flakon** | Kalsiyum folinat=Lökoverin kalsiyum | Antineoplastik Tedavide Kullanılan Detoksifikasyon Ajanları | Kanser tedavisinde 5-fluourasin ile birlikte sitotoksit etki azaltmada. Folik asit eksikliğine bağlı megoblastik anemide endikedir. | V03AF03 | SGKF7O | Raporla ödenir. | - | D | 500 mg/m2 aşan metotreksat dozlarında verilmeli.  100-500 mg/m2 olan metotreksat dozlarında ise düşünülmelidir. | dozaj ve süresi metotreksatın dozaj vetipine ve / veya toksisite semptomlarının ortaya çıkmasına ve metotreksatın bireysel atılımkapasitesine bağlıdır | 2-8°C arasında.  %5 glukoz ve % 0,9 sodyum klorür çözeltisi içinde kalsiyum folinat ışıkta ve oda sıcaklığında 24saat stabildir. |
| **Calciles Enjeksiyonluk Çözelti 225 Mg+572 Mg/10 ml** | Kalsiyum glukonat + Kalsiyum levülinat dihidrat | Mineral Destekleri  Kalsiyum | Akut hipokalsemi  Alerjik durumlar  Raşitizm ve osteomalazi tedavisine yardımcı  MgSO4 zehirlenmesi… | A12AA20 | SGKFW6 | - | - | C | Tedavi sırasında serum kalsiyum düzeyleri yakından izlenmelidir | İntravenöz 200 ile 500 mg (19,5 ile 48,8 mg kalsiyum iyonu) tek bir dozda ve dakikada 5 ml’yi geçmeyen bir hızda (47,5 mg kalsiyum iyonu) yavaşça uygulanır. Tetani kontrol altına alınıncaya kadar gerekirse yinelenir. | 25 ̊C altındaki oda sıcaklığında ışıktan uzakta saklanmalıdır.  Ürün, %5 dekstroz ve %0,9 sodyum klorür ile karıştırıldığında 25 ̊C’de 48 saat stabildir. |
| **Cales Enjeksiyonluk Süspansiyon İçeren Ampul** | Betametazon=Betametazon asetat=Betametazon sodyum fosfat=Betametazon benzoat=Betametazon dipropiyonat=Betametazon valerat | Glukokortikoidler | Oral kortikosteroid kullanamayan hastalarda endike | H02AB01 | SGKETX | - | - | C | Doz, Hastalığın Türüne, Ağırlığına Ve Hastadan Alınan Yanıta Göre Ayarlanmalıdır. | Bu yaş grubunda kullanımın önerilmesi için klinik veri bulunmamaktadır. | 25°C altındaki oda sıcaklıklarında saklayınız. Orijinal ambalajında ve ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Candimax Kapsül 150 Mg (2 Kapsül)** | Flukonazol | Sistemik Kullanım İçin Antimikotikler | Kandida  enfeksiyonları dahil olmak üzere dermato mikozlar ve oniko mikozlarda endikedir | J02AC01 | SGKF22 | - | 7 Günde 1 x 1.0 | D | T. pedis, korporis, krurisve kandida da haftada 150 mg süre 2 - 4 haftadır. T. pedis 6 hafta, T. versicolor için 2 hafta için haftada bir kez 300 mg’dır. Kimi hastalarda 3. hafta 300 mg, kimi hastalarda tek doz 300-400 mg . Alternatif bir doz rejimi 2 ila 4 hafta boyunca, günde 50 mg’ dır. Onikomikoz  için önerilen doz, haftada 150 mg tek dozdur. Tedavi, enfekte olmamış tırnağın uzayıp enfekte tırnağın yerini almasına kadar devam ettirilmelidir. | Mevcut değil. | 25 °C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Carboplatın - Koçak 150 Mg/15 ml IV İnfüzyon İçin Solüsyon İçeren Flakon** | Karboplatin | Antineoplastik Ajanlar | Over karsinomu,  Germ hücreli tümörler,  Küçük hücreli akciğer kanseri,  Diğer maligniteler | L01XA02 | SGKF82 | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 3.0 | D | Böbrek fonksiyonu normal olan ve daha önce tedavi uygulanmamış erişkin hastalar için önerilen karboplatin dozu, 15 ila 60 dakikalık infüzyon ile tek doz şeklinde uygulanan 400 mg/m2’dir. | Çocuklarda spesifik dozaj önerilerinin yapılabilmesi için yeterli deneyim yoktur. | 25°C’nin altındaAçıldıktan sonra seyreltilmiş çözelti: Kimyasal ve fiziksel stabilite 0.4 mg/ml ve 2 mg/ml konsantrasyonlarındaki %5 glukoz çözeltisi içerisinde 2-8ºC’de ve ışıktan koruyarak 25ºC’de 28 gün boyunca gösterilmiştir. Çözelti, ışık koruması olmaksızın 25ºC’de saklanmış ise 24 saat stabildir |
| **Carboplatın - Koçak 450 Mg/45 ml 1 Flakon** | Karboplatin | Antineoplastik Ajanlar | Over karsinomu,  Germ hücreli tümörler,  Küçük hücreli akciğer kanseri,  Diğer maligniteler | L01XA02 | SGKF82 | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 3.0 | D | Böbrek fonksiyonu normal olan ve daha önce tedavi uygulanmamış erişkin hastalar için önerilen karboplatin dozu, 15 ila 60 dakikalık infüzyon ile tek doz şeklinde uygulanan 400 mg/m2’dir. | Çocuklarda spesifik dozaj önerilerinin yapılabilmesi için yeterli deneyim yoktur. | 25°C’nin altında Açıldıktan sonra seyreltilmiş çözelti: Kimyasal ve fiziksel stabilite 0.4 mg/ml ve 2 mg/ml konsantrasyonlarındaki %5 glukoz çözeltisi içerisinde 2-8ºC’de ve ışıktan koruyarak 25ºC’de 28 gün boyunca gösterilmiştir. Çözelti, ışık koruması olmaksızın 25ºC’de saklanmış ise 24 saat stabildir |
| **Carboplatın- Solusyon İçeren Flakon 150 Mg 1 Flakon** | Karboplatin | Antineoplastik Ajanlar | Over karsinomu,  Germ hücreli tümörler,  Küçük hücreli akciğer kanseri,  Diğer maligniteler | L01XA02 | SGKF82 | Raporla ödenir | 1 Günde 1 x 3.0 | D | Böbrek fonksiyonu normal olan ve daha önce tedavi uygulanmamış erişkin hastalar için önerilen karboplatin dozu, 15 ila 60 dakikalık infüzyon ile tek doz şeklinde uygulanan 400 mg/m2’dir. | Çocuklarda spesifik dozaj önerilerinin yapılabilmesi için yeterli deneyim yoktur. | 25°C’nin altında Açıldıktan sonra seyreltilmiş çözelti: Kimyasal ve fiziksel stabilite 0.4 mg/ml ve 2 mg/ml konsantrasyonlarındaki %5 glukoz çözeltisi içerisinde 2-8ºC’de ve ışıktan koruyarak 25ºC’de 28 gün boyunca gösterilmiştir. Çözelti, ışık koruması olmaksızın 25ºC’de saklanmış ise 24 saat stabildir. |
| **Carboplatın-Kocak Flakon IV Flakon 450 Mg 1 Flakon** | Karboplatin | Antineoplastik Ajanlar | Over karsinomu,  Germ hücreli tümörler,  Küçük hücreli akciğer kanseri,  Diğer maligniteler | L01XA02 | SGKF82 | Raporla ödenir | 1 Günde 1 x 3.0 | D | Böbrek fonksiyonu normal olan ve daha önce tedavi uygulanmamış erişkin hastalar için önerilen karboplatin dozu, 15 ila 60 dakikalık infüzyon ile tek doz şeklinde uygulanan 400 mg/m2’dir. | Çocuklarda spesifik dozaj önerilerinin yapılabilmesi için yeterli deneyim yoktur. | 25°C’nin altındaAçıldıktan sonra seyreltilmiş çözelti: Kimyasal ve fiziksel stabilite 0.4 mg/ml ve 2 mg/ml konsantrasyonlarındaki %5 glukoz çözeltisi içerisinde 2-8ºC’de ve ışıktan koruyarak 25ºC’de 28 gün boyunca gösterilmiştir. Çözelti, ışık koruması olmaksızın 25ºC’de saklanmış ise 24 saat stabildir |
| **Cardenor 25 Mg/25 ml IV İnf. İçin Konsantre Coz İçeren 1 Flk** | Noradrenalin=Norepinefrin=levorterenol bitartarat | Kardiyak Tedavi | Septik Şok durumunda kan dolaşmında stabil durum elde edilemediği takdirde kullanır. | C01CA03 | - | - | - | C | 70 kg vücut ağırlığı için infüzyonun başlangıç oranı 10 -20 ml/saat (0.16 –0.33 ml/dk) arasında olmalıdır. | Başlangıç dozu olarak, kan basıncı kontrolüyle norepinefrin genellikle 0,05 μg/kg/dakika norepinefrin baz infüze edilebilir ve 0,5 μg/kg/dakika baza kadar artırılabilir. | 25°C'nin altında, oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Cardenor 4 Mg/4 ml IV İnfüzyon İçin Konsantre Çözelti İçeren Ampul** | Noradrenalin=Norepinefrin=levorterenol bitartarat | Kardiyak Tedavi | Akut hipotansiyon durumlarında acil önlem olarak kan basıncının normale döndürülmesinde endikedir. | C01CA03 | - | - | - | C | infüzyon genellikle başlangıçta 2-3 ml/dakika (dakikada 8-12 μg) veya 0,11-0,17 (μg/kg/dakika)olarak verilir ve kan basıncındaki duruma göre miktar ayarlanır. | Çocuklara norepinefrin verirken yetişkinlerdekine benzer şekilde dikkat edilmelidir. Başlangıç dozu olarak, kan basıncı kontrolüyle norepinefrin genellikle 0,05μg/kg/dakika norepinefrin baz infüze edilebilir ve 0,5 μg/kg/dakika baza kadar artırılabilir. | 25°C'nin altında, oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Cardopan 80 Mg 28 Film Tablet** | Valsartan | Kombine Olmayan Anjiotensin Iı Antagonistleri | Hipertansiyon  Kalp yetmezliği  miyokard infarktüs (AMİ ) | C09CA03 | SGKFUY | - | 1 Günde 2 x 1.0 | D | Hipertansiyon: 1 defada 80-160 mg  Kalp yetmezliği: günde 2x 40 mg tolere edilirse 2x80 veya 2x160 mg  AMİ Sonrası: 12 saat gibi erken dönemde başlanabilir. Günde 2x20 mg birkaç hafta içinde doz yükselmesi yapılabilir. | Hiçbir klinik etkileşim çalışması yok. | 25°C'nin altında, oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Carvexal 6,25 Mg 30 Tablet** | Karvedilol | Kardiyovasküler Sistem  Alfa Ve Beta Blokörler | Hipertansiyon  Koroner kalp hastalığı  Kronik kalp yetmezliği | C07AG02 | SGKF86 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | D veya X | Tedavi birden bire kesilmemeli ve kesileceği zaman da haftalar içinde gittikçe azaltılarak kesilmelidir. | Hiçbir klinik etkileşim çalışması yok. | 25°C'nin altında  Işıktan Korunarak saklayınız. |
| **CASPOPOL IV INFUZYONLUK TOZ ICEREN FLAKON 50 Mg 1 Flakon** | Kaspofungin asetat | Sistemik Kullanım İçin Antimikotikler | Fungal enfeksiyonların ampirik  Candida enfeksiyonlarının tedavisi  invazif aspergilloz tedavisi | J02AX04 | SGKF87 | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Klasik doz günde bir kez 50 mg'dır (çoğu endikasyonda 70 mg yükleme dozunun ardından uygulanır). | Yeni doğanlarda ve 12 ay altı çocuklardaki klinik çalışmalarda güvenliliği ve etkililiği yeterli oranda çalışılmamıştır. | 2°C-8°C'de saklanmalı  Hazırlanmış konsantre ilaç: Hazırlanan hasta infüzyon solüsyonu hazırlanmadan önce 1 saat ≤25°C'de saklanabilir.  Seyreltilmiş ilaç:  IV torba veya şişedeki son hasta infüzyon solüsyonu ≤25°C'de 24 saat veya 2-8 °C’de 48 saat saklanabilir. |
| **Caspopol IV Infuzyonluk Toz Iceren Flakon 70 Mg 1 Flakon** | Kaspofungin asetat | Sistemik Kullanım İçin Antimikotikler | Fungal enfeksiyonların ampirik  Candida enfeksiyonlarının tedavisi  invazif aspergilloz tedavisi | J02AX04 | SGKF87 | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Klasik doz günde bir kez 50 mg'dır (çoğu endikasyonda 70 mg yükleme dozunun ardından uygulanır). | Yeni doğanlarda ve 12 ay altı çocuklardaki klinik çalışmalarda güvenliliği ve etkililiği yeterli oranda çalışılmamıştır. | 2°C-8°C'de saklayınız.  Hazırlanmış konsantre ilaç: Hazırlanan hasta infüzyon solüsyonu hazırlanmadan önce 1 saat ≤25°C'de saklanabilir.  Seyreltilmiş ilaç:  IV torba veya şişedeki son hasta infüzyon solüsyonu ≤25°C'de 24 saat veya 2-8 °C’de 48 saat saklanabilir. |
| **Cetryn 10 Mg 20 Film Tablet** | Setirizin=Setirizin hidroklorür | Sistemik Kullanılan Antihistaminikler | -Alerjik rinitin  -Kronik idiopatik ürtikerin semptomlarının tedavisinde | R06AE07 | SGKFOK | - | 1 Günde 1 x 1.0 | B | Erişkinlerde: Günde bir kez 10 mg (1 tablet) | 6-12 yaş arasındaki çocuklarda: Günde iki kez 5 mg (günde iki kez 1/2 tablet)12 yaş üstü adölesanda: Günde bir kez 10 mg (1 tablet) | 30°C’nin altında saklayınız. |
| **Cılapem Iv Inf. Icın Toz Iceren Flakon 500 Mg/500 Mg 1 Flakon** | İmipenem-silastatin | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller | Alt solunum yolu,  Üriner sistem,  Jinekolojik,  İntra-abdominal,  Kemik ve eklem, Polimikrobik enfeksiyonlarda | J01DH51 | SGKF5R | - | 1 Günde 3 x 2.0 | C | Günlük dozu enfeksiyonun tipine veya şiddetine göre belirlenmeli ve patojen(ler)in duyarlılık derecesi, böbrek fonksiyonu ve vücut ağırlığı dikkate alınarak eşit bölünmüş dozlar halinde verilmelidir. | 1 yaşının altındaki çocuklarda veya böbrek fonksiyon bozukluğu (serum kreatinini > 2 mg/dl) olan pediyatrik hastalarda kullanılmasının önerilmesi için klinik veriler yetersizdir. | Flakonu (kuru toz) 25°C’nin altında.  Çözeltisiyle hazırlandıktan sonra: 25°C’ de 4 saat, 4°C’ de 24 saat stabildir. |
| **Cıloxan Goz Damlası %0.3 5 ml Şişe** | Siprofloksasin | Antienfektifler | Kornea ülserlerinde ve gözün ve etrafındaki yapıların yüzeysel enfeksiyonlarda kullanılır. | S01AE03 | SGKFPA | - | -  Tedavi süresi, genellikle 7-14 gündür.  Maksimum tedavi süresi 21 gün olarak tavsiye edilmektedir | C | 1.gün: ilk 6 saat 15 dk ‘da bir 2 damla devamın 30 dakikada bir 2 damla  2.gün: saatte bir 2 damla  3-14. Günün sonu: 4 saatte bir 2 damla | 1 yaşın üzerindeki pediyatrik hastalarda kullanımı yetişkinlerle aynıdır. | 25°C’nin altında  Buzdolaba koymayınız. |
| **Cıpıntu Infuzyon Cozeltı 50 Mg 1 Flakon** | Sisplatin | Antineoplastik Ajanlar | metastatik, non-seminomatöz germ hücreli karsinom, primer veya ileri evredeki verefrakter over kanserleri, ileri evredeki ve refrakter mesane kanserleri ve baş-boyunun skuamöz hücreli kanserlerin de, Hodgkin ve non-Hodgkin lenfoma,nöroblastoma, sarkoma,mide, akciğer, özofagus, serviks ve prostat kanserlerinde, miyeloma, melanoma, küçük hücreliakciğer kanserleri ve osteosarkomanın tedavisinde endikedir | L01XA01 | SGKFPE |  | 1 Günde 1 x 2.0 | DX | Genel doz şeması yetişkinlerin ve çocukların çoğu için geçerlidir.  Monoterapi için aşağıdaki iki doz rejimi önerilmektedir:  Her 3-4 haftada bir tek doz olarak 50-120 mg/m2  Her 3-4 haftada bir 5 gün süreyle 15-20 mg/m2/gün | - | 25°C’ninaltında  Buzdolaba koymayınız.  Seyreltilmiş çözelti 25°C de 6 saat stabildir. Sadece i.v. infüzyonla uygulanır. |
| **Cıpıntu İnfuzyon İcin Konsantre Çözelti 100 Mg/100 ml 1x100 ml Flakon** | Sisplatin | Antineoplastik Ajanlar | Yukarıdaki endikasyonların aynısı | L01XA01 | SGKFPE | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 3.0 | DX | Genel doz şeması yetişkinlerin ve çocukların çoğu için geçerlidir.  Monoterapi için aşağıdaki iki doz rejimi önerilmektedir:  Her 3-4 haftada bir tek doz olarak 50-120 mg/m2  Her 3-4 haftada bir 5 gün süreyle 15-20 mg/m2/gün |  | 25°C’ninaltında  Buzdolaba koymayınız.  Seyreltilmiş çözelti 25°C de 6 saat stabildir. Sadece i.v. infüzyonla uygulanır. |
| **Cıprasıd Fılm TABLET 500 Mg 14 Tablet** | Siprofloksasin | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller | Gram-negatif bakterilere bağlı alt solunum yolu enf.  İdrar yolu enf.  GIS kanal enf. | J01MA02 | SGKFP8 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Dozaj endikasyona, enfeksiyonun şiddetine ve yerine, neden olan organizmalarınsiprofloksasine duyarlılığına, hastaların böbrek fonksiyonlarına ve çocuklar ile ergenlerdevücut ağırlığına göre belirlenir. | Tendinit ve tendon rüptürü, periferal nöropati ve merkezi sinir sistemi etkileri dahil sakatlığa sebep olan ve potansiyel geri dönüşümsüz ciddi advers reaksiyonlar vardır.  Çocuklar ve adolesanlardaki kullanımı mevcut resmi kılavuzları izlemelidir. Deneyimli hekimler tarafından başlanmalıdır. | 25°C altında, oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Cıtoles Fılm Tablet 20 Mg 56 Tablet** | Essitalopram okzalat | Antidepresanlar | Majör depresif durumlar, Agorafobili veya agorafobisiz panik bozukluğu, Sosyal anksiyete bozukluğu (sosyal fobi), Yaygın anksiyete bozukluğu,  Obsesif-Kompülsif Bozukluk (OKB) tedavilerinde | N06AB10 | SGKF00 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | 20 mg'ın üzerindeki günlük dozlarda güvenliliği kanıtlanmamıştır  Günlük 10 mg'lık doza geçilmeden önce, ilk hafta günde 5 mg'lık başlangıç dozu tavsiye edilir. Doz daha sonra, alınacak bireysel hasta cevabına göre, günde maksimum 20 mg'açıkarılabilir. Maksimum etki, yaklaşık 3 ay sonra alınır. Tedavi birkaç ay sürer. | Çocuklarda ve 18 yaşın altındaki adolesanların tedavisinde kullanılmamalıdır. | 25°C altında, oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Cipintu 100mg/100ml IV Flakon** | Sisplatin | Antineoplastik Ajanlar | Metastatik, non-seminomatöz germ hücreli karsinom, primer veya ileri evredeki verefrakter over kanserleri, ileri evredeki ve refrakter mesane kanserleri ve baş-boyunun skuamöz hücreli kanserlerinde, Hodgkin ve non-Hodgkin lenfoma, nöroblastoma, sarkoma, mide, akciğer, özofagus, serviks ve prostat kanserlerinde, miyeloma, melanoma, küçük hücreliakciğ er kanserleri ve osteosarkomanın tedavisinde endikedir | L01XA01 | SGKFPE | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 3.0 | D | Monoterapi için aşağıdaki iki doz rejimi önerilmektedir: Her 3-4 haftada bir tek doz olarak 50-120 mg/m2Her 3-4 haftada bir 5 gün süreyle 15-20 mg/m2/gün | Genel doz şeması yetişkinlerin ve çocukların çoğu için geçerlidir. | 25°Caltıda, oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Ciprasid 500 Mg 14  Film Tablet** | Siprofloksasin | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller Florokinolonlar | Gram-negatif bakterilere bağlı alt solunum yolu enf.  İdrar yolu enf.  GIS kanal enf. | J01MA02 | SGKFP8 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Dozaj endikasyona, enfeksiyonun şiddetine ve yerine, neden olan organizmalarınsiprofloksasine duyarlılığına, hastaların böbrek fonksiyonlarına ve çocuklar ile ergenlerdevücut ağırlığına göre belirlenir. | Tendinit ve tendon rüptürü, periferal nöropati ve merkezi sinir sistemi etkileri dahil sakatlığa sebep olan ve potansiyel geri dönüşümsüz ciddi advers reaksiyonlar vardır.  Çocuklar ve adolesanlardaki kullanımı mevcut resmi kılavuzları izlemelidir. Deneyimli hekimler tarafından başlanmalıdır. | 25°C altıda, oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Cipropol 100 ml 2 Mg/ml IV İnfüzyon İçin Çözelti** | Siprofloksasin | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller  Florokinolonlar | Solunum yolu enf.  Göz enf.  Böbrek ve/veya idrar yolları enf.  Cilt ve yumuşak doku enf | J01MA02 | SGKFP9 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Tedavi süresi hastalığın ciddiyeti ile klinik ve bakteriyolojik seyrine bağlıdır. Esasen, tedaviye ateşin düşmesi veya klinik belirtilerin kaybolmasından sonra 3 gün daha devam edilmelidir.  -Böbrek, idrar yolları ve karın içi enf. 7 güne kadar, -Savunma mekanizması zayıflamış (hastalarda tüm nötropenik dönem boyunca,  -Osteomiyelitte maksimum 2 ay,  -Diğer enf. 7-14 gün. | -Kistik fibrozis enf 3 x 10 mg/kg vücut ağırlığı (< 400 mg/doz)  - Komplike üriner sistem enf. 3x 6 mg/kg –3 x 10 mg/kg vücut ağırlığı (< 400 mg/doz)  - İnhalasyon antraks (maruziyet sonrası) 2 x 10 mg/kg vücut ağırlığı (< 400 mg/doz) | 25°C altıda, oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Cipropol 2 Mg/ml 200ml IV İnfüzyon İçin Çözelti** | Siprofloksasin | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller  Florokinolonlar | Solunum yolu enf.  Göz enf.  Böbrek ve/veya idrar yolları enf.  Cilt ve yumuşak doku enf | J01MA02 | SGKFP9 | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Tedavi süresi hastalığın ciddiyeti ile klinik ve bakteriyolojik seyrine bağlıdır. Esasen, tedaviye ateşin düşmesi veya klinik belirtilerin kaybolmasından sonra 3 gün daha devam edilmelidir.  -Böbrek, idrar yolları ve karın içi enf. 7 güne kadar, -Savunma mekanizması zayıflamış (hastalarda tüm nötropenik dönem boyunca,  -Osteomiyelitte maksimum 2 ay,  -Diğer enf. 7-14 gün. | -Kistik fibrozis enf 3 x 10 mg/kg vücut ağırlığı (< 400 mg/doz)  - Komplike üriner sistem enf. 3x 6 mg/kg –3 x 10 mg/kg vücut ağırlığı (< 400 mg/doz)  - İnhalasyon antraks (maruziyet sonrası) 2 x 10 mg/kg vücut ağırlığı (< 400 mg/doz) | 25°C altıda, oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Cisplatin-Koçak 50 Mg/100 ml IV İnfüzyon İçin Konsantre Solüsyon İçeren Flakon** | Sisplatin | Antineoplastik Ajanlar | Metastatik, non-seminomatöz germ hücreli karsinom, primer veya ileri evredeki verefrakter over kanserleri, ileri evredeki ve refrakter mesane kanserleri ve baş-boyunun skuamöz hücreli kanserlerinde, Hodgkin ve non-Hodgkin lenfoma, nöroblastoma, sarkoma, mide, akciğer, özofagus, serviks ve prostat kanserlerinde, miyeloma, melanoma, küçük hücreliakciğ er kanserleri ve osteosarkomanın tedavisinde endikedir. | L01XA01 | SGKFPE | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 2.0 | D X | Monoterapi için aşağıdaki iki doz rejimi önerilmektedir: Her 3-4 haftada bir tek doz olarak 50-120 mg/m2Her 3-4 haftada bir 5 gün süreyle 15-20 mg/m2/gün |  | 25°C altındaki oda sıcaklığında, ışıktan korunarak saklayınız. Buzdolabında saklanmamalı veya dondurulmamalıdır.Seyreltildikten sonra:Kullanımdaki kimyasal ve fiziksel stabilitesi aşağ ıdaki çözeltilerden biri ile seyreltildiktensonra sonuçtaki sisplatin konsantrasyonu 0.1 mg/ml olan çözeltide 2-8°C de 48 saat içingösterilmiştir;%0.9 sodyum klorür çözeltisi%5 glukoz çözeltisi ve %0.9 sodyum klorür çözeltisi karışımı (1:1)%5 mannitol çözeltisi ve %0.9 sodyum klorür çözeltisi karışımı (1:1)Mikrobiyolojik açıdan bakıldığında; ürün seyreltildikten sonra derhal kullanılmalıdır.Eğer hemen kullanılmazsa kullanımdan önceki saklama koşulları ve saklama süresikullanıcının sorumluluğundadır ve dilüsyon kontrollü ve valide aseptik şartlarda gerçekleştirilmediği takdirde 2-8°C’de 24 saatten daha uzun süre saklanmamalıdır. |
| **Citol 20 Mg 28 Film Tablet** | Sitalopram | Antidepresanlar | Depresyon tedavisi ve relaps/rekürenslerin önlenmesi, Agorafobili veya agorafobisiz panik bozukluğu, (OKB) tedavilerinde | N06AB04 | SGKFPG | Rapor ödenir. | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Depresyon ve OKB: Günde 20 mg kullanılır. En fazla 40 mg’a yükseltilebilir.  Panik bozukluğu: Günlük 20 mg'lık doza çıkmadan önce ilk hafta, günde 10 mg oral doz önerilir. Günde en fazla 40 mg'a yükseltilebilir. | Çocuklar ve 18 yaşın altındaki adolesanların tedavisinde kullanılmamalıdır. | 25°C altıda oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Citoles 10 Mg 56 Film Tablet** | Essitalopram okzalat | Antidepresanlar (selektif serotonin gerialım inhibitörleri ) | Majör depresif durumlar, Agorafobili veya agorafobisiz panik bozukluğu, Sosyal anksiyete bozukluğu (sosyal fobi), Yaygın anksiyete bozukluğu, (OKB) tedavilerinde | N06AB10 | SGKF00 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | 20 mg'ın üzerindeki günlük dozlarda güvenliliği kanıtlanmamıştır  Günlük 10 mg'lık doza geçilmeden önce, ilk hafta günde 5 mg'lık başlangıç dozu tavsiye edilir. Doz daha sonra, alınacak bireysel hasta cevabına göre, günde maksimum 20 mg'açıkarılabilir. Maksimum etki, yaklaşık 3 ay sonra alınır. Tedavi birkaç ay sürer. | Çocuklarda ve 18 yaşın altındaki adolesanların tedavisinde kullanılmamalıdır. | 25°C altıda oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Clarıscan 0,5 Mmol/ml 15 ml Enjeksıyonluk Cozeltı Iceren Flakon** | MR kontr. maddesi (Meglumin gadoterat) | Kontrast Maddeler | MR görüntülemede.  Ensefalik ve spinal görüntüleme  Anjiyografi | V08CA02 | SGKFCT | - | 1 Günde 1 x 2.0 | C | Yetişkinlerde önerilen doz 0,1 mmol/kg, yani 0,2 mL/kg'dır | Yenidoğanlarda ve bebeklerde gereken doz hesaplanarak şırıngaya alınmalı ve uygulanmalıdır. | Işıktan uzak bir ortamda 30°C’nin altında saklanmalıdır. |
| **Clarıscan 0,5 Mmol/ml 20 ml Enjeksıyonluk Cozeltı Iceren Flakon** | MR kontr. maddesi (Meglumin gadoterat) | Kontrast Maddeler | MR görüntülemede.  Ensefalik ve spinal görüntüleme  Anjiyografi | V08CA02 | SGKFCT | - | 1 Günde 1 x 2.0 | C | Yetişkinlerde önerilen doz 0,1 mmol/kg, yani 0,2 mL/kg'dır | Yenidoğanlarda ve bebeklerde gereken doz hesaplanarak şırıngaya alınmalı ve uygulanmalıdır. | Işıktan uzak bir ortamda 30°C’nin altında saklanmalıdır. |
| **Clarol 500 Mg IV Infuzyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Lıyofılıze Toz Ve Çözücü** | Klaritromisin | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller (Makrolidler) | Yalnızca intravenöz yol ile kullanılır.  İntravenöz tedavi ağır hastalarda 2-5 gün uygulanır ve doktor tarafından uygun görüldüğünde oral klaritromisin tedavisine geçilmelidir.  Yetişkinler: Önerilen doz günlük 1 gramdır ve 2 eşit doz halinde KÜB’ de belirtilen şekilde ki gibi sulandırılarak uygulanır | J01FA09 | SGKF8T | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Yalnızca intravenöz yol ile kullanılır.  İntravenöz tedavi ağır hastalarda 2-5 gün uygulanır ve doktor tarafından uygun görüldüğünde oral klaritromisin tedavisine geçilmelidir.  Yetişkinler: Önerilen doz günlük 1 gramdır ve 2 eşit doz halinde KÜB’ de belirtilen şekilde ki gibi sulandırılarak uygulanır | 12 yaşından küçük hastalarda klaritromisin İ.V.kullanımı önerilmez. | 30 °C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız ve ışıktan koruyunuz. Sulandırılmış çözeltisi oda sıcaklığında 24 saat, 5°C’de 48 saat saklanabilir. |
| **Clınoleıc % 20 500 ml İntravenöz İnfüzyon İçin Lipid Emülsiyon** | Parenteral beslenme(clinoleic lipid emülsiyonu(fosfor+ soya yağı+zeytinyağı)) | Parenteral Beslenme Solüsyonları | Oral veya enteral beslenmenin mümkün olmadığı, yetersiz veya kontrendike olduğu durumlarda parenteral beslenme ihtiyacı olan hastalar için lipid kaynağı olarak kullanılır. | B05BA02 | SGKFIS | - | - | C | Hastanın enerji ihtiyacının %60’ına kadarı karşılanabilir.  İnfüzyon ilk 15-30 dakikasında dakikada 0,5 mL hızında başlatılabilir. Sonrasında hız ilk günde 500 mL uygulaması sağlayacak şekilde artırılabilir. İlerleyen günlerde doz maksimum 0,25 g lipid/kg/saat infüzyon hızı ile maksimum 2,5 g lipid/kg vücut ağırlığı olacak şekilde yükseltilebilir. | İnfüzyon ilk 10-30 dakikasında dakikada 0,05 mL hızında başlatılabilir. İnfüzyon hızı hiçbir zaman 0,25 g lipid/kg/saati aşmamalıdır. Günlük doz 4 g lipid/kg vücut ağırlığını aşmamalıdır. | 25°C'nin altındak oda sıcaklığında  koruyucu dış ambalajında saklanmalıdır.  Yenidoğanlarda ve 2 yaşından küçük çocuklarda kullanıldığında çözelti (torbalarda ve uygulama setlerinde) uygulama tamamlanana kadar ışığa maruz kalmaktan korunmalıdır  Dondurulmamalıdır. |
| **Clonex 100 Mg 50 Tablet** | Klozapin | Antipsikotikler | Tedaviye dirençli şizofreni hastalarında ya da klasik antipsikotiklere yanıt vermeyen veya toleransı olmayan şizofreni hastalarında endikedir. | N05AH02 | SGKF9R | Düzenleyebilecek branşlarPsikiyatri veya nöroloji uzman hekimleri. 1 ay dozda reçete ediri. | 1 Günde 9 x 1.0 | B | Dozaj her hastanın durumuna göre ayrı ayrı düzenlenmelidir. Her hasta için en düşük etkili doz kullanılmalıdır. Hipotansiyon, nöbet ve sedasyon risklerini en aza indirmek üzere dikkatli titrasyon ve bölünmüş dozaj programı gereklidir. | 16 yaş altı çocuklarda ve ergenlerde güvenliliği ve etkililiği belirlenmediğinden kullanılmamalıdır. | 25ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Clotinab 10 Mg / 5 ml IV Enjeksiyon İçin Çözelti İçeren Flakon** | Absiksimab=İmmünoglobulin G1 | Antitrombotik Ajanlar (Antitrombotik Ajanlar ) | Akut koroner sendrom hastalarında uygulanacak perkütan koroner girişimlerde, Yüksek riskli perkütan koroner girişim uygulanan hastalarda, Geleneksel tedaviye cevap vermeyen, kararsız anjinalı hastalarda endikedir. | B01AC13 | SGKFYW | - | - | C | Yetişkinlerde önerilen dozu, perkütan koroner girişim başlamadan 10-60 dk önce, i.v. bolus yolla 0.25 mg/kg’dır. Bunu 12 saat boyunca 0.125 mcg/kg/dk (maksimum 10 mcg/dk) dozundaki sürekli i.v. infüzyon takip eder. | 16 yaş altı çocuklarda ve ergenlerde güvenliliği ve etkililiği belirlenmediğinden kullanılmamalıdır. | Flakonlar 2°-8°C arasındaki sıcaklıkta saklanmalıdır. Ürün dondurulmamalı ve çalkalanmamalıdır. |
| **Clovate %0,05 Krem 50 Gr** | Klobetazol=Klobetazol propiyonat | Dermatolojik Kortikosteroid Preparatları Çok Güçlü (Grup Iv) Kortikosteroidler | Çok etkin bir kortikosteroid olup, psoriasis (yaygınplak psoriasisi hariç), inatçı dermatozlar, liken planus, diskoid lupus eritematozus ve daha az aktif steroidlere yeterli cevap vermeyen diğer durumların tedavisinde kullanılır. | D07AD01 | SGKF8Z | - | 7 Günde 1 x 1.0 | C | Krem özellikle nemli ve sızıntılı yüzeylere uygundur. Hastalıklı alana günde bir veya iki kez iyileşme görülene kadar uygulanır. Hastalığın kontrolü sağlanırsa tedaviye son verilir. Hastanın durumu tekrar değerlendirilmeden tedaviye 4 haftadan daha uzun bir süre devam edilmemelidir. | Çocukluk yaş grubunda zorunlu kalmadıkça kullanımı önerilmemektedir. Çocuklar kortikosteroidlerin lokal ve sistemikyan etkilerine daha duyarlı olduklarından 12 yaşından büyük çocuklarda kullanımı 5 günden uzun süreli kullanılmamalı ve geniş alanlarda, fazla miktarda, uzun süreli uygulamalardan kaçınılmalıdır. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Codermo %0,1 30 G Krem** | Mometazon furoat | Dermatolojik Kortikosteroid Preparatları (Güçlü (Grup Iıı) Kortikosteroidler) | Psöriazis, ekzematöz dermatitler (atopik dermatit gibi) ve kortikosteroidlere yanıt veren diğer tüm dermatozlarınenflamatuvar ve kaşıntılı lezyonlarının tedavisinde kullanılır. | D07AC13 | SGKFF4 | - | - | C | Hastalıklı deri bölgelerine ince bir tabaka halinde uygulanmalıdır.  Günde bir defa uygulanmalıdır. | Topikal kortikosteroidlerin çocuklarda veya yüz bölgesinde kullanımı, etkili tedavi rejimiyle uyumlu olan en az miktarla sınırlı tutulmalı ve tedavi süresi 5 günü geçmemelidir. Sürekli kortikosteroid tedavisi büyüme ve gelişmeyi etkileyebilir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Cofact 500 Iu 20 ml IV Enjeksiyon İçin Toz İçeren Flakon** | Faktör IX=Nonakog gama=İnsan protrombin kompleks konsantresi | Kan Ve Kan Yapıcı Organlar  Antihemorajikler  Kan Pıhtılaşma Faktörleri | -Edinsel protrombin kompleks koagülasyon faktörlerinin eksikliğine bağlı kanamaların tedavisinde  - K vit. bağımlı koagülasyon faktörlerinden herhangi birinin konjenital eksikliğine bağlı kanamaların tedavisinde | B02BD01 | SGKF0V | Raporla Ödenir. | 1 Günde 1 x 20.0 | C | Koagülasyon hastalıklarının tedavisinde uzman bir hekimin gözetimi altında başlatılmalıdır. Yerine koyma tedavisinin dozajı ve süresi, hastalığın şiddetine, kanamanın yeri ve büyüklüğüne ve hastanın klinik durumuna bağlıdır. | Çocuklarda, doz vücut ağırlığına göre ayarlanılarak kullanılabilir. İnfüzyon hızı yavaş olmalıdır. 6 yaşından küçük çocuklarda kullanımına dair yeterli veriler bulunmamaktadır. | 2°C-8°C’de (buzdolabında) saklayınız. Dondurmayınız. Donmuş ürünü çözüp kullanmayınız. Işıktan korumak için flakonu dış kartonu içinde saklayınız. |
| **Colastin-L 20 Mg 30 Film Tablet** | Atorvastatin=Atorvastatin kalsiyum=Atorvastatin hemikalsiyum | Kardiyovasküler Sistem Hmg Coa Redüktaz İnhibitörleri | Hiperkolesterolemi  Kardiyovasküler olaylardan koruma | C10AA05 | SGKESD | Raporla Ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | DX | Tedaviye başlamadan önce standart kolesterol düşürücü bir diyete girmelidir ve bu diyeti COLASTİN-L tedavisi sırasında da devam ettirmelidir. Doz aralığı günde bir defa 10 ila 80 mg’dır. | Hastalarda (10-17 yaş) Heterozigot Ailesel Hiperkolesterolemi: aşlangıç dozu günde 10 mg doz 80 mg’a kadar arttırılabilir. | 25oC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Colchicum-Dispert 0.5 Mg 50 Draje** | Kolşisin | Antigut Preparatları | Akut ve kronik gut (damla) hastalığı ve ailevi Akdeniz Hummasının profilaksi ve tedavisinde ve keza Behçet Hastalığı sendromunun tedavisinde kullanılır. | M04AC01 | SGKFA0 | - | 1 Günde 3 x 2.0 | DX | Akut gut artrit: Başlangıçta Günde 1x1  Gerekirse 2x1  Hafif Durumlarda Haftada 1-4defa 1'er  Akut atak durumunda: ilk belirti ile birlikte 1 veya 2 tabletalınır.  Ailevi Akdeniz Humması ve amiloidoz baskılanmasında:  Günde 1x1  Gerekirse 2x1  Behçet Hast. 3'e bölerek günlük 1-1,5mg | Ailevi Akdeniz Hastalığı olan çocuklarda kullanımı: 5 yaşından küçük olanlarda günde bir defa 1 film tablet; 5 yaş ve daha büyük olan çocuklarda günde iki defa 1’er film tablet. | 25°Caltındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Colciospa 4mg/2ml IM Enj.Çöz.İçrn. Ampul** | Tiyokolşikozid | Kas Gevşeticiler | Yetişkinlerde ve 16 yaştan itibaren adolesanlarda, akut spinal patolojideki ağrılı kas spazmlarınıntedavisinde endikedir | M03BX05 | SGKFT4 | - | 1 Günde 2 x 1.0 |  | Yetişkinler: Önerilen ve maksimum doz, her 12 saatte bir (günde iki kez) 4 mg’lık 1 ampul (8 mg tiyokolşikosid/gün)’dür. | Güvenlik endişeleri nedeniyle 16 yaşın altındaki çocuklarda kullanılmamalıdır. | 25°Caltındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Colıtım IM/IV Enjeksıyonluk Cozeltı 150 Mg 1 Flakon+1 Ampul** | Kolistimetat=Kolistin | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller | Gram negatif basillerden kaynaklanan akut ya da kronik enfeksiyonların tedavisinde kullanılır. | J01XB01 | SGKF9W | - | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Yükleme dozu:Kreatinin klirensinden bağımsız olarak, TÜM HASTALAR İÇİN; 5 mg/kg bir defada uygulanır ve 12 saat sonra idame dozu başlanır.  İdame dozu: Normal böbrek fonksiyonu olan hastalar için (kreatinin klirensi ≥ 70 mL/dk) günlük toplam doz 5 mg/kg/gün olacak şekilde hesaplanır. Toplam doz 2 veya 3'e bölünerek verilir. Önerilen maksimum günlük doz 475 mg'dır. Obez hastalarda doz ayarlaması ideal kiloya göre yapılacaktır. | Klinik çalışmalarda, kolistimetat sodyum pediyatrik popülasyon için kullanılmıştır. Yetişkinler ve pediyatrik popülasyonda benzer yan etkiler görülmesine rağmen, pediyatrik popülasyonda toksisitenin subjektif semptomları rapor edilmeyebilir. Bu yüzden, pediyatrik hastalar için yakın klinik izleme tavsiye edilir. | 25°C’ninaltındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Colimycin IM/IV 4.500.000 Iu  Enjeksiyon Ve İnhalasyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon** | Kolistimetat=Kolistin | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller | Gram negatif basillerden kaynaklanan akut ya da kronik enfeksiyonların tedavisinde kullanılır. | J01XB01 | SGKF9W | - | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Yükleme dozu: Kreatinin klirensinden bağımsız olarak, TÜM HASTALAR İÇİN; 150.000 IU/kg bir defada uygulanır ve 12 saat sonra idame dozu başlanır.  İdame Dozu: Normal böbrek fonksiyonu olan hastalar için (kreatinin klirensi ≥ 70 mL/dk) günlük toplam doz 150.000 IU/kg/gün olacak şekilde hesaplanır. Toplam doz 2 veya 3’e bölünerek verilir. Önerilen maksimum günlük doz 14.250.000 IU’dır. Obez hastalarda doz ayarlaması ideal kiloya göre yapılacaktır | Klinik çalışmalarda, kolistimetat sodyum pediyatrik popülasyon için kullanılmıştır. Yetişkinler ve pediyatrik popülasyonda benzer yan etkiler görülmesine rağmen, pediyatrik popülasyonda toksisitenin subjektif semptomları rapor edilmeyebilir. Bu yüzden, pediyatrik hastalar için yakın klinik izleme tavsiye edilir. | 25°C’ninaltındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Contrathıon %2 Flakon** | Pralidoksim | Antidotlar | Antikolinesteraz aktiviteye sahip organofosforlu insektisit zehirlenmelerinin ve kimyasal bileşikler ile zehirlenmelerin tedavisinde kullanılır. | V03AB04 | - | - | Ödeme yok | C | 1. İntravenöz yoldan (sulandırılmadan 1 mL/dakika hızla yava' enjeksiyonla veya çözeltiyi izotonik glikoz veya izotonik sodyum klorür çözeltilerinde seyrelterek infüzyonla), intramüsküler ya da subkütan yoldan:   İlk enjeksiyonda 200 – 400 mg olan genel pralidoksim dozu, elde edilen etkiye göre 2 g ́a kadar arttırılabilir.  - Gerekli görüldüğü sürece 400 mg/saat ́e kadar dozlar uygulanmaya devam edilmelidir.  2) Oral yoldan: 5 saatte bir, 1-3 mg pralidoksim uygulanır. | İlk enjeksiyonda, genel pralidoksim dozu zehirlenmenin ciddiyetine ve tedaviye cevap verme durumuna bağlı olarak 20 – 40 mg/kg ́dır.  Gerekli görüldüğü sürece 10 mg/kg/saat ́e kadar dozlar uygulanmaya devam edilmelidir. | İlaç, beraberinde verilen steril izotonik %0,9 sodyum klorür ile sulandırılmalıdır.  Sulandırıldıktan sonra hemen kullanılmalıdır. -Kuru ve karanlık bir yerde 25°C altında oda sıcaklığında, orijinal ambalajında saklanmalıdır. Işıktan korunmalıdır. |
| **Coralan 5 Mg 56 Film Kaplı Tablet** | İvabradin hidroklorür | Kardiyak Tedavi | -Koroner arter hastalığı tedavisinde  -Kronik kalp yetmezliği tedavisinde: | C01EB17 | SGKF72 | Raporla Ödenir. | 1 Günde 2 x 1.0 | X | 1. Koroner arter hastalığı tedavisinde: Kronik stabil angina pektorisin semptomatik tedavisinde, tedaviye başlama veya doz titrasyonu kararının seri kalp hızı ölçümü, EKG veya 24 saat ambulatuvar gözlem yapılarak verilmesi önerilir. Başlangıç dozu 75 yaşın altındaki hastalarda günde iki kez 5 mg’ıgeçmemelidir. 2. Kronik kalp yetmezliği tedavisinde: Tedavi, yalnızca stabil kalp yetmezliği olan hastada başlatılmalıdır.   Hekimin kronik kalp yetmezliği tedavisinde deneyimli olması önerilmektedir. Başlangıç dozugumde 2x 5 mg | 18 yaş altı çocuklarda ivabradinin etkililiği ve güvenliliği tanımlanmamıştır. Kronik kalp yetmezliği tedavisi için mevcut veriler bulunmakta olup pozolojiye ilişkin bir öneri yapılamaz. Kronik stabil angina pektorisin semptomatik tedavisi için veri yoktur. | 30oC’nin altındaki oda sıcaklığında salayınız. |
| **Cordalin 150 Mg 3 ml 6 Ampül** | Amiodaron Hidroklorür | Kardiyak Tedavi  Sınıf Iıı Antiaritmikler | Aşağıdaki ağır ritim bozukluklarının tedavisinde, oral yolla uygulama mümkün olmadığında kullanılmalıdır.  1) Hızlı ventriküler ritim ile birlikte atrialaritmi  2)Wolf-Parkinson White sendromuna bağlı taşikardi.  3)Tanısı konmuş, semptomatik ventriküleraritmi | C01BD01 | SGKEQA | - | 1 Günde 3 x 3.0 | D | İntravenöz infüzyon:  Yükleme tedavisi:  Ortalama doz, 250ml %5 dekstroz çözeltisi içinde 5 mg/kg’dır. 24 saatte 2 veya 3 kez tekrarlanır.  İdame tedavisi:  Birkaç gün süreyle, 250 ml %5 dekstroz çözeltisi içinde 10-20 mg/kg/gün ( 24 saatte 600-800 en çok 1200 mg ) olarak uygulanır  Oral tedaviye geçiş:  İnfüzyonun ilk gününden itibaren oral tedaviye başlanır (günde 3 kez 200mg tablet). Bu doz günde4-5 tablete kadar artırılabilir. Daha sonra İV.uygulama aşamalı olarak sonlandırılır. | Çocuklarda amiodaronun etkililiği ve güvenliliği gösterilmemiştir. Bu nedenle çocuklarda kullanımı önerilmemektedir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır.Buzdolabına koymayınızve dondurmayınız.  -600 mg/litre’den daha düşük derişimde kullanılmamalıdır. Yalnızca %5’lik Dekstroz çözeltisi kullanılmalıdır.  İnfüzyon çözeltisine başka preparasyonlar karıştırılmamalıdır. |
| **Cordarone 200 Mg Bölünebilir 30 Tablet** | Amiodaron Hidroklorür | Kardiyak Tedavi (Sınıf Iıı Antiaritmikler ) | - Yaşamı tehdit edenventriküler taşikardi  - Tanısı konmuş, semptomatik ventriküler taşikardi  - Tanısı konmuş, tedavi gerektiren supraventriküler taşikardi.  - Ventriküler fibrilasyon | C01BD01 | SGKEQB | - | 1 Günde 3 x 1.0 | D | Başlangıç tedavisi:  Genellikle uygulanan doz 8-10 gün süreyle günde 3 tablettir.  İdame tedavisi:Minimum etkili doz saptanmalıdır; bu doz hastadan alınan cevaba göre, günde1/2 (2 günde bir 1 tablet ila 2 tablet arasında değişir. | Çocuklarda kullanımı önerilmemektedir. | Oda sıcaklığında (25ºCaltında) saklayınız. |
| **Corlto 5 Mg 20 Tablet** | Prednasinolon | Sistemik Kullanım İçin Kortikosteroidler | -Konjenital adrenal hiperplazi  -Non-süpüratif tiroidit  -Kanserle birlikte görülen hiperkalsemi | H02AB06 | SGKFLC | - | - | C | Başlangıç dozu, spesifik hastalığa göre, günde 5-60 mg arasında değişir. | Kortikosteroidler bebekler, çocuklar ve adölesanlarda büyüme geriliğine yol açabilmektedir. Uzun süreli uygulanmasından kaçınılmalıdır. | Oda sıcaklığında (25ºC altında) saklayınız. |
| **Cortair Nebülizasyon İçin Tek Dozluk İnhalasyon Süspansiyonu İçeren Flakon 0.5 Mg/ml** | Budesonid=Budezonit | -Solunum Sistemi  -Tıkayıcı (Obstrüktif) Solunumyolu Hastalıklarında Kullanılan İlaçlar | Astımın tüm basamaklarında antienflamatuar, bronkodilatör, semptom kontrolü ve oral steroid ihtiyacını azaltmak amaçlı kullanılır. KOAH’ta tek başına kullanılması önerilmez. | A16005 | SGKEUQ | - | 1 Günde 2 x 2.0 | B | Dozu hastanın durumuna göre değişiklik gösterirve astım kontrolü sağlandıktan sonra en düşükidame dozuna ayarlanmalıdır. | 6 aylık ve daha büyük çocuklar: Günlük toplam doz 0,25-0,5 mg’dır. Oral glukokortikosteroid kullanan hastalarda daha yüksek bir başlangıç dozu, örn. günde toplam 1 mg düşünülebilir. | Dik konumda ve ışıktan korunarak muhafaza edilmelidir. 25 ̊C altında saklanmalıdır. Dondurulmamalıdır. Açılan flakonların içeriği 12 saat içinde kullanılmalıdır. yarısının kullanılması durumunda arta kalan kısmın steril kalmayacağına dikkat ediniz. Koruyucu folyo zarfı açılmış flakonlar 3 ay içerisinde kullanılmalıdır. |
| **Coversyl Plus 5 Mg/1.25 Mg Film Kaplı Tablet** | Perindopril + İndapamit | Renin Anjiotensin Sistemine Etki Eden Ajanlar  Ace İnhibitörleri Ve Diüretikler | Yetişkinlerde esansiyel hipertansiyon tedavisinde, kan basıncı tek başına perindopril ile yeterince kontrol altına alınamayan hastalarda endikedir | C09BA04 | SGKFJJ | - | 1 Günde 1 x 1.0 | D | Genel doz tercihen sabahları aç karnına olmak üzere günde tek dozdur. | Çocuklar ve adölesanlartarafından kullanılmamalıdır. | Oda sıcaklığında (25ºC altında) saklayınız. |
| **Covinavir 200 Mg 40 Kapsül** | Molnupiravir | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller  Beta Laktam Antibakteriyeller, Penisilinler | Üst Solunum Yolu Enf,  Alt Solunum Yolu Enf,  Genito-Üriner Sistem Enf, Kemik ve eklem enf,  Deri ve Yumuşak Doku Enf | J01CR02 | SGKEQK | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | Hafif ve Orta Şiddetli Enfeksiyonlar: Günde 2 kez 625 mg tablet  Şiddetli Enfeksiyonlar: Günde 2 kez 1 g tablet | 12 yaş üzeri çocuklar:  Günde 2 kez 625 mg tablet | Oda sıcaklığında (25ºC altında) saklayınız. |
| **Croxilex Bıd 1000 Mg 10 Film Tablet** | Amoksisilin + klavulanik asit | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller | Gram pozitif bakterilere karşı aktiftir.  Antibakteriyel ajanların uygun kullanımıyla ilgili resmi kılavuzlar göz önünde bulundurulmalıdır. | J01XX09 | - | - | Ödeme listesinden çıkarılmıştır | B | Erişkinler için önerilen doz, 7-14 gün boyunca veya enfeksiyon iyileşinceye kadar 24 saatte bir 4 mg/kg’dır. | - | Orijinal ambalajları buzdolabında (2-8°C) saklayınız; aşırı ısıdan kaçınınız. Dondurmayınız. |
| **Cubıcın 500 Mg İnf. Çöz İçin Toz İçeren 1 Flk.** | Daptomisin | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller | Gram pozitif bakterilere karşı aktiftir.  Antibakteriyel ajanların uygun kullanımıyla ilgili resmi kılavuzlar göz önünde bulundurulmalıdır. | J01XX09 | - | - | Ödeme listesinden çıkarılmıştır | B | Erişkinler için önerilen doz, 7-14 gün boyunca veya enfeksiyon iyileşinceye kadar 24 saatte bir 4 mg/kg’dır. | - | Orijinal ambalajları buzdolabında (2-8°C) saklayınız; aşırı ısıdan kaçınınız. Dondurmayınız. |
| **Curosurf 120 Mg/1,5 ml İntratrakeal Süspansiyon 1 Adet Tek Dozluk Flakon** | Poraktan alfa=Doğal domuz akciğer surfaktanı | Diğer Solunum Sistemi İlaçları  Akciğer Sürfaktanları | Respiratuvar Distres Sendromu (RDS) izlenen veya RDS riski altında olan prematüre bebekler Diğer surfaktan eksikliği bulguları izlenen prematüre bebeklerin tedavisi. | R07AA02 | SGKFKZ | - | - | C | - | Kurtarma tedavisi: Önerilen başlangıç dozu, RDS teşhisi konur konmaz uygulanan 100-200 mg/kg’lık tek dozdur (1,25-2,5 mL/kg). 100 mg/kg’lik (1,25 mL/kg) ilave dozların uygulanması mümkündür. Bu ilave dozlar hala yardımlı ventilasyon ve oksijen desteği gerektiren bebeklerde 12 saatlik aralıklarla verilmelidir (maksimum toplam doz: 300-400 mg/kg).Profilaksi: Doğumdan hemen sonra (tercihen 15 dakika içinde) 100-200 mg/kg (1,25-2,5 mL/kg) uygulanmalıdır. İlk dozdan 6-12 saat sonra ayrıca 100 mg/kg (1,25 mL/kg) verilebilir. RDS belirtileri devam eden ve ventilatöre bağlı bebeklerde bu doz 12 saat sonra tekrar uygulanabilir (maksimum toplam doz: 300-400 mg/kg) | +2 ila +8°C arasında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. Oda sıcaklığına kadar ısıtılmış olan açılmamış, kullanılmamış flakonlar daha sonra kullanılmak üzere 24 saat içinde tekrar buzdolabına konabilir.  Oda sıcaklığına kadar ısıtılmış olan ambalajları bir kereden fazla buzdolabına koymayınız.İlk uygulamadan sonra flakonda kalan kısmı kullanmayınız. Kullanılmayan kısımları ileride kullanmak için saklamayınız. |
| **Curosurf 240 Mg/3 ml İntratrakeal Süspansiyon 1 Adet Tek Dozluk Flakon** | Poraktan alfa=Doğal domuz akciğer surfaktanı | Diğer Solunum Sistemi İlaçları  Akciğer Sürfaktanları | Yukarıdaki bilginin aynısı | R07AA02 | SGKFKZ | - | - | C | - | Kurtarma tedavisi: Önerilen başlangıç dozu, RDS teşhisi konur konmaz uygulanan 100-200 mg/kg’lık tek dozdur (1,25-2,5 mL/kg). 100 mg/kg’lik (1,25 mL/kg) ilave dozların uygulanması mümkündür. Bu ilave dozlar hala yardımlı ventilasyon ve oksijen desteği gerektiren bebeklerde 12 saatlik aralıklarla verilmelidir (maksimum toplam doz: 300-400 mg/kg).Profilaksi: Doğumdan hemen sonra (tercihen 15 dakika içinde) 100-200 mg/kg (1,25-2,5 mL/kg) uygulanmalıdır. İlk dozdan 6-12 saat sonra ayrıca 100 mg/kg (1,25 mL/kg) verilebilir. RDS belirtileri devam eden ve ventilatöre bağlı bebeklerde bu doz 12 saat sonra tekrar uygulanabilir (maksimum toplam doz: 300-400 mg/kg) | +2 ila +8°C arasında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. Oda sıcaklığına kadar ısıtılmış olan açılmamış, kullanılmamış flakonlar daha sonra kullanılmak üzere 24 saat içinde tekrar buzdolabına konabilir.  Oda sıcaklığına kadar ısıtılmış olan ambalajları bir kereden fazla buzdolabına koymayınız..İlk uygulamadan sonra flakonda kalan kısmı kullanmayınız. Kullanılmayan kısımları ileride kullanmak için saklamayınız. |
| **Cytotec 200 Mcg 28 Tablet** | Mizoprostol | Peptik Ülser Ve Gastro İntestinal Reflü Tedavisinde Kullanılan İlaçlar | Duodenal ve gastrik ülserlerin tedavisinde endikedir. | A02BB01 | SGKFEQ | - | 1 Günde 4 x 1.0 | X | Duodenal ve gastrik ülserlerin ve NSAİİ’lerin tetiklediği peptik ülserlerin tedavisinde: Günde 800 mcg; 2 veya 4 doza bölünmü, olarak kahvaltı ile birlikte ve/veya her ana öğünde ve yatmadan önce alınır. Semptomlarda iyileŞme çabuk olsa bile tedaviye minimum 4 hafta olacak ,ekilde devam edilmelidir. Hastalarının çoğunda ülser 4 hafta içerisinde iyileŞir. Ancak gerekli ise tedaviye 8 haftaya kadar devam edilir. Eğer ülser nüks ederse daha uzun bir tedavi programı gerekebilir. | - | Oda sıcaklığında (30ºCaltında) saklayınız. |
| **Daflon 500 Mg 60 Film Kaplı Tablet** | Diosmin + Hesperidin | Vazoprotektifler | Alt ekstremitelerin fonksiyonel ve organik kronik, venöz yetersizliğine ait belirtilerin tedavisinde etkilidir: ağırlık hissi, ağrı, gece gelen kramplar. Hemoroid krizlerine ait fonksiyonel belirtilerin tedavisinde endikedir. | C05 CA03 | SGKEY6 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | Venöz yetersizlikte: GÜnde 2 tablet. Hemoroid krizlerinde: ilk 4 GÜn, GÜnde 6 tablet. Sonraki 3 GÜn, GÜnde 4 tablet. GÜnlÜk doz öğle ve akĢam yemekleriyle  birlikte iki defada alınabilir. |  | 25°C’nin altında oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Dakarbaz 100 Mg IV/IA İnf. İçin Liyo. Toz.Flakon** | Dakarbazin | ANTİNEOPLASTİK VE BAĞIŞIKLIK DÜZENLEYİCİ AJANLAR | Malign melanomun tedavisinde monoterapi olarak kullanılır.  Hodgkin hastalığının,non hodgkin lenfomanın , mezotelyoma ve kaposi sarkomu dışındaki erişkin yumuşak doku sarkomlarının tedavisinde diğer ilaçlarla kombine kullanılır. | L01AX04 | **SGKEVE** | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 10.0 | X | Malign melanomun tedavisinde monoterapi olarak kullanılır.  Hodgkin hastalığının,non hodgkin lenfomanın , mezotelyoma ve kaposi sarkomu dışındaki erişkin yumuşak doku sarkomlarının tedavisinde diğer ilaçlarla kombine kullanılır. Tek başıan ve ya kombin halde kullanımı dozları doz şemasında mevcuttur. | Pediatrik hastalarda kullanmı için yeterli veri yokturç | 25°C’nin altında oda sıcaklığında ve ışıktan korunarak saklanmalıdır. Uygulamadan hemen önce hazırlanmalıdır. Beklemek gerekiyorsa 25 derecede 8 saat 4 derecede 24 saat içinde kullanılmalıdır. |
| **Dantrolen 20mg Flakon** | Dantrolen |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Darabın 50 Mg/Ml Iv Enj./Inf. Icın Lıyofılıze Toz Iceren 5 Flakon** | Fludarabin=Fludarabin Monofosfat | ANTİNEOPLASTİK VE BAĞIŞIKLIK DÜZENLEYİCİ AJANLAR | DARABİN B-hücreli kroniklenfositik lösemili (KLL) hastaların başlangıç tedavisi için ve daha önce en azından bir standart alkilleyici ajan içeren tedaviye cevap vermemiş ya da hastalığı böyle bir tedaviye rağmen ilerleme göstermiş B-hücreli kronik lenfositik lösemili (KLL) hastaların tedavisinde endikedir.DARABİN daha önce en azından bir standart alkilleyici ajan içeren tedaviye cevap vermemiş ya da hastalığı böyle bir tedaviye rağmen ilerleme göstermiş düşük dereceli non-Hodgkin lenfomalı hastaların (Lg-NHL) tedavisinde endikedir. | L01BB05 | **SGKF1W** | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | D | Önerilen doz, intravenöz uygulama şeklinde 5 müteakip gün için, her gün 25 mg fludarabin fosfat/m2vücut yüzeyidir. Kürler 28 günlük aralarla tekrarlanır. | DARABİN, 18 yaş altındaki çocuklarda ilgili etkinlik ve güvenlilik verileri yeterli olmadığından kullanımı tavsiye edilmemektedir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız |
| **Darzalex Infuzyonluk Cozeltı Hazırlamak Icın Konsantre 400 Mg/20 ml 20 ml Flakon** | Daratumumab | ANTİNEOPLASTİK VE BAĞIŞIKLIK DÜZENLEYİCİ AJANLAR | Otolog kök hücre nakli için uygun olmayan yeni teşhis edilmiş multipl miyelomlu yetişkin hastaların tedavisindelenalidomid ve deksametazon veya bortezomib, melfalan ve prednizon ile kombine kullanımda, Otolog kök hücre nakli için uygun olan yeni teşhis edilmiş multipl miyelomlu yetişkin hastaların tedavisinde bortezomib, talidomid ve deksametazon ile kombine kullanımda, Daha önce en az 1 seri tedavi almış yanıt alınamayan veya nüks gelişmiş olan yetişkinmultipl miyelom hastalarında lenalidomid ve deksametazon veya bortezomib ve deksametazon ile kombine kullanımda, Monoterapi olarak, önceki tedavileri bir proteazom inhibitörü ve bir immünomodülatör ajan içeren ve son tedavide hastalık progresyonu sergilemiş olan, relaps veya refraktermultiple miyelom hastalarının tedavisinde endikedir | L01XC24 | SGKGE7 | Raporla ödenir. | 7 Günde 2 x 2.0 | C | Tavsiye edilen DARZALEX dozu 16mg/kg vücut ağırlığı olup, kombinasyon tedavisi ve monoterapi için tedavi şemaları mevcuttur. | DARZALEX tedavisinin 18 yaşından küçük çocuklarda güvenliliği veetkililiğibelirlenmemiştir.Bu konuda eldeveri bulunmamaktadır. | Buzdolabında saklayınız (2 °C-8 °C). Dondurulmaz. Işıktan korumak için, orijinal ambalajında saklayınız.  Dilüsyon sonrasıMikrobiyolojik açıdan, açma/seyreltme yöntemi mikrobiyolojikkontaminasyon riskini önlemediği sürece, ürün hemen kullanılmalıdır. Hemen kullanılmadığı takdirde, kullanım sırasında saklama süreleri ve koşulları kullanıcının sorumluluğundadır ve ışıktan korunarak soğutucu koşullarında (2°C - 8°C) en fazla 24 saat ve ardından oda sıcaklığında (15°C - 25°C) ve oda ışığında 15 saat (infüzyon süresi dahil) olmalıdır.Buzdolabında saklanıyorsa, uygulamadan önce çözeltinin ortam sıcaklığına ulaşmasını beklenmelidir |
| **Daflon 500 Mg 60 Film Kaplı Tablet** | Diosmin + Hesperidin | Vazoprotektifler | Alt ekstremitelerin fonksiyonel ve organik kronik, venöz yetersizliğine ait belirtilerin tedavisinde etkilidir: ağırlık hissi, ağrı, gece gelen kramplar. Hemoroid krizlerine ait fonksiyonel belirtilerin tedavisinde endikedir. | C05 CA03 | SGKEY6 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | Venöz yetersizlikte: GÜnde 2 tablet. Hemoroid krizlerinde: ilk 4 GÜn, GÜnde 6 tablet. Sonraki 3 GÜn, GÜnde 4 tablet. GÜnlÜk doz öğle ve akĢam yemekleriyle  birlikte iki defada alınabilir. |  | 25°C’nin altında oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Daunosin 20 Mg Liyofilize Enjektabl Flakon** | Daunorubisin=Daunorubisin hidroklorür |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Dekort Tablet 4 Mg 20 Tablet** | Deksametazon | Sistematik kullanım için kortikosteroidler | Anti-inflamatuar, antiromatizmal ve antiallerjik tesirlerinden dolayı, kortikosteroidlerle tedaviye cevap veren vakalarda kullanılır. | H02AB02 | SGKEVW | - | 1 Günde 3 x 2.0 | C | İlacın dozu hastalığın durumuna ve kişinin  tedaviye verdiği yanıta göre bireyselleştirilmelidir. GÜnlük doz 0.75-9 mg arasında değişebilir. | deksametazon başlangıç dozu hastalığın durumuna göre değişebilir. Başlangıç dozu aralığı 0.02-0.3 mg/kg/GÜn'dÜr ve 3 ya da 4 doza bölÜnmÜş olarak verilir. Çocuklarda idame dozu 0.01-0.1 mg/kg/Gündür. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Deksamet 8 Mg Ampul** | Deksametazon | Sistemik Kortikosteroitler | Kortikosteroidlerle tedaviye cevap veren enflamatuar, romatizmal ve allerjik vakalarıda kullanılır. | H02AB02 | SGKEVX | - | - | C | 4 mg deksametazon 21-fosfat, 100 mg hidrokortison'unkine eĢdeğer bir terapötik tesir temin eder. Genellikle 4-20 mg'lık dozlarda verilirse de GÜnde 80 mg hiçbir zaman aşılmamalıdır. Doz genellikle hastalığın türü Ve Ģiddeti ve hastanın reaksiyonuna göre ayarlanır. İntravenöz ve intramüSKüler enjeksiyonlar akut hastalıklar için tavsiye edilir. Akut devre geçer geçmez 4-5 saat sonra verilmelidir. | Pediyatrikpopülasyonda,deksametazonbaşlangıçdozuhastalığındurumunagöredeğişebilir. Başlangıçdozuaralığı0.02-0.3mg/kg/gün'dürve3yada4dozabölünmüşolarakverilir.Doz gerekliliklerideğişkendirvebireyselihtiyaçlaragöredeğiştirilmesigerekebilir.Genellikle günde, vücut ağırlığının 0.2 mg/kg'ı ila0.4 mg/kg'ı | 25°C altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Delix Plus 2.5 Mg/12,5 Mg 28 Tablet** | Ramipril + Hidroklorotiazit | ADE inhibitörleri ve diüretikler | kombinasyon tedavisinin uygun olduğu hastalarda, esansiyel hipertansiyon tedavisinde endikedir | C09BA05 | SGKFMG | - | 1 Günde 2 x 1.0 | D | Günlük alınan 1 adet DELİX PLUS 2,5 mg/12,5 mg tablettir | tabletinçocuklarda ve 18 yaşın altındaki ergenlerde kullanılması önerilmez. | 30°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Delix 5 Mg 28 Tablet** | Ramipril | Kombine olmayan ACE inhibitörleri | Hipertansiyon, Konjestif kalp yetmezliği, miyokard infarktüsü, inme ve kardiyovasküler ölüm riskinde azalma | C09AA05 | SGKFM |  | 1 Günde 2 x 1.0 | D | - | DELİX’in çocuklarda, şiddetli böbrek fonksiyon bozukluğu olan hastalarda ve diyaliz hastalarında (kreatinin klerensi 20 ml/dk’dan düşük olanlar, vücut yüzey alanı başına 1.73 m2) kullanımı ile ilgili yeterli deneyim kazanılamamıştır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Depakin %20 40ml Oral Çözelti** | Valproik asid=valproat | ANTİEPİLEPTİKLER | Jeneralize veya fokal nöbetler | N03AG01 | SGKFQ4 | - | - | D | Başlangıç dozu genellikle günde 10-15 mg/kg olup, daha sonra optimum dozaja kadar çıkılır | 11 yaşın altındaki çocuklarda kullanıma en uygun oral form, oral solüsyondur. Kompleks parsiyel nöbetlerde 10 yaş ve yukarısı için kullanılmalıdır.Şişenin kapağınıaçınız.Dereceli dozaj enjektörünü şişenin içine daldırınız. Dereceli dozaj enjektörünü doldurunuz..Enjektörün pistonunu,reçetede (miligram olarak)yazılı dozaayarlanacak şekilde itiniz.Enjektörü şişeden çıkarınız. Ölçülen dozu, suyla veya meyve suyuyla (gazlı olmayan içeceklerle) karıştırarak hastaya içiriniz. Şişenin kapağını her kullanımdan sonra kapayınız. Oral çözelti uygulandıktan sonra enjektörü su ile temizleyiniz. | Oda sıcaklığında (25°C‘nin altında) direkt güneş ışığından uzakta saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Depo-Medrol Enj. Sus. Iceren Flakon 40 Mg/ml 1x1 ml Flakon** | Metilprednizolon asetat | Kombine Olmayan Sistemik Kullanım İçin Kortikosteroidler | Romatoid artrit, osteoartrit, bursit, tendinit, tenosinovit, epikondilit ve tendon üzerindeki gangliyonların enflamasyonunda; lokalize nörodermit, hipertrofik lichen planus, nummüler ekzema, necrobiosis lipoidica diabeticorum, alopecia areata, diskoid lupus erythematosus ve böcek ısırıkları gibi deri hastalıkları, ülseratif kolit, konjenital adrenal hiperplazive astımda kullanılır. | H02AB04 | SGKFI9 | - | 1 Günde 1 x 2.0 | C | Farklı endikasyonlarda farklı dozlar mevcuttur. | Kortikosteroidler bebeklik, çocukluk ve ergenlik çağında geri dönüşümsüz olabilecek şekilde büyüme yavaşlamasına neden olurlar. | 25 °C’ nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Deposılın Flakon 1.200.000 IU 1 Flakon** | Penisilin G benzatin=Benzatin benzilpenisilin | Betalaktam antibiyotikleri | Benzilpenisiline duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu enfeksiyonların tedavisinde endikedir. | J01CE08 | SGKFJ9 | - | 7 Günde 1 x 1.0 | B | 1.200.000 Ünitelik tek enjeksiyon halinde | 300.000-600.000 Ünitelik tek enjeksiyon halinde | 25°Caltındaki oda sıcaklığında saklayınız. Isıdan ve nemden korunmalıdır. |
| **Desferal 500 Mg Flk** | Deferoksamin=Deferoksamin hidroklorür=Deferoksamin mezilat=Desferrioksamin | Demir Şelat Ajanları | Kronik demir birikiminde demir şelasyonu monoterapisi için | V03AC01 | SGKEVR | - | - | C | DESFERAL’in sürekli intravenöz uygulanması tercih edilen bir yoldur ve önerilen infüzyon hızı saatte 15 mg/kg olmalı ve durum elverdiğinde hemen azaltılmalıdır, bu genellikle 4-6 saat sonra mümkün olur böylece toplam intravenöz doz önerilen 80 mg/kg’ı hiç bir 24-saatlik dönemde geçmez. | DESFERAL tedavisine ilk 10-20 kan transfüzyonundan sonra veya serum ferritin düzeyi 1000 ng/ml’ye ulaştığında başlanması önerilir. | 25 °C’n in altındaki oda sıcaklığında saklayınız.Ürün hazırlandıktan hemen sonra uygulanmalıdır. |
| **Desıbem İnfuzyonluk Çözelti Hazırlamada Kullanılacak Konsantre İçin Toz İçeren Flakon 50 Mg 1 Flakon** | Desitabin | Demir Şelat Ajanları | Kronik demir birikiminde demir şelasyonu monoterapisi için | V03AC01 | SGKEVR |  | - | C | İlaç tercihen %10’luk bir çözelti formunda kullanılmalıdır, örn. 500 mg: 500 mg’lık bir flakonun içeriği 5 ml enjeksiyonluk su içinde çözülmelidir. | DESFERAL tedavisine ilk 10-20 kan transfüzyonundan sonra veya serum ferritin düzeyi 1000 ng/ml’ye ulaştığında başlanması önerilir. | 25 °C’n in altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Ürün hazırlandıktan hemen sonra uygulanmalıdır. |
| **Devamox 1 Gr Tablet** | Amoksisilin trihidrat | Geniş Spektrumlu Penisilinler | Üst solunum yolu enfeksiyonları , Alt solunum yolu enfeksiyonları, Deri-yumuşak doku enfeksiyonları | J01CA04 | SGKEQI |  | 1 Günde 3 x 1.0 | B | Farklı endikasyonlarda farklı dozları mevcuttur. | çocuklar için önerilen dozaj, vücut ağırlığı 40 kg’ın altında olanlar için uygundur. Vücut ağırlığı 40 kg ve üzerinde olan çocuklara erişkin dozları uygulanmalıdır. | 25 °C’nin altındaki oda sıcaklığında ve kuru bir yerde saklanmalıdır. |
| **Devit-3 1 Ml 1 Ampul** | Vitamin D3 (Kolekalsiferol) | Vitamin D ve Analogları | Vitamini eksikliği ya da yetmezliği, Malabsorbsiyona bağlı D vitamini eksikliğinin profilaksisi ve tedavisi  Yeni doğan, bebeklik ve çocuk raĢitizmi D vitamini eksikliği ile oluşmuş osteomalasia  Osteoporozun destek tedavisi için kalsiyum ve endike olgularda antiosteoporotik ajanlarla birlikte,  Glukokortikoid tedavisi alan hastalarda ve yaşlı hastalarda osteoporotik kırık açısından risk artışı olan durumların profilaksisinde  Sekonder hiperparatiroidizm tedavisinde endikedir. | A11CC05 | SGKEVD | - | 1 Haftada 1 x 1.0 | C | D vitamini eksikliği ile oluşmuş osteomalasia, osteoporozun destek tedavisi, osteoporotik kırık açısından risk artışı olan durumların profilaksisinde ve sekonder hiperparatiroidizm tedavisinde 6- 12 hafta müddetle, haftada bir defa 1 ml (300.000 I.U.) verilir. | D vitamini eksikliği ya da yetmezliği, yeni doğan, bebeklik ve çocuk raşitizmi tedavisinde genellikle 3-4 hafta ara ile 1 ml (300.000 I.U.), malabsorbsiyona bağlı D vitamini eksikliğinin profilaksisi ve tedavisinde 3-4 hafta ara ile 1 ml (300.000 I.U.) veya 1/2 ml'lik 2 doz halinde verilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, kuru yerdeve ışıktan uzakta, ambalajında saklayınız. |
| **Dıasıp Cılek 200 ml Şişe** | Enteral beslenme (diyabet hastaları için aromalı beslenme) |  | Hiperglisemi ve diabetes mellituslu hastalarda, hastalığa bağlı malnütrisyonun diyet yönetiminde kullanılan özel tıbbi amaçlı izokalorik beslenme ürünü. | V06DB | SGKEZB |  | 1 Günde 5 x 3.0 |  | Hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmemişse, destek olarak günde 1-3 şişe, tek başına beslenme kaynağı olarak günde 7-10 şişe kullanılabilir. |  | Serin ve kuru bir yerde saklayın. Kullanmadan önce iyice çalkalayın. Diasip içilmeye hazırdır ve soğuk tüketilmesi tavsiye edilir. |
| **Dıazomıd Tablet 250 Mg 10 Tablet** | Asetazolamit=Asetazolamit sodyum=Asetolazam | Karbonik anhidraz inhibitörleri | Glokom  Anormalsıvıtutulmas  Epilepsi | S01EC01 | SGKERU |  | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Glokom(basit akut konjestif ve sekonder):Yetişkinler: 24 saatte 250–1000mg(1–4 tablet), genellikle günlük250 mg’danfazla miktarlar için bölünmüş dozlarda verilir. Anormal sıvı tutumu: Konjestif kalp yetmezliği, ilaca bağlı ödem.  Yetişkinler: Diüreziçin başlangıçdozugenelliklesabahları günde bir kez 250-375 mg’dır (1-1,5 tablet).  Epilepsi: Yetişkinler: Bölünmüş dozlardagünlük250-1000 mg | Epilepside: Çocuklara günde kg başına8-30 mgbölünmüş dozlar halindeverilir. Çocuklarda toplam günlük doz 750 mg’ı aşmamalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Dıderal Fılm Kaplı Tablet 40 Mg 50 Tablet** | Propranolol=Propranolol hidroklorür | Beta Blokör İlaçlar/ Nonselektif Beta Blokör İlaçlar | Esansiyel ve renal hipertansiyonun kontrolünde, Angina pektorisin tedavisinde, Akut miyokard infarktüSü SONrasında uzun sÜre profilaktik olarak, Kardiyak disritmilerinin çoğunda kontrol amacıyla,  Migren profilaksisinde, Esansiyel tremorun tedavisinde, Anksiyetenin ve anksiyeteye bağlı taşikardinin kontrolünde, Tirotoksikoz ve tirotoksik krizin tedavisinde yardımcı olarak,  Hipertrofik obstrüktif kardiyomiyopatinin tedavisinde, Feokromositomanın tedavisinde (Bir alfa-blokerle birlikte) | C07AA05 | SGKFM0 | - | 1 Günde 4 x 2.0 | C | Normal doz Günde 160-320 mg'dır | İhtiyaca göre Günde üç veya dört defa 0,25-0,5 mg/kg | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Diaformin 1000 Mg 100 Film Tablet** | Metformin=Metformin hidroklorür | Kan şekerini düşüren ilaçlar, insülinler Hariç / Biguanidler | insüline bağımlı olmayan diyabet (Tip 2 diyabet): Tek başına diyet ve egzersiz ile hipergliseminin kontrol altına alınamadığı diyabetiklerde, yüksek kan şekerini düşürmek amacıyla, diyet ve egzersize ek olarak, insüline bağımlı diyabet (Tip 1 diyabet): Glisemik kontrolÜ iyileştirmek amacıyla insülin tedavisine ek olarak, | A10BA02 | SGKFDG | - | 1 Günde 3 x 1.0 | B | Günde 2-3 defa 500 mg veya 850 mg metformin hidroklorürdür. | Günde 1 kez 500 mg veya 850 mg metformin hidroklorürdür. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Diaformin 850 Mg 100 Film Tablet** | Metformin=Metformin hidroklorür | Kan şekerini düşüren ilaçlar, insülinler Hariç / Biguanidler | insüline bağımlı olmayan diyabet (Tip 2 diyabet): Tek başına diyet ve egzersiz ile hipergliseminin kontrol altına alınamadığı diyabetiklerde, yüksek kan şekerini düşürmek amacıyla, diyet ve egzersize ek olarak, insüline bağımlı diyabet (Tip 1 diyabet): Glisemik kontrolÜ iyileştirmek amacıyla insülin tedavisine ek olarak, | A10BA02 | SGKFDG | - | 1 Günde 3 x 1.0 | B | Günde 2-3 defa 500 mg veya 850 mg metformin hidroklorürdür. | Günde 1 kez 500 mg veya 850 mg metformin hidroklorürdür. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Diazem 10 Mg/2 ml 10 Ampul** | Diazepam | anksiyolitikler | Orta ve ileri derecede psikonörotik reaksiyonlarda, Alkol abstinansı sendromunda, Adale spazmlarını gidermek için, Endoskopik iĢlemlerden önce  Status epileptikus ve nükseden ağır konvülsif nöbetlerde Preoperatif medikasyonda kullanılır | N05BA01 | SGKEXB | - | 1 Günde 4 x 1.0 | D | 2-5 mg İ.M. veya İ.V. olarak verilir ve bu doz gerekirse 3-4 saatte bir tekrar edilir | 2-5 yaş arasındaki çocuklara: İ.M. veya İ.V. (3 dakikalık bir sürede verilmelidir) olarak 1-2 mg verilir. Bu doz 3-4 saatte bir tekrarlanabilir.  5 yaşından büyük çocuklara: İ.M. veya İ.V. (3 dakikalıkbir sÜrede verilmelidir) olarak 5-10 mg verilir. Bu doz 3-4 saatte bir tekrarlanabilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında,ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Diazomid 250 Mg 10 Tablet** | Asetazolamit=Asetazolamit sodyum=Asetolazam | Glokoma Karşı Kullanılan (Antiglokom) Preparatlar | Açık açı veya sekonder glokomun tedavisinde kullanılır. Akut konjestif glokomun preoperatif evresinde, konjestif kalp yetmezliği ve ilaçlarla oluĢan sekonder ödemin tedavisinde diğer ilaçlarla birlikte, epilepsi tedavisinde diğer ilaçlarla birlikte yardımcı olarak ve akut yükseklik hastalığında semptomların önlenmesi ve iyileştirilmesinde kullanılır. | S01EC01 | SGKERU | - | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Günde 1-4 defa 250 mg'lık 1 tablet verilir | Ek tedavi olarak çocuklara GÜnde kg başına 8- 30 mg, bölünmüş dozlar halinde (1-4 defada) verilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Digoxin-Assos 0.5mg/2 ml IV Enjeksiyonluk Ampul** | Digoksin | Kalp Glikozitleri | Her yaştaki hastada, özellikle supraventriküler fibrilasyonun veya flater'in ve artmış kalp atım hıznın birlikte bulunduğu tüm form ve safhalardaki akut veya kronik kalp yetmezliği durumlarında, paroksismal supraventriKÜler taşikardide  endikedir. | C01AA05 | SGKEXP | - | - | C | Hızlı dijitalizasyon (24-36 saat) acil durumda | Prematüreler ve 2 haftadan küçük süt çocukları: 0.02-0.04 mg/kg, 2 hafta - 2 yaş arası:  0.03-0.05 mg/kg, 2 yaş üstündekiler: 0.02-0.04 mg/kg | 25°C altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Dikloron 50 Mg Tablet 20 Tablet** | Diklofenak sodyum (Diklofenak dietilamonyum tuzu) | Antiinflamatuvarlar Ve Antiromatik Ürünler | Osteoartrit, romatoid artrit, juvenil romatoid artrit ve ankilozan spondilit belirti ve bulgularının tedavisi ile akut gut artriti, akut kas-iskelet sistemi ağrıları, postoperatif ağrı ve dismenore tedavisinde endikedir. | M01AB05 | SGKEXW | - | 1 Günde 3 x 1.0 | D | Günlük dozu 100-150 mg'dır. | Bir yaş ve üzerindeki çocuklar ile ergenlerde 0,5 ila 2 mg/kg/vücut ağırlığı Günlük doz, hastalığın Ģiddetine göre 2 ya da 3'e bölünmüş dozlar halinde verilmelidir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Nemden koruyunuz. |
| **Dilemy 5 Mg/5 ml Rektal/IM/IV Enjeksiyonluk / İnfüzyonluk Çözelti** | Midazolam=Midazolam hidroklorür=Midazolam maleat | Anksiyolitik-sedatif | Diagnostik veya cerrahi girişimler öncesinde ve süresince, lokal anestezi ile birlikte ya da tek başına bilinçli sedasyon oluşturmak.  Anestezi  -Anestezi indüksiyonu öncesi premedikasyon  -Anestezi indüksiyonu  -Kombine anestezide sedatif olarak  Yoğun bakım Ünitelerinde sedasyon oluşturmak | N05CD08 | SGKFEG | - | - | D | Midazolam yavaş uygulamayı ve her hastada ayrı dozlamayı gerektiren potent bir sedatif ajandır. Doz her bireyde ayrı ayarlanmalı ve hastanın klinik gereksinimi, fiziksel durumu, yaşı ve kullanmakta olduğu ilaçlara bakılarak, istenen sedasyon düzeyine güvenli bir şekilde erişilmesi için doz titrasyonu şiddetle tavsiye edilmektedir. | Rektal uygulama (Altı aylıktan büyük)  Genelde 0.4 mg/kg'lık toplam ZOLAMĠD dozu  (0.3-0.5 mg/kg arasında değişir) anestezi  indüksiyonundan 20-30 dakika önce uygulanmalıdır. Mevcut veriler sınırlı olduğundan, altı aylıktan Küçük çocuklarda kullanımı tavsiye edilmemektedir. I.M. uygulama  (1-15 yağ)  i.m. enjeksiyon ağrılı olabileceğinden yalnızca istisnai durumlarda bu yol kullanılmalıdır. | 25 ̊C altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan koruyarak saklayınız. Seyreltildikten sonra 2-8 ̊C’de buzdolabında 24 saat saklanabilir. |
| **Diltizem 30 Mg 48 Tablet** | Diltiazem=Diltiazem hidroklorür=Diltiazem malat | Selektif kalsiyum kanal blokörleri | Anjina pektorisin önlenmesinde ve uzun dönem tedavisinde endikedir. Akut anjina ataklarında endike değildir. Hafif ve orta derecede arteriyel hipertansiyonda endikedir. | C08DB01 | SGKEY1 | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Anjina tedavisinde başlangıç dozu günde Üç veya dört defa 30 mg tablettir.  Hipertansiyon tedavisinde baĢlangıç dozu günde iki defa 60-120 mg'dır. Gerekli durumlarda doz kademeli olarak günde 2 kez 120 mg veya günde 2 kez 180 mg'a artırılabilir. Özellikle stabil olmayan anjinası bulunan bazı hastalarda 480 mg/gün'e kadar dozlarda yarar sağlanmıştır. | Çocuklarda ve adolesanlarda kullanımı önerilmemektedir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Diltizem 60 Mg 48 Tablet** | Diltiazem=Diltiazem hidroklorür=Diltiazem malat | Selektif kalsiyum kanal blokörleri | Anjina pektorisin önlenmesinde ve uzun dönem tedavisinde endikedir. Akut anjina ataklarında endike değildir. Hafif ve orta derecede arteriyel hipertansiyonda endikedir. | C08DB01 | SGKEY1 | - | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Anjina tedavisinde başlangıç dozu günde Üç veya dört defa 30 mg tablettir.  Hipertansiyon tedavisinde baĢlangıç dozu günde iki defa 60-120 mg'dır. Gerekli durumlarda doz kademeli olarak günde 2 kez 120 mg veya günde 2 kez 180 mg'a artırılabilir. Özellikle stabil olmayan anjinası bulunan bazı hastalarda 480 mg/gün'e kadar dozlarda yarar sağlanmıştır. | Çocuklarda ve adolesanlarda kullanımı önerilmemektedir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Diltizem-L 25 Mg Ampul** | Diltiazem=Diltiazem hidroklorür=Diltiazem malat | Selektif kalsiyum kanal blokörleri | SupraventriKüler taşiaritmiler,  Vazospastik anjina pektoris ve stabil olmayan anjina pektoris, Anjiyoplastik postoperatif iskemi ve vazospazm. | C08DB01 | SGKEY2 | - | - | C | Supraventriküler taşiaritmilerin tedavisinde önerilen doz, 0.25-0.30 mg/kg'dır. Koroner arter spazmına bağlı akut miyokard iskemilerinde 0.15 mg/kg'lık doz 1-2 dakika içinde intravenöz yoldan uygulanabilir. | Pediyatrik hastalarda güvenilirlik ve etkinliği değerlendirilmemiştir. | 25°C'nin altında, oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Diovan 80 Mg 28 Tablet** | Valsartan | Kombine Olmayan Anjiotensin Iı Antagonistleri | Hipertansiyon  Kalp yetmezliği  miyokard infarktüs (AMİ ) | C09CA03 | SGKFUY | - | 1 Günde 2 x 1.0 | D | Hipertansiyon: 1 defada 80-160 mg  Kalp yetmezliği: günde 2x 40 mg tolere edilirse 2x80 veya 2x160 mg  AMİ Sonrası: 12 saat gibi erken dönemde başlanabilir. Günde 2x20 mg birkaç hafta içinde doz yükselmesi yapılabilir. | Hiçbir klinik etkileşim çalışması yok. | 25°C'nin altında, oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Dobcard 250 Mg/20 ml 10 Ampul** | Dobutamin=Dobutamin hidroklorür | Kalp stimülanları | miyokard enfarktüsü, açık kalp ameliyatı, kardiyomiyopatiler, septik şok ve kardiyojenik şok'a bağlıdüşük debili kalp yetmezliğinde inotropik destek sağlamak amacı ile kullanılır | C01CA07 | SGKEYC | - | - | B | Genellikle 2.5-10 mikrogram/ kg /dakikadır. | Bütün pediyatrik gruplarında (yenidoğan ile 18 yaĢ arası) 5 mikrogram/kg/dak olan başlangıç dozunun, klinik yanıta bağlı olarak 2-20 mikrogram/kg/dak olarak ayarlanması önerilir.  Nadiren 0.5-1 mikrogram/kg/dak kadarlık düşük bir doz da yanıt vermektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, karton kutusunda saklanmalıdır. |
| **Dopasel 200 Mg/5 ml IV Konsantre İnfüzyon Çözeltisi İçeren Ampul** | Dopamin hidroklorür | Kalp stimülanları | Miyokard infarktüsü, endotoksik septisemi, travma ve böbrek yetmezliğinin eşlik ettiği akut hipotansiyon veya şok. Açık kalp cerrahisinden sonra hipovoleminin düzeltilmesi sonrasında süreklilik gösteren hipotansiyon durumunda yardımcı tedavi olarak. Konjestif yetersizlikte olduğu gibi kronik kardiyak dekompensasyonda. | C01CA04 | SGKEYK | - | - | C | Kalp gücü ve böbrek perfüzyonunun en küçük artışına cevap verme olasılığı olan hastalarda, dopamin hidroklorür solüsyonunun başlangıç dozu 2.5 mikrogram (mcg)/kg/dakikadır. | Dopaminin çocuklardaki güvenliği ve etkinliği bilinmemektedir. | 25 ̊Caltındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarakkarton kutusunda saklanmalıdır. |
| **Doren Enjeksıyonluk Çözelti İçeren Ampul 15 Mg/3 ml 5x3 ml Ampul** | Midazolam=Midazolam hidroklorür=Midazolam maleat | Anksiyolitik-sedatif | Diagnostik veya cerrahi girişimler öncesinde ve süresince, lokal anestezi ile birlikte ya da tek başına bilinçli sedasyon oluşturmak.  Anestezi  -Anestezi indüksiyonu öncesi premedikasyon  -Anestezi indüksiyonu  -Kombine anestezide sedatif olarak  Yoğun bakım Ünitelerinde sedasyon oluşturmak | N05CD08 | SGKFEG | - | - | D | Midazolam yavaş uygulamayı ve her hastada ayrı dozlamayı gerektiren potent bir sedatif ajandır. Doz her bireyde ayrı ayarlanmalı ve hastanın klinik gereksinimi, fiziksel durumu, yaşı ve kullanmakta olduğu ilaçlara bakılarak, istenen sedasyon düzeyine güvenli bir şekilde erişilmesi için doz titrasyonu şiddetle tavsiye edilmektedir. | Rektal uygulama (Altı aylıktan büyük)  Genelde 0.4 mg/kg'lık toplam ZOLAMĠD dozu  (0.3-0.5 mg/kg arasında değişir) anestezi  indüksiyonundan 20-30 dakika önce uygulanmalıdır. Mevcut veriler sınırlı olduğundan, altı aylıktan Küçük çocuklarda kullanımı tavsiye edilmemektedir. I.M. uygulama  (1-15 yağ)  i.m. enjeksiyon ağrılı olabileceğinden yalnızca istisnai durumlarda bu yol kullanılmalıdır. | 25 ̊C altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan koruyarak saklayınız. Seyreltildikten sonra 2-8 ̊C’de buzdolabında 24 saat saklanabilir. |
| **Dotarem 20 ml Enjektabl Solüsyon** | MR kontr. maddesi (Meglumin gadoterat) | Paramanyetik kontrast madde | Manyetik rezonans görüntülemede kontrast artışı, Ensefalik ve spinal görüntüleme: Beyin tümörlerinin, omurga ve çevre doku tümörlerinin, intervertebral disk prolapsusu, enfeksiyöz hastalıkların tanısı, Renal, kardiyak, uterus, yumurtalık, meme, abdominal ve osteoartiküler patolojiler dahil tüm vücut MR görüntüleme, Anjiyografi | V08CA02 | SGKFCT |  | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Yetişkinlerde önerilen doz 0,1 mmol/kg, yani 0,2 mL/kg'dır. | Beyin ve omurga MRG / tam vücut MRG: Önerilen ve maksimum gadoterik asit dozu 0,1 mmol/kg’dır. Tarama sırasında birden fazla doz kullanılmamalıdır. | Işıktan uzak bir ortamda 25°C’nin altında saklanmalıdır. Çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız. |
| **Doxel Ready 80 Mg/4 ml İV İnfüzyon İçin Konsantre Çözelti İçeren Flakon** | Dosetaksel | Antineoplastik ilaçlar | Meme kanseri  Küçük hücreli olmayan akciğer kanseri  Over kanseri  Baş-boyun kanseri | L01CD02 | SGKEYP | var | 21 Günde 1 x 2.0 | D | Farklı endikasyonlarda farklı dozlar kullanılmaktadır. | 18 yaşın altındaki çocuklarda dosetakselin nazofaringeal karsinomadaki güvenliliği ve etkililiği saptanmamıştır. | Açılmamış flakonları 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında, orijinal ambalajında ve ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Doxorubicin Koçak 50 Mg IV/İntravesikal İnfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon** | Adriamisin hidroklorür (Doksorubisin hidroklorür,Adriyamisin hidroklorür) | Antineoplastikler ve immünomodülatör ilaçlar | meme, akciğer, mesane, tiroidbezi, yumurtalık kanserleri, kemik sarkomu ve yumuşak doku sarkomu, Hodgkin ve Hodgkin olmayan lenfomalar, nöroblastoma, Wilms’ tümörü, akut lenfoblastik lösemi, akut miyeloid lösemi gibi çeşitli neoplastik hastalıkların gerilemesinde endikedir. | L01DB01 | SGKEYH | var | 1 Günde 1 x 3.0 | D | Dozaj, genellikle vücut yüzey alanı olarak hesaplanır. Tek bir ajan olarak, yetişkinlerde siklus başına önerilen standart doksorubisin başlangıç dozu, vücut yüzey alanının her m2’si başına 60-75 mg’dır. | Dozajın çocuklarda azaltılması gerekebilir. Yaş bazında doz ayarlaması ile ilgili veri mevcut değildir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Dozyl Film Tablet 10 Mg** | Donepezil hidroklorür | Antikolinesterazlar | hafif ve orta şiddette Alzheimer tipi demansın semptomatik tedavisinde endikedir. | N06DA02 | SGKEYJ | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Tedaviye günde tek doz 5 mg ile başlanır. Bir ay süreyle günde 5 mg dozun sağladığı klinik cevabın değerlendirilmesi ile doz, günde tek doz  10 mg’a yükseltilebilir. Önerilen en yüksek günlük doz 10 mg’dır. | Çocuklardaki etkililik ve güvenliliği ortaya konulmadığından, çocuklarda ve 18 yaş altı adölesanlarda kullanılması önerilmemektedir. | 25 °C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Dramamine 50 Mg 5 Amp** | Dimenhidrinat=Difenhidramin teoklat=Kloranautin | Antiemetikler | Seyahat ile ilgi olarak oluşan özellikle mide bulantısı, kusma ve  /veya vertigonun tedavisinde ya da önlenmesinde kullanılır. Meniere hastalıkları ve diğer vestibular rahatsızlıkların semptomatik tedavisinde kullanılır. | R06AA02 | SGKEY4 | - | - | B | 12 yaşın üzerindeki çocuklar ve yetişkinlerde her 4-6 saatte bir, 50-100 mg kullanılır. | Çocuklarda, Günde 1.25 mg/kg ya da 37,5 mg/m2 olarak 4 kez IM olarak uygulanır. | 30ºC’ninaltındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Dupcın 350 Mg Enj Çöz. İçin Toz İçeren 1 Flk.** | Daptomisin | Sistemik kullanım için antibakteriyeller | Erişkinlerde metisiline duyarlı ve metisiline dirençli izolatların neden olduğu sağ kalp enfektif endokarditi, Staphylococcus aureus‟un neden olduğu bakteriyemiler ve komplike deri ve yumuşak doku enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir. Staphylococcus aureus‟a bağlı sol kalp endokarditi olan hastalarda etkinliği kanıtlanmamıştır Yalnızca Gram pozitif bakterilere karşı aktiftir. Gram negatif ve/veya bazı anaerobik bakteri tiplerinden şüphelenilen karma enfeksiyonlarda, uygun bir antibakteriyel ajanla/ajanlarla birlikte uygulanmalıdır. | J01XX09 | SGKEVK | - | Günde 2x1 | B | Komplikederi ve yumuşakdoku enfeksiyonları:Erişkinler için önerilen doz, 7-14 gün boyunca veya enfeksiyon iyileşinceye kadar 24 saatte bir 4 mg/kg‟dır. DUPCİNgünde bir kereden daha sık kullanılmamalıdır ve kreatin fosfokinaz  2/ 18(CPK) düzeyleri başlangıçta ve düzenli aralıklarla (en azından haftada bir) ölçülmeli).Staphylococcus aureus bakteriyemisi(sağ kalpendokarditi dahil):Erişkinler için önerilen doz, tedaviyi yürüten hekim tarafından konulan tanıya bağlı olarak 2 haftadan daha uzun bir süre boyunca 24 saatte bir 6 mg/kg‟dır. DUPCİNgünde bir kereden daha sık kullanılmamalıdır ve CPK düzeyleri başlangıçta ve düzenli aralıklarla (en azından haftada bir) ölçülmelidi | DUPCİN‟in 18 yaş altı hastalardaki güvenliliği ve etkililiği saptanmamıştır. Bu nedenle bu yaş grubunda kullanımı tavsiye edilmez | 2–8°C‟de buzdolabında saklayınız. Dondurmayınız.Ürün sulandırıldıktan sonra 25°C‟nin altındaki oda sıcaklığında 12 saat, 2–8°C‟de 48 saat saklanabilir.Mikrobiyolojik açıdan, ürün hemen kullanılmalıdır. Eğer hemen kullanılmıyorsa, kullanımdaki saklama süreleri kullanıcının sorumluluğunda olup, sulandırma/seyreltme kontrollü ve onaylı aseptik koşullar altında gerçekleştirilmediği sürece 2-8°C‟de 24 saatten uzun olmayacaktır. |
| **Duphalac Şurup 667 Mg/ml 300 ml Şişe** | Laktüloz | Laksatif | Konstipasyon, gaita kıvamının tıbben yumuşak olması istenen durumlar (hemoroid, kolon veya anüse yönelik cerrahi girişimlerden sonra) ve portal sistemik ensefalopatide hepatik koma veya prekomanın tedavi ve profilaksisinde endikedir. | A06AD11 | SGKFAB | - | Günde 3X1 | B | Konstipasyo/gaita kıvamının yumuşatılması için yetişkinlerde başlangıçta günde 15-45 ml ve sonra günde 15-30 ml kullanılır. Prekoma/hepatik komada erişkinlerde başlangıçta günde 3-4x30-45 ml ve sonra yumuşak bir defekasyon sağlayacak şekilde günde 2-3 defa kulanılır tedaviye başladıktan birkaç gün sonra hastanın gereksinimine uygun olarak doz azaltılabilir. | Konstipasyon/gaita kıvamını yumuşatılması 7-14 yaş arası çocuklarda başlangıçta günde 15 ml ve sonra günde 10-15 ml; 1-6 yaş arası çocuklarda başlangıçta günde 5-10 ml(idame dozu 5-10 ml) ve 1 yaşından küçük bebeklerde günde 5 ml kullanılır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Durogesıc Transdermal Flaster 25 Mcg/Saat 5 Flaster** | Fentanil=Fentanil sitrat | Narkotik analjezik | Uzun sürmesi beklenen ağır, opioid dışındaki ilaçlara yanıt vermeyen ve diğer yollarla uygulanan narkotiklere tolerans gelişmiş ağrılarda endikedir. | N02AB03 | SGKF1J | Raporla ödenir. | - | D | Uygulanacak doz hastanın bireysel durumuna göre ayarlanmalı ve uygulamadan sonra düzenli aralıklarla gözden geçirilmelidir. | 16 yaşındaki ve daha büyük çocuklarda: Yetişkin dozu uygulanır.2-16 yaş arası çocuklarda: sadece halen günlük en az 30 mg oral morfine eşdeğer opioid kullanmakta olan, opioidleri tolere edebilen 2-16 yaş arası pediyatrik hastalarda kullanılmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Hastalarda bağımlılık gelişebilir. Bradikardi ve hipoventilasyon gözlenebilir. Olası solunum depresyonuna karşı dikkatli olunmalıdır. |
| **Durogesıc 100 Mcg/Saat Transdermal 5 Flaster** | Fentanil=Fentanil sitrat | Narkotik analjezik | Uzun sürmesi beklenen ağır, opioid dışındaki ilaçlara yanıt vermeyen ve diğer yollarla uygulanan narkotiklere tolerans gelişmiş ağrılarda endikedir. | N02AB03 | SGKF1J | Raporla ödenir. | - | D | Uygulanacak doz hastanın bireysel durumuna göre ayarlanmalı ve uygulamadan sonra düzenli aralıklarla gözden geçirilmelidir. | 16 yaşındaki ve daha büyük çocuklarda: Yetişkin dozu uygulanır.2-16 yaş arası çocuklarda: sadece halen günlük en az 30 mg oral morfine eşdeğer opioid kullanmakta olan, opioidleri tolere edebilen 2-16 yaş arası pediyatrik hastalarda kullanılmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Hastalarda bağımlılık gelişebilir. Bradikardi ve hipoventilasyon gözlenebilir. Olası solunum depresyonuna karşı dikkatli olunmalıdır. |
| **Durogesıc 50 Mcg/Saat Transdermal 5 Flaster** | Fentanil=Fentanil sitrat | Narkotik analjezik | Uzun sürmesi beklenen ağır, opioid dışındaki ilaçlara yanıt vermeyen ve diğer yollarla uygulanan narkotiklere tolerans gelişmiş ağrılarda endikedir. | N02AB03 | SGKF1J | Raporla ödenir. | - | D | Uygulanacak doz hastanın bireysel durumuna göre ayarlanmalı ve uygulamadan sonra düzenli aralıklarla gözden geçirilmelidir. | 16 yaşındaki ve daha büyük çocuklarda: Yetişkin dozu uygulanır.2-16 yaş arası çocuklarda: sadece halen günlük en az 30 mg oral morfine eşdeğer opioid kullanmakta olan, opioidleri tolere edebilen 2-16 yaş arası pediyatrik hastalarda kullanılmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Hastalarda bağımlılık gelişebilir. Bradikardi ve hipoventilasyon gözlenebilir. Olası solunum depresyonuna karşı dikkatli olunmalıdır. |
| **Dyloxia 30 Mg Kapsül** | Duloksetin=Duloksetin hidroklorür | Diğer Antidepresanlar | 18 yaş ve üzeri yetişkinlerde, majör depresif bozukluk (MDB),genel anksiyete bozukluğu (GAB), diyabetik periferal nöropatik ağrı (DPNA), fibromiyalji (FM), kronik kas iskelet ağrısı (KA), kronik bel ağrısı ve osteoartrite bağlı kronik ağrısı olan hastaların tedavisinde endikedir. | N06AX21 | SGKEYR | - | Günde 2X1 | C | Majör depresif bozukluk, diyabetik periferal nöropatik ağrı ve fipromiyaljide önerilen başlama ve idame dozu 60 mg’dır. Maksimum duloksetin dozu 120 mg’dır. Genel anksiyete bozukluğunda önerilen başlangıç dozu 30mg’dır. Yetersiz cevap alınan hastalarda doz 60 mg’a çıkarılabilir. | Duloksetin güvenlilik ve etkililiğe ait yetersiz veri nedeniyle çocuklar ve 18 yaş altındaki ergenlerde kullanılmamalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Ecopirin 100 Mg Enterik Kaplı 30 Tablet** | Asetilsalisilik asit=Polipirin | Salisilik asit preparatları | Anti-trombotik olarak; non-stabil anjina pektoriste ve risk altındaki (hipertansif, hiperlipidemik, diyabetik) hastalarda koroner trombozun önlenmesinde; miyokard reinfarktüs profilaksisinde; kardiyovasküler cerrahide özellikle aortokoroner by-pass ve arteriovenöz şartlarda post-operatif tromboz ve embolizmin önlenmesinde; geçici iskemik ataklarda ve inme profilaksisinde endikedir. | N02BA01 | SGKERW | - | 1 Günde 1 x 1.0 | D | Uzun süreli tromboz tedavisinde: 3-4x1 tablet/Gün, inme profilaksisinde ve geçici iskemik ataklarda: 1-2x1 tablet/Gün, Reinfarktüs profilaksisi ve non-stabil anjina pektoriste: 1-2x1 tablet/Gün, Risk altındaki hastalarda koroner trombozun önlenmesinde: Gün aşırı 1 tablet, Postoperatif (by-pass ve shunt) tromboz profilaksisinde: Gün aşırı 1 tablet | 18 yaş altı çocuklarda güvenlilik ve etkililiği kanıtlanmamıştır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Ecopirin 300 Mg Enterik Kaplı 30 Tablet** | Asetilsalisilik asit=Polipirin | Salisilik asit preparatları | Anti-trombotik olarak; non-stabil anjina pektoriste ve risk altındaki (hipertansif, hiperlipidemik, diyabetik) hastalarda koroner trombozun önlenmesinde; miyokard reinfarktüs profilaksisinde; kardiyovasküler cerrahide özellikle aortokoroner by-pass ve arteriovenöz şartlarda post-operatif tromboz ve embolizmin önlenmesinde; geçici iskemik ataklarda ve inme profilaksisinde endikedir. | N02BA01 | SGKERW | - | 1 Günde 1 x 1.0 | D | Uzun süreli tromboz tedavisinde: 3-4x1 tablet/Gün, inme profilaksisinde ve geçici iskemik ataklarda: 1-2x1 tablet/Gün, Reinfarktüs profilaksisi ve non-stabil anjina pektoriste: 1-2x1 tablet/Gün, Risk altındaki hastalarda koroner trombozun önlenmesinde: Gün aşırı 1 tablet, Postoperatif (by-pass ve shunt) tromboz profilaksisinde: Gün aşırı 1 tablet | 18 yaş altı çocuklarda güvenlilik ve etkililiği kanıtlanmamıştır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Efedrin Hidroklorür 0.05 Mg 1 ml 100 Ampul** | Efedrin=Efedrin hidroklorür=Efedrin sülfat | Adrenarjik ilaçlar | Bronkospazm, Hipotansiyon ve şok, Aritmiler | C01CA26 |  | - | - | C | Subkütan veya intramusküler uygulama: 25- 50 mg, eğer gerekirse 24 saatte maksimum 150 mg'a kadar tek, intravenöz uygulama: 10-25 mg (yavaş enjeksiyon şeklinde), eğer gerekirse 10 dakika sonra tekrarlanabilir, maksimum günlük doz, 150 mg aşılmamalıdır. | Çocuklarda günlük 3 mg/kg veya 100 mg/m2 dozları subkütan veya IV olarak 4-6 eşit doza bölünerek uygulanabilir.2 yaşın altındaki çocuklarda çok gerekli olmadıkça kullanılmamalıdır. | 15-30 °C’de oda sıcaklığında, orijinal ambalajında, ışıktan korunarak saklanmalıdır. |
| **Efermag Efervesan Tablet 365 Mg** | Magnezyum oksit | Vitamin, Mineral ve Diğer Nutrisyonel Ürünler | Magnezyum eksikliğinde ortaya çıkan semptomların giderilmesi | A12CC10 | SGKFCC | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | Yetişkinler ve adölesanlar (12-17 yaş) için önerilen günlük doz 1-2 tablettir. Hamilelikte ve laktasyon döneminde önerilen günlük doz 1-2 tablettir. | 6-11 yaş arası çocuklarda önerilen günlük doz ½-1 tablettir. 6 yaşından küçük çocuklarda doktor kontrolü altında kullanılmalıdır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve kuru bir yerde saklayınız. |
| **Emend Sert Kapsül 125 Mg/80 Mg/80 Mg** | Aprepitant | Antiemetiklerve bulantıya karşı kullanılanilaçlar | diğer antiemetik ajanlarla birlikte, yüksek doz sisplatin dahil olmak üzere yüksek derecedeemetojenik kanser kemoterapisinin başlangıç ve tekrar kürleri ile oluşan akut ve gecikmiş bulantı ve kusmanın önlenmesinde | A04AD12 | SGKERM | var | 1 Günde 1 x 1.0 | B | EMEND, bir kortikosteroid ve bir 5-HT3antagonisti içeren tedavininbir bölümü olarak 3 gün süreyle verilir. EMEND’in önerilen dozu kemoterapinin 1. günündetedaviden 1 saat önce oral yoldan alınan 125 mg (1. gün) ve 2. ve 3. günün sabahları gündebir kez alınan 80 mg’dır. | 18 yaşın altındaki çocuklarda yeterli etkililik ve güvenlilik verisi bulunmamaktadır. Bu nedenle bu yaş grubunda kullanılması önerilmemektedir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Emoclot IV Infuzyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Toz Ve Çözücü 1000 IU 1 Flakon** | Antihemofilik faktör(faktör VIII)=Oktokog alfa | Antihemorajikler, Kan koagülasyon Faktör VIII | Hemofili A ha stalarında (konjenital Faktör VIII yetmezliği) ka na manın profilaksi ve tedavisinde, Edinilmiş Faktör VIII yetmezliğinde,Faktör VIII yüksek titreli inhibitörü olan hemofili hastalarının immün tolerans tedavisinde (ITT) kullanılır. | B02BD02 | SGKF0W | var | 1 Günde 1 x 15.0 | C | Faktör VIII eksikliğinin şiddetine, ka namanın yeri ve boyutu ile h astanın klinik durumuna bağlıdır. | EMOCLOT’ın 12 yaşından küçük çoc uklarda güvenlilik ve etkililiği he nüz ne t olarak ortaya konmamıştır. Adolesanlarda (12- 18 yaş) he r bir endikasyon için pozoloji vü cut ağırl ığına göre he saplanır. | Buzdolabında saklayınız (2°C- 8°C). Dondurmayınız. Donmuş ürünü çözüp tekrar kullanmayınız. Flakonu ışıktan korumak için dış ambalajın içinde saklayınız. |
| **Enaxıl 0,2 Mg/ ml Enjeksıyonluk Çözelti 5 Ampul** | izoprenalin hidroklorür | Adrenerjik ve dopaminerjik ilaçlar | Elektrik şok veya kalppili tedavisini gerektirmeyen hafif veya geçici kalp bloğu ataklarında | C01CA02 | SGKGD6 | - | - | C | enjeksiyonuna genellikle önerilmiş olan küçük dozlarla başlanmalı ve hasta dikkatle takip edilirken gerekirse uygulama oranı arttırılmalıdır | Çocuklarda uygun dozu belirlemek için iyi kontroledilmişçalışma yoktur, bununla birlikte Amerikan Kalp Derneği başlangıç infüzyon dozu olarak 0,1 mcg/kg/dakika ve0,1-1 mcg/kg/dakika genel aralığını önermektedir. | 2°-8°C’de ve ışıktan koruyarak dış ambalajı içinde saklayınız. Dondurmayınız. Her durumda, izoprenalin çözeltisi hazırlandıktan hemen sonra kullanılmalıdır. |
| **Endol 100 Mg 10 Supozituar** | İndometazin | Asetik asit türevleri ve benzeri- Đndometazin | Osteoartrit, romatoid artrit ve ankilozan spondilit belirti ve bulgularının tedavisi ile akut gut artriti, akut kas iskelet sistemi ağrıları, postoperatif ağrı ve dismenore tedavisinde endikedir | M01AB01 | SGKF61 |  | 1 Günde 2 x 1.0 | 1.trimesterde C  2.trimesterde C  3.trimesterde D | Supozituar için yetikin dozu: Günde bir veya iki kez yerletirilen bir supozituar. Bir tanesi yatmadan önce ve eğer bir diğeri gerekliyse, o da sabah kullanılmalıdır. | Pediatrik doz belirlenmemişir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve ııktan koruyarak saklayınız. |
| **Endoxan 500 Mg IV İnfüzyon İçin Toz İçeren Flakon** | Siklofosfamid=Siklofosfamit monohidrat | Azotlu hardal analogları | Lösemiler  Habis lenfomalar  Metastaz yapmış ya da yapmamış habis solid tümörler  Progresif “otoimmün hastalıklar” | L01AA01 | SGKFOS | var | 1 Günde 1 x 6.0 | D | Klasik :Günde tek bir i.v. doz ya da bölünmüş oral dozlar halinde 80-300 mg/m2. Haftada tek bir i.v. doz halinde 300-600 mg/m2.Yüksek doz: 10-20 gün aralarla tek bir i.v. doz ya da bölünmüş oral dozlar halinde 600-1500 mg/m2. | Bu popülasyona özel bir bilgi yoktur. Çocuklara siklofosfamid uygulanmaktadır. Bu popülasyona özel olarak bildirilen herhangi bir advers reaksiyon bulunmamaktadır. | 25 °C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Enfluvir Oral Süspansiyon İçin Toz 12 Mg/ml** | Oseltamivir=Oseltamivir fosfat | Sistemik kullanım için antiviraller, nöraminidaz inhibitörleri | 2 haftadan büyük olan çocuk ve yetişkinlerde influenza enfeksiyonunun tedavisinde semptomların başlangıcından sonra 2 günden daha uzun süre geçmediğinde (influenza enfeksiyonu için artmış riski olanlarda semptom süresi daha uzun olabilir)•1 yaş ve üzerinde influenza profilaksisinde kullanılır | J05AH02 | SGKFHW |  | 1 Günde 2 x 7.0 | C | İnfluenza semptomlarının görüldüğü ilk veya ikinci günde tedaviye başlanmalıdır.-Yetişkinler ve adolesanlar (13-17 yaşındakiler):Yetişkinler ve ≥13 yaşındaki adolesanlarda tavsiye edilen doz, 5 gün boyunca günde iki kez 75 mg kapsül veya birer adet 30 mg kapsül ve 45 mg kapsüldür. Kapsülleri yutamayan yetişkinler ve ≥13 yaşındaki adolesanlar, 5 gün boyunca günde iki kez 75 mg ENFLUVİRsüspansiyon alabilir | 1 yaşından küçük bebekler içintavsiye edilen tedavi amaçlı oral ENFLUVİR dozları:İnfluenza salgını esnasında, 12 aylıktan küçük bebekler için tavsiye edilen tedavi dozu günde iki kez 2 mg/kg-3 mg/kg arasındadır. Bu doz tavsiyesi, sınırlı farmakokinetik veriye dayanmaktadır. Bu verilere göre, tavsiye edilen dozda tedavi alan 12 aylıktan küçük bebek hastaların çoğunluğunda, daha büyük çocuklarda ve yetişkinlerde etkinliği klinik olarak gösterilmiş olanlara benzer plazma ilaç maruziyetleri sağlanmıştır | Oral süspansiyon tozunu 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Enjeksiyonluk Potasyum Fosfat İnfüzyon İçin Çözelti Konsantresi 20 ml** | Dipotasyum fosfat + Potasyum dihidrojen fosfat | Kan ve Kan Yapıcı Organlar > Diğer Damara Enjekte Edilen Solüsyonlar > Potasyum Fosfat | Yoğun bakım hastalarında eş zamanlı potasyum ve fosfat eksikliği durumlarında, serum  potasyum ve fosfat konsantrasyonlarının dikkatli kontrolü altında fosfat gereksiniminin  sağlanmasında kullanılır. | B05XA06 |  | - | - | C | Günlük doz  Parenteral beslenmede temel fosfat ihtiyacı, yetişkinlerde, 0.3-0.8 ml/kg vücut ağırlığı/Güne  karşılık gelen 0.2 – 0.5 mmol/kg vücut ağırlığı/Gündür. | Parenteral beslenme sırasında çocuklarda potasyum alımının 1-3 mmol/kg vücut ağırlığı/Günü geçmemesi önerilir.  Çocuklardaki parenteral fosfat ihtiyacı 0.2 mmol/kg vücut ağırlığı/Gün ile yeterince karşılanır. | 25°C’ın altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Entyvıo İnfüzyonluk Çözeltı Konsantresı İçin Toz 300 Mg 1 Flakon** | Vedolizumab | Bağışıklık sistemini baskılayıcı ajanlar, bağışıklık sistemini selektif baskılayıcı ajanlar | Ülseratif kolit  Crohn hastalığı | L04AA33 | SGKG9F | var |  | B | Ülseratif kolit: önerilen doz rejimi sıfır, iki ve altıncı haftalarda ve sonrasında her sekiz haftada bir intravenöz infüzyon yoluyla uygulanan 300 mg’dır.  Crohn hastalığı : nerilen doz rejimi sıfır, iki ve altıncı haftalarda ve sonrasında her sekiz haftada bir intravenöz infüzyon yoluyla uygulanan 300 mg’dır | Vedolizumabın 0 ile 17 yaş arası çocuklardaki güvenliliği ve etkililiği saptanmamıştır | Buzdolabında (2°C -8°C) saklayınız. Işıktan korumak için flakonu dış kutusu içinde saklayınız. |
| **Enzaflu Sert Kapsul 75 Mg 10 Kapsül** | Oseltamivir=Oseltamivir fosfat | Sistemik kullanım için antiviraller, nöraminidaz inhibitörleri | 2 haftadan büyük bebekler, çocuklar ve yetişkinlerde influenza ve avian influenza tedavisinde endikedir (bkz. bölüm 4.4 ve bölüm 5.3). 2 haftadan daha büyük yenidoğanlarda, semptomların başlangıcını takip eden ilk iki gün içerisinde başlanırsaendikedir.  1 yaşından büyük çocukların influenza profilaksisinde endikedir | J05AH02 | SGKFHW |  | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Yetişkinler ve adolesanlar (13-17 yaşındakiler): Yetişkinler ve ≥13 yaşındakivücut ağırlığı 40 kg’ın üzerindekiadolesanlarda tavsiye edilen doz, 5 gün boyunca günde iki kez 75 mg kapsüldür . Kapsülleri yutamayan yetişkinler ve ≥13 yaşındaki adolesanlar, 5 gün boyunca günde iki kez 75 mg ENZAFLU kapsülü süspansiyon haline getirerek alabilir. | 0- 12 aylık bebekler için tavsiye edilen tedavi dozu günde iki kez 3 mg/kg’dır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Eqızolın 500 Mg IM/IV 1 Flakon** | Sefazolin=Sefazolin sodyum | Sefalosporin grubu antibakteriyel | Solunum yolu enfeksiyonları, İdrar yolu enfeksiyonları, Deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, Safra yolu enfeksiyonları, Kemik ve eklem enfeksiyonları, Genital enfeksiyonlar, Septisem, Endokardit, Perioperatif profilaksi | J01DB04 | SGKFNT |  | 1 Günde 4 x 1.0 | B | Dozaj ve uygulama yolu, hastanın yaşı ve vücut ağırlığı, enfeksiyonun türü ve enfeksiyona yol açanorganizmanın duyarlılığı göz önüne alınarakbelirlenmelidir. | Çocuklarda hafif ve orta şiddetteki enfeksiyonların çoğunda günde toplam 25-50 mg/kg’lık doz etkilidir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, ışıktan korunarak saklanmalıdır. |
| **Eqizolin 1 Gr IV/ IM** | Sefazolin=Sefazolin sodyum | Sefalosporin grubu antibakteriyel | Solunum yolu enfeksiyonları, İdrar yolu enfeksiyonları, Deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, Safra yolu enfeksiyonları, Kemik ve eklem enfeksiyonları, Genital enfeksiyonlar, Septisemi, Endokardit, Perioperatif profilaksi | J01DB04 | SGKFNT |  | 1 Günde 4 x 1.0 | B | Dozaj ve uygulama yolu, hastanın yaşı ve vücut ağırlığı,enfeksiyonun türü ve enfeksiyona yol açanorganizmanın duyarlılığı göz önüne alınarakbelirlenmelidir. | Çocuklarda hafif ve orta şiddetteki enfeksiyonların çoğunda günde toplam 25-50 mg/kg’lık doz etkilidir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, ışıktan korunarak saklanmalıdır. |
| **Erbıtux 100 Mg/20 ml IV Flakon** | Setuksimab | Antineoplastik ajanlar, monoklonal antikorlar | Daha önce cetuximab veya diğer anti-EGFR tedavileri kullanmamış, ECOG performans skoru 0-1 olan, RAS doğal (wild) tip metastatik kolorektal kanserde,  skuamöz hücreli baş ve boyun kanserli hastaların tedavisinde | L01XC06 | SGKFZX | var | 7 Günde 1 x 8.0 | C | Tüm endikasyonlarda, ERBİTUX haftada bir uygulanır. İlk doz vücut yüzey alanının her m2’si için 400 mg cetuximabdır (400 mg/m2). İzleyen haftalardaki her doz 250 mg/m2’dir | Pediyatrik popülasyonda, onaylanmış endikasyonlar için cetuximab kullanımı bulunmamaktadır. | 2°C-8°C arasında buzdolabında saklanmalıdır. |
| **Erdostin (Pediatrik Kullanım İçin) Süspansiyon İçin Kuru Toz** | Erdostein | Mukolitikler | Patolojik mukusla karakterize farenjit, larenjit, trakeit, bronşit ve bronkopnömoni gibi üst ve alt solunum yolu enfeksiyonları ve özellikle kronik bronşit ve kronik obstrüktif akciğer hastalığında(KOAH) solunum yollarında biriken yoğun kıvamlı mukusun atılmasında endikedir | R05CB15 | SGKEZL |  | 1 Günde 2 x 2.0 | B | Yetişkinlerde sabah/akşam 10 ml (2 ölçek) | 2 yaşın üzerindeki çocuklarda;15-19 kg çocuklarda; günde iki kez 5 ml (bir ölçek)20-30 kg çocuklarda; günde üç kez 5 ml (bir ölçek)30 kg’dan fazla çocuklarda; günde iki kez 10 ml (iki ölçek)kullanılır. | 25C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Süspansiyon hazırlandıktan sonra buzdolabında (2°C -8°C’de) saklayınız. |
| **E.S. Enema 210 ml Tıbbı Laksatif Lavman** | Disodyum hidrojen fosfat + Sodyum dihidrojen fosfat | Lokal etkili laksatif | Geçici kabızlık tedavisinde ve rektuma yakın kalın bağırsak ameliyatlarından önce ve sonra, doğum öncesi ve sonrası, proktoskopi, sigmoidoskopi ya da kolonoskopi öncesi ve radyoloji tetkikleri öncesi bağırsak temizliği için kullanılır. | A06AG01 | SGKFPO |  | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Yetişkinler ve 12 yaşüzeriçocuklar: Doktor tarafından başka bir şekilde önerilmediği takdirde, günde bir kereden fazla olmamak koşuluyla 135 mL (1 şişe) veya 210 mL (1 şişe) | 3-12 yaş arası çocuklar: Doktor tarafından başka bir şekilde önerilmediğitakdirde, günde bir kereden fazla olmamak koşulu ile 67,5 mL (1şişe) | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Etosid 100 Mg/5 ml IV İnfüzyon İçin Konsantre Çözelti İçeren Flakon (Koçak)** | Etoposid | Antineoplastik ajanlar/podofilotoksin türevleri. | Etoposid küçük hücreli akciğer kanserinde etkinliği kanıtlanmış diğer kemoterapötik ajanlarla kombine şekilde veya seminomatöz olmayan testis karsinomu tedavisinde uygun cerrahi, kemoterapi veya radyoterapi tedavisi almış hastalarda, etkinliği kanıtlanmış diğer kemoterapötik ajanlarla kombine şekilde kullanılabilir. | L01CB01 | SGKF0Q | var | 1 Günde 1 x 3.0 | D | Dozaj, etoposidin tek başına veya diğer sitostatik ajanlarla kombine verilip verilmediğine bağlıdır. Önerilen ETOSİD dozu, birbirini takip eden beş gün boyunca İV olarak günlük 60-120 mg/m2’dir. | Çocuklarda etkililiği ve güvenliliği kanıtlanmamıştır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan korunması için ambalajında saklanmalıdır. Tek kullanımlıktır. Kullanımdan arta kalan çözelti atılmalıdır. |
| **Excipial Lipo %4 200 ml Emülsiyon** | Üre=Karbamit | Yumuşatıcılar ve Koruyucular | Nemlendirici ve yumuşatıcı etkisine bağlı olarak, iktiyozis ve hiperkeratozlu deri hastalıklarının (atopikegzama, kseroderrna, asteatozis ve diğer kronikleşmiş kuru cilt durumlarının eşlik ettiği deri hastalıklarının) tedavisinde kullanılır. Aynı zamanda, topikal kortikosteroid tedavisinde, aralıklı tedavi yöntemindekortikosteridlerlebirliktekullanılır. | D02AE01 | SGKFUM | - | - | C | Doktorunuzcabaşkatürlüönerilmediğitakdirdegünde2-3kezhastalıklıbölgeüzerinesürülmeksuretiylekullanılır. | Pediyatrikpopülasyondadozayarlamasınagerekyoktur | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Exoderil Krem %1** | Naftifin hidroklorür=Naftifungin hidroklorür | Topikal antifungaller | Deri veya deri kıvrımlarının mikotik enfeksiyonları (tinea corporis, tinea inguinalis) Parmak arası mantarları (tinea manus, tinea pedis), Tırnaklarda görülen mantar enfeksiyonları (onikomikozis), Derinin kandidaenfeksiyonları, Pityriasis versicolor, İnflamatuvar dermatomikozların (kaşıntılı veya kaşıntısız) tedavis için kull | D01AE22 | SGKFFQ | - | - | B | Sağlıklı derinin 2 cm kadarlık bölümüne sürülmelidir | Naftifin hidroklorürün 18 yaşından küçük çocuklarda ve ergenlerde güvenliliği ve etkililiği şimdiye kadar sistematik olarak test edilmemiştir. | 25°Caltın daki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Famodin 40 Mg 30 Tablet** | Famotidin | Peptik Ülser ve Gastro-Özofageal Reflü İlaçları, H2 Reseptör Antagonistleri | Duodenal ülser, Aktif benign gastrik ülserin kısa süreli tedavisi, Gastroözofageal reflü, Patolojik hipersekresyon hallerinin tedavisi (Zollinger-Ellison sendromu, multipl endokrin adenomalar) | A02BA03 | SGKF0Y | - | 1 Günde 1 x 1.0 | B | Endikasyona uygun olarak bireysel doz ayarlanmalıdır. | FAMODİN’in çocuklar üzerindeki emniyeti ve etkinliği belirlenmediğinden çocuklarda kullanımı önerilmez. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Farmasıst 300mg/3ml Coz İçeren 10 Amp** | Asetilsistein | Mukolitik | Yoğun kıvamlı balgamın atılması, azaltılması ve ekspektorasyonun kolaylaştırılması gerekendurumlarda, bronkopulmoner hastalıklarda endikedir. Ayrıca yüksek doz parasetamol alımına bağlı olarak ortaya çıkan karaciğer yetmezliğinin önlenmesinde kullanılır. | R05CB01 | SGKES1 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | Erişkinlerde günde 1 veya 2 kez 1 ampul, çocuklarda ise 2 eşit dozda toplam 15-30 mg/kg/gün önerilir. | Asetilsistein 2 yaşın altındaki çocuklarda doktor kontrolünde kullanılmalıdır. FARMASİST ampul formu pediyatrik yaş grubuna uygun dozlarda kullanılmalıdır. | 25°C’nin altında, oda sıcaklığında saklanmalıdır. Ampul parenteral uygulamadan hemen önce açılarak uygulanmalıdır. Açılmış ampul buzdolabında 24 saat süreyle saklanabilir ancak parenteralyoldan uygulanmamalıdır. Parenteral uygulama infüzyonun yavaşlaması amacıyla %5 glukoz veya %0,9 NaCl ile seyreltilmelidir. |
| **Fastjel %2.5 50 Gr Jel** | Ketoprofen=Ketoprofen lizin=Ketoprofen sodyum | Kas ve eklem için steroid olmayan topikal antieflamatuvar preparatlar | Burkulma, incinme, ezilme, küçük eklemlerdeki artrozlar, hafif şiddetteki artritler, yüzeyel tendinitler, şiddetli lombalji, spor yaralanmaları gibi travmatik ya da romatizmal orijinli kas ve iskelet sisteminde ağrı ve ödeme neden olan durumların semptomatik tedavisinde, endikedir. | M02AA10 | SGKF8G | - | - | C | Günde 1- 3 kez, ağrılı bölgedeki cilt üzerine ince bir tabaka halinde sürülür, emilimine yardımcı olmak için hafifçe masaj yapılır. | FASTJEL’in çocuklarda kullanımının etkililik ve güvenliliği tespit edilmemiştir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Fenıramın-PF IM/IV Enjeksıyonluk Cozeltı Iceren Ampul 45,5 Mg/2 ml 5x2 Ml Ampul** | Feniramin hidrojen maleat (Feniramin maleat) | Sistemik kullanılan antihistaminikler, sübstitüe alkilaminler | aşırı duyarlılık reaksiyonları ile çeşitli nedenlerden ileri gelen kaşıntıların tedavisinde kullanılır. Akıntılı mukoza iltihabında ve sulanan ekzamalarda sıvı sızıntısını azaltır. Ürtikerlerde, anafilaktik reaksiyonlarda, anjiyoödemlerin tedavisinde parenteral olarak kullanılır. | R06AB05 | SGKF1A | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Hastanın durumuna göre günde 1-2 defa 1/2 - 1 ampul yavaş yavaş (dakikada 1 ml) damar içine veya adele içine verilir. Maksimum doz 3 mg/kg beden ağırlığıdır, günde iki doz halinde verilmelidir. | 1 - 3 yaş arasındaki çocuklara IM yoldan günde 1-2 defa 0,4-1 mL, 4 yaşından itibaren çocuklara günde 1-2 defa 0,8-2 mL uygulanır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Fentanyl-PF Enjeksıyonluk Çözelti 500 Mcg/10 ml 1 X 10 ml** | Fentanil=Fentanil sitrat | Opioid anestezikler | Genel ya da rejyonal anestezide, Kısa cerrahi prosedürler sırasında, Nöroleptanaljezi tekniğinde bir nöroleptik ile kombinasyon halinde, Majör cerrahi geçiren yüksek riskli hastalarda "opioid bazlı anestezi" için oksijen ile birlikte anestetik ajan olarak kullanılır. | - | N01AH01 | - | - | C | Dozu yaşa, vücut ağırlığına, fiziksel duruma, altta yatan patolojik koşullara, diğer ilaçların kullanımına, cerrahinin tipine ve anesteziye göre bireyselleştirilmelidir. Yaşlı (>65 yaş) ve güçten düşmüş hastalarda başlangıç dozu azaltılmalıdır. Tamamlayıcı (ek)dozlar belirlenirken başlangıç dozunun etkisi göz önünde bulundurulmalıdır. | 2-11 yaşlarındaki çocuklarda indüksiyon ve idame için 2-3 mikrogram/kg doz önerilir. 12-17 yaşlarındaki çocuklarda yetişkin dozları uygulanabilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korumak için ampuller orijinal dış kartonu içindesaklanmalıdır. |
| **Fentaver IV/IM Enjeksıyonluk Ampul 0,5 Mg/10 ml 1x10 ml Ampul** | Fentanil=Fentanil sitrat | Opioid anestezikler | Genel ya da rejyonal anestezide, Kısa cerrahi prosedürler sırasında, Nöroleptanaljezi tekniğinde bir nöroleptik ile kombinasyon halinde, Majör cerrahi geçiren yüksek riskli hastalarda "opioid bazlı anestezi" için oksijen ile birlikte anestetik ajan olarak kullanılır. | N01AH01 | - | - | - | C | Dozu yaşa, vücut ağırlığına, fiziksel duruma, altta yatan patolojik koşullara, diğer ilaçların kullanımına, cerrahinin tipine ve anesteziye göre bireyselleştirilmelidir. Yaşlı (>65 yaş) ve güçten düşmüş hastalarda başlangıç dozu azaltılmalıdır. Tamamlayıcı (ek)dozlar belirlenirken başlangıç dozunun etkisi göz önünde bulundurulmalıdır. | 2-11 yaşlarındaki çocuklarda indüksiyon ve idame için 2-3 mikrogram/kg doz önerilir. 12-17 yaşlarındaki çocuklarda yetişkin dozları uygulanabilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korumak için ampuller orijinal dış kartonu içinde saklanmalıdır. |
| **Ferro Sanol Duodenal 567,7 Mg 20 Kapsül** | Ferro glikol sülfat komleksi=Demir (II) glisin sülfat kompleksi=Ferro aminoasetosülfat=Demir glisin sülfat | Antianemik preparatlar (demir(II) glisin sülfat kompleksi) | Yetişkinlerde ve 6 yaş ve üstündeki (vücut ağırlığı 20 kg. ve üstü olan) çocuklarda; Anemi ile birlikte olan veya olmayan gizli veya açık-belirgin demir eksikliğinde Özellikle çocuklukta, gebelik ve laktasyon döneminde, diyetle düşük demir alımı olan kişilerde, akut ve kronik kan kaybında görülen demir eksikliği anemisinde kullanılır. | B03AA01 | SGKEWN | - | 1 Günde 2 x 1.0 | A | Tüm yaş grupları, vücut ağırlığı ve dozlama gruplarında pozoloji hastanın ihtiyacına ve klinik değişkenlerine (örneğin hemoglobin, ferritin ve transferrin) göre ayarlanmalı ve takip edilmelidir. Günlük 5 mg Fe+2/ kg vücut ağırlığı aşılmamalıdır. | 6 yaş altındaki çocuklarda (20 kg'ın altındaki vücut ağırlıklarında) kontrendikedir. | 25 °C’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında, kuru bir yerde ve ışıktan uzakta saklayınız. |
| **Ferrum Hausmann Damla 50 Mg/ml 30 ml Şişe** | Demir (III) polimaltoz=Dekstriferon= Demir karboksimaltoz | Antianemik ilaç, Trivalan Demir Preparatı | Değişik kökenli tüm demir eksiklikleri ile demir eksikliği anemisinin tedavi ve profilaksisinde;  hamilelik, laktasyon ve çocukluk döneminde demir desteği tedavisi için kullanılır. | B03AB05 | SGKEWW | - | - | A | yetişkinlerde günde 100-200 mg | 12 yaşın  üstündeki çocuklarda 100 mg, 1-12 yaş arasındaki çocuklarda 50-100 mg, 1 yaşına kadar olanlarda  günde 5 damla ile başlanıp 20 damlaya çıkarılır, yeni doğanlarda kg başına 1 damla dozlarda  kullanılır. | 30°C’nin altında, oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Filinsel IV İnfüzyon İçin Solüsyon İçeren Ampul 24 Mg/ml** | Teofilin=Aminofilin=Metafilin=Öfilin | Obstruktif solunum yolu hastalıklarında kullanılan diğer sistemik ilaçlar, Ksantinler | Bronşiyal astım, kronik bronşit ve amfizeme bağlı bronkospazm. Sol ventrikül yetmezliğine bağlı akut pulmoner ödem ve paroksismal noktürnal dispne tedavisinde endikedir. | R03DA05 | SGKEQ9 | - | - | C | Akut vakalarda 1 ampul IV olarak yavaş şekilde (5 dakika) enjekte edilir; tercihen ilaç %5’lik 10 - 20 ml dekstroz veya %5’lik 100 - 200 ml glukoz veya serum fizyolojik ile sulandırılıp enjekte edilir. Doz ayarlaması klinik iyileşme ve toksik etki kontrolü esas alınarak yapılmalıdır Uzun sureli tedavilerde ve profilakside tablet formu kullanılır. | Yeni doğanlarda teofilin klerensi çok düşüktür. Teofilin klerensi bir yaşına gelindiğinde en üst seviyeye ulaşmakta, 9 yaşına kadar göreceli olarak sabit kalmakta ve sonrasında, yaklaşık 16 yaşına gelindiğinde yaklaşık %50 kadar azalarak yetişkin değerlerine gerilemektedir. Pediyatrik hastalarda dozaj seçimine dikkat edilmesi ve serum teofilin konsantrasyonlarının dikkatlice izlenmesi gerekmektedir. 6 aydan küçük bebeklere uygulanmamalıdır. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Fito 40 Gr Krem** | Fenoksietanol(etilenglikol monofenil eter) + Triticum vulgare sulu ekstresi | Yara ve ülser tedavisinde kullanılan preparatlar,Sikatrizanlar | Epitelin yenilenmesini gerektiren deri dokusu rahatsızlıklarının topikal tedavisinde kullanılır. | D03AX | SGKFTL | - | - | B | Günde en az iki kez olguların önem derecesine, yayılımlarına ve durumlarına göre, hafifçe masaj yaparak uygulanır. | Çocuklarda kullanımına ilişkin kısıtlama yoktur. | 25oC’nin altındakioda sıcaklığında saklayınız. |
| **Fladazol %0,5 Enj. Coz (100 ml Setsız)** | Metronidazol=Metronidazol benzoat=Metronidazol hidroklorür | Sistemik kullanılan antibakteriyeller | Tıbbi ve cerrahi enfeksiyonların  Tedavisinde, Anaerob enfeksiyon gelişme riski olan cerrahi girişimlerde profilaktik amaçla, Şiddetli intestinal ve hepatik amibiyaziste endikedir. | J01XD01 | SGKFEA | - | - | B  (2. ve 3. trismesterde) | Endikasyona göre doz ve periyotlar değişmektedir. | 8 haftalıktan itibaren çocuklarda kullanılabilir. | 25°C  altındaki oda sıcaklığında ve doğrudan ışık görmeyen bir yerde saklayınız.  Dondurmayınız. |
| **Flubest Sr 1.5 Mg 30 Uzatılmış Salımlı Tablet** | İndapamit | Diüretikler/Sülfonamidler(Yalın) | Yetişkinlerde esansiyel hipertansiyon tedavisinde endikedir. | C03BA11 | SGKF5Z | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Tercihen sabah olmak üzere günde bir tablet. | Veri bulunmamaktadır. | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız |
| **Flukopol 100 ml 2 Mg/ml IV İnfuzyon Icın Cozeltı 100 ml Torba - Setsiz** | Flukonazol | Triazol türevi antifungal | Kriptokoksik menenjit ve kriptokokkoz, sistemik kandidiyaz, Mukozal kandidiyaz, sitotoksik kemoterapiveya radyoterapi uygulaması sonucu fungal enfeksiyonlara predispoze olmuş hastalarda fungal enfeksiyonların önlenmesinde endikedir. | J02AC01 | SGKF21 | - | 1 Günde 1 x 2.0 | D | Flukonazolün günlük dozu fungal enfeksiyonun cinsi ve ciddiyetine bağlı olmalıdır. Tekrarlayan dozlarla tedavi gerektiren enfeksiyontiplerinde, tedavi klinik parametreler veya laboratuvar testleri aktif fungal enfeksiyonun geçtiğini gösterenekadar devam etmelidir. | Erişkinlerdeki benzer enfeksiyonlarda olduğu gibi tedavi süresi klinik ve mikolojik cevaba bağlıdır. Çocuklarda, günlük maksimum erişkin dozu aşılmamalıdır. Flukonazol günde tek doz olarak verilir. | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız |
| **Flukopol 200 ml 2 Mg / ml IV İnfuzyon İçin Çözelti 200 ml Torba - Setsiz** | Flukonazol | Triazol türevi antifungal | Kriptokoksik menenjit ve kriptokokkoz, sistemik kandidiyaz, Mukozal kandidiyaz, sitotoksik kemoterapiveya radyoterapi uygulaması sonucu fungal enfeksiyonlara predispoze olmuş hastalarda fungal enfeksiyonların önlenmesinde endikedir. | J02AC01 | SGKF21 | - | - | D | Flukonazolün günlük dozu fungal enfeksiyonun cinsi ve ciddiyetine bağlı olmalıdır. Tekrarlayan dozlarla tedavi gerektiren enfeksiyontiplerinde, tedavi klinik parametreler veya laboratuvar testleri aktif fungal enfeksiyonun geçtiğini gösterenekadar devam etmelidir. | Erişkinlerdeki benzer enfeksiyonlarda olduğu gibi tedavi süresi klinik ve mikolojik cevaba bağlıdır. Çocuklarda, günlük maksimum erişkin dozu aşılmamalıdır. Flukonazol günde tek doz olarak verilir. | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Flukopol 50ml 2 Mg/ml IV Infuzyon Icın Çözelti 50 ml Torba - Setsiz** | Flukonazol | Triazol türevi antifungal | Kriptokoksik menenjit ve kriptokokkoz, sistemik kandidiyaz, Mukozal kandidiyaz, sitotoksik kemoterapiveya radyoterapi uygulaması sonucu fungal enfeksiyonlara predispoze olmuş hastalarda fungal enfeksiyonların önlenmesinde endikedir. | J02AC01 | SGKF21 | - | 1 Günde 1 x 4.0 | D | Flukonazolün günlük dozu fungal enfeksiyonun cinsi ve ciddiyetine bağlı olmalıdır. Tekrarlayan dozlarla tedavi gerektiren enfeksiyontiplerinde, tedavi klinik parametreler veya laboratuvar testleri aktif fungal enfeksiyonun geçtiğini gösterenekadar devam etmelidir. | Erişkinlerdeki benzer enfeksiyonlarda olduğu gibi tedavi süresi klinik ve mikolojik cevaba bağlıdır. Çocuklarda, günlük maksimum erişkin dozu aşılmamalıdır. Flukonazol günde tek doz olarak verilir. | 25°Caltındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Fluorouracıl-Kocak IV/IA Enjeksıyonluk /Infuzyonluk Cozeltı 5000 Mg/100 ml 1x100 ml Flakon** | Florourasil | Antimetabolit | Meme kanseri ve kolorektal karsinoma tedavisinde tek başına veya kombinasyon şeklindekullanılabilir. Ek olarak mide kanseri, baş ve boyun kanserleri ve pankreatik karsinomalı hastalarda etkililiği bildirilmiştir. | L01BC02 | - | Raporla ödenir. | - | D | Uygun doz ve tedavi rejimi seçimi hastanın genel durumuna, tedavi edilen karsinoma tipineve florourasilin tek başına veya bir başka tedavi ile kombine verilmesine bağlıdır. | Herhangi bir dozaj önerisi yoktur. | 25°Caltındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. Kullanmadan hemen önce çözelti şişeden çekilmelidir. |
| **Fluorouracıl-Koçak 1000 Mg/20 ml IV Flakon** | Florourasil | Antimetabolit | Meme kanseri ve kolorektal karsinoma tedavisinde tek başına veya kombinasyon şeklindekullanılabilir. Ek olarak mide kanseri, baş ve boyun kanserleri ve pankreatik karsinomalı hastalarda etkililiği bildirilmiştir. | L01BC02 | SGKEP1 | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 2.0 | D | Uygun doz ve tedavi rejimi seçimi hastanın genel durumuna, tedavi edilen karsinoma tipineve florourasilin tek başına veya bir başka tedavi ile kombine verilmesine bağlıdır. | Herhangi bir dozaj önerisi yoktur. | 25°Caltındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. Kullanmadan hemen önce çözelti şişeden çekilmelidir. |
| **Fluosıne 500 Mg/5 ml IV Enjeksiyon İçin Çözelti İçeren Flakon** | Floressein=Floressein dilaurat=Floressein sodyum | Diognastik Ajanlar, renklendirici ajanlar | Bu tıbbi ürün sadece diagnostik amaçlı kullanım içindir. Oküler fundusun floresein anjiyografisi için kullanılır | S01JA01 | SGKF2B | - | - | C | Antekubital venesüratle 5 ml verilir. | Çocuklarda çalışılmamıştır ve doz-adaptasyon verileri mevcut değildir. | 30°C’nin altındakiodasıcaklığında saklayınız.  Dondurmayınız. |
| **Flusible IV Enjeksiyonluk Çözelti 500 Mg/5 ml** | Floressein=Floressein dilaurat=Floressein sodyum | Diognastik Ajanlar, renklendirici ajanlar | Bu tıbbi ürün sadece diagnostik amaçlı kullanım içindir. Oküler fundusun floresein anjiyografisi için kullanılır | S01JA01 | SGKF2B | - | - | C | Antekubital venesüratle 5 ml verilir. | Çocuklarda çalışılmamıştır ve doz-adaptasyon verileri mevcut değildir. | 30°C’nin altındakiodasıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Folbiol 5mg 50 Tablet** | Folik asit= Sodyum folat(B9 vit.=B10 vit.i=B11 vit.=M vit=Folasin) | Antianemik preparatlar, Folik asit ve deriveleri | opikal veya nontropikal spruda, beslenme tarzından kaynaklanan anemilerde, hamilelerde, bebeklerde veya çocuklarda folik asit eksikliğine bağlı megaloblastik anemilerin tedavisinde endikedir. | B03BB01 | SGKF2M | - | 1 Günde 3 x 1.0 | A | Folat eksikliğine bağlı megaloblastik anemi tedavisi için folik asit 4 ay süreyle günde 5 mg (1 tablet); malabsorbsiyon durumlarında günde 15 mg'a kadar (3 tablet) çıkılabilir.Akdeniz anemisi veya orak hücreli anemiler gibi kronik hemolitik durumlarda günde veya haftada 5 mg folik asit (1 tablet) ile profilaktik uygulama gerekli olabilir. | Küçük çocuklar için daha uygun bir dozaj formu kullanılmalıdır. | 25°Caltındakioda sıcaklığında saklanmalıdır |
| **Forziga 10 Mg 28 FİLM Kaplı Tablet** | Dapagliflozin | Sodyum-glukoz ko-transporter2 (SGLT2) inhibitörleri | Erişkinlerde yetersiz kontrol edilen tip 2 diabetes mellitus tedavisi için diyet ve egzersize yardımcı olarak endikedir. Semptomatik kronik kalp yetersizliği bulunan erişkinlerin tedavisinde endikedir. | A10BK01 | SGKG37 | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Önerilen dozgünde bir defa 10mg dapagliflozindir. | 8 yaş altınd agüvenliliği ve etkililiği belirlenmemiştir. | 30ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Fosemazon 150 Mg IV İnfüzyon Çözelti** | fosaprepitant | Antiemetikler ve bulantıya karşı kullanılan ilaçlar | Yetişkinlerde ve 6 aylık ve daha büyük pediatrik hastalarda yüksek ve orta derecede emetojenik kanser kemoterapisi ile ilişkili bulantı ve kusmanın önlenmesinde endikedir. | A04AD12 | SGKGEB | Raporla ödenir. | - | B | 1. günde kemoterapiden yaklaşık 30 dakika önce sinde, infüzyonla 150 mg’ı en az 20-30 dakikalık süre içinde uygulamaktır.  Farklı tedavi düzenleri mevcuttur. | Farklı tedavi düzenleri mevcuttur. | Buzdolabında (2°C-8°C) saklayınız. |
| **Fosit IV 1 G Perfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon** | Fosfomisin=Fosfomisin Trometamol=Fosfomisin kalsiyum=Fosfomisin sodyum | Sistemik kullanım için antienfektifler, diğer antibakteriyeller | Komplike idrar yolu enfeksiyonları- Enfektif endokardit- Kemik ve eklem enfeksiyonları- Ventilatör ilişkili pnömoni dahil hastane kaynaklı pnömoni- Komplike deri ve yumuşak doku enfeksiyonları- Bakteriyel menenjit- Komplike intra abdominal enfeksiyonlar | J01XX01 | SGKGBH | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | Günlük fosfomisin dozu, endikasyona, enfeksiyon şiddetine, enfeksiyon bölgesine, patojenlerin fosfomisine duyarlılığına ve böbrek fonksiyonuna bağlı olarak belirlenir. | Çocuklarda yaş ve vücut ağırlığı da göz önüne alınmalıdır. | 25 °C altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Fosit IV 4 G Perfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon** | Fosfomisin=Fosfomisin Trometamol=Fosfomisin kalsiyum=Fosfomisin sodyum | Sistemik kullanım için antienfektifler, diğer antibakteriyeller | Komplike idrar yolu enfeksiyonları- Enfektif endokardit- Kemik ve eklem enfeksiyonları- Ventilatör ilişkili pnömoni dahil hastane kaynaklı pnömoni- Komplike deri ve yumuşak doku enfeksiyonları- Bakteriyel menenjit- Komplike intra abdominal enfeksiyonlar | J01XX01 | SGKGBH | - | 1 Günde 3 x 2.0 | B | Günlük fosfomisin dozu, endikasyona, enfeksiyon şiddetine, enfeksiyon bölgesine, patojenlerin fosfomisine duyarlılığına ve böbrek fonksiyonuna bağlı olarak belirlenir. | Çocuklarda yaş ve vücut ağırlığı da göz önüne alınmalıdır. | 25 °C altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Fraven 30 Mıu/0.5 ml 5 IV İnfüzyon/Sc Enjeksiyon İçin Çözelti İçeren Kullanıma Hazır Enjektör** | Filgrastim=İnsan granülosit koloni stimüle edici faktör | İmmünostimülanlar,Kolonistimule edici faktör | Sitotoksik kemoterapi gören hastalard afebril nötropeni oluşma sıklığının ve nötropeni süresinin azaltılmasında ve miyeloablatif tedaviden sonra kemikiliği nakli uygulanan uzun süreli şiddetli nötropeni riskinin artmış olduğu düşünülen hastalarda nötropeni süresinin azaltılmasında ve klinik komplikasyonlarında endikedir | L03AA02 | SGKF1Q | Raporla ödenir. | - | C | Sitotoksik kemoterapi uygulanmakta olan hastalarda kullanımi Tavsiye edilen FRAVENdozu 0,5MIU (5mikrogram)/kg/gün'dür. | Pediyatik hastalardaki tavsiye edilen doz, miyelosupresif sitotoksik kemoterapi gören yetişkinlerle aynıdır. | 2/8°Carasındabuzdolabındasaklayınız. Işıktan korumak için orijinal ambalajı içerisinde saklayınız. |
| **Fraven 48 Mıu/0.5 ml 5 IV İnfüzyon/Sc Enjeksiyon İçin Çözelti İçeren Kullanıma Hazır Enjektör** | Filgrastim=İnsan granülosit koloni stimüle edici faktör | İmmünostimülanlar,Kolonistimule edici faktör | Sitotoksik kemoterapi gören hastalard afebril nötropeni oluşma sıklığının ve nötropeni süresinin azaltılmasında ve miyeloablatif tedaviden sonra kemikiliği nakli uygulanan uzun süreli şiddetli nötropeni riskinin artmış olduğu düşünülen hastalarda nötropeni süresinin azaltılmasında ve klinik komplikasyonlarında endikedir | L03AA02 | SGKF1Q | Raporla ödenir. | - | C | Sitotoksik kemoterapi uygulanmakta olan hastalarda kullanımi Tavsiye edilen FRAVENdozu 0,5MIU (5mikrogram)/kg/gün'dür. | Pediyatik hastalardaki tavsiye edilen doz, miyelosupresif sitotoksik kemoterapi gören yetişkinlerle aynıdır. | 2/8°Carasındabuzdolabındasaklayınız. Işıktan korumak için orijinal ambalajı içerisinde saklayınız. |
| **Fuggy %0.1+%1 Krem 15 Gr** | İzokonazol nitrat + Diflukortolon valerat | İmidazol ve Triazol türevl | şiddetli iltihabi veya ekzematöz reaksiyonlar ile seyir eden derinin yüzeysel mantar enfeksiyonlarının başlangıç ve ara tedavisi için uygundur | D01AC20 | SGKEXM | - | - | C | günde 2 defa uygulanır | 2 yaşında veya daha büyük çocuklara ve adolesanlara uygulandığında doz ayarlamaları gerekli değildir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Fungan Kapsül 150 Mg 2 Kapsul** | Flukonazol | Sistemik kullanılan antimikotikler, triazol türevleri, antifungal ilaçlar | Kriptokokal menenjit, Koksidioidomikoz, İnvaziv kandidiyaz,  mukozal kandidiyaz,  kronik oral atrofik kandidiyaz | J02AC01 | SGKF22 | - | 7 Günde 1 x 1.0 | C veya D | Doz ayarlaması, mantar enfeksiyonunun niteliğine ve şiddetine göre yapılmalıdır. Çoklu doz gerektiren enfeksiyonların tedavisi, klinik parametreler veya laboratuvar testleri aktif mantar enfeksiyonunun azaldığını gösterene kadar sürdürülmelidir. Yetersiz tedavi süresi, aktif enfeksiyonun nüksetmesine neden olabilir. | pediyatrik popülasyonda günlük maksimum doz 400mg’ı aşmamalıdır. | 30°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Fungidas 50mg Flakon** | Kaspofungin asetat |  | Ateşli, nötropenik hastalarda kuşkulanılan fungal enfeksiyonların ampirik tedavisi, Kandidemi ve Candida enfeksiyonlarının tedavisi | J02AX04 | SGKF87 | var | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Erişkin hastalarda (18 yaşve üzeri) önerilen dozaj Klasik doz günde bir kez 50 mg’dir (çoğu endikasyonda 70 mg yükleme dozunun ardındanuygulanır). | FUNGİDAS’ın yeni doğanlarda ve 12 ay altı çocuklardaki klinik çalışmalarda güvenliliği veetkinliği yeterlioranda çalışılmamıştır. Bu yaş grubuna uygulanırken dikkatli olunmalıdır. Günde 25 mg/m2 FUNGİDAS’ın yeni doğanlarda ve bebeklerde (üç aydan küçük) ve günde 50 mg/m2 FUNGİDAS’ın çocuklarda (3-11 ay) kullanımıyla ilgili sınırlı veri vardır. | Liyofilize flakonlarbuzdolabında 2-8°C’de saklanmalıdır. |
| **Fungidas 50mg Flakon** | Kaspofungin asetat | SİSTEMİK KULLANIM İÇİN ANTİENFEKTİF PREPARATLAR | Ateşli, nötropenik hastalarda kuşkulanılan fungal enfeksiyonların ampirik tedavisi, Kandidemi ve Candida enfeksiyonlarının tedavisi | J02AX04 | SGKF87 | var | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Erişkin hastalarda (18 yaşve üzeri) önerilen dozajKlasik doz günde bir kez 50 mg’dir (çoğu endikasyonda 70 mg yükleme dozunun ardındanuygulanır). | FUNGİDAS’ın yeni doğanlarda ve 12 ay altı çocuklardaki klinik çalışmalarda güvenliliği veetkinliği yeterlioranda çalışılmamıştır. Bu yaş grubuna uygulanırken dikkatli olunmalıdır. Günde 25 mg/m2 FUNGİDAS’ın yeni doğanlarda ve bebeklerde (üç aydan küçük) ve günde 50 mg/m2 FUNGİDAS’ın çocuklarda (3-11 ay) kullanımıyla ilgili sınırlı veri vardır. | Liyofilize flakonlarbuzdolabında 2-8°C’de saklanmalıdır. |
| **Fungoid Krem %1/%0.1** | İzokonazol nitrat + Diflukortolon valerat | İmidazol ve Triazol türevleri | Şiddetli iltihabi veya ekzematöz reaksiyonlar ile seyir eden derinin yüzeysel mantar enfeksiyonlarının (örneğin ellerde,ayak parmaklarının aralarında, kasıklarda ve genital bölgede) başlangıç ve ara tedavisi için uygundur. | D01AC20 | SGKEXM | - | - | C | günde 2 defa uygulanır. | 2 yaşında veya daha büyük çocuklara ve adolesanlara uygulandığında doz ayarlamaları gerekli değildir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Fungostatın 100.000 IU/ml 48 Doz Susp İçin Toz** | Nistatin | İntestinal antienfektifler | Ağız boşluğu kandidiyazisinin tedavisinde endikedir. | A07AA02 | SGKFGE | - | - | C | Günde dört defa 1 ila 6 ml dozlarda (100.000 ila 600.000 ünite nistatin) kullanılmıştır. | Yeni Doğan Bebekler: Önerilen doz günde dört defa 1 ya da 2 ml'dir (100.000 ila 200.000 ünite nistatin). Prematüre ve düşük kilolu yeni doğan bebeklerde yapılan sınırlı klinik çalışmalar günde dört defa bir ml'nin etkili olduğunu göstermektedir. | Işıktan koruyarak ve ambalajında saklanır. Toz halinde iken, 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklanır. FUNGOSTATİN, şişesinde kapağı sıkı kapalı olarak, ışığa maruz bırakılmadan buzdolabında saklanır ve 10 gün süreyle kullanılabilir. Kullanılmayan kısmı 10 gün sonra atılmalıdır. |
| **Furacın Soluble Dressıng 56 G Pomad** | Nitrofurazon | Antiseptikler ve dezenfektanlar | Ameliyat yaralarının enfeksiyondan korunmasında, duyarlı mikroorganizmaların oluşturduğu piyoderma, dermatoz gibi cilt enfeksiyonlarında, kesik, yara, yanık ve ülser enfeksiyonlarında endikedir. | D08AF01 | SGKFGI | - | - | C | Uygulama ya da pansuman şekline göre, günlük olarak veya birkaç günde bir topikal olarak,iyileşme sağlanıncaya dek uygulanır.Tedaviye 7-10 gün devam edilmesi önerilir | Çocuklarda kullanımının güvenlilik ve etkinliği saptanmamıştır. | 25ºCaltındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Güneş ışığıyla, floresan ışığıyla, alkali maddelerle ve 40ºC’den yüksek ısılarla doğrudan temasından kaçınılmalıdır. |
| **Furomid 20 Mg/2 ml IM/IV 5 Ampul** | Furosemit | Kıvrım diüretikleri | Sıvı retansiyonu, Hipertansiyon, Hipertansif kriz (destekleyici önlem olarak), Zorlu diürez desteği | C03CA01 | SGKF33 | - | - | C | İstenen etkiyi sağlamak için yeterli olan en düşük doz kullanılmalıdır. | Çocuklarda, oral uygulama için önerilen furosemid dozu, maksimum 40 mg günlük doza kadar 2 mg/kg vücut ağırlığıdır. Parenteral uygulama için önerilen furosemid dozu, maksimum 20 mg günlük doza kadar 1 mg/kg vücut ağırlığıdır. Çocuklarda dozaj vücut ağırlığına göre azaltılmalıdır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Furoson 20 Mg/2 ml IV/IM 5 Amp** | Furosemit | Kıvrım diüretikleri | sıvı retansiyonu, Hipertansiyon, Hipertansif kriz (destekleyici önlem olarak), Zorlu diürez desteği | C03CA01 | SGKF33 | - | - | C | İstenen etkiyi sağlamak için yeterli olan en düşük doz kullanılmalıdır. | Çocuklarda, oral uygulama için önerilen furosemid dozu, maksimum 40 mg günlük doza kadar 2 mg/kg vücut ağırlığıdır. Parenteral uygulama için önerilen furosemid dozu, maksimum 20 mg günlük doza kadar 1 mg/kg vücut ağırlığıdır. Çocuklarda dozaj vücut ağırlığına göre azaltılmalıdır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Fusıx Derma %2 Krem (20 G)** | Fusidik asit=Sodyum fusidat | Topikal kullanım için antibiyotikler | stafilokok, streptokok, Corynebacterium minutissimum ve diğer  fusidik asite duyarlı organizmaların oluşturduğu deri  enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir | D06AX01 | SGKFPQ | - | - | B | Günde 2-3 kez olmak üzere, lezyonlar üzerine, iyileşme sağlanana kadar uygulanır. | Pediyatrik hastalarda kullanım kısıtlaması yoktur. | 25 °C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Gadovist 7.5 ml Enjektabl Solüsyon İçeren Flakon** | MR kontr. maddesi (Gadobutrol) | Paramanyetik kontrast maddeler | Baş ve boyun bölgesi kontrastlı MR görüntülemesi, Toraks boşluğu kontrastlı MR görüntülemesi, Meme kontrastlı MR görüntülemesi, Karın (örn. pankreas, karaciğer ve dalak) kontrastlı MR görüntülemesi, Pelvis (örn. prostat, mesane ve uterus) kontrastlı MR görüntülemesi, Retroperitoneal bölge (örn. böbrek) kontrastlı MR görüntülemesi, Ekstremiteler ve kas-iskelet sistemi kontrastlı MR görüntülemesi Magnetik Rezonans Anjiyografide kontrast artışı (Kontrastlı MRA) Farmakolojik stres koşulları ve canlılık tanısı ("gecikmiş iyileştirme") kapsamında miyokardiyal perfüzyon değerlendirmesi dahil kontrastı artırılmış kardiyak görüntüleme (MRG) | V08CA09 | SGKF3B |  | 1 Günde 1 x 2.0 | C | Dozaj endikasyona bağlıdır. 0,1 mmol gadobutrol/kg vücut ağırlığının (0,1 mL GADOVIST 1,0 /kg vücut ağırlığına eşdeğer) tek bir intravenöz enjeksiyonu genel olarak yeterlidir. En fazla toplam 0,3 mmol gadobutrol/kg vücut ağırlığı (0,3 mL GADOVIST 1.0/kg vücut ağırlığına eşdeğer) miktarı uygulanabilir. | Zamanında doğan bebekler dahil her yaştan çocuklar için önerilen doz tüm endikasyonlar için 0,1 mmol gadobutrol/kg vücut ağırlığıdır (0,1 mL GADOVIST/kg vücut ağırlığına eşdeğer). | 30°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Gasvın 500 Mg 200 ml Lıkıt** | Kalsiyum karbonat + Sodyum aljinat + Sodyum bikarbonat | Sindirim Sistemi ve Metabolizma Peptik Ülser ve GastroÖzofageal ReflÜ ilaçlar | Altta yatan nedenin gastrik reflÜ OLduğu bÜtÜn epigastrik veya retrosternal rahatsızlıkların, gebelik döneminde görÜlen mide yanmalarının, gastrik reflÜ kaynaklı flatulans ve mide yanmasının ve gastrik reflÜnÜn tedavisinde kullanılır. | A02BX13 | SGKER0 | - | 1 Günde 4 x 4.0 | A | yetiŞkinler ve 12 yaŞından bÜyÜk çocuklar: Yemeklerden sonra ve yatarken 10-20 ml (2 4 tatlı kaŞığı) | 6-12 yaŞ arası çocuklar: Yemeklerden sonra ve yatarken 5-10 ml (1-2 tatlı kaŞığı)6 yaŞından KÜçÜk çocuklar: Tavsiye edilmemektedir. | 30°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız.  Buzdolabına koymayınız  veya dondurmayınız.  Kullanmadan önce iyice çalkalayınız. |
| **Gazyva IV İnfüzyonluk Konsantre Çözelti 1000 Mg/40 ml** | Obinutuzumab | Antideoplastik Ajanlar monoklonal antikorlar | İlgili tanılardaki kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. | L01XC15 | SGKGCH | En az 1 hematoloji uzmanının yazdığı raporla kullanılır. | 1 Günde 1 x 1.0 | X | - | Çocuklarda ve 18 yaşın altındaki adolesanlarda’nıngüvenliliği veetkililiği belirlenmemiştir. Güvenlilik ve etkililiğe ilişkin very eksikliği nedeniyle çocuklarda ve 18 yaşın altındaki adolesanlarda GAZYVA’nın kullanılması tavsiye edilmemektedir. | 2°C-8°C’de buzdolabında saklanmalıdır.  Dondurulmamalıdır, ışıktan korunmak için kutusunda saklanmalıdır. |
| **Gemko 1000 Mg IV İnfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon** | Gemsitabin Hidroklorür=Diflorodeoksisitidin | Antineoplastik ajanlar primidin analogları | İlgili tanılardaki kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. |  | SGKF3N | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 3.0 | D | Çeşitli kanser türlerinde çeşitli dozlarda kullanımı mevcuttur. | Güvenlilik ve etkililikle ilgili yetersiz veri olduğundan gemsitabinin pediyatrik yaşgrubunda (18 yaşaltındaki çocuklar) kullanılmasıtavsiye edilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, kuru bir yerde ve ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Gemko 1400 İnfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon** | Gemsitabin Hidroklorür=Diflorodeoksisitidin | Antineoplastik ajanlar primidin analogları | İlgili tanılardaki kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. | [L01BC05](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=14299&k=) | SGKF3N | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 2.0 | D | Çeşitli kanser türlerinde çeşitli dozlarda kullanımı mevcuttur. | Güvenlilik ve etkililikle ilgili yetersiz veri olduğundan gemsitabinin pediyatrik yaşgrubunda (18 yaşaltındaki çocuklar) kullanılmasıtavsiye edilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, kuru bir yerde ve ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Gemko 1400 İnfüzyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon** | Gemsitabin Hidroklorür=Diflorodeoksisitidin | Antineoplastik ajanlar primidin analogları | İlgili tanılardaki kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. | [L01BC05](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=14299&k=) | SGKF3N | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 2.0 | D | Çeşitli kanser türlerinde çeşitli dozlarda kullanımı mevcuttur. | Güvenlilik ve etkililikle ilgili yetersiz veri olduğundan gemsitabinin pediyatrik yaşgrubunda (18 yaşaltındaki çocuklar) kullanılmasıtavsiye edilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, kuru bir yerde ve ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Gemtu 200 Mg/2 ml Konsantre İnfuzyon Çözeltesi 1 Flakon** | Gemsitabin Hidroklorür=Diflorodeoksisitidin | Antineoplastik ajanlar primidin analogları | İlgili tanılardaki kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. | [L01BC05](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=14299&k=) | SGKF3N | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 13.0 | D | Çeşitli kanser türlerinde çeşitli dozlarda kullanımı mevcuttur. | Güvenlilik ve etkililikle ilgili yetersiz veri olduğundan gemsitabinin pediyatrik yaşgrubunda (18 yaşaltındaki çocuklar) kullanılmasıtavsiye edilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, kuru bir yerde ve ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Genta 40 Mg/ml 1 Ampul** | Gentamisin sülfat | Enfeksiyona Karşı Kullanılan (Antienfektif) İlaçlar Aminoglikozidler | Bakterilerin yol açtığı ağır enfeksiyonlarda; diğer antibiyotiklere dirençli ve özellikle gram-negatif bakterilerin yol açtığı septisemi, bakteriyemi sistit, piyelit, Üretrit, prostatit gibi idrar yolu enfeksiyonlarında deri ve yumuĢak doku enfeksiyonlarında; osteomiyelit, enfekte yanık, tnömoni, bronkopnömoni gibi solunum yollarıyla ağız, boğaz ve kulak enfeksiyonlarında; menenjitte; gonokok enfeksiyonlarında; yeni doğmuĢların sepsislerinde Pseudomonas aeruginosa'nın oluĢturduğu hayatı tehdit eden enfeksiyonlarda karbenisilin ile birlikte kullanılır. | J01GB03 | SGKF3P | - | - | D | Gentamisin ile tedavi sÜresi 7-10 GÜndÜr. Ancak ağır, komplike ve diğer antibiyotiklere cevap vermeyen vakalarda daha uzun sÜreli tedavi gerekebilir. | Çocuklarda; İnfüzyon çözeltisinin hacmi daha az olmalıdır. Her durumda gentamisin konsantrasyonu 1 mg/ml'yi geçmemelidir. Özel durumlarda genta ampuller damar içine doğrudan uygulanabilir. | 30ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **GENTHAVER AMPUL 80 Mg/2 Ml 1x2 Ml Ampul** | Gentamisin sülfat | Enfeksiyona KarĢı Kullanılan (Antienfektif) Ġlaçlar > Aminoglikozidler | Bakterilerin yol açtığı ağır enfeksiyonlarda; diğer antibiyotiklere dirençli ve özellikle gram-negatif bakterilerin yol açtığı septisemi, bakteriyemi sistit, piyelit, Üretrit, prostatit gibi idrar yolu enfeksiyonlarında deri ve yumuĢak doku enfeksiyonlarında; osteomiyelit, enfekte yanık, tnömoni, bronkopnömoni gibi solunum yollarıyla ağız, boğaz ve kulak enfeksiyonlarında; menenjitte; gonokok enfeksiyonlarında; yeni doğmuĢların sepsislerinde Pseudomonas aeruginosa'nın oluĢturduğu hayatı tehdit eden enfeksiyonlarda karbenisilin ile birlikte kullanılır. | J01GB03 | SGKF3P | - | - | D | : Gentamisin ile tedavi sÜresi 7-10 GÜndÜr. Ancak ağır, komplike ve diğer antibiyotiklere cevap vermeyen vakalarda daha uzun sÜreli tedavi gerekebilir. | Çocuklarda; ĠnfÜZYon çözeltisinin hacmi daha az olmalıdır. Her durumda gentamisin konsantrasyonu 1 mg/ml'yi geçmemelidir. Özel durumlarda genta ampuller damar içine doğrudan uygulanabilir. | 30ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **GENTHAVER AMPUL 80 Mg/2 Ml 1x2 Ml Ampul.** | Gentamisin sülfat | Enfeksiyona KarĢı Kullanılan (Antienfektif) Ġlaçlar > Aminoglikozidler | Bakterilerin yol açtığı ağır enfeksiyonlarda; diğer antibiyotiklere dirençli ve özellikle gram-negatif bakterilerin yol açtığı septisemi, bakteriyemi sistit, piyelit, Üretrit, prostatit gibi idrar yolu enfeksiyonlarında deri ve yumuĢak doku enfeksiyonlarında; osteomiyelit, enfekte yanık, tnömoni, bronkopnömoni gibi solunum yollarıyla ağız, boğaz ve kulak enfeksiyonlarında; menenjitte; gonokok enfeksiyonlarında; yeni doğmuĢların sepsislerinde Pseudomonas aeruginosa'nın oluĢturduğu hayatı tehdit eden enfeksiyonlarda karbenisilin ile birlikte kullanılır. | J01GB03 | SGKF3P | - | - | D | : Gentamisin ile tedavi sÜresi 7-10 GÜndÜr. Ancak ağır, komplike ve diğer antibiyotiklere cevap vermeyen vakalarda daha uzun sÜreli tedavi gerekebilir. | Çocuklarda; ĠnfÜZYon çözeltisinin hacmi daha az olmalıdır. Her durumda gentamisin konsantrasyonu 1 mg/ml'yi geçmemelidir. Özel durumlarda genta ampuller damar içine doğrudan uygulanabilir. | 30ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Genthaver 80 Mg/2ml 1 Ampul** | Gentamisin sülfat | Enfeksiyona Karşı Kullanılan (Antienfektif) İlaçlar Aminoglikozidler | Bakterilerin yol açtığı ağır enfeksiyonlarda; diğer antibiyotiklere dirençli ve özellikle gram-negatif bakterilerin yol açtığı septisemi, bakteriyemi sistit, piyelit, Üretrit, prostatit gibi idrar yolu enfeksiyonlarında deri ve yumuĢak doku enfeksiyonlarında; osteomiyelit, enfekte yanık, tnömoni, bronkopnömoni gibi solunum yollarıyla ağız, boğaz ve kulak enfeksiyonlarında; menenjitte; gonokok enfeksiyonlarında; yeni doğmuĢların sepsislerinde Pseudomonas aeruginosa'nın oluĢturduğu hayatı tehdit eden enfeksiyonlarda karbenisilin ile birlikte kullanılır. | J01GB03 | SGKF3P | - | - | D | Gentamisin ile tedavi süresi 7-10 GÜndÜr. Ancak ağır, komplike ve diğer antibiyotiklere cevap vermeyen vakalarda daha uzun süreli tedavi gerekebilir. | Çocuklarda; İnfüzyon çözeltisinin hacmi daha az olmalıdır. Her durumda gentamisin konsantrasyonu 1 mg/ml'yi geçmemelidir. Özel durumlarda genta ampuller damar içine doğrudan uygulanabilir. | 30ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Gıngus Intens Fılm Tablet 120 Mg 30 Tablet** | Ginkgo (Ginkgo biloba L.) yaprak ekstresi | Psikoanaleptikler Antidemans İlaçları | Hafif ve orta şiddette Alzheimer tipi demans, vasküler demans ve miks formlardakidemans sendromları,-Periferik arteriyel okluzif hastalıklarda Fontaine devre II (intermittan klaudikasyo)ağrısız yürüme mesafesinin iyileştirilmesi,-Vertigo,-Tinnitus. | N06DX02 | SGKFWX | Raporla ödenir. | 1 Günde 2 x 1.0 | C | önerilendozu,demansta120-240 mg/gün; periferik arteriyel okluzif hastalıklarda160 mg/gün;vertigovetinnitusta160mg/gün’dür | Yeterli veribulunmadığından,18yaşaltıçocuklardave adolesanlarda kullanılması önerilmemektedir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Gların Sc Kullanım Icın Enj. Cozeltı Iceren Kalem 100 Iu/Ml 5x3 Ml Kalem** | İnsülin glargin | Diyabette kullanılan ilaçlar>uzun etkili insülinler ve analogları | Tip 1 diyabetli yetişkin ve 2 yaş ve üzerindeki çocuk hastalarda ve uzun etkili insülinin gerekli olduğu Tip 2 diyabetli yetişkin hastalarda endikedir. | [A10AE04](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=23916&k=) | SGKF6A | - | 1 Günde 1 x 100.0 | C | GLARİN, uzatılmış etkiye sahipinsülin analoğu olan insülin glarjin içermektedir. Her gün aynısaatte olmakşartıyla, günün herhangi bir saatinde, günde bir kez uygulanmalıdır.İnsülin glarjin dozu ve uygulama zamanı kişiye göre ayarlanmalıdır. Tip 2 diabetes mellitus hastalarında GLARİN, oral etkili antidiyabetik tıbbi ürünlerle beraber uygulanabilir. | İnsulin glarjin’ in güvenliliği ve etkililiği, adolesanlarda ve 2 yaş ve üzerindeki çocuklarda göst erilmiştir. Dozu ve uygulama zamanı kişiye göre ayarlanmalıdır. | Buzdolabında (2-8°C’de) saklayınız. Dondurmayınız. GLARİN’in buzdolabında dondurucu bölme veya soğutma paketi ile doğrudan temasını önleyiniz.Kullanıma hazır dolu enjeksiyon kalemlerini ışıktan korumak için dış karton kutusundasaklayınız. |
| **Gloger Göz Damlası, Çözelti %0.15** | Brimonidin=Brimonidin tartarat | Göz Preparatları glokomda kullanılan sempatomimetikler | GLOGER, açık açılı glokom veya oküler hipertansiyonu olan hastalarda artmış intraoküler basıncın (IOB) düşürülmesinde endikedir | [S01EA05](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&urun_id=30412) | SGKEUK | - | - | B | Önerilen GLOGER dozu; etkilenen göze yaklaşık 8 saat arayla olmak üzere günde 3 kez 1 damladır. GLOGER, intraoküler basıncın düşürülmesi için diğer topikal oftalmik ilaçlarla eş zamanlı olarak kullanılabilir. Birden fazla topikal oftalmik ilaç kullanılıyorsa, ilaçlar en azından 5 dakika arayla uygulanmalıdır.İlk açmadan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. | GLOGER, 2 yaş altındaki çocuklarda kontrendikedir. Güvenlilik ve etkililik çocuklarda ve 8-17 yaş arasında adolesanlarda kanıtlanmamıştır. | 25°C’in altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Glucerna Select Vanilya Aromalı** | Enteral beslenme(diyabet hastaları için diyet lifli aromalı tüple beslenme ürünü) | Genel beslenme Kombine Yağlar/Karbonhidratlar/Proteinler/Mineraller/Vitaminler | Glisemik kontrolünsağlanması içinTam ve Dengeli BeslenmeGlucerna® Select1.0kcal/ml Tıbbi Amaçlı Beslenme ÜrünüVanilya Aromalıe 500 mlAbbottGlucerna Select, diyabetli ve metabolik strese bağlı hiperglisemisi olan hastaların diyet yönetimi için özel olarak hazırlanmıştır. | [V06DB](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=18592&k=) | SGKEZB | Raporla ödenir. | 1 Günde 3 x 2.0 |  | Kullanıma hazırdır. Kullanmadan hemen önce açınız. Açıldıktan sonra kullanılmayankısım, şişenin kapağı kapatılarak buzdolabındasaklanmalı ve 24 saat içinde tüketilmelidir. 24 saat içerisinde tüketilmeyen kısım atılmalıdır. |  | Açılmamış şişeler oda sıcaklığında (15°C-25°C) saklanmalı ve uzun süre ışığa maruz bırakılmamalıdır. |
| **Glutaviven IV İnfüzyon İçin Konsantre Çözelti İçeren Flakon** | Parenteral beslenme (N(2)-L-alanilil-L-glutamin) | Kan Replasman Ve Perfüzyon Solüsyonları>Aminoasitler | GLUTAVİVEN, hiperkatabolik ve/veya hipermetabolik durumda olan hastalarda klinik nütrisyon rejiminin bir bölümü olarak endikedir | [B05XB02](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=14449&k=) | SGKEPJ | Raporla ödenir. |  | C | Doz, aminoasit/protein ihtiyacı üzerinden ve katabolik durumun şiddetine bağlıdır. Paranteral/enteral beslenmede, maksimum günlük doz 2g aminoasit/kg vücut ağırlığını aşmamalıdır. GLUTAVİVENile glutamin ve alanin sağlanması, hesaplamalarda dikkate alınmalıdır. GLUTAVİVENile sağlanan aminoasitlerin oranı total sağlananın yaklaşık %30’unu aşmamalıdır. | Çocuklarda kullanımı ile ilgili yeterli veri mevcut değildir. | 225°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Orijinal ambalajında saklayınız. |
| **Grafalon IV İnfüzyonluk Çözelti Konsantresi İçeren Flakon 5 ml** | Tavşan immünoglobülini=Antilenfosit immünoglobülin tavşan=Tavşan kaynaklı anti-insan timosit immünglobülini | Antineoplastik Ve Bağışıklık Düzenleyici Ajanlar  >İmmünsüpresif Ajanlar | Allojenik solid organ transplantasyonu yapılmış hastalarda akut transplant rejeksiyonunun önlenmesi | [L04AA04](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=11635&k=) | SGKERG | - | - | C | GRAFALON’un dozu endikasyona bağlıdır. Doz önerileri vücut ağırlığı temel alınarak belirlenir. | Eldeki mevcut veri sınırlıdır. Mevcut bilgiler, çocukhastalarda GRAFALON'un güvenlikprofilinin yetişkin hastalardakine göre önemli bir fark göstermediğine işaretetmektedir. | 2°C-8°C arasında buzdolabında saklayınız. Dondurmayınız. Donmuş ürünleri çözüp kullanmayınız. Işıktan koruyunuz, bunun için flakonu kutusunda saklayınız. |
| **Gyno-Lomexın 600 Mg 2 Ovül** | Fentikonazol Nitrat | Jinekolojik Antienfektifler Ve Antiseptikler>Kortikosteroidlerle Kombine Şekilleri Hariç Antienfektif Ve Antiseptikler>İmidazol Türevleri | Genital candidiasiste (vulvovajinit, vajinit, enfektif akıntı) endikedir | [G01AF12](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=14503&k=) | SGKF1M | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Bir tane 600 mg ovülakşam kullanılır. Eğer semptomlar devam ederse üç gün sonra ikinci bir uygulama daha yapılabilir. | Çocuklarda kullanımı için uygun bir endikasyon mevcut değildir. | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Haemocomplettan-P Flakon 1 G 1 Flakon** | Fibrinojen (insan)=Faktör I (insan) | Antihemorajikler, insan fibrinojeni | Sonradan edinilmiş hipofibrinojenemide, Kanama diyatezinin tedavisi ve profilaksisinde | B02BB01 | SGKF1P | VAR | - | C | Dozu ve tedavinin süresi hastanın klinik durumuna, kanamanın derecesine ve yerine, hastalığın ciddiyetine göre bu konuda uzman doktorlar tarafından belirlenmelidir. | Doz vücut ağırlığına ve çocuğun klinik ihtiyacına göre belirlenmelidir ancak genellikle 20-30 mg/kg’dir | 2-8 °C arasında buzdolabında saklayınız. Dondurmayınız. Işıktan korumak için, flakonu kapalı dış kartonunda saklayınız. |
| **Hametan Pomad** | Cadıfındığı (Hamamelis virginiana L.) distilatı | Diğer Dermatolojikler | Bebeklerin ve küçük çocukların pişiklerinde-1. ve 2. derece yanıklarda / güneş yanıklarında-Çizik ve kesik gibi yüzeysel deri lezyonlarında-Emziren annelerde meme başı çatlaklarının bakımı ve korunmasında-Kurumuş, çatlamış, yarılmış derinin bakımı ve korunmasında [yaşlı kimselerin derisi dahil kullanılır | D11AX | SGKEV4 | - | - | - | Günde birkaç kez lezyonlu bölgeye sürülür. Kullanımı ile ilgili herhangi bir süre kısıtlaması yoktur. | Günde birkaç kez lezyonlu bölgeye sürülür. Kullanımı ile ilgili herhangi bir süre kısıtlaması yoktur. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklıklarında saklanmalıdır. |
| **Hepa-Ornıtat 5g/10ml İnf. Kons. 10 Ampul** | Ornitin=L-ornitin | Gastrointestinal ilaçlar, aminoasitler ve türevleri | Latent ve belirgin hepatik ensefalopati tedavisinde kullanılır. | A05BA | SGKFHT | - | - | B | Doktor tarafından başka şekilde önerilmemişise günde en fazla 4 ampul verilir. Hastanın durumunun ciddiyetine göre yeni başlayan bilinç bulanıklığı (prekoma) veya bilinç bulanıklığı (koma) hallerinde 24 saat içinde 8 ampul verilebilir.L-ornitin-L-aspartat’ın maksimal infüzyon hızı saatte 5 g’dır (bir ampulün içeriğine eşdeğerdir | Çocuklardaki deneyimler sınırlıdır. | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Hepa-Ornitat Granül 3 G** | Ornitin=L-ornitin | Gastrointestinal ilaçlar, aminoasitler ve türevleri | Hepatik detoksifikasyon kapasitesinin azalmasına bağlı bozukluklar ile latent vebelirginhepatik ensefalopati tedavisinde kullanılır | A05BA | SGKFHS | - | - | B | Hekim tarafından başka şekilde önerilmemiş ise günde, 3 kez 1–2 poşetHEPA–ORNİTATalınır. Eğer gerekli olursa, doz risk artışına neden olmadan kolaycaarttırılabilir. | Pediyatrik popülasyonda kullanımına ilişkin bir bilgi bulunmamaktadır. | 25ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Hepaselamin Aminoasit IV İnfüzyon Çözeltisi** | Aminoasitler(esansiyel aminoasitler) | KAN REPLASMAN VE PERFÜZYON SOLÜSYONLARI | HEPASELAMİN, sirozyadahepatitebağlı hepatik ensefalopati tedavisindeendikedir.HEPASELAMİN,parenteralbeslenmeyegereksinimiolanvekaraciğerkomasında kontrendikeolangenelamaçlıaminoasitinfüzyonlarınıtolereedemeyenbukaraciğer hastalıklarındagerekli besinsel desteği sağlamak amacıylakullanılır | B05BA01 | SGKFIV | - | - | C | Önerilendozgünde80-120gramaminoasidin(12-18gramazotun)HEPASELAMİN şeklindeverilmesidir.Genelolarak500mlHEPASELAMİNçözeltisi,500mL%50 oranındadekstrozçözeltisi,elektrolitlervevitaminlerlekombineedilerek8-12saatlikbir süreiçindeuygulanır | ÇocuklardaHEPASELAMİNkullanımı,herhangibiraminoasitçözeltisininpediyatrikyaş grubundakullanımındadikkatedilmesigerekenkonularadikkatedilerekyapılmalıdır. Uygulanacakmiktarvücutağırlığınagörebelirlenmelidir.Uygunmiktarlardakaloriylebirliktegündekilobaşına2ila3gramaminoasitverilmesiylegenellikleprotein gereksinimikarşılanırvepozitifazotbilançosuteşvikedilir.Periferikvenlerden uygulanacakçözeltilerinozmolaritesi,normalserumozmolaritesininikikatıolan718 mOsmol/L'denfazlaolmamalıdır.Bu tıbbi ürün fenilalanin ihtiva etmektedir. Fenilketonürisi olan kişilere zararlı olabilir | 25ºCaltındaodasıcaklığındasaklanmalıdır.Aşırısıcaktanvedonmaktankorunmalıdır. Kullanım öncesinekadar ve kullanım sırasında daışıktan korunmalıdır |
| **Hepatıtıs B Immunoglobulın P Behrıng IM Enjeksiyon İçin Enjektör 200 IU/ml** | Hepatit B immünoglobulini (IM/SC) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Hepa-Ornıtat 5g /10 ml İnf. Kons. 10 Ampul** | Ornitin=L-ornitin | Gastrointestinal ilaçlar, aminoasitler ve türevleri | Latent ve belirgin hepatik ensefalopati tedavisinde kullanılır. | A05BA | SGKFHT | - | - | B | Doktor tarafından başka şekilde önerilmemişise günde en fazla 4 ampul verilir. Hastanın durumunun ciddiyetine göre yeni başlayan bilinç bulanıklığı (prekoma) veya bilinç bulanıklığı (koma) hallerinde 24 saat içinde 8 ampul verilebilir.L-ornitin-L-aspartat’ın maksimal infüzyon hızı saatte 5 g’dır (bir ampulün içeriğine eşdeğerdir | Çocuklardaki deneyimler sınırlıdır. | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Herajıt 250 Mg/5 ml IV Enj Çöz.** | Traneksamik asit | Antifibrinolitik ilaçlar | Traneksamik asit, özellikle plazminojen aktivatörlerinden zengin veya endokrin etkiler altındaki dokularda oluşan  kanamalarda ya da travmaları takiben ortaya çıkan lokal veya jeneralize primer hiperfibrinolize bağlı hemorajiler ile  sekonder hemoraji riski olan durumlarda endikedir. | B02AA02 | SGKFTQ | - | 1 Günde 4 x 2.0 | B | Klinik duruma göre genellikle günde 3-4 kez  yavaş intravenöz enjeksiyonla 5-10 mL (500-  1000 mg) uygulanması önerilir | Çocuklarda genellikle önerilen doz günde 3-4  kez 10-20 mg/kg'dır. | 25 ̊Caltındakioda sıcaklığında saklayınız.İnfüzyon sıvıları ile seyreltildikten sonra oda sıcaklığında 24 saat süreyle saklanabilmektedir |
| **Herzuma 150 Mg Iv Infüzyonluk Çözelti** | Trastuzumab | Antineoplastik ajanlar, monoklonal antikorlar | Meme Kanseri ve İleri Evre Gastrik Kanser | L01XC03 | SGKFTR | VAR | 1 Günde 1 x 6.0 | D | Başlangıç için önerilen 4 mg/kg vücut ağırlığı yükleme dozundaki HERZUMA, 90 dakikalık intravenöz infüzyon olarak uygulanır. Sonraki dozlar: Önerilen, haftalık HERZUMA dozu 2 mg/kg (vücut ağırlığı)’dır. | Pediyatrik hastalarda trastuzumabın kullanımı yoktur. | Flakonları 2°C-8°C’de buzdolabında saklayınız. |
| **Hıpersar Plus Fılm Tablet 20 Mg/12.5 Mg 28 Tablet** | Olmesartan medoksomil - Hidroklorotiazit | Anjiyotensin II antagonistleri ve diüretikler | Esansiyel hipertansiyon tedavisi | C09DA08 | SGKFHF | - | 1 Günde 1 x 1.0 | D | Günde bir kez yemekle birlikte veyaöğünler arasında alınır. Başlangıç tedavisi olarak kullanım için değil, ancak tek başına 20 mg olmesartan medoksomille yeterince kan basıncı kontrol altına alınamayan hastalarda kullanım içindir. | Çocuklar ve 18 yaşın altındaki adolesanlarda güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır. | 25ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Hipnodex IV Konsantre İnfüzyon Çözeltisi İçeren Flakon 200 Mcg/2 ml** | Deksmedetomidin=Deksmedetomidin hidroklorür | Diğer hipnotik ve sedatifler | yoğun bakım ünitelerinde tedavi esnasında başlangıçtan itibaren entübe edilmiş ve mekanik olarak ventile edilen ve uyarılabilir ve yönlendirilebilir olmayan hastaların sedasyonunda endikedir. | N05CM18 | - | - | - | C | Doz uygulaması bireyselleştirilmeli ve istenen klinik etkiye göre titre edilmelidir. 24 saatten uzun süren infüzyonlar için endike değildir | Pediyatrik popülasyonda kullanımına ilişkin doz uygulaması ile ilgili herhangi bir öneri bulunmamaktadır. | Orijinal kutusunda 25°C'nin altında oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Hitrizin 10 Mg 10 Film Tablet** | Setirizin=Setirizin hidroklorür | Sistemik antihistaminikler, piperazin türevleri | Erişkinlerile6 yaşve üzeri çocuklarda: Alerjik rinitin nazal ve oküler semptomlarının tedavisinde veürtikerinsemptomlarının tedavisinde endikedir. | R06AE07 | SGKFOK | - | 1 Günde 1 x 1.0 | B | Günde bir kez 10 mg (1 tablet) uygulanır. | 6-12 yaşarasındaki çocuklarda: Günde iki kez 5 mg (günde iki kez 1/2 tablet). | 25 °C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korunmalıdır. |
| **Hivent 200mg/245mg Film Kaplı Tablet** | Tenofovir + Emtrisitabin | Sistemik kullanım içinantiviral; HIVenfeksiyonlarının tedavisi içinantiviraller,kombinasyonlar | HIV-1ile enfekte olmuş 18 yaşın üzerindeki yetişkinlerin tedavisinde diğer anti-retroviral ilaçlarla kombinasyon halinde kullanılır. | J05AR03 | SGKFRY | VAR | 1 Günde 1 x 1.0 | B | Önerilen doz, günde bir kez ağız yolundan alınan bir tablettir.Tenofovirin absorpsiyonunu optimize etmek için HİVENT'inyemekle birlikte alınması önerilir. Hafif bir öğün dahi kombinasyon tabletten tenofovirin absorpsiyonunu iyileştirir. ablet yaklaşık 100 ml su, portakal suyu veyaüzüm suyunda eritilip hemen alınabilir. | - | 25°C'nin altında oda sıcaklığında saklayın. Işık ve nemden korumak için orijinal ambalajıiçinde saklayınız. |
| **Holoxan 1 G IV İnf. Çözelti** | İfosfamit | Alkilleyici ajanlar, Azotlu Hardal Analogları | Testis tümörleri, Servikal karsinom, Meme kanseri, Küçük hücreli olmayan bronşiyal karsinom, Non-Hodgkin lenfomalar, Hodgkin hastalığı | L01AA06 | A03645 | VAR | 1 Günde 1 x 5.0 | D | Dozaj, her hasta için bireysel olarak ayarlanmalıdır. Dozlar ve tedavi süresi ve/veya tedavi aralıkları terapötik endikasyon, kombinasyon tedavi şeması, hastanın genel sağlık durumu ve organ fonksiyonu, laboratuvar tarama sonuçlarına bağlıdır. Benzer toksisiteye sahip diğer sitostatiklerle kombine kullanımda, doz azaltma ve/veya tedavisiz ara dönemlerin uzatılması gerekli hale gelebilir. | - | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Ambalajı üzerinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra kullanılmamalıdır. Çözücü ilavesi ile çözündürülerek hazırlanmış solüsyon hazırlandıktan sonra 24 saat içinde kullanılmalıdır (+8ºC’nin üzerinde muhafaza etmeyiniz). |
| **Holoxan 2g IV Inf. Çözelti** | İfosfamit | Alkilleyici ajanlar, Azotlu Hardal Analogları | Testis tümörleri, Servikal karsinom, Meme kanseri, Küçük hücreli olmayan bronşiyal karsinom, Non-Hodgkin lenfomalar, Hodgkin hastalığı | L01AA06 | A03645 | VAR | 1 Günde 1 x 3.0 | D | Dozaj, her hasta için bireysel olarak ayarlanmalıdır. Dozlar ve tedavi süresi ve/veya tedavi aralıkları terapötik endikasyon, kombinasyon tedavi şeması, hastanın genel sağlık durumu ve organ fonksiyonu, laboratuvar tarama sonuçlarına bağlıdır. Benzer toksisiteye sahip diğer sitostatiklerle kombine kullanımda, doz azaltma ve/veya tedavisiz ara dönemlerin uzatılması gerekli hale gelebilir. | - | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Ambalajı üzerinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra kullanılmamalıdır. Çözücü ilavesi ile çözündürülerek hazırlanmış solüsyon hazırlandıktan sonra 24 saat içinde kullanılmalıdır (+8ºC’nin üzerinde muhafaza etmeyiniz). |
| **Humalog Kartus 100 IU/ml 5x3 Ml Kartuş.** | İnsülin lispro | Diyabet tedavisinde kullanılan ilaçlar, Hızlı etkili insülinler ve analogları, Enjektabl | Normal glukoz homeostazının korunması için insüline gereksinim duyan diabetes mellituslu hastalarıntedavisinde endikedir. HUMALOG ayrıca, diabetes mellitusun başlangıç stabilizasyonu için de endikedir. | A10AB04 | SGKF6C | - | 1 Günde 3 x 50.0 | B | Doz, hastanın gereksinimine göre doktor tarafından belirlenmelidir. | Çocuklarda yalnızca hızlı etkili insülinin etkisi daha yararlı olacaksa regüler insüline tercih edilebilir. | Kullanımdan önce: Buzdolabında 2–8C arasında saklayınız. Dondurmayınız. Donmuş ürünleri çözüp kullanmayınız. Aşırı sıcak ve direkt güneş ışığı altında bırakmayınız. Kullanıma başladıktan sonra:Kartuş kaleme yerleştirildikten sonra çözelti30oC’nin altındaki sıcaklıklarda saklanarak 28 gün boyunca kullanılabilir. Bu süreden sonra kullanılmamalıdır. Buzdolabında saklamayınız. Kaleme yerleştirilmiş kartuşları iğne takılı olarak saklamayınız. |
| **Human Albumın %20 50 ml Octapharma IV İnfüzyon İçin Çözelti İçeren Flakon** | İnsan albumini= Albumin (insan) | Plazma yerine kullanılanlar ve plazma protein fraksiyonu, albumin | Çeşitli nedenlerle azalmış plazma proteinlerini yerine koymak amacıyla kullanılır. | B05AA01 | SGKEPN | - | - | C | Gerekli dozve uygulama sıklığı,ilgili endikasyona göre,hastanın kilosuna, travma ya da hastalığın şiddetine, devam eden sıvı ve protein kaybına bağlıdırve doktor tarafından belirlenir.Gerekli dozun belirlenmesinde plazma albumin düzeyleri değil, dolaşımdaki hacmin yeterliliği ile ilgili ölçümler dikkate alınmalıdır. | - | 25°C‟nin altında,ambalajındave ışıktan koruyarak saklayınız.Dondurmayınız.Donmuş ürünleri çözüp kullanmayınız. |
| **Humulın M 70/30 (100 IU/ml 3 ML) Süspansiyon İçeren Kartuş** | İnsülin NPH (insan) + Monokomponent insan insülini=Regüler insan insülini=İnsülin insan (regüler) | Hızlı Etkililer ile Kombine orta etkili insülinler ve analogları, enjektabl | Normal glukoz seviyesinin korunması için insüline gereksinim duyan diabetes mellituslu hastaların tedavisinde endikedir. | A10AD01 | SGKF66 | - | 1 Günde 3 x 50.0 | B | Doz, hastanın gereksinimine göre doktor tarafından belirlenmelidir. | - | Kullanımdan önce: Buzdolabında 2-8ºC arasında saklayınız. Dondurmayınız. Donmuş ürünleri çözüp kullanmayınız. Aşırı sıcak ve direkt güneş ışığı altında bırakmayınız. Orijinal ambalajında saklayınız. Kullanıma başladıktan sonra: Kartuşlar enjeksiyon kalemine yerleştirildikten sonra 30°C’nin altında saklanarak 28gün içerisinde kullanılmalıdır.Buzdolabında saklamayınız.Kartuş yerleştirilmiş olan kalemleriiğne takılı olarak saklamayınız. |
| **Humulın N 100 IU/ml 10 ml Süspansiyon İçeren Flakon** | İnsülin NPH (insan)=İzofan insan insülini=Monokomponent izofan (NPH) insan insülini | Orta etkili insülinler ve analogları, enjektabl | Normal glukoz seviyesinin korunması için insüline gereksinim duyan diabetes mellituslu hastaların tedavisinde endikedir. | A10AC01 | SGKF6E | - | 1 Günde 3 x 50.0 | B | Doz, hastanın gereksinimine göre doktor tarafından belirlenmelidir. Yemeklerden 20-30 dakika önce uygulanabilir. | - | Kullanımdan önce: Buzdolabında 2-8ºC arasında saklayınız. Dondurmayınız. Donmuş ürünleri çözüp kullanmayınız. Aşırı sıcak ve direkt güneş ışığı altında bırakmayınız. Orijinal ambalajında saklayınız. Kullanıma başladıktan sonra:Flakon açıldıktan sonra 30°C’nin altında saklanarak 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. |
| **Humulın R 100 IU/ml Solüsyon İçeren 10 ml Flakon** | İnsülin insan (regüler)=Monokomponent insan insülini (regüler)=Biyosentetik insan insülini (regüler)=Çözünür insan insülini | Hızlı etkili insülinler ve analogları, enjektabl | Normal glukoz seviyesinin korunması için insüline gereksinim duyan diabetes mellituslu hastaların tedavisinde endikedir. | A10AB01 | SGKF65 | - | 1 Günde 3 x 50.0 | B | Doz, hastanın gereksinimine göre doktor tarafından belirlenmelidir | Pediyatrik hastalarda hipoglisemi riskini azaltmak için HUMULIN R dozumetabolik ihtiyaçlara göre ve kan glukozunun sıklıkla izlenmesiyle kişiselleştirilmelidir. | Kullanımdan önce: Buzdolabında 2-8ºC arasında saklayınız. Dondurmayınız. Donmuş ürünleriçözüp kullanmayınız. Aşırı sıcakvedirekt güneş ışığı altında bırakmayınız. Orijinal ambalajında saklayınız. Kullanıma başladıktan sonra: Flakon açıldıktan sonra 30°C altında saklanarak 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. |
| **Hydrocort-Lıyo 100 Mg IM/IV Ampul** | Hidrokortizon asetat | Glukokortikoidler | Endokrin hastalıkları:Primer veya sekondera drenokortikal yetmezlik, Kolajen doku hastalıkları:Sistemik lupus eritematozus, Deri hastalıkları:Şiddetli eritema multiforme(StevensJohnson sendromu),Alerjik reaksiyonlar: Bronşiyalastım,anaflaktikreaksiyonlar,Sindirim sistemi hastalıkları:Ülseratif kolit, Crohn hastalığı, Solunum sistemi hastalıkları:Mideiçeriğininaspirasyonu,Tıbbiacil durumlar: Adrenokortikal yetmezliğe sekonder şok tedavisinde veya adrenokortikal yetmezlik mevcut olduğunda konvansiyonel tedaviye yanıt vermeyen şok’un tedavisinde kullanılır. | H02AB09 | SGKG12 | - | - | C | İntravenöz enjeksiyon , intravenöz infüzyon veya intramüsküler enjeksiyonla uygulanabilir. İntravenöz enjeksiyon acil durumlarda ilk tercih edilen yoldur. İlk acil periyodu takiben, uzun bir etki yaratmak amacıyla enjeksiyonluk veya oral preparat verilmesine dikkat edilmelidir. Genellikle durumun şiddetinebağlıolarak1-10dakikalıkbirsüreiçindeintravenöz enjeksiyonla  2uygulanandoz,100mg500 mg arasında değişmektedir. Bu doz hastanın yanıtı ve klinik durumuna göre 2,4veya 6 saat aralıklarla tekrar edilebilir. | Bebeklerve çocuklar içindoz azaltılabilir, doz daha çok durumun ciddiyetine, hastanın verdiği cevaba, yaşına veya vücutağırlığına bağlıdır,ancak günlük doz25 mg’dan az olmamalıdır. | 25°C altındaki odasıcaklığında ambalajında saklayınız. Sulandırıldıktan sonra ürün hemen kullanılmalıdır ancak hemen kullanılamıyorsa, rekonstitüsyon çözeltisi buzdolabında (2°C-8°C arasında) 4 saat stabildir. |
| **Hyperhep -B S/D IM 200ıu 1 ml Hazır Sırınga** | Hepatit B immünoglobulini (IM/SC) | İmmünoglobulinler, spesifik imünoglobulinler, hepatit B immünoglobulin | Hepatit B İmmunoglobülin, hepatit B ile akut karşılaşma veya karşılaşma riskinin yüksek olduğu durumlarda korunma amaçlı olarak tanımlanan koşullarda endikedir. | J06BB04 | SGKF5W | VAR | - | C | Maruz kalan kişinin aşılı veya aşısız olma durumu ve kaynağa göre kullanım değişmektedir. Hepatit B İmmünoglobulin (insan) doz 0,06 mL/kg vücut ağırlığı; İntramüsküler Doz. | 10 yaşından küçük çocuklarda 10 mikrogram IM' dir. İlk bir hafta içinde ilk doz; ikinci ile üçüncü dozlar 1 ile 6 ay sonra uygulanmalıdır. | Açıldıktan sonra kullanılmamış ürün atılmalıdır. HYPERHEP Bson kullanım tarihinden sonra kullanılmamalıdır. 2°-8°C arası sıcaklıklarda (buzdolabında), serin ve kuru yerlerde saklanmalıdır. Dondurulmamalıdır. Donmuş ürün çözülüp kullanılmamalıdır. Aşırı ısı ve ışıktan korunmalıdır. Tek kullanımlıktır. |
| **Ilopera IV İnfüzyon İçin Çözelti İçeren Ampul 20 Mcg/ml 5x1 ml Ampul** | İloprost=İloprost trometamol | HEPARİN HARİÇ TROMBOSİT AGREGASYON İNHİBİTÖRLERİ | Revaskülarizasyonun endike olmadığı kritik ekstremite iskemisi  bulunan ilerlemiş  tromboanjitis  obliterans (Buerger Hastalığı) olgularının tedavisi,  Ciddi periferik arteryel oklüzif  hastalık (PAOD) olan hastaların tedavisi, özellikle amputasyon  riski taşıyan ve cerrahi girişim veya anjioplastinin mümkün olmadığı olgular,  Diğer tedavilere cevap vermeyen ve ciddi kısıtlamaya neden olan Raynaud fenomeni olan  hastaların tedavisi. | [**B01AC11**](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=1&urun_id=26975) | **SGKF5N** | - | - | X | İLOPERA, seyreltildikten sonra periferik ven ya da santral venöz katater aracılığıyla 6 saatte i.v.  İnfüzyon olarak uygulanır. Doz kişisel tolerabiliteye uygun olarak 0.5- 2.0 ng iloprost/kg vücut  ağırlığı/dakika sınırları arasında ayarlanır. | Çocuklar ve adolesanlarda sadece sporadik kullanım söz konusudur. 18  yaşın altındakilerin İLOPERA tedavisine nasıl cevap verdiği  ile ilgili sınırlı bilgi bulunduğu için,  18 yaşın altındaki hastalara uygulanırken dikkatli olunmalıdır. | 25°C’nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Impact Glutamıne 500 ml Şişe** | Enteral beslenme(arjinin ve glutamin içeren aromasız tüple beslenme) | Kombine Yağlar/Karbonhidratlar/Proteinler/Mineraller/Vitaminler | Barsak fonksiyonlarının ve immün sistemin güçlendirilmesi gereken hastalar ve büyük operasyonlar öncesi/sonrası, yanık, travma, kanser hastaları, hipermetabolik durumlar. | [V06DB](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=14718&k=) | SGKEZB |  |  |  | Tıbbi gözetim altında kullanılmalıdır. Sadece erişkin beslenmesinde kullanılır. Parenteral kullanıma uygun değildir. Renal yetmezlik, çoklu organ yetmezliğinde ve şiddetli sepsiste kullanılmamalıdır. Gıda ve ilaç eklemeyin. Aksi tavsiye edilmediği taktirde tam enteral beslenme için günde 3 şişe kullanılır. |  | 25°C’nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Impact Neutral 500 ml Şişe Enteral** | Protein+karbonhidrat+yağ+vit+mineral | Kombine Yağlar/Karbonhidratlar/Proteinler/Mineraller/Vitaminler | İmmün sistemin güçlendirilmesi gereken kritik hastalar  Büyük operasyonlar öncesi/sonrası  Yanık, travma, kanser hastaları  Hipermetabolik durumlar | V06DB | SGKEZB |  |  |  |  |  | 25°C’nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Inferject IV Enjeksıyon/İnfüzyon İçin Çözelti 500 Mg/10 ml 1x10 ml Flakon** | Demir (III) polimaltoz=Dekstriferon= Demir karboksimaltoz | Parenteral Trivalan (Üç Değerlikli) Demir Preparatları | demir eksikliğinin tedavisinde endikedir | [**B03AC**](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=20636&k=) | **SGKG0N** | RAPORLA ÖDENİR. | 7 Günde 2 x 1.0 | C | Tek birİNFERJECT uygulaması aşağıdakileri aşmamalıdır; •15 mg/kg vücut ağırlığını (intravenöz enjeksiyonla uygulamada) veya 20 mg/kg vücut ağırl ığını (in travenöz infüzyon ile uygulamada)• 1.000 mg demiri  Haftada maksimum önerilen kümülatif İNFERJECTdozu 1.000 mg demirdir | İNFERJECT'i netkililiği ve güvenliliği 1 yaşın altındaki çocuklarda araştırılmamıştır. Bu nedenle İNFERJECT'in bu yaş grubundaki çocuklarda kullanılması önerilmez.  1 ila 13 yaş arası çocuklar ve ergenlerTekbir INFERJECT uygulaması aşağıdakileri aşmamalıdır:• 15 mg demir/kg vücut ağırlığı• 750 mg demir (15 mL İNFERJECT)  14 yaş ve üzeri yetişkinler ve adolesanlarTek birİNFERJECT uygulaması aşağıdakileri aşmamalıdır; •15 mg/kg vücut ağırlığını (intravenöz enjeksiyonla uygulamada) veya 20 mg/kg vücut ağırl ığını (in travenöz infüzyon ile uygulamada)• 1.000 mg demiri (20 mLİNFERJECT) | 25°C’nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Irınocam IV Perfuzyon İçin Çözelti Iceren Flakon 300 Mg/15 ml 1x15 ml Flakon** | İrinotekan hidroklorür trihidrat | Antineoplastik Ve Bağışıklık Düzenleyici Ajanlar | İlgili kanser türlerinin tedavisinde kullan.ılır | [**L01CE02**](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=3&urun_id=14869&k=) | **SGKF6S** | Raporla ödenir. | 21 Günde 1 x 3.0 | D |  | İRİNOCAM’ın pediyatri hastalarında etkinl iği he nüz belirlenmemiştir. | 25°C’nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Isosource Junıor Mix 500 ml.** | Enteral beslenme(pediatrik hiperkalorik aromalı beslenme) | Kombine Yağlar/Karbonhidratlar/Proteinler/Mineraller/Vitaminler | Oral beslenme solüsyonu | [**V06DB**](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=31816&k=) | **SGKEZB** |  | 1 Günde 5 x 1.0 |  |  |  | 30ºC’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Soğutmayınız ve dondurmayınız. |
| **İbufen 100 Mg/5 ml 100 ml Pediatrik Şurup** | İbuprofen | Non-Steroid Antienflamatuvar Ve Antiromatizmal Ürünler | 6 ay ve üzerindeki çocuklarda ateşin düşürülmesi amacıyla kısa süreli olarak,  6 ay ve üzerindeki çocuklarda hafif ve orta derecedeki ağrıların giderilmesi amacıyla kısa süreli olarak,  Juvenil romatoid artrit’ in semptom ve bulgularının tedavisinde kullanılır. | M01AE01 | **SGKF5I** | - | 1 Günde 4 x 2.0 | 1.trimesterde C  2.trimesterde C  3.trimesterde D |  | 7 kg’dan düşük kilodaolan çocuklarda kullanımı önerilmemektedir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korunmalıdır. |
| **İdarub 10 Mg IV Lıyofılıze Toz Iceren Flakon** | İdarubisin=İdarubisin hidroklorür | Antineoplastik Ve Bağışıklık Düzenleyici Ajanlar | İlgili kanser türlerinin tedavisinde kullan.ılır | [**L01DB06**](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=23688&k=) | **SGKF5K** | Raporla ödenir | 1 Günde 1 x 3.0 | D | Akut miyeloid lösemi-AML (Akut non-lenfositik lösemi-ANLL): Fransız- Amerikan-İngiliz (FAB) sınıflamasındaki M1’den M7’ye kadar bütün olgular dahildir. Erişkinlerde remisyon indüksiyonunda ilk basamak tedavide veya tekrarlanmış veya inatçı olguların remisyon indüksiyonunda endikedir. •Akut lenfositik lösemi (ALL): Erişkinlerde ve çocuklarda ikinci basamak tedavide endikedir. | Tek başına kullanıldığında 3 gün süre ile 10 mg/ m2’dir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **İdarub 20 Mg IV Lıyofılıze Toz İçeren Flakon** | İdarubisin=İdarubisin hidroklorür | Antineoplastik Ve Bağışıklık Düzenleyici Ajanlar | İlgili kanser türlerinin tedavisinde kullan.ılır | [**L01DB06**](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=0&urun_id=23688&k=) | **SGKF5K** | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 2.0 | D | Akut miyeloid lösemi-AML (Akut non-lenfositik lösemi-ANLL): Fransız- Amerikan-İngiliz (FAB) sınıflamasındaki M1’den M7’ye kadar bütün olgular dahildir. Erişkinlerde remisyon indüksiyonunda ilk basamak tedavide veya tekrarlanmış veya inatçı olguların remisyon indüksiyonunda endikedir. •Akut lenfositik lösemi (ALL): Erişkinlerde ve çocuklarda ikinci basamak tedavide endikedir. | Tek başına kullanıldığında 3 gün süre ile 10 mg/ m2’dir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **İesetum 1 G IM/IV IM./IV Enjektabl Flakon** | Seftazidim pentahidrat | Üçüncü kuşak sefalosporinlee | Hassas organizmaların neden olduğu tek ve karma enfeksiyonların tedavisinde kullanılır | [**J01DD02**](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=2&urun_id=14681&k=) | **SGKFO4** |  | 1 Günde 3 x 2.0 | B | Doz enfeksiyonun şiddetine, duyarlılığa, yerine, tipine ve hastanın yaşı ve böbrek fonksiyonuna bağlıdır. | Bebekler ve çocuklar (2 aylıktan büyük):2 veya 3’e bölünmüş dozlarda 30-100 mg/kg/gün.Bağışıklığı bastırılmış veya fibrokistik çocuklardaki enfeksiyonlarda veya menenjitli çocuklarda 3’e bölünmüş dozlarda günde 150 mg/kg (maksimum 6 g/gün)’a kadar verilebilir.•Yenidoğanlar (0-2 aylık):2’ye bölünmüş dozlarda 25-60 mg/kg/gün | Liyofilize flakon 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **İliadin Merck %0,025 10ml Pediatrik Sprey** | Oksimetazolin=Oksimetazolin hidroklorür | DEKONJESTANLAR VE DİĞER TOPİKAL BURUN PREPARATLARI>>KOMBİNE OLMAYAN SEMPATOMİMETİKLER | Soğuk algınlığı, saman nezlesi veya diğer alerjik rinitlere ve rinosinüzitlere bağlı nazal konjesyonun giderilmesi,Paranazal sinüs hastalıklarında sekresyonun drenajına yardımcı olarak,Orta kulak iltihaplarında nazofarinks mukozasının dekonjesyonu için yardımcı tedavi olarak,Rinoskopiyi kolaylaştırmak için kullanılır | R01AA05 | A11123 | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C |  |  | Liyofilize flakon 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **İlotemol IV Ampul 20 Mcg/Ml 1x1 ml'lik Ampul** | İloprost=İloprost trometamol | HEPARİN HARİÇ TROMBOSİT AGREGASYON İNHİBİTÖRLERİ | Revaskülarizasyonun endike olmadığı kritik ekstremite iskemisi  bulunan ilerlemiş  tromboanjitis  obliterans (Buerger Hastalığı) olgularının tedavisi,  Ciddi periferik arteryel oklüzif  hastalık (PAOD) olan hastaların tedavisi, özellikle amputasyon  riski taşıyan ve cerrahi girişim veya anjioplastinin mümkün olmadığı olgular,  Diğer tedavilere cevap vermeyen ve ciddi kısıtlamaya neden olan Raynaud fenomeni olan  hastaların tedavisi. | [**B01AC11**](https://www.tebrp.com/tebrp_plus/uygulama?operation=urun_detay&i=1&urun_id=26975) | **SGKF5O** | - | - | X |  | Çocuklar ve adolesanlarda sadece sporadik kullanım söz konusudur. 18  yaşın altındakilerin İLOPERA tedavisine nasıl cevap verdiği  ile ilgili sınırlı bilgi bulunduğu için,  18 yaşın altındaki hastalara uygulanırken dikkatli olunmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **İnfatrini 200 Ml** | Enteral beslenme(pediatrik 0-18 ay bebeklerde kullanılabilen diyet lifli beslenme ürünü) | PEDİATRİK Oral beslenme solüsyonu | PEDİATRİK Oral beslenme solüsyonu | V06C | **SGKEZB** |  | 1 Günde 5 x 1.0 |  |  |  | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **İprasal 20x2.5m Nebülizasyon İçin Tek Dozluk Flakon İnhalasyon Çözeltisi İçeren** | İpratropium bromür+ Salbutamol sülfat | Tıkayıcı (Obstrüktif) Solunumyolu Hastalıklarında Kullanılan İlaçlar | İPRASAL, birden fazla bronkodilatatöre gerek duyulan hastalarda, obstrüktif havayolu hastalıklarına eşlik eden geri dönüşümlü bronkospazmın tedavisinde endikedir. | R03AL02 | SGKFNM |  | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Yetişkinlerde (12 yaşın üstündeki çocuklar ve yaşlı hastalar dâhil): Günde üç ya da dört kez 1 adet tek dozluk flakon | İPRASAL’ın 12 yaş altındaki çocuklarda kullanımına ilişkin deneyim bulunmamaktadır | 25°C’nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Jardıance 10 Mg 30 Film Tablet** | Empagliflozin | Oral Kan Şekeri Düşürücü İlaçlar | Tip-2 diyabetes mellitus, Kalp yetersizliği ve Kronik böbrek hastalığı tedavisinde endikedir. | A10BK03 | SGKGB1 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | JARDIANCE, erişkinlerde, yeterli kontrol sağlanamayan Tip-2 diyabetes mellitus tedavisinde, diyet ve egzersizle birlikte;-İntolerans nedeniyle metformin kullanımının uygun bulunmadığı durumlarda monoterapi olarak-Diyabet tedavisi için kullanılan ilaçlara ek olarak Kullanılmak üzere endikedir.  JARDIANCE yetişkinlerde semptomatik kronik kalp yetersizliğinin tedavisinde endikedir  JARDIANCE yetişkinlerde kronik böbrek hastalığının tedavisinde endikedir | Empagliflozinin çocuklarda ve ergenlerde etkililiği ve güvenliliği belirlenmemiştir. Veri bulunmamaktadır. | Serin ve kuru bir yerde saklayın. Açılan şişeyi kapağı kapalı şekilde buzdolabında saklayın, 24 saat içinde tüketilmeyen kısım atılmalıdır. |
| **Kadcyla 100 Mg IV İnfüzyonluk Kons.İçeren.Flakon** | Trastuzumab emtansin | Antineoplastik ajan, diğer antineoplastik ajanlar, monoklonal antikorlar | Metastatik meme kanseri hastalarında endikedir. | L01XC14 | SGKG50 | Var | 21 Günde 1 x 4.0 | D | Önerilen dozu 3 haftada bir(21 günlüksiklus) intravenöz infüzyon olarak uygulanan3,6 mg/kgvücut ağırlığıdır. | Meme kanseri endikasyonu için ilgili kullanım olmadığından, çocuklardave 18 yaşın altındaki adolesanlarda güvenlilik ve etkililikbelirlenmemiştir. | 2°C ila 8°C’de buzdolabında saklayınız. |
| **Kadcyla 160 Mg IV İnfüzyon İçrn.Kons.Flakon** | Trastuzumab | Antineoplastik ajan, diğer antineoplastik ajanlar, monoklonal antikorlar | Metastatik meme kanseri hastalarında endikedir. | L01XC14 | SGKG50 | Var | 21 Günde 1 x 4.0 | D | Önerilen dozu 3 haftada bir(21 günlüksiklus) intravenöz infüzyon olarak uygulanan3,6 mg/kgvücut ağırlığıdır. | Meme kanseri endikasyonu içinilgili kullanım olmadığından, çocuklardave 18 yaşın altındaki adolesanlarda güvenlilik ve etkililik belirlenmemiştir. | 2°C ila 8°C’de buzdolabında saklayınız. |
| **Kaletra (Aluvia) 200 mg/50mg 120 Film Tablet** | ritonavir+lopinavir | Sistemik kullanım için antiviraller, HIV enfeksiyon tedavisi için antiviraller, kombinasyonlar | Diğer antiretroviral tıbbi ürünlerle kombine olarak erişkinlerde, adölesanlardave 2 yaşın üzerindeki çocuklarda HIV-1(insan immun yetmezlik virüsü) enfeksiyonu tedavisi için endikedir. | J05AR10 | SGKFBT | Var | 1 Günde 2 x 2.0 | C | Önerilen standart doz, günde iki kez yemekle birlikte ya da tek başına alınan 400/100 mg'dır (2 adet 200/50 mg tablet) | 40kg veya üstündeki çocuklarda veya Vücut Yüzey Alanı (BSA) 1,4m2veya daha büyük olan çocuklarda kullanılabilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Kapril 25 Mg 48 Tablet** | Kaptopril | Anjiyotensin Dönüştürücü Enzim (ADE) İnhibitörleri | Hipertansiyon, Konjestif kalp yetmezliği, Miyokard enfarktüsü, Tip I Diyabetik nefropati | C09AA01 | SGKF7Y | - | 1 Günde 3 x 1.0 | D | Hasta profiline ve kan basıncı yanıtına göre bireysel olarak ayarlanmalıdır. Önerilen günlük en yüksek doz 150 mg’dır. | İlk başlangıç dozu; vücut ağırlığına göre kg başına 0,3 mg olmalıdır. | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Kaptoril 50 Mg 50 TABLET** | Kaptopril | Anjiyotensin Dönüştürücü Enzim (ADE) İnhibitörleri | Hipertansiyon, Konjestif kalp yetmezliği, Miyokard enfarktüsü, Tip I Diyabetik nefropati | C09AA01 | SGKF7Y | - | 1 Günde 3 x 1.0 | 1.trimesterde C  2.trimesterde D  3.trimesterde D | Hasta profiline ve kan basıncı yanıtına göre bireysel olarak ayarlanmalıdır. Önerilen günlük en yüksek doz 150 mg’dır. | İlk başlangıç dozu; vücut ağırlığına göre kg başına 0,3 mg olmalıdır. | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Karazepın Tablet 200 Mg 25 Tablet** | Karbamazepin | Antiepileptikler | Sekonder jeneralizasyon ile veya sekonder jeneralizasyon  olmaksızın kompleks veya basit parsiyel nöb | N03AF01 | SGKF81 | - | 1 Günde 3 x 2.0 | D | Genellikle yaklaşık 4 ila 12 mikrogram/ml'lik  (17 ila 50 mikromol/litre) toplam plazma karbamazepin konsantrasyonları gerektirir. | 4 yaşında veya daha küçük çocuklarda  başlangıç dozu günde 20-60 mg’dır. Gün aşırı 20-60 mg artırılması önerilir. 4 yaşından büyük  çocuklarda, tedaviye günde 100 mg ile  başlanabilir, haftada bir 100 mg artırılabilir. | 25 °C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Kardıyomıl 10 Mg/ 10 ml IV Enj/İnf İçin Çöz. İçeren 1 Amp.** | milrinon | Fosfodiesterazinhibitörleri | Şiddetli konjestif kalp yetmezliğinin kısa süreli tedavisinde ve kalp cerrahisi sonrası düşük çıkış (output) durumlarınıda içeren akut kalpyetmezliği olan hastaların tedavisiiçin endikedir. | C01CE02 | SGKG04 | Var | - | C | KARDİYOMİL’inönce10dakikalıksürede50μg/kg yükleme dozu verilmelidir, ardından hemodinamik ve klinik yanıta göre, sürekli infüzyon şeklinde,0.375μg/kg/dkve0.750μg/kg/dkdozla devam edilmelidir. Toplam doz1.13mg/kg/günü geçmemelidir. | Yayınlanan çalışmalarda infantlarda veçocuklar için seçilen dozlar:-İntravenöz yükleme dozu: 30-60 dakika boyunca uygulanan 50-75 μg/kg’dır.-İntravenöz sürekli infüzyon: Hemodinamik yanıta ve olası yan etkilerin başlamasına göre en fazla 35 saatlik bir süre boyunca 0.25-0.75 μg/kg/dk’dır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız, dondurmayınız. |
| **Kardoritm 5 Mg 30 Film Tablet** | Bisoprolol=Bisoprolol fumarat | Betablokör,selektif | Hipertansiyon tedavisinde, Koroner kalp hastalığı (anjinapektoris) tedavisinde | C07AB07 | SGKEUD | - | 1 Günde 1 x 2.0 | C | Günde bir kez 5 mg bisoprolol fumarattır. Gerekirse doz günde bir kez 10 mg bisoprolol fumarata kadar arttırılabilir. | Çocuklarda kullanımı önerilmez. | 25°C’nin altında oda sıcaklığında ve kuru biryerde saklayınız. |
| **Kardozın Tablet 4 Mg 20 Tablet** | Doksazosin=Doksazosin mezilat | Alfa-Adrenoreseptör Antagonistleri | Benign prostat hiperplazisinin (BPH) veya BPH' ye eşlik eden klinik semptomlarının tedavisinde endikedir. hipertansiyon tedavisinde endike olup hastaların büyük çoğunluğunda kan basıncını kontrolde ilk ajan olarak kullanılabilir | C02CA04 | SGKEYD |  | 1 Günde 1 x 4.0 | C | Benign Prostat Hiperplazisi : günde tek doz olarak 2 - 4 mg'dır.  Hipertansiyon : tek doz olarak 2 - 4 mg'dır | Doksazosinin çocuklardaki etkililik ve güvenliliği çalışılmamıştır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Kardozin 2 Mg 20 Tablet** | Doksazosin=Doksazosin mezilat | Alfa-Adrenoreseptör Antagonistleri | Benign prostat hiperplazisinin (BPH) veya BPH' ye eşlik eden klinik semptomlarının tedavisinde endikedir. hipertansiyon tedavisinde endike olup hastaların büyük çoğunluğunda kan basıncını kontrolde ilk ajan olarak kullanılabilir | C02CA04 | SGKEYD | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Benign Prostat Hiperplazisi : günde tek doz olarak 2 - 4 mg'dır.  Hipertansiyon : tek doz olarak 2 - 4 mg'dır | Doksazosinin çocuklardaki etkililik ve güvenliliği çalışılmamıştır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Karum 75 Mg 28 Film Tablet** | Klopidogrel hidrojen sülfat=Klopidogrel bisülfat | Kan ve kan yapıcı organlar, antitrombotik ajanlar, heparin hariç trombosit agregasyonu inhibitörleri | Sekonder aterotrombotik olayların önlenmesi, Atriyal fibrilasyonda aterotrombotik ve tromboembolik olayların önlenmesi | B01AC04 | SGKF98 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | B | Değişen endikasyonlarda değişen dozlarda alınır. | Kullanılmamalıdır. | 25°C ’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Kemoset IM/IV 8 Mg/4 ml Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul** | Ondansetron | ntiemetikler ve bulantıyı önleyici ilaçlar,selektif 5-HT3 reseptör antagonisti | sitotoksik kemoterapi ve radyoterapinin neden olduğu bulantı ve kusmaların tedavisinde, ayrıca post-operatif bulantı ve kusmanın önlenmesi ve tedavisinde de endikedir. | A04AA01 | SGKFHL | - | 1 Günde 3 x 2.0 | 1.trimesterde D  2.trimesterde B  3.trimesterde B | Kemoterapi ile indüklenmiş bulantı ve kusması olan yetişkinlerde düşük IV doz rejimi (4 saat aralıklarla üç kere 0,15 mg/kg) kullanılabilir. Fakat QT uzama riskinden dolayı tek doz IV ondansetron dozu 16 mg’ı aşmamalıdır. | KNBK (sitotoksik kemoterapinin neden olduğu bulantı ve kusma- 6 aydan 17 yaşa kadar) için doz, vücut yüzey alanı (VYA) ya da ağırlığa göre hesaplanabilir. Pediyatrik klinik çalışmalarda, ondansetron hidroklorür dihidrat 25-50 ml serum fizyolojik ya da diğer geçimli infüzyon sıvılarında seyreltilerek infüzyon ile verilmiş ve infüzyon en az 15 dakikada yapılmıştır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Hazırlanmış çözelti hemen kullanılmalıdır. |
| **Ketavel Fılm Tablet 25 Mg 20 Tablet** | Deksketoprofen=Deksketoprofen trometamol | Propiyonik asit türevleri | Osteoartrit, romatoid artrit ve ankilozan spondilitbelirti ve bulgularının tedavisi ile akut gut artriti, akut kas iskelet sistemi ağrıları, postoperatif ağrı ve dismenore tedavisinde endikedir | M01AE17 | SGKEVZ | - | 1 Günde 3 x 1.0 | 1.trimesterde C  2.trimesterde C  3.trimesterde D | Ağrının cinsine ve şiddetine göre önerilen doz genellikle her 4-6 saatte bir 12.5 mg veya 8 saatte bir 25 mg’dır. Günlük toplamdoz 75 mg’ı geçmemelidir | Çocuklar ve adolesanlarda kullanılmamalıdır. | 30°C altındaki oda sıcaklığında.saklanmalıdır. |
| **Ketax 500 Mg/10 ml Enjeksıyonluk /İnfuzyonluk Çözelti** | Ketamin=Ketamin hidroklorür | Anestezikler, diğer genelanestezikler | teşhis amaçlı girişimlerde ve cerrahi müdahalelerde anestezi için kullanılır. | N01AX03 | SGKF8A | - | - | D | kilo başına 2 mg’lık doz genellikle intravenöz enjeksiyondan 30 saniye sonra başlayan ve 5-10 dakika süren cerrahi anestezi sağlar. Ketaminin yavaş(60 saniyeyi geçecek şekilde) uygulanması tavsiye edilir. Daha hızlıuygulama solunum depresyonu ve kan basıncı artışı ile cevapla sonuçlanabilir. | Pediyatrik kullanımı mevcuttur. | 25°Caltındaki oda sıcaklığında saklayınız. Tek kullanım içindir. Her operasyon sonrası kullanılmamışolan ürün atılmalıdır. |
| **Ketya Xr 200 Mg Uzatılmıs Salımlı 30 Tb** | Ketiapin fumarat | Antipsikotikler | Bipolar bozukluk tedavisinde endikedir: Bipolar bozuklukta orta-ileri derece mani ataklarının tedavisinde  Bipolar bozukluğa eşlik eden majör depresif atakların tedavisinde  Daha önce ketiapin tedavisine yanıt vermiş olan bipolar bozukluğu olan hastalarda manik veya depresif atakların rekürrenslerinin önlenmesinde. Major Depresif Bozukluğu olan, antidepresan monoterapisine yetersiz cevap veren hastalarda majör depresif nöbet tedavisinde | N05AH04 | SGKF8B | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Herbir endikasyon için farklı dozlama şemaları mevcuttur. Günde bir kez alınmalı, yemekler ile kullanılmamalıdır. | Bipolar depresyonu olan çocuk ve adolesan hastalarda (10 ila 17 yaş arası) 8 haftalık bir çalışma ile değerlendirilmiştir. Bu çalışmada etkililik belirlenmemiştir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Ketya Xr 300 Mg Uzatılmış Salımlı 30 Tb** | Ketiapin fumarat | Antipsikotikler | Bipolar bozukluk tedavisinde endikedir: Bipolar bozuklukta orta-ileri derece mani ataklarının tedavisinde  Bipolar bozukluğa eşlik eden majör depresif atakların tedavisinde  Daha önce ketiapin tedavisine yanıt vermiş olan bipolar bozukluğu olan hastalarda manik veya depresif atakların rekürrenslerinin önlenmesinde. Major Depresif Bozukluğu olan, antidepresan monoterapisine yetersiz cevap veren hastalarda majör depresif nöbet tedavisinde | N05AH04 | SGKF8B | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Herbir endikasyon için farklı dozlama şemaları mevcuttur. Günde bir kez alınmalı, yemekler ile kullanılmamalıdır. | Bipolar depresyonu olan çocuk ve adolesan hastalarda (10 ila 17 yaş arası) 8 haftalık bir çalışma ile değerlendirilmiştir. Bu çalışmada etkililik belirlenmemiştir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Kinzy 10 Mg 30 Film Tablet** | Solifenasin süksinat | Üriner antispazmotik | Aşırı aktif mesane sendromu olan hastalarda görülebilen artmış sıklıkta idrara çıkma ve şiddetli idrar yapma hissi ve/veya sıkışma tipi inkontinansın semptomatik tedavisinde endikedir. | G04BD08 | SGKFQ6 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Önerilen solifenasin süksinat dozu günde bir kez 5 mg’dır. Gerekli görüldüğünde solifenasin süksinat dozu günde bir kez 10 mg’a arttırılabilir. | Çocuklardaki güvenliği ve etkinliği henüz tam olarak belirlenmemiştir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Kinzy 5 Mg 30 Film Tablet** | Solifenasin süksinat | Üriner antispazmotik | Aşırı aktif mesane sendromu olan hastalarda görülebilen artmış sıklıkta idrara çıkma ve şiddetli idrar yapma hissi ve/veya sıkışma tipi inkontinansın semptomatik tedavisinde endikedir. | G04BD08 | SGKFQ6 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Önerilen solifenasin süksinat dozu günde bir kez 5 mg’dır. Gerekli görüldüğünde solifenasin süksinat dozu günde bir kez 10 mg’a arttırılabilir. | Çocuklardaki güvenliği ve etkinliği henüz tam olarak belirlenmemiştir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Klavunat-Bıd 875 Mg/125 Mg 10 Film Tablet** | Amoksisilin + klavulanik asit | Antibakteriyel; Beta-laktamaz inhibitör lerini de içeren penisilin kombina syonları | genel pratikte ve hastanede sıklıkla görülen bakteriyel patojenlere karşı belirgin derecede geniş aktivite spektrumuna sahip bir antibakteriyel ajandır | J01CR02 | SGKEQK | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | Yetişkinler ve 12 yaşüzeri çocuklar+:Hafif ve Orta Şiddetli Enfeksiyonlar: Günde 2 kez 625 mg Film Kaplı TabletŞiddetli Enfeksiyonlar: Günde 2 kez1000 mg Film Kaplı TabletTedaviye parenteral olarak başlanıp oral olarak devam edilebilir | 12 yaş altı çocuklardaki bakteriyel enfeksiyonlar için süspansiyon şeklinde bulunmaktadır. KLAVUNAT süspansiyonlar için prospektüsüne bakınız. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Klındaver Ampul 600 Mg/4 ml 1x4 ml Ampul** | Klindamisin fosfat | Sistemik antibakteriyeller, linkozamidler | Antibakteriyel. Duyarlı gram-pozitif organizmalar, stafilokoklar (penisilinaz üreten veya üretmeyen), streptokoklar (Streptococcus faecalis hariç) ve pnömokoklarınneden olduğu ciddi enfeksiyonlarda endikedir. | J01FF01 | SGKF8Y | - | 1 Günde 2 x 1.0 | İlk trimesterdeC, ikinci ve üçüncü trimesterde B | Ciddi enfeksiyonlar:2, 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 600 mg-1,2 g Daha ciddi enfeksiyonlar 2, 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 1,2-2,7g 600 mg’ın üzerindeki dozların tek bir intramusküler enjeksiyon şeklinde uygulanması tavsiye edilmez ve bir saatlik tek bir infüzyonda 1,2 g’dan fazla uygulama önerilmez. | Bir aylıktan büyük çocuklar Ciddi enfeksiyonlar: 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 15-25 mg/kg.Klindamisin, obezitedenbağımsız olarak toplam vücut ağırlığına göre dozlanmalıdır. Daha ciddi enfeksiyonlar:3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 25-40 mg/kg.Ciddi enfeksiyonlarda, çocuklara vücut ağırlığından bağımsız olarak günde 300 mg’dan az olmayacak şekilde uygulama önerilir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Klobate Krem %0.05 50g Tüp** | Klobetazol=Klobetazol propiyonat | Çok güçlü kortikosteroidler (grup IV) | çok etkin bir kortikosteroid olup, psoriazis (yaygın plak psoriazisi hariç), inatçıegzamalar, liken planus, diskoid lupus eritematozus ve daha az aktif steroidlere yeterli cevap vermeyen diğer durumların tedavisinde kullanılır. | D07AD01 | SGKF8Z | - | 7 Günde 1 x 1.0 | C | Hastalıklı alana günde bir veya iki kez uygulanır. | 12 yaş altındaki çocuklarda kullanımı kontrendikedir. 12 yaşından büyük çocuklarda 5 günden uzun süre kullanılmamalı ve uygulama sonrası cilt kapatılmamalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Kolşin 0.5 Mg Draje** | Kolşisin | Antigut ilaçlar, ürik asit metabolizmasına etkisizpreparatlar | akut ve kronik gut (damla) hastalığı ve ailevi Akdeniz Ateşinin (FMF) profilaksi ve tedavisinde ve keza Behçet Hastalığı tedavisinde kullanılır. | M04AC01 | SGKFA0 | - | 1 Günde 3 x 2.0 | D | Başlangıçta günde bir defa 1 kaplı tablet kullanılır. Gerekirse doz günde iki defa l’er kaplı tablete çıkarılabilir. | 5 yaşından küçük olanlarda günde bir defa 1 kaplı tablet; 5 yaş ve daha büyük olan çocuklarda günde iki defa l’er kaplı tablet önerilir. | 30°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korunmalıdır. |
| **Konakıon MM 10 Mg 1 ml 5 Ampul** | Vitamin K1 =K1 vitamini=Alfa-Filokinon=Filokinon=Fitomenadion | Antihemorajik, vitamin K | Kumarin tipi antikoagülanlarla doz aşımı, bunların fenilbutazon ile kombinasyonu ve diğer K hipovitaminoz formları (örn. obstrüktif sarılık ve ayrıca karaciğer ve bağırsakbozuklukları ve antibiyotikler, sülfonamidler veya salisilatlar ile uzun süreli tedavi) gibi çeşitli etiyolojilerin oluşturduğu ciddi “hipoprotrombinemi” (örn. Pıhtılaşma faktörleri II, VII, IX ve X’un eksikliği) sonucunda hemoraji veya hemoraji riski | B02BA01 | SGKFJU | - | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Kumarin antikoagülan kesilmeli ve KONAKION MM i.v. enjeksiyonuyavaşça (en az 30 saniye içerisinde), 5-10 mg’lıkdozda | 1 yaşın üzerindeki çocuklarda kullanımına ilişkin çok az veri bulunmaktadır. Kanamalı çocuklarda herhangibir doz araştırması yapılmamıştır. Bu nedenleen uygun doz,tedavi eden hekim tarafından endikasyona ve hastanın ağırlığına göre belirlenmelidir. K1vitaminin i.v. erişkin dozunun onda birinin tek dozunun, asemptomatik yüksek (>8) INR’yiklinik olarak sağlıklı çocuklarda tersine çevirmede etkili olduğu bildirilmiştir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Konakion-MM Pediatrik Çözelti 2 Mg/0.2 ml 5x0.2 ml'lik Ampul** | Vitamin K1 =K1 vitamini=Alfa-Filokinon=Filokinon=Fitomenadion | Antihemorajik, vitamin K | Yenidoğanlarda ve bebeklerde K1vitamini eksikliğinden kaynaklanan kanamaların profilaksi ve tedavisinde kullanılır. | B02BA01 | SGKFJU | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | - | Doğum sırasında ya dadoğumdan hemen sonra intramüsküler enjeksiyonla uygulanan1 mg, veyaDoğum sırasında ya da doğumdan hemen sonra ağız yoluyla (oral) uygulanan 2 mg. Ağızdan verilen ilk dozu, 4 ila 7 gün sonra uygulanacak olan ikinci bir 2 mg doz takip eder.Doğumdan 1 ay sonrasında bir 2 mg oral doz daha verilmelidir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Koparin IV Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Flakon 25000 IU/5 ml** | Heparin sodyum | Antitrombotik ajan, heparin grubu | Derin ven trombozu, pulmoner emboli ve arteryel tromboembolik olayların profilaksisi, -Derin ven trombozu, pulmoner emboli, stabil olmayan angina pektoris, akut miyokard enfarktüs ve akut periferik arter oklüzyonun tedavisi, -Miyokardiyal infarktüsünü takiben mural turomboz profilaksisi,-Ekstrakorporeal dolaşım ve hemodiyalizde endikedir | B01AB01 | SGKF4S | - | - | C | Endikasyon, uygulama süresi ve sıklığına göre doz değişmektedir. | Derin ven trombozu, pulmoner emboli ve arteryel tromboembolik olayların profilaksisi için: Doz önerilmez.Derin ven trombozu, pulmoner emboli, stabil olmayan angina pektoris ve akut periferik arteroklüzyonun tedavisi için:Yükleme dozu: 50 ünite/kg intravenözİdame dozu: 15-25 ünite/kg/saat intravenöz infüzyonla veya 12 saatte 250 ünite/kg subkutan veya 4 saatte 100 ünite/kg intravenöz enjeksiyonla uygulanır. | 25°Caltındaki oda sıcaklığında orijinal ambalajında saklayınız. Dondurmayınız. Flakon bir kez açıldıktan sonra 25°C’de azami 28 gün boyunca kullanılabilir. |
| **Korabın 1000 Mg/20 ml IV/SC İntratekal Enj/İnf. İçin Çöz. İceren Flk (1 Flk)** | Sitarabin=Sitarabin hidroklorür=Sitozin arabinozid | Antineoplastik ajanlar, antimetabolitler, pirimidin analogları | Akut myeloid lösemi (AML)•Akut lenfoblastik lösemi (ALL)•Kronik myeloid lösemi (KML)•Orta derecede Non-Hodgkin lenfomalar ve yüksek maligniteli Non-Hodgkin lenfomalar (lenfoblastik Non-Hodgkin lenfomalar ve Burkitt tipi Non-Hodgkin lenfomalar gibi | L01BC01 | SGKFPH | var | 1 Günde 1 x 6.0 | D | Farklı tedavi protokolleri mevcuttur. | Çocukların yetişkinlerden daha yüksek dozları tolere ettiği görülmüştür. Verilen doz aralıklarında çocuklar daha yüksek dozları almalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Seyreltme sonrası stabilite: % 0.9’luk sodyum klorür çözeltisi ve % 5’ lik glukoz çözeltisi ile seyreltildikten sonra fiziksel ve kimyasal stabilite 2-8° C arasında4 gün ve 25°C altındaki oda sıcaklığında 24 saat olarak belirtilmiştir. |
| **Kordexa 4 Mg Tablet** | Deksametazon | Sistematik kullanım için kortikosteroidler, Glukokortikoidler | anti-inflamatuar, antiromatizmal ve antialerjik etkilerinden dolayı kortikosteroid tedavisinde kullanılır | H02AB02 | SGKEVW | - | 1 Günde 3 x 2.0 | C | Deksametazon, tedavi olan hastalığa bağlı genel olarak günlük 0,5 – 10 mg dozlarda verilir. Daha ciddi hastalık durumlarında günlük 10 mg’ın üzerindeki dozlar gerekebilir. Doz, bireysel hasta yanıtlarına ve hastalığın ciddiyetine göre belirlenmelidir. Yan etkileri en aza indirmek için etkili en düşük doz kullanılmalıdır. | Normal günlük doz, 0,01-0,1 mg/kg vücut ağırlığıdır. Deksametazonun atılımı, eğer doz vücut alanlarına göre ayarlanırsa çocuklarda ve yetişkinlerde yaklaşık olarak eşittir. | 25°C altındaki oda sıcaklığındasaklayınız. Orijinal ambalajında ve ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Kyprolıs 60 Mg IV Enjeksıyonluk Çözelti İçin Toz Iceren Flakon** | Karfilzomib | Antineoplastik ajanlar/Proteazom inhibitörü | multipl miyelom hastalarının tedavisinde endikedir | L01XG02 | SGKGCJ | var | 7 Günde 2 x 2.0 | D | Pozoloji/uygulama sıklığı ve süresi deneyimli bir doktor tarafından belirlenmelidir. | Güvenliliği ve etkililiği belirlenmemiştir. | 2°C-8°C arasında buzdolabında saklayınız. |
| **Lamıde Fılm Kaplı Tablet 150 Mg 56 Tablet** | Lakozamid=Harkozamit | Antiepileptik | Epilepsili 16-18 yaş ve yetişkin hastalarda ikincil jeneralize olan veya olmayan parsiyel başlangıçlı nöbetlerin tedavisinde monoterapi ve ek tedavi olarak endikedir. | N03AX18 | SGKG0E | Raporla ödenir. | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Günde 2 defa kullanılmalıdır. Genellikle sabah ve akşam şeklinde. | 16 yaş ve altında kullanılması önerilmez. | 25°C altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Lansoprol 30 Mg Enterik Kaplı Mikropellet Kapsül** | Lansoprazol | Peptik ülser ve gastro intestinal reflü tedavisinde kullanılan proton pompası inhibitörleri | Peptik ülser ve gastro intestinal reflü tedavisinde kullanılır. | A02BC03 | SGKFAI | - | 1 Günde 1 x 1.0 | B | Kapsüller günde bir defa sabahları aç karnına alınmalıdır. (Sabah ve akşam olmak üzere günde iki kez alındığı Helicobacter pylori eradikasyonunun tedavisi hariçtir.) | Kapsül yutma zorluğu olan hastalarda ve çocuklarda çalışmalar ve klinik uygulamalara göre kapsüller aşağıdaki gibi kullanılabilir:  Kapsülaçılır. Mikropelletler az bir miktar su, elma/domates suyu ile karıştırılırveya yumuşak bir gıda (örn.; yoğurt, elma püresi) üzerine serpilerek yutulur. Kapsülaçılır. Nazogastrik tüple uygulama için mikropelletler 40 mL elma suyuile karıştırılır | 25°C altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Lansoter 30mg Mıkropellet Kapsul** | Lansoprazol | Peptik ülser ve gastro intestinal reflü tedavisinde kullanılan proton pompası inhibitörleri | Peptik ülser ve gastro intestinal reflü tedavisinde kullanılır. | A02BC03 | SGKFAI | - | 1 Günde 1 x 1.0 | B | kapsüller günde bir defa sabahları aç karnına alınmalıdır. (Sabah ve akşam olmak üzere günde iki kez alındığı Helicobacter pylori eradikasyonunun tedavisi hariçtir.) | Kapsül yutma zorluğu olan hastalarda ve çocuklarda çalışmalar ve klinik uygulamalara göre kapsüller aşağıdaki gibi kullanılabilir:  Kapsülaçılır. Mikropelletler az bir miktar su, elma/domates suyu ile karıştırılırveya yumuşak bir gıda (örn.; yoğurt, elma püresi) üzerine serpilerek yutulur. Kapsül açılır. Nazogastrik tüple uygulama için mikropelletler 40 mL elma suyu ile karıştırılır. | 25°C altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Lanvis 40 Mg Tablet** | Tiyoguanin | Antineoplastik Ajanlar | LANVİS, özellikle akut myeloid lösemi ve akut lenfoblastik lösemi olmak üzere akut lösemilerin tedavisinde endikedir. | L01BB03 | SGKFSX | RAPORLA ÖDENİR. | 1 Günde 5 x 2.0 | D | LANVİS için önerilen doz, günlük 100 ve 200 mg/m2 vücut yüzey alanı şeklindedir. Uygulama şekli: Oral kullanım içidir. |  | 25°C altında oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak ambalajında saklayınız. |
| **Largactil 25 Mg Ampul** | Klorpromazin=Klorpromazin Hidroklorür=Klorpromazin embonat | Antipsikotikler | Akut ve kronik psikotik bozukluklarda psikomotor ajitasyon ve şiddet içeren davranışın kısa süreli tedavisi (şizofreni, şizofrenik olmayan kronik deliryum: paranoid deliryum, kronik delüzyonel durum). | N05AA01 | SGKF9K |  | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Doz, enjeksiyon başına 25 ila 50 mg'dır, gerekirse, günde toplam 150 mg'lık bir dozu aşmadan tekrarlanır. | Çocuklarda kullanılmamalıdır. | 25°Caltında oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak ambalajında saklayınız. |
| **Lasix 40 Mg 12 Tablet** | Furosemit | Yüksek Tavanlı Diüretikler |  | C03CA01 | SGKF34 | - | - | C | Erişkinlerde, hem intravenoz hem oral uygularna için onerilen maksimum giinliik furosemid dozu 1500 mg'dtr. Tedavi siiresi endikasyona gore degişmektedir ve hekim tarafindan bireysel basta bazmda belirlenir. | Çocuklarda, oral uygulama için önerilen furosemid dozu, maksimum 40 mg günlük doza kadar 2 mg/kg. Parenteral uygulama iÇin onerilen furosemid dozu, maksimum 20 mg günlük doza kadar I mg/kg | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve kuru bir yerde saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Latapol Göz Damlası %0.005** | Latanoprost | Antiglokom Preparatları Ve Miyotikler | Açık açılı glokom ve oküler hipertansiyonu olanyaşlılar dahil yetişkinhastalarda artmış intraoküler basıncı düşürmede endikedir. pediyatrik glokomda ve göz içi basıncı yükselmiş pediyatrik hastalardaki göz içi basıncını düşürmede endikedir | S01EE01 | SGKFAM |  | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Erişkinler için önerilen tedavi şekli günde bir kez, hasta göz(ler)e bir damla damlatılmasıdır. Optimal etki LATAPOL akşamları uygulandığında elde edilir. | Pediyatrik hastalarda önerilen doz erişkinlerle aynı olup, günde 1 kez hasta göz(ler)e bir damla damlatılmalıdır. | Işıktan uzakta ve 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Lauzenıl 0,5 Mg/5 ml IV Enj Çöz. İceren 5 Amp.** | Flumazenil | Antidot | Benzodiazepinlerin merkezi sedatif etkilerinin tamamen veya kısmen tersine çevrilmesinde endikedir | V03AB25 | SGKF23 |  | 1 Günde 1 x 4.0 | C |  | Bir yaşın üzerindeki çocuklar: Bir yaşın üzerindeki çocuklarda benzodiazepinlerle endüklenen şuurlu sedasyonun geri döndürülmesi için, önerilen başlangıç dozu 15 saniye içinde i.v. olarak 0.01 mg/kg (0.2 mg’a kadar) uygulamasıdır. İlave 45 saniye bekledikten sonra istenen bilinç düzeyi sağlanamamışsa, ilave 0.01 mg/kg’lık (0.2 mg’a kadar) enjeksiyonlar verilebilir ve gerektiğinde maksimum total doz 0.05 mg/kg veya 1 mg’a (hangisi düşükse) kadar 60 saniyelik aralarla (maksimum 4 kez) tekrarlanabilir. Doz hastanın cevabına göre ayarlanmalıdır. | 30°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Lauzenıl 1 Mg/10 ml IV Enj. Çöz. İçeren 5 Amp** | Flumazenil | Antidot | benzodiazepinlerin merkezi sedatif etkilerinin tamamen veya kısmen tersine çevrilmesinde endikedir | V03AB25 | SGKF23 |  | 1 Günde 1 x 2.0 | C |  | Bir yaşın üzerindeki çocuklar: Bir yaşın üzerindeki çocuklarda benzodiazepinlerle endüklenen şuurlu sedasyonun geri döndürülmesi için, önerilen başlangıç dozu 15 saniye içinde i.v. olarak 0.01 mg/kg (0.2 mg’a kadar) uygulamasıdır. İlave 45 saniye bekledikten sonra istenen bilinç düzeyi sağlanamamışsa, ilave 0.01 mg/kg’lık (0.2 mg’a kadar) enjeksiyonlar verilebilir ve gerektiğinde maksimum total doz 0.05 mg/kg veya 1 mg’a (hangisi düşükse) kadar 60 saniyelik aralarla (maksimum 4 kez) tekrarlanabilir. Doz hastanın cevabına göre ayarlanmalıdır. | Şişe açılmadan önce 2-8ºC arasında buzdolabında, ışıktan koruyarak saklayınız. Şişe açıldıktan sonra 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Lefox Fılm Tablet 500 Mg 7 Tablet** | Levofloksasin | SİSTEMİK KULLANIM İÇİN ANTİBAKTERİYEL KİNOLONLAR | levofloksasine duyarlı mikroorganizmaların etken olduğu belirtilen erişkinlerdeki enfeksiyonların tedavisinde endikedir | J01MA12 | SGKFB2 |  | 1 Günde 1 x 1.0 | C |  | LEFOX çocuklarda ve büyümesi devam eden ergenlerde kontrendikedir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Leptica Film Tablet 500 Mg** | Levetirasetam | Antiepileptikler | 4 yaş ve üzerindeki çocuklarda ve erişkinlerde, sekonder jeneralize olan ya da olmayan parsiyel başlangıçlı nöbetlerde ilave tedavi olarak,  12 yaş üzerindeki Juvenil Miyoklonik Epilepsili adölesan ve erişkinlerde miyoklonik nöbetlerde ilave tedavi olarak, İdiyopatik jeneralize epilepsili 12 yaş ve üzerindeki çocuklarda ve erişkinlerde primer jeneralize tonik-klonik nöbetlerde ilave tedavi olarak, 16 yaş ve üzeri hastalarda, sekonder jeneralize olan ya da olmayan parsiyel başlangıçlınöbetlerin tedavisinde monoterapi olarak kullanılır. | N03AX14 | SGKFAW | - | 1 Günde 1 x 3.0 | C |  | LEPTİCA film tablet, 4 yaşın altındaki çocuklarda kullanılmamalıdır. Levetirasetam oral çözelti, 4 yaşın altındaki çocuklarda kullanılan takdim şeklidir. Ayrıca tabletlerin mevcut doz kuvvetleri, 25 kg'ın altındaki çocukların başlangıç tedavisi için yutma zorluğu olan hastalar ve 250 mg'ın altındaki doz uygulamaları için uygun değildir. Tüm bu durumlarda levetirasetamın oral çözelti formu kullanılmalıdır. 16 yaşın altındaki çocuk ve adölesanlarda monoterapi olarak tedavide kullanılmaz. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Leusenox IV Ampul 10 Mg/10 ml 10x10 ml'lik Ampul** | Arsenik trioksit | Antineoplastik Ve Bağışıklık Düzenleyici Ajanlar | LEUSENOX, yetişkin hastalarda,Pro-Miyelositik Lösemi/Retinoik-Asit-Reseptör-alfa(PML/RAR-alfa) geni varlığı ve/veya t(15;17) translokasyonvarlığı ileremisyon indüksiyonuve konsolidasyon için endikedir. | L01XX27 | SGKGA6 | RAPORLA ÖDENİR. | 1 Günde 1 x 2.0 | D |  | 17yaşına kadarki çocuklarda,LEUSENOX’un etkililiği ve güvenilirliği belirlenmemiştir.5 ile 16 yaş arasındaki çocuklar için mevcutolan veriler açıklanmıştır, ancakpozoloji ile ilgili herhangi bir öneri yapılamamıştır. 5 yaşının altındaki çocuklardaherhangibir veri bulunmamaktadır. | 25 ̊C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Levemır Flexpen 100 U/ml 3 ml Kullanıma Hazır Dolu Enjeksiyon Kalemi İçinde Enjeksiyonluk Çözelti** | İnsülin detemir | Uzun Etkili İnsülin Ve Analogları | yetişkinler, adolesanlar ve 1yaş ve üstüçocuklarda diabetes mellitusuntedavisiiçin endikedir. | A10AE05 | SGKF69 |  | 1 Günde 2 x 60.0 | B |  | Çocukve adolesanlarda, glukoz monitorizasyonu yoğunlaştırılmalı ve insülin detemir dozu bireysel olarak ayarlanmalıdır.1 yaşın altındaki çocuklarda kullanımının etkililiği ve güvenliliği kanıtlanmamıştır. Hiçbir veri mevcut değildir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Levetam Konsantre İnf. Çöz. İceren Flakon 500 Mg/5 ml 10x5 ml Flakon.** | Levetirasetam | Antiepileptikler | Oral uygulamanın geçici olarak mümkün olmadığı hastalar için alternatif olarak;4 yaş ve üzerindeki çocuklarda ve erişkinlerde, sekonder jeneralize olan ya da olmayan parsiyel başlangıçlı nöbetlerde ilave tedavi olarak,12 yaş üzerindeki Juvenil Miyoklonik Epilepsili adölesan ve erişkinlerde miyoklonik nöbetlerde ilave tedavi olarak,İdiyopatik jeneralize epilepsili 12 yaş ve üzerindeki çocuklarda ve erişkinlerde primer jeneralize tonik-klonik nöbetlerde ilave tedavi olarak,16 yaş ve üzeri hastalarda, sekonder jeneralize olan ya da olmayan parsiyel başlangıçlı nöbetlerin tedavisinde monoterapi olarak kullanılır | N03AX14 | SGKFAX | - | - | C |  | LEVETAMkonsantreinfüzyon çözeltisi, 4 yaşın altındaki çocuklarda, güvenlilik ve etkililik ile ilgili yeterli veri bulunmaması sebebiyle kullanılması önerilmez.  LEVETAM’ın 16 yaşın altındaki çocuk ve adölesanlarda monoterapi tedavisi olarak etkililiği ve güvenliliği kanıtlanmamıştır. Bu nedenle 16 yaşın altındaki çocuk ve adölesanlarda monoterapi olarak tedavide kullanılmaz | 25ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız.  İntravenöz çözeltiler içerisinde seyreltildikten sonra LEUSENOX,25ºC altındaki odasıcaklığında 24 saat ve buzdolabında (2–8ºC) 48 saat süresince kimyasal ve fiziksel olarak dayanıklıdır. |
| **Levonidin Film Tablet 500 Mg** | Levofloksasin | Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyel Kinolonlar | levofloksasine duyarlı mikroorganizmaların etken olduğu belirtilen erişkinlerdeki enfeksiyonların tedavisinde endikedir | J01MA12 | SGKFB2 |  | 1 Günde 1 x 1.0 | C |  | Çocuklarda ve büyümesi devam eden ergenlerde kontrendikedir. | Açılmadan önce: Buzdolabında, 2°C-8°C'de,dondurucu bölümün uzağında saklanmalıdır.Dondurulmamalıdır.Kullanırken veya yedek olarak taşırken:30°C’nin altında saklanmalıdır. Buzdolabında (2°C-8°C) saklanabilir. Dondurulmamalıdır. Işıktan korumak için kapağı kapalı tutulmalıdır. |
| **Levosol 30 Mg / 5 ml 150 ml Şurup** | Levodropropizin | Öksürük Ve Soğuk Algınlığı Preparatları | Çeşitli nedenlere bağlı kuru öksüğürün semptomatik tedavisinde endikedir. | R05DB27 | A12923 |  | 1 Günde 3 x 2.0 | D | Günde 3 kez 6şar saat ara ile 10 ml (2 ölçek) uygulanır. | 2 yaşından büyük çocuklarda 3 eşit doza bölünerek en az 6şar saat ara ile semptomların şiddetine göre günde kg başına 3-6 mg uygulanır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Levotıron 100 Mcg 50 Tablet** | Levotiroksin=L-Tiroksin | Tiroid Hormonları | İyi huylu ötiroid guatr tedavisi-Ötiroid guatr cerrahisi sonrasında, cerrahi sonrası hormon durumuna bağlı olarak nüks profilaksisi-Hipotiroidizmde destek tedavisi-Tiroid kanserinde baskılayıcı tedavi | H03AA01 | SGKFB9 |  | 1 Günde 2 x 1.0 | A | LEVOTİRON 25-200 mikrogram:-İyi huylu ötiroid guatr tedavisi-Ötiroid guatr cerrahisi sonrasında, cerrahi sonrası hormon durumuna bağlı olarak nüks profilaksisi-Hipotiroidizmde destek tedavisi-Tiroid kanserinde baskılayıcı tedavi  -Hipertiroidizmde antitiroid ilaçtedavisi ile eş zamanlı uygulanan takviye tedavi  Tiroid süpresyon testlerinde tanı amacı ile kullanılır | Bebeklere doz, günün ilk öğününden en az yarım saat önce tek seferde verilir. Tabletler, verilmeden hemen önce su içerisinde ezilir ve oluşan süspansiyon bir miktar sıvı ile birlikte verilir. | 25 ̊C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Levotıron 50 Mcg 100 Tablet** | Levotiroksin=L-Tiroksin | Tiroid Hormonları | İyi huylu ötiroid guatr tedavisi-Ötiroid guatr cerrahisi sonrasında, cerrahi sonrası hormon durumuna bağlı olarak nüks profilaksisi-Hipotiroidizmde destek tedavisi-Tiroid kanserinde baskılayıcı tedavi | H03AA01 | SGKFB9 |  | 1 Günde 2 x 2.0 | A | LEVOTİRON 25-200 mikrogram:-İyi huylu ötiroid guatr tedavisi-Ötiroid guatr cerrahisi sonrasında, cerrahi sonrası hormon durumuna bağlı olarak nüks profilaksisi-Hipotiroidizmde destek tedavisi-Tiroid kanserinde baskılayıcı tedavi  -Hipertiroidizmde antitiroid ilaçtedavisi ile eş zamanlı uygulanan takviye tedavi  Tiroid süpresyon testlerinde tanı amacı ile kullanılır | Bebeklere doz, günün ilk öğününden en az yarım saat önce tek seferde verilir. Tabletler, verilmeden hemen önce su içerisinde ezilir ve oluşan süspansiyon bir miktar sıvı ile birlikte verilir. | 25 ̊C altındaki oda sıcaklığındas aklayınız. |
| **Levoxıpolın IV Infuzyon Cozeltısı 500 Mg/100 ml 100 ml Torba** | Levofloksasin | -Sistemik  Kullanılan antiinfektifler | Levofloksasine duyarlı; toplumda edinilmiş  pnömoni, piyelonefrit dahil komplikasyonlu Üriner sistem enfeksiyonları, prostatit, deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, hastanede edinilmiş pnömoni, şarbon  inhalasyonu enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir | J01MA12 | SGKFB3 | - | - | C | Uygulama günde tek doz veya  günde iki kez yapılabilir. infüzyon süresi 500  mg levoxipolin çözeltisi için 60 dk olmalıdır | Çocuklarda ve büyümesi devam eden ergenlerde kullanımı kontrendikedir. | 25°C altındakioda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korumak için ambalajı içinde muhafaza edilmelidir. |
| **Lıdon 40 Mg / 2 ml IM/IV/SC Enjeksıyonluk Çözelti (10 Ampul)** | Lidokain hidroklorür | LOKAL ANESTEZİKLER |  | N01BB02 | SGKFBB |  |  |  |  |  | 25°C altındakioda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korumak için ambalajı içinde muhafaza edilmelidir. |
| **Lıdon 500 Mg / 5 ml IM/IV Enjeksıyonluk Çözelti (3 Ampul)** | Lidokain hidroklorür | Sınıf IB Antiaritmikler |  | C01BB01 | SGKFBB |  |  |  |  |  | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. Işıktan koruyunuz. Ambalajından çıkarıldıktan sonra oda ışığında dayanma süresi 3 gündür. Kauçuk tıpa delindikten sonra: hemen (en geç 3 saat içinde) ve tek kullanım içindir. |
| **Lıvercol 10 Mg 28 Film Tab** | Rosuvastatin=Rosuvastatin kalsiyum | Lipid Modifiye Edici Ajanlar (Serum Lipid Seviyesini Düşüren İlaçlar) | Hiperkolesteroleminin tedavisi | C10AA07 | SGKFW3 | RAPORLA ÖDENİR | 1 Günde 1 x 1.0 | X | LİVERCOL dozu,mevcut kılavuzlar esas alınarak, tedavinin amacına ve hastanın yanıtına göre ayarlanmalıdır. | Pediyatrik hastalarda doz titrasyonu, tedavi önerilerinde tavsiye edildiği üzere, bireysel yanıta ve tolerabiliteye göre yürütülmelidir. 6 ila 17 yaş arası çocuklar ve ergenlerde kullanılabilir. | 25°C altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Lıvercol 20 Mg 28 Film Tab** | Rosuvastatin=Rosuvastatin kalsiyum | Lipid Modifiye Edici Ajanlar (Serum Lipid Seviyesini Düşüren İlaçlar) | Hiperkolesteroleminin tedavisi | C10AA07 | SGKFYY | RAPORLA ÖDENİR | 1 Günde 1 x 1.0 | X | LİVERCOL dozu,mevcut kılavuzlar esas alınarak, tedavinin amacına ve hastanın yanıtına göre ayarlanmalıdır. | Pediyatrik hastalarda doz titrasyonu, tedavi önerilerinde tavsiye edildiği üzere, bireysel yanıta ve tolerabiliteye göre yürütülmelidir. 6 ila 17 yaş arası çocuklar ve ergenlerde kullanılabilir. | 25°C altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Lıvercol 40 Mg 28 Film Tab** | Rosuvastatin=Rosuvastatin kalsiyum | Lipid Modifiye Edici Ajanlar (Serum Lipid Seviyesini Düşüren İlaçlar) | Hiperkolesteroleminin tedavisi | C10AA07 | SGKFNI | RAPORLA ÖDENİR | 1 Günde 1 x 1.0 | X | LİVERCOL dozu,mevcut kılavuzlar esas alınarak, tedavinin amacına ve hastanın yanıtına göre ayarlanmalıdır. | Pediyatrik hastalarda doz titrasyonu, tedavi önerilerinde tavsiye edildiği üzere, bireysel yanıta ve tolerabiliteye göre yürütülmelidir. 6 ila 17 yaş arası çocuklar ve ergenlerde kullanılabilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır |
| **Lioresal 10 Mg 50 Tablet** | Baklofen | Merkezi Etkili Kas Gevşeticiler | Mu ltipl sklerozda iskelet kaslarının spastisitesitedavisinde,- Enfeksiyöz, dejeneratif, travmatik, neoplastik veya etyolojisi bilinmeyen omurilikhastalıklarında ortaya çıkan spastik durumlar: örneğin spastik spinal paralizi, amiotrofik lateral skleroz, siringomiyeli, transvers miyelit, travmatik parapleji veya paraparezi, omurilik kompresyonutedavisinde,- Serebrovasküler olaylardan sonra veya neoplastik ya da dejeneratif beyin hastalığıvarlığında görülen serebral orijinli kasspazmların tedavisinde endikedir. | M03BX01 | SGKESV |  | 1 Günde 4 x 2.0 | C | Tedaviye daima düşük dozdaLİORESALile başlanmalı, doz kademeli olarak artırılmalıdır.Optimum cevabı sağlayacak en düşük doz tavsiye edilir.Optimum günlük doz klonüs, fleksor ve ekstansor spazmları ve spastisiteyi azaltacak, fakat mümkün olduğunca yan etki oluşturmayacakşekilde,hastabazında düzenlenmelidir. | LİORESALserebrovasküler olaylardan sonra veya neoplastik ya da dejeneratif beyin hastal ığı varlığında görülenspastisitenin yanındabebeklerdeki serebral orijinli spastisitede özellikle de infantil serebral palside görülen spastisiteninsemptomatik tedavisi için endikedir. Uygun dozlama yapılamayacağından LİORESAL tabletler 33 kg vücut ağırlığının altındaki çocuklarda kullanım için uygun değildir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır |
| **Lithuril 300 Mg 100 Kapsul** | Lityum karbonat | ANTİPSİKOTİKLER | Manik-depresif hastalık ve mani'nin profilaksi ve tedavisinde, rekürent depresyon'un idame tedavisinde, -Unipolar depresyon’un idame tedavisinde ve şizoeffektif hastalıkların akut ve idame tedavisinde, -Episodik ve demet baş ağrısının görülme sıklığını azaltmakta kısa süreli olarak, -Kronik ya da sonradan nötropenisi olan hastalarda ve kemoterapiye bağlı nötropenili hastalarda enfeksiyon insidansını azaltmakta, kullanılır. | N05AN01 | SGKFBP |  | 1 Günde 3 x 2.0 | D | Tavsiye edilen günlük doz 1200-1800 mg/gün (4-6 kapsül) olup, günlük toplam doz 3-4 kerede verilmelidir.  İdame tedavisi ise günlük 900-1200 mg (3-4 kapsül) | 12 yaşın altındaki çocuklarda etkisi ve güvenliği bilinmediğinden kullanılmamalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Luminal 100 Mg Tablet** | Fenobarbital=Fenobarbital sodyum | Barbitürat türevi antiepileptikler | Epilepsi tedavisinde, jeneralize tonik-klonik nöbetler ve basit parsiyel nöbetlerde; ayrıca konvülsif nöbetlerin profilaksi ve tedavisinde endikedir. | N03AA02 | SGKFJQ |  | 1 Günde 4 x 2.0 | D | Erişkinler için doz 1–3 mg/kg/gün’dür. Bu doz günde iki doz şeklinde uygulanmalıdır. Dozaj, uygun bireysel idame dozu elde edilinceye kadar artırılarak uyarlanır. | Çocuklar için doz, günde iki doz şeklinde uygulanabilen, 1 – 6 mg/kg/gün’dür. | Nemden korunmalı dır. 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Luminaletten 15 Mg 30 Tablet** | Fenobarbital=Fenobarbital sodyum | Barbitürat türevi antiepileptikler | LUMINALETTEN, sara hastalığının tedavisi, nöbetlerin önlenmesi ve tedavisinde kullanılır. | N03AA02 | SGKFJQ |  | 1 Günde 4 x 2.0 | D | Doktorunuz ayrı bir tavsiyede bulunmadıkça, yetişkinlerde günde 1-3 mg/kg kullanılmalıdır. Günlük toplam doz genellikle 12 saat arayla olacak şekilde 2 doz halinde alınmalıdır. | Çocuklar için günde iki doz halinde 1-6 mg/kg verilir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve kuru bir yerde muhafaza ediniz. |
| **Madegcenta Merhem %1  40g** | Gotu kola ekstresi | Diğer sikatrizanlar | Bağ dokusu oluşumunu hızlandırarak aşağıdaki durumların tedavisinde kullanılır: -Yüzeysel 1. ve 2. derece yanıklar,-Lokal deri ülserleri, dekübitus ülserleri, meme başı çatlak veyaraları,-Küçük cerrahi müdahaleler, perine yırtılmaları, epizyotomiler ve sünnet sonrası yara iyileşmesinde oluşacak epitelizasyonun hızla ve düzenli gelişmesinin sağlanması, -Radyoterapi sonrası görülen radyo-epidermitistedavisi | D03AX14 | SGKF4B | - | - | A | Günde1-2 kez uygulanmalıdır. | - | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Magnezyum Sülfat Onfarma %15 Ampul** | Magnezyum sülfat=Magnezyum sülfat heptahidrat | Mineral destekleri | Hipomagnezemi, Gebelik toksemisi tedavi veprofilaksisinde, Prematüredoğum, Polimorf ventrikülertaşikardiler | A12CC02 | - | - | - | B | Değişen dozlarda kullanımı mevcuttur. .v. infüzyon yoluyla kullanılacak magnezyum sülfat çözeltilerinin konsantrasyonu % 20’nin altında olmalıdır. i.v. enjeksiyon hızı dakikada 150 mg magnezyum sülfatı geçmemelidir. | Erken doğum için total parenteral nütrisyonda i.v. infüzyon, günde 0.25 –1.25 g magnezyum sülfattır (2-10 mEq = 1-5 mmol magnezyum) | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. |
| **Maxıclar Fılm Kaplı Tablet 500 Mg 14 Tablet** | Klaritromisin | Sistemik kullanılan antibakteriyeller – Makrolidler | Yetişkinlerde ve 12 yaşından büyük çocuklarda duyarlı suşların sebep olduğu, hafiften orta dereceye kadar olan enfeksiyonların tedavisinde endikedir. | J01FA09 | SGKF8S | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Üst solunum yolu ve komplike olmayan deri enfeksiyonları için gereken 6- 14 günlük tedavinin dışında, normal tedavi süresi 7- 14 gündür. Değişen dozlarda kullanımı mevcuttur. | MAXİCLAR 12 yaşından küçük çocuklarda çalışılmadığından çocuklara verilmemelidir. Bu yaş altındaki çocuklarda kullanılmak üzere süspansiyon formları bulunmaktadır. | 25ºC altındaki oda sıcaklığında ve kutusunda muhafaza ediniz. Işıktan koruyunuz. |
| **Maxıdex Sterıl Oftalmık Pomad %0.1 3.5g Tüp** | Deksametazon | Oftalmolojikler, antiinflamatuvar ilaçlar, kortikosteroidler | Anterior üveit, iritis, siklitis, alerjik ve vernal konjonktivit, herpes zoster’in neden olduğu keratit, yüzeysel punktat keratit ve spesifik olmayan yüzeysel keratit gibi konjonktiva, kornea ve gözün ön segmentinin steroide cevap veren inflamatuvar durumlarının tedavisinde endikedir | S01BA01 | SGKEVV | - | - | C | .  Günde bir-dört kez bir miktar (1.5 cm uzunluğunda bir şerit) merhem, hasta gözün/gözlerin konjonktiva kesesine (veya keselerine) uygulanır. Şayet istenilen cevap elde edilmiş ise dozaj birkaç gün içinde günde bir defaya kadar yavaş yavaş azaltılır. | çocuk hastalarda, güvenliliği ve etkililiği saptanmamıştır. Süt çocuğu ve küçük çocuklarda zorunlu kalınmadıkça kullanımı önerilmemektedir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Buzdolabında saklamayınız. Tüpün kapağını sıkıca kapatınız. |
| **Maxidex 5 ml Oft Damla** | Deksametazon | Oftalmolojikler, antiinflamatuvar ilaçlar, kortikosteroidler | Anterior üveit, iritis, siklitis, alerjik ve vernal konjunktivit, herpes zoster’in neden olduğu keratit, yüzeysel punktat keratit ve spesifik olmayan yüzeysel keratit gibi konjonktiva, kornea ve gözün ön segmentinin steroide cevap veren inflamatuvar durumlarının tedavisinde endikedir. | S01BA01 | SGKEVV | - | - | C | Topikal olarak konjonktivaya bir veya iki damla uygulanır. Ciddi veya akut inflamasyonda, tedavi başlangıcında, hasta gözün/gözlerin konjonktival keselerine her 30-60 dakikada bir 1-2 damla damlatılır. | Süt çocuğu ve küçük çocuklarda zorunlu kalınmadıkça kullanımı önerilmemektedir. | 25 ̊C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Şişeyi dikey konumda saklayınız. Şişenin kapağını sıkıca kapatınız. |
| **Mazenil IV Enj. Çöz İçeren Ampul 1 Mg/10 ml** | Flumazenil | Diğer tüm terapötik ürünler, antidotlar | Benzodiazepinlerin merkezi sedatif etkilerinintamamen veya kısmen tersine çevrilmesinde endikedir | V03AB25 | SGKF23 | - | 1 Günde 1 x 2.0 | C | Önerilen başlangıç dozu 15 saniyede İ.V. olarak uygulanan 0,2 mg'dır. Eğer 60 saniye içerisinde istenilen bilinç açıklığına ulaşılamazsa, 0,1 mg'lık ikinci bir doz enjekteedilebilir ve gerektiği durumlarda, toplam doz 1 mg'ı aşmamak kaydıyla, bu işlem 60 saniyede birtekrarlanabilir. | Bir yaşın üzerindeki çocuklarda benzodiazepinlerleindüklenen bilinçlisedasyonun geri döndürülmesi için, önerilen başlangıç dozu 15 saniyeiçinde İ.V. olarak 0,01 mg/kg (0,2 mg’a kadar) uygulamasıdır. | 25°C ’nin altındaki oda sıcaklığındave ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Mazenil 0,5mg/5 ml Ampul** | Flumazenil | Diğer tüm terapötik ürünler, antidotlar | Benzodiazepinlerin merkezi sedatif etkilerinintamamen veya kısmen tersine çevrilmesinde endikedir | V03AB25 | SGKF23 | - | 1 Günde 1 x 4.0 | C | Önerilen başlangıç dozu 15 saniyede İ.V. olarak uygulanan 0,2 mg'dır. Eğer 60 saniye içerisinde istenilen bilinç açıklığına ulaşılamazsa, 0,1 mg'lık ikinci bir doz enjekteedilebilir ve gerektiği durumlarda, toplam doz 1 mg'ı aşmamak kaydıyla, bu işlem 60 saniyede birtekrarlanabilir. | Bir yaşın üzerindeki çocuklarda benzodiazepinlerleindüklenen bilinçlisedasyonun geri döndürülmesi için, önerilen başlangıç dozu 15 saniyeiçinde İ.V. olarak 0,01 mg/kg (0,2 mg’a kadar) uygulamasıdır. | 25°C ’nin altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Mekard 250 Mg/20 ml IV Konsantre Infuzyonluk Çözelti (10 Ampul)** | Dobutamin=Dobutamin hidroklorür | Kalp stimülanları | miyokard enfarktüsü, açık kalp ameliyatı, kardiyomiyopatiler, septik şok ve kardiyojenik şok'a bağlıdüşük debili kalp yetmezliğinde inotropik destek sağlamak amacı ile kullanılır. | C01CA07 | SGKEYC | - | - | B | Genellikle 2.5-10 mikrogram /kg/dakikadır. | Bütün pediyatrik gruplarında (yenidoğan ile 18 yaĢ arası) 5 mikrogram/kg/dak olan başlangıç dozunun, klinik yanıta bağlı olarak 2-20 mikrogram/kg/dak olarak ayarlanması önerilir.  Nadiren 0.5-1 mikrogram/kg/dak kadarlık düşük bir doz da yanıt vermektedir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında, karton kutusunda saklanmalıdır. Ayrıca ürün açıldıktan sonra %0,9 NaCI, %5 dekstroz, %0,9 NaCI+ %5 dekstroz ve sodyum laktat çözeltileri ile seyreltildiğinde 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında 24 saat stabildir. |
| **Meneklin 300 Mg IM/IV Ampul** | Klindamisin fosfat | Sistemik Antibakteriyeller, Linkozamidler | Antibakteriyel. Duyarlı gram-pozitif organizmalar, stafilokoklar (penisilinaz üreten veya üretmeyen), streptokoklar (Streptococcus faecalis hariç) ve pnömokokların neden olduğu ciddi enfeksiyonlar. Bacteroides türleri, Fusobacterium türleri, Propionibacterium türleri, Peptostreptococcus türleri ve mikroaerofilik streptokoklar gibi duyarlı anaerobik patojenlerin neden olduğu ciddi enfeksiyonlarda da endikedir. | J01FF01 | SGKF8Y | - | - | 1.trimesterde C  2.trimesterde B  3.trimesterde B | Ciddi enfeksiyonlar: 2, 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 600 mg-1,2 g Daha ciddi enfeksiyonlar: 2, 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 1,2-2,7 g | Bir aylıktan büyük çocuklar Ciddi enfeksiyonlar: İntramuskülerya da intravenöz yoldan 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 15-25mg/kg.Daha ciddi enfeksiyonlar: 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 25-40 mg/kg. Ciddi enfeksiyonlarda, çocuklara vücut ağırlığından bağımsız olarak günde 300 mg’dan az olmayacak şekilde uygulama önerilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Meneklin 600 Mg IM/IV Ampul** | Klindamisin fosfat | Sistemik Antibakteriyeller, Linkozamidler | Antibakteriyel. Duyarlı gram-pozitif organizmalar, stafilokoklar (penisilinaz üreten veya üretmeyen), streptokoklar (Streptococcus faecalis hariç) ve pnömokokların neden olduğu ciddi enfeksiyonlar. Bacteroides türleri, Fusobacterium türleri, Propionibacterium türleri, Peptostreptococcus türleri ve mikroaerofilik streptokoklar gibi duyarlı anaerobik patojenlerin neden olduğu ciddi enfeksiyonlarda da endikedir. | J01FF01 | SGKF8Y | - | - | 1.trimesterde C  2.trimesterde B  3.trimesterde B | Ciddi enfeksiyonlar: 2, 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 600 mg-1,2 g Daha ciddi enfeksiyonlar: 2, 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 1,2-2,7 g | Bir aylıktan büyük çocuklar Ciddi enfeksiyonlar: İntramuskülerya da intravenöz yoldan 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 15-25mg/kg.Daha ciddi enfeksiyonlar: 3 ya da 4 eşit doz halinde verilmek üzere günde 25-40 mg/kg. Ciddi enfeksiyonlarda, çocuklara vücut ağırlığından bağımsız olarak günde 300 mg’dan az olmayacak şekilde uygulama öneril | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız |
| **Merosid 1000 Mg IV Enjeksiyonluk Toz İçeren Flakon** | Meropenem trihidrat | Sistemik kullanılan antibiyotikler, Karbapenemler | yetişkinlerde ve 3 aydan büyük çocuklarda aşağıdaki enfeksiyonların tedavisinde endikedir Hastane kökenli ve ventilatörle ilişkili pnömoni dahil ağır pnömoni, Kistik fibrozisde bronko-pulmoner enfeksiyonlar, Komplike idrar yolu enfeksiyonları, Komplike intra-abdominal enfeksiyonlar, İntra-partum ve post-partum enfeksiyonlar, Komplike deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, Akut bakteriyel menenjit | J01DH02 | SGKFD7 | - | 1 Günde 3 x 2.0 | B | Uygulanan meropenem dozu ve tedavi süresi, tedavi edilen enfeksiyonun tipine, şiddetine ve hastanın klinik cevabına göre belirlenmelidir. | 3 aylıktan küçük çocuklar Meropenemin 3 aylıktan küçük çocuklarda güvenliliği ve etkililiği belirlenmemiştir ve optimal doz rejimi tanımlanmamıştır. Ancak kısıtlı farmakokinetik veriler, her 8 saatte bir 20 mg/kg’lık dozun uygun bir doz rejimi olabileceğini düşündürmektedir | 25°C altındaki sıcaklıklarda, kuru bir yerdeve ışıktan koruyarak saklayınız. Hazırlanmış çözelti dondurulmamalıdır. |
| **Merosid 500 Mg IV Enjeksiyonluk Toz İçeren Flakon** | Meropenem trihidrat | Sistemik kullanılan antibiyotikler, Karbapenemler | yetişkinlerde ve 3 aydan büyük çocuklarda aşağıdaki enfeksiyonların tedavisinde endikedir Hastane kökenli ve ventilatörle ilişkili pnömoni dahil ağır pnömoni, Kistik fibrozisde bronko-pulmoner enfeksiyonlar, Komplike idrar yolu enfeksiyonları, Komplike intra-abdominal enfeksiyonlar, İntra-partum ve post-partum enfeksiyonlar, Komplike deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, Akut bakteriyel menenjit | J01DH02 | SGKFD7 | - | 1 Günde 3 x 2.0 | B | Uygulanan meropenem dozu ve tedavi süresi, tedavi edilen enfeksiyonun tipine, şiddetine ve hastanın klinik cevabına göre belirlenmelidir. | 3 aylıktan küçük çocuklar Meropenemin 3 aylıktan küçük çocuklarda güvenliliği ve etkililiği belirlenmemiştir ve optimal doz rejimi tanımlanmamıştır. Ancak kısıtlı farmakokinetik veriler, her 8 saatte bir 20 mg/kg’lık dozun uygun bir doz rejimi olabileceğini düşündürmektedir. | 25°C altındaki sıcaklıklarda, kuru bir yerdeve ışıktan koruyarak saklayınız. Hazırlanmış çözelti dondurulmamalıdır. |
| **Mesain Rektal Süspansiyon 4 G/60 ml** | Mesalazin=Mesalamin=Fisalamin | Aminosalisilikasit ve benzeri ajanlar | Ülseratif kolitin (kalın bağırsaktaki bir kronik inflamatuvar hastalık) akut ataklarının tedavisinde endikedir | A07EC02 | SGKFD8 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | B | Akut inflamasyon semptomları olan hastalarda, bir süspansiyon şişesinin (60 g rektal süspansiyon) içeriği günde bir kez yatmadan önce lavman olarak bir defada bağırsağa uygulanır. | Çocuklarda etkili olduğuna dair çok az deneyim ve sınırlı sayıda doküman vardır. | 30°C altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Metadem IM/IV Enj. Çözelti İçeren Ampul 50 Mg/2 ml** | Deksketoprofen=Deksketoprofen trometamol | Antiinflamatuvar ve antiromatik ürünler, non-steroidler, propiyonik asit türevi | Osteoartrit, romatoid artrit ve ankilozan spondilit belirti ve bulgularının tedavisi ile akut gut artriti, akut kas iskelet sistemi ağrıları (ör. bel ağrısı), post-operatif ağrı, dismenore ve renal kolik tedavisinde endikedir. | M01AE17 | SGKEW0 | - | 1 Günde 3 x 1.0 | 1.trimesterde C  2.trimesterde C  3.trimesterde D | Tavsiye edilen doz her 8-12 saatte bir 50 mg’dır. Günlük maksimum doz olan 150 mg’ı aşmamak şartıyla, 6 saat arayla uygulanabilir. | çocuklarda ve adolesanlarda yapılmış çalışmaları bulunmamaktadır. Bu nedenle güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmadığıiçin çocuk ve adolesanlarda kullanılmamalıdır. | 25°C altında oda sıcaklığında saklayınız, ışıktan koruyunuz. Ampulleri orijinal karton kutularında saklayınız. |
| **Meteospasmyl 60/300 Mg 40 Yumuşak Kapsül** | Simetikon + Alverin sitrat | Papaverin ve benzerleri / Antispazmodikler ve motiliteyi değiştiren ilaçlar grubundandır. | meteorizm ile fonksiyonel bağırsak hastalıklarının semptomatik tedavisinde endikedir | A03AX58 | SGKFP4 | - | 1 Günde 3 x 1.0 | c | Sadece erişkinlerin kullanımıiçindir. METEOSPASMYL Doktor tarafından başka bir şekilde önerilmediği takdirde; belirtilen endikasyonlarda, günde 2-3 kezbir kapsül alınır. | Sadece erişkinlerin kullanımı içindir. | 25 °Caltındaki oda sıcaklığında saklayınız. Orijinal ambalajında saklayınız. |
| **Methotrexate 50 Mg 5ml 1 Flakon** | Metotreksat=Metotreksat sodyum | Antimetabolitler | Malign hastalıkların tedavisi, örneğin; akut lenfositik lösemi, meningeal lösemi, non Hodgkin lenfoma, baş ve boyun karsinomları, over, mesane, serviks, mide, kalın barsak, testis, meme kanseri, osteosarkom, koryokarsinom ve diğer trofoblastik tümörler, bronkojenik karsinom, ürotelyal karsinom ve santral sinir sistemi tümörleri. Metotreksat tek başına veya diğer sitostatik ilaçlar, hormonlar, radyoterapi ve cerrahi girişim ile kombine olarak uygulanabilir. Kanser dışı tedavilerde:Romatoid artrittedavisinde.Özellikle yaygın psöriazis, yaygın püstüler psöriazis, psöriatik artrit veyapsöriatik tırnak hastalığı gibi psöriazislerin tedavisinde | L01BA01 | SGKFE1 | var | - | X | Dozaj şeması klinik kullanıma bağlıolarak değişmektedir. | Çocuklarda metotreksat kullanımı için herhangi bir dozaj önerisi bulunmamaktadır. | 25°C ’nin altında oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak, çocukların ulaşamayacağı yerlerde ve ambalajında saklayınız. |
| **Mexıa Fılm Tablet 20 Mg 28 Tablet** | Memantin Hidroklorür | Sinir sistemi, Psikoanaleptikler, Antidemans ilaçları, Diğer Antidemans İlaçları | orta ve şiddetli evreAlzheimerhastalığıtedavisindekullanılır | N06DX01 | SGKFCY |  | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Önerilen maksimum günlük doz günde 20 mg’dır. İstenmeyen etki riskini azaltmak için, idame dozuna ilk üç hafta boyunca, haftada 5 mg’lık artışlarla şu şekilde ulaşılmalıdır:1. hafta(gün 1-7):Hasta7 gün boyunca,günde bir5 mg film tablet alınmalıdır.2. hafta(gün 8-14):Hasta7 günboyunca, günde, bir 10 mg film tablet almalıdır.3. hafta(gün15-21):Hasta7 gün boyunca,günde, bir15 mg film tablet almalıdır. | Memantinin çocuklar ve adolesanlar üzerindeki güvenlilik ve etkinliği saptanmamıştır. Bu nedenle 18 yaşından küçük çocuklarda kullanılması önerilmez. | 25ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Mısol Film Tablet 50 Mg 28 Tablet** | Sertralin=Sertralin hidroklorür | Selektif Serotonin Gerialım İnhibitörleri (SSRI’lar) | Depresyon ile birlikte görülen anksiyete semptomları da dahil olmak üzere, depresyon tedavisinde, hastalarda mani hikayesi olsun veya olmasın, endikedir. Tatminkar bir cevabı takiben, setralin tedavisine devam edilmesi, depresyonun başlangıç epizodunun nüksünün veya yeni depresyon epizodlarının oluşmasının engellenmesinde etkilidir. | N06AB06 | SGKFOJ | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Sabah veya akşam günde tek doz halinde verilmelidir. | 13-17 yaş arasındaki obsesif kompulsif bozukluğu olan pediyatrik hastalarda sertralin uygulamasına 50 mg/gün dozunda başlanmalıdır. 6-12 yaş arasındaki obsesif kompulsif bozukluğu olan pediyatrik hastalarda sertralin uygulamasına 25 mg/gün dozu ile başlanmalıdır. | 15°C-30°C arasında saklayınız. |
| **Milricor IV 10 Mg/10 ml enjeksiyon / İnfüzyon İçin Çözelti İçeren Ampul** | milrinon | Fosfodiesteraz inhibitörleri | lasik bakım tedavisine yanıt vermeyen şiddetli konjestif kalp yetmezliğinin kısa süreli tedavisinde ve kalp cerrahisi sonrası düşük çıkış (output) durumlarını da içeren akut kalp yetmezliği olan hastaların tedavisi için endikedir. Pediyatrik popülasyonda, klasik idame tedavisine (glikozidler, diüretikler,vazodilatörler, ve/veya ADEinhibitörlerine)yanıt vermeyen şiddetli konjestif kalp yetmezliğininkısa süreli tedavisinde (en fazla 35 saat) ve kalp cerrahisi sonrasıdüşük kardiyak çıkış (output) durumlarının da dahil olduğu akut kalp yetmezliğininkısa sürelitedavisinde (en fazla 35 saat) endikedir. | C01CE02 | SGKG04 | var | - | C | Önce 10 dakikalık sürede 50mcg/kg yükleme dozu verilmelidir, ardından hemodinamik ve klinik yanıta göre, sürekli infüzyon şeklinde, 0,375 mcg/kg/dk. ve 0,750mc/kg/dk. dozla devam edilmelidir. Toplam doz 1,13mg/kg/gün’ü geçmemelidir. | Yayınlanan çalışmalardainfantlar ve çocuklar için seçilen dozlar:-İntravenöz yükleme dozu: 30-60 dakika boyunca uygulanan 50-75 mcg/kg’dır. -İntravenöz sürekli infüzyon: Hemodinamik yanıta ve olası yan etkilerin başlamasına göreen fazla 35 saatlik bir süre boyunca0,25-0,75 mcg/kg/dk’dır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız, dondurmayınız. |
| **Mitoxantrone-Koçak 20 Mg I.V. Flakon** | Mitoksantron=Mitoksantron hidroklorür | Antrasiklinler ve türevleri,antineoplastik ajanlar | metastaz yapmış meme karsinomunun tedavisinde, orta ve ileri evre malign non-Hodgkin lenfomaların (NHL) kombine tedavisinde, akut miyeloid löseminin (AML) kombine tedavisinde, Primer karaciğer karsinomunun tedavisinde | L01DB07 | SGKFER | var | 21 Günde 1 x 5.0 | D | her hasta için bireysel olarak doktor tarafından karar verilmelidir. | güvenliliği ve etkililiği belirlenmemiştir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak, ambalajında saklanmalı ve doldurulmamalıdır. |
| **Modulen Ibd 400 G Toz** | Enteral beslenme(TGF-B2 içeren beslenme) |  | Inflamatuar bağırsak hastalıkları (Baita Crohn Hastalığı olmak üzere, ülseratif kolit, enterit, divertikülit, vb. aktif döneminde remisyonu ve remisyonun idamesini sağlamak amacıyla), Kısa bağırsak sendromu, Malabsorpsiyon ve maldijesyon, Malnütrisyon | V06DB | SGKEZB |  |  |  | Yaş, kilo ve hastanın klinik şartlarına göre doktor tarafından belirlenmelidir. 2000 kcal’de nütrisyonel olarak tamdır. | 5 yaş üzerindeki hastalar için uygundur. |  |
| **Moksilox 400 Mg/250 ml IV İnfüzyon İçin Çözelti** | Moksifloksasin hidroklorür | Kinolonantibakteriyeller,florokinolonlar | duyarlısuşlarınneden olduğu aşağıdaki bakteriyel enfeksiyonların tedavisinde endikedir | J01MA14 | SGKFEZ | - | - | C | günde bir kez uygulanır (250 ml) ve bu doz aşılmamalıdır. | etkililiği ve güvenliliği kanıtlanmamıştır. | 25°C'nin altında oda sıcaklığında saklayınız.15°C altındaki sıcaklıklarda, oda sıcaklığında (15°C-25°C) tekrar çözünen çökelme görülebilir. Bu nedenle, MOKSİLOX'un buzdolabında saklanması tavsiye edilmez. |
| **Mometix Aq %0,05 Nazal Sprey** | Mometazon furoat | Dekonjestanlar ve Topikal Kullanılan Diğer Nazal | erişkinler, adolesanlar ve 6-11 yaş arasındaki çocuklarda mevsimsel ve yıl boyu süren alerjik rinit semptomlarının tedavisinde endikedir | R01AD09 | SGKFF5 | -- | 1 Günde 2 x 4.0 | C | Her püskürtme 50 mikrogram mometazon furoata eşdeğer mometazon furoat monohidrat içeren yaklaşık 100 mg mometazon furoat süspansiyonu içerir. Eğer sprey pompası 14 gün veya daha uzun süreyle kullanılmamış ise, bir sonraki kullanımdan önce, 2 kez püskürtülerek, ilaç, düzgün bir şekilde püskürdüğü görülünceye kadar yeniden ayarlanmalıdır. | 2-11 yaş arasındaki çocuklar: Önerilen günlük doz her burun deliğine günde bir kez bir püskürtme (50 mikrogram/1 püskürtme) olmak üzere toplam 100 mikrogram’dır. | 25°C ’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Monodoks 100mg 14 Kapsül** | Doksisiklin hiklat | Sistemik antibakteriyel ilaçlar, tetrasiklinler | Gram-negatif ve Gram-pozitif bakterilerin ve diğer mikroorganizmaların etken olduğu enfeksiyonların tedavisinde endikedir | J01AA02 | SGKEYG |  | 1 Günde 2 x 1.0 | D | ilk gününde günde tek doz 200 mg veya 12 saatte bir 100 mg ve bunu takip eden günlerde günde bir kez 100 mg'dır. Bu idame tedavisi günde tek doz veya 12 saatte bir 50 mg olarak uygulanabilir. Özellikle üriner sistemin kronik enfeksiyonlarında, günde 200 mg (12 saatte bir 100 mg) uygulanması önerilir. | 8 yaşın üzerindeki çocuklar: Vücut ağırlığı 45 kg ve altında olan çocuklarda, ilk 24 saatte iki doza bölünmüş 4,4 mg/kg ve bunu takip eden günlerde 2,2 mg/kg, erişkinlere uygulanan doz aralıklarına bölünmüş olarak ve günde 200 mg'ı geçmeyecek şekilde uygulanır. Daha şiddetli enfeksiyonlarda günde 4,4 mg/kg'a kadar çıkılabilir. 45 kg'ın üzerindeki çocuklara ise normal erişkin dozları uygulanır | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan koruyarak saklayınız |
| **Monoket Long 50 Mg 20 Kapsül** | İzosorbit mononitrat | Kardiyak hastalıklarında kullanılan vazodilatörler –organik nitratlar | Koroner arter hastalığında angina ataklarınınönlenmesinde -Kalp yetersizliğinin semptomik tedavisinde glikozit, diüretik ve arteryel vazodilatörlerle kombine halinde kullanılır | C01DA14 | SGKF6X | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Doktor tarafından başka şekilde önerilmediyse, günde sabahları bir kez, bir adet kapsül veya bir kerede iki kapsül alınır. | Pediyatrik hastalarda güvenlilik ve etkililiği henüz belirlenmemiştir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında ve orjinal ambalajında saklanmalıdır. |
| **Monovas Tablet 5 Mg 90 Tablet** | Amlodipin=Amlodipin bezilat=Amlodipin maleat=Amlodipin mezilat | Kardiyovasküler sistem,temelde vasküler etkileri olan selektif kalsiyum kanal blokörü, dihidropiridin türevleri | Esansiyel Hipertansiyon  Koroner Arter Hastalığı | C08CA01 | SGKEQE | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Hipertansiyon ve anjina için mutad başlangıç dozu günde bir defa 5 mg MONOVAS'dır ve hastanın kişisel cevabına bağlı olarak, doz maksimum 10 mg'a artırılabilir. | 6-17 yaşlar arasındaki pediyatrik hipertansif hastalarda önerilen antihipertansif oral dozbaşlangıç dozu olarakgünde bir kez 2,5-5 mg’dır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve orijinal ambalajında saklayınız. |
| **Morfın Hıdroklorur Ampul 10 Mg/ml 10x1 ml Ampul** | Morfin | Doğal opium alkaloidleri | Akut ve şiddetli ağrılar: Kanser ağrıları Postoperatif ağrılar  Obstetrik analjezi | N02AA01 | SGKFFD | - | - | C | Subkutanveyaintramüskülerortalamamorfindozu70kg'lıkbirşahısiçin10mg'dır.Budoz gereğinegöreazaltılıparttırılarak(dozsınırları5-20mg)4saattebirtekrarlanabilir. İntravenözdoz2,5-5mg'dırve4-5dakikadayavaşolarakverilir.Maksimumsolunum depresyonu 10 dakikada görülür. | Çocuklardasubkutanveintramüskülermorfindozu0,1-0,2 mg/kg'dır. | 25°C altında oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Motıs 10 Mg 21tablet** | Domperidon maleat=Domperidon | Fonksiyonel gastrointestinal bozukluklar için kullanılan ilaçlar, Prokinetikler | Bulantı ve kusma semptomlarının hafifletilmesinde endikedir. | A03FA03 | SGKEYI |  | 1 Günde 3 x 1.0 | C | 7 günü aşmamak şartıyla 3x10 mg/günşeklinde kullanılmalıdır. | Doğru doz ihtiyacı nedeniyle, 35 kg'ın altında olan çocuklar için tabletler uygun değildir. Bu hastalarda oral süspansiyonun kullanılması tavsiye edilir. | 25°C altındaki oda sıcaklıklarında nemden korunarak orijinal ambalajında saklanmalıdır. |
| **Moxai Göz Damlası %0.5** | Moksifloksasin hidroklorür | Oftalmolojikler, anti-infektifler | Gözün ön segmentinde moksifloksasine hassas suşların sebep olduğu bakteriyel infeksiyonların topikal tedavisinde endikedir. | S01AE07 | SGKFF0 | - | - | C | İnfekte göz(ler)e günde 3 kez 1 damla damlatılır.İnfeksiyon normal olarak 5günden sonra geçmektedir. Tedaviye devamındaki 2-3 gün boyunca da devam edilmelidir. | Doz ayarlaması gerekmemektedir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Çözeltinin kirlenmesini önlemek için, damlalık ucunu hiçbir yüzeye değdirmeyiniz. |
| **Multıbıc Potasyumlu 2 Mmol/L 5000 mL Hemofıltrasyon Solüsyonu** | Hemodiyaliz Çözeltileri ve Hemofiltratlar | Hemofiltratlar | Hemofiltrasyon ve hemodiyafiltrasyonda yerine koyma çözeltisi olarak intravenöz kullanım için, ve hemodiyaliz ve hemodiyafiltrasyonda diyaliz çözeltisi olarak endikedir. | B05ZB | SGKF4R |  | - | B | 70 kg ağırlığında bir yetişkinde metabolik atık ürünleri uzaklaştırmak için hastanın metabolik durumuna bağlı olmak üzere 2000 mL/sa multiBicpotasyumsuz/2/3/4 mmol/L potasyum dozu ile sürekli tedavi uygundur. Doz hastanın vücut boyutlarına göre uyarlanmalıdır. | - | 4 °C’nin üzerinde saklayınız.30°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Multıbıc Potasyumsuz 5000 Ml Hemofiltrasyon Solüsyonu** | Hemodiyaliz Çözeltileri ve Hemofiltratlar | Hemofiltratlar | Hemofiltrasyon ve hemodiyafiltrasyonda yerine koyma çözeltisi olarak intravenöz kullanım için, ve hemodiyaliz ve hemodiyafiltrasyonda diyaliz çözeltisi olarak endikedir | B05ZB | SGKF4Q |  |  | B | 70 kg ağırlığında bir yetişkinde metabolik atık ürünleri uzaklaştırmak için hastanın metabolik durumuna bağlı olmak üzere 2000 mL/sa multiBic potasyumsuz/2/3/4 mmol/L potasyum dozu ile sürekli tedavi uygundur. Doz hastanın vücut boyutlarına göre uyarlanmalıdır |  | 4 °C’nin üzerinde saklayınız. 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız |
| **Multiflex Ermoloc Premiks IV İnfüzyon Çözeltisi 10 Mg/ml** | Esmolol=Esmolol hidroklorür | Selektif beta blokör ilaçlar | Perioperatif,postoperatif yada kısa sürede etkili bir preparatla ventrikül hızının hızlı kontrolünün istendiği diğer acil girişim gereken durumlarda ortaya çıkan atriyal fibrilasyon yada atriyal flutter durumlarında endikedir. | C07AB09 | SGKEZW |  |  | 1.trimesterde C  2.trimesterde D  3.trimesterde D | devamlıintravenözinfüzyonlayüklemedozuilebirlikteveyayüklemedozuolmaksızın uygulanır. İstenilen ventriküler yanıta göre ilave yükleme dozları ve/veya idameinfüzyonun(basamaklıdozlama)titrasyonugerekli olabilir. | 18yaşaltıçocuklardakullanımdakietkinliğiyadagüvenilirliğihenüzkanıtlanmamıştır | 25°C altındaki oda sıcaklığında ambalajında saklanmalıdır. Buzdolabında saklanmamalı yada dondurulmamalıdır. |
| **Muscobloc 50 Mg/5 ml IV Enjeksıyonluk Çözelti (5 Flk)** | Roküronyum bromür | Kas gevşeticiler, periferik etkili ajanlar | utin ve hızlı sıralıindüksiyon sırasında, genel anesteziyle birlikte trakeal entübasyonu ve ameliyat sırasında iskelet kaslarının gevşemesinin sağlanması için endikedir. MUSCOBLOCyoğun bakım ünitesinde (YBÜ) entübasyon ve mekanik ventilasyonun sağlanması için ek terapi olarak gereklidir. | M03AC09 | SGKFNC | - | - | C | rutin ve hızlı sıralıindüksiyon sırasında, genel anesteziyle birlikte trakeal entübasyonu ve ameliyat sırasında iskelet kaslarının gevşemesinin sağlanması için endikedir. MUSCOBLOCyoğun bakım ünitesinde (YBÜ) entübasyon ve mekanik ventilasyonun sağlanması için ek terapi olarak gereklidir. | Pediyatrik hastalarda yoğun bakım ünitesinde mekanik ventilasyonun sağlanması için güvenlilik ve etkililik hakkında veri yetersizliğinden dolayı önerilmez. | Buzdolabında saklama Buzdolabında, 2°ile 8°C arasında muhafaza edilmelidir. Buzdolabı dışında saklama Buzdolabı dışında, 30°C’ye kadar, maksimum 12 hafta muhafaza edilebilmektedir. Ürün bir kez çıkarıldıktan sonra tekrar buzdolabına konamaz. Saklama süresi raf ömrünü geçemez. |
| **Mvasi 100 Mg/4 ml İnfüzyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Flakon** | Bevasizumab | Antineoplastik ve immünomodulatör ajanlar, antineoplastik ajanlar, monoklonal antikor ve antikor ilaç konjugatları. | Metastatik Kolorektal Kanser  Malign Glioma (DSÖ Evre IV) – Glioblastoma  Serviks kanseri | L01XC07 | SGKEU3 | var | 14 Günde 1 x 4.0 | D | Değişen endikasyonlarda değişen dozlar kullanılmaktedır. | 18 yaşından küçük çocuklarda güvenliliği ve etkililiği gösterilmemiştir. | 2 - 8°C’de buzdolabında saklayınız. Dondurmayınız. Çalkalamayınız. Flakonlarıışıktan korumak için dış ambalajında saklayın. |
| **Mydifrin % 2.5 Göz Damlası** | Fenilefrin=Fenilefrin hidroklorür=Fenilefrin asit tartarat | Oftalmolojikler- midriyatik ve sikloplejikler; sempatomimetikler | Teşhiş veya tedavi amacıyla pupil dilatasyonunu sağlamak üzere kullanılır. Vazokonstriktör dekonjestan ve midriyatik olarak aşağıdaki endikasyonlara uygulanır: üveyitlerde yırtılma veya posterior sineşi oluşumunu önlemek veya geciktirmek amacıyla, oftalmik cerrahi girişimlerden önce veya post-operatif dönemlerde, siklopleji olmaksızın refraksiyonda. MYDFRINayrıca, fundoskopilerde, diğer teşhis amaçlı girişimlerde midriyatik olarak kullanılabilir | S01FB01 | SGKF15 | - | - | C | Tercih edilen sikloplejikten birer damla gözlere damlatıldıktan 5 dakika sonra birer damla MYDFRIN damlatılır. Değişik sikloplejiklerde, yeterli sikloplejiyi sağlamak için gereken zaman birbirinden farklıdır. | Yeterli siklopejiyi elde etmek için "tek uygulama metoduyla" tercih edilen hızlı etkili sikloplejik ile eş zamanlı olarak MYDFRIN uygulanır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Myfortic 360 Mg 120 Gastro Rezistan Tablet** | Mikofenolik asit=Mikofenolat | Antineoplastik ve İmmünomodülator Ajanlar, İmmünosüpresanlar, Selektif immünosüpresanlar | Allojenik böbrek transplantasyonu yapılmış olan hastalarda akut transplant ret olayının önlenmesi amacıyla, kortikosteroidlerle ve mikroemülsiyon şeklinde verilen siklosporinle birlikte kullanılır. | L04AA06 | SGKFEJ | - | 1 Günde 2 x 2.0 | D | bir hastada ilk defa kullanılmasına, transplantasyonu izleyen 72 saat içerisinde başlanmalıdır. Önerilen doz, 2 defa 720 mg (4 adet 180mg veya 2 adet 360 mg MYFORTICenterik kaplıtablet) olmak üzere günde 1440 miligramdır. 2 g mikofenolat mofetil (MMF) kullanmakta olan hastalarda bunun yerine, günde 1440 mg (2 defa 720 mg) MYFORTICkullanımına geçilebilir. | Pediyatrik yaş grubundaki ilaç güvenliliği ve etkililiği saptanmamıştır | 30 °C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız |
| **Nac 600 Mg 20 Efervesan Tablet** | Asetilsistein | Öksürük Ve Soğuk Algınlığı Preparatları | Yoğun kıvamlı balgamın atılması, azaltılması ve ekspektorasyonun kolaylaştırılması gereken durumlarda, bronkopulmoner hastalıklardaendikedir. | R05CB01 | SGKES0 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | 14 yaşüzeriadolesanlarda veyetişkinlerde: Günde1 veya2 defa birefervesan tablet(Günde 600 mg–1200 mgasetilsistein). | 6-14 yaş arası çocuklarda: Günde 400 mg 2-5 yaş arası çocuklarda: Günde 200 mg –300 mg 14 yaşından küçüklerde dozu ayarlamak için asetilsisteinin uygun olan formlarının kullanılması önerilir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Nefrinor İnf. İçin Çözelti İçeren Ampul 4 Mg/4 ml 10x4 ml'lik Ampul** | Noradrenalin=Norepinefrin=levorterenol bitartarat | Adrenerjik Ve Dopaminerjik Ajanlar | Akut hipotansiyon durumlarında kan basıncının normale döndürülmesinde endikedir | C01CA03 | SGKFGQ | - |  | C |  | Yenidoğanlarda norepinefrin etkilerine ait çalışmalar yeterli değildir. Çocuklara norepinefrin verirken yetişkinlerdekine benzer şekilde dikkat edilmelidir. Başlangıç dozu olarak, kan basıncı kontrolüyle norepinefrin genellikle 0,05 mikrogram/kg/dakika norepinefrin baz infüze edilebilir ve 0,5 mikrogram /kg/dakika baza kadar artırılabilir. | 2-8°C'de buzdolabında saklayınız. |
| **Nepitin 600 Mg Çentikli Film Tablet** | Gabapentin=Gabapentin enakarbil | Antiepileptikler | Epilepside ve yetişkinlerde nöropatik ağrıda kullanılır. | N03AX12 | SGKF39 | Raporla ödenir. | 1 Günde 3 x 2.0 | C |  | 6 yaşından küçük çocuklarda ek tedavi ile ilgili olarak yeterli deneyim yoktur. | 25ºC altındaki oda sıcaklığındave kuru yerde saklayınız. |
| **Nepro Hp Vanilya Aromalı 500 Ml** | Enteral beslenme(kronik böbrek hastaları için beslenme) | Oral beslenme solüsyonu | Oral beslenme solüsyonu | V06DB | SGKEZB |  | 1 Günde 3 x 1.0 |  |  |  | 2-8°C arasındaki sıcaklıklardabuzdolabında, kutu üzerinde belirtilen son kullanma tarihine kadar ışıktan koruyarak saklanmalıdır. |
| **Neutaxan 60 Mg/1.5 ml İnfüzyon İçin Konsantre Çözelti İçeren Flakon** | Kabazitaksel | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar | İlgili tanılardaki kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. | L01CD04 | SGKG01 | Raporla ödenir. | 21 Günde 1 x 1.0 | D | Önerilen NEUTAXAN dozu 25 mg/m2olup, tedavi boyunca günde 10 mg prednizon ya da prednizolon kombinasyonu ile birlikte, 3 hafta aralıklarla 1 saatlik infüzyon şeklinde uygulanır. | NEUTAXAN’ın pediyatrik popülasyona yönelik bir kullanımı yoktur.çocuklardaki ve 18 yaşın altındaki ergenlerdeki güvenliliği ve etkililiği saptanmamıştır. Bu popülasyonda kullanılmamalıdır | 25ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Nidazol 200 Mg/5 ml Oral Süspansiyon** | Metronidazol=Metronidazol benzoat=Metronidazol hidroklorür | Antiprotozoal ilaçlar | Duyarlı olduğu belirtilmiş mikroorganizmaların neden olduğu enfeksiyonlarda endikedir: | P01AB01 | SGKFE9 |  |  | B (2. ve 3. trimesterde) |  |  | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Nidazol 500 Mg 20 Tablet** | Metronidazol=Metronidazol benzoat=Metronidazol hidroklorür | Antiprotozoal ilaçlar | Duyarlı olduğu belirtilmiş mikroorganizmaların neden olduğu enfeksiyonlarda endikedir: | P01AB01 | SGKFE9 |  | 1 Günde 2 x 2.0 | B (2. ve 3. trimesterde) |  | Çocuklar için NİDAZOL'ün süspansiyon formu tercih edilmelidir | 30°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Norlopın Tablet 10 Mg 30 Tablet** | Amlodipin=Amlodipin bezilat=Amlodipin maleat=Amlodipin mezilat | Kalsiyum kanal blokörleri | Esansiyel Hipertansiyon VE koroner artes hastalığında endikedir. | C08CA01 | SGKEQE |  | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Hipertansiyon ve anjina için mutad başlangıçdozu günde bir defa 5 mg NORLOPİN’dirvehastanın kişiselcevabına bağlıolarak, doz maksimum 10 mg’a arttırılabilir. | 6-17 yaşlar arasındaki pediyatrik hipertansifhastalarda önerilen antihipertansif oral dozbaşlangıç olarak günde bir kez 2,5-5 mg’dır. Dört hafta sonra hedeflenen kan basıncına ulaşılamazsa doz, günde 5 mg’a çıkarılabilir. Günde 5 mg’ın üzerindeki dozlar pediyatrik hastalarda incelenmemiştir. Tabletler çentikli olmadığından dolayı, bu ilaç ile amlodipinin 2,5 mg dozda uygulanması mümkün değildir.Amlodipinin 6 yaşın altındaki hastalarda kan basıncı üzerine etkisi bilinmemektedir | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. Işıktan korumak için orijinal ambalajındasaklayınız. |
| **Normolol 5 Mg/5 ml IV Enjeksiyonluk Çözelti** | Metoprolol=Metoprolol fumarat=Metoprolol süksinat=Metoprolol tartarat | Selektif beta blokörler | Şüphelenilen veya tanısı konmuş miyokard enfarktüsünde ağrı, taşiaritmi ve miyokard iskemisini n profilaksi ve teda visinde kullanılır. | C07AB02 | SGKFDY | - | - | C |  | Çocuklarda NORMOLOL tedavi si ile i gili deneyim sınırlıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Norodol 10 Mg 30 Tablet** | Haloperidol=Haloperidol dekanoat | Antipsikotikler | Şizofreni, mani,ajitasyon gibi psikozların tedavisinde önlenmesinde kullanılır. | N05AD01 | SGKF4I | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C |  |  | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korunmalıdır |
| **Norodol 20 Ml Damla** | Haloperidol=Haloperidol dekanoat | Antipsikotikler | Şizofreni, mani,ajitasyon gibi psikozların tedavisinde önlenmesinde kullanılır. | N05AD01 | SGKF4I | - | - | C |  |  | 25°C altındaki oda sıcaklı ğında saklanmalıdır. |
| **Norodol 5 Mg 50 Tablet** | Haloperidol=Haloperidol dekanoat | Antipsikotikler | Şizofreni, mani,ajitasyon gibi psikozların tedavisinde önlenmesinde kullanılır. | N05AD01 | SGKF4I | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C |  |  | 30°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Norodol 5 Mg/ml AMPUL** | Haloperidol=Haloperidol dekanoat | Antipsikotikler | Şizofreni, mani,ajitasyon gibi psikozların tedavisinde önlenmesinde kullanılır. | N05AD01 | SGKF4J | - | 1 Günde 3 x 2.0 | C |  |  | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Notta Fılm Kaplı Tablet 10 Mg 28 Tablet** | Montelukast=Montelukast sodyum | Tıkayıcı (Obstrüktif) Solunumyolu Hastalıklarında Kullanılan İlaçlar | 15 yaş ve üzeri hastalarda persistan astım tedavisi için, mevsimsel alerjik rinitvepereniyal alerjik rinit (yıl boyu devam eden) semptomlarının giderilmesi için VE antihistaminiklere dirençli kronik idiopatik ürtikerinkombine tedavisinde endikedir. | R03DC03 | SGKFF8 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | B | 15 yaş ve üzeri adolesanlar ve erişkinlerde doz günde bir defa bir adet 10 mg tablettir. Akşamları kullanılır. | Montelukastın6-14 yaş arası astımlı pediyatrik hastalardaki güvenliliği ve etkililiği, yeterli, iyi kontrol edilmiş çalışmalarda ortaya koyulmuştur. Bu yaş grubundaki güvenlilik ve etkililik profillerierişkinlerdekiyle benzerdir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Novomix 30 Flexpen 100 U/ml 3 ML Kullanıma Hazır Dolu Enjeksiyon Kalemi İçinde Süspansiyonu** | İnsülin aspart - insülin aspart protamin | Orta Etkili, Çabuk Etkili İle Kombine İnsülin Ve Analogları | Erişkinlerde, adolesanlardave 10 yaş ve üstüçocuklarda diyabetes mellitus hastalığının tedavisinde endikedir. | A10AD05 | SGKF68 | - | 1 Günde 3 x 50.0 | C |  | 6 ila 9 yaş arası çocuklarda klinik deneyimsınırlıdır. 6 yaş altındaki çocuklarda için hiçbir veri yoktur. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Novorapıd Flexpen 100 İÜ/ml (3ml) 5x3ml Kalem/Kutu** | İnsülin aspart=Aspart insülin | Çabuk Etkili İnsülin Ve Analogları | Erişkin, adölesan ve 1yaş ve üzeri çocuklarda diabetes mellitus tedavisinde endikedir. | A10AB05 | SGKF67 | - | 1 Günde 3 x 50.0 | B |  | NovoRapid’in 1yaş altındaki çocuklarda güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır. Hiçbir veri mevcut değildir. | 25°C ’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Nutrini Energy Pediatrik 200 ml** | Enteral beslenme(pediatrik hiperkalorik aromasız tüple beslenme) | Pediatrik oral beslenme solüsyonu | Oral beslenmenin mümkün olmadığı veya yetersiz olduğu daha fazla enerji ve protein ihtiyacı olan ve /veya sıvı kısıtlaması olan,hastalığa bağlı malnütrisyonlu çocuklarda, hiperkalorik tüple beslenme desteği. | V06DB | SGKEZB |  | 1 Günde 5 x 2.0 |  |  |  | Açılmadan önce: Buzdolabında dondurucu kısımdan uzakta (2°C-8°C) saklanmalıdır. .Kullanım sırasında veya yedek olarak taşınırken: 30°C’nin altında saklanmalıdır. Buzdolabında saklanmamalıdır. Dondurulmamalıdır. Işıktan korumak için kalemin kapağı kapalı tutulmalıdır. |
| **Nutrini Standart Pediatrik 200 ml** | Enteral beslenme(pediatrik izokalorik aromasız tüple beslenme) | Pediatrik oral beslenme solüsyonu | Oral beslenmenin mümkün olmadığı veya yetersiz olduğu daha fazla enerji ve protein ihtiyacı olan ve /veya sıvı kısıtlaması olan,hastalığa bağlı malnütrisyonlu çocuklarda, izokalorik tüple beslenme desteği. | V06DB | SGKEZB |  | 1 Günde 5 x 3.0 |  |  |  | Açılmadan önce: Buzdolabında, 2°C -8°C'de dondurucu kısmın uzağında saklanmalıdır. Kullanım esnasında veya yedek olarak taşınırken: 30°C’nin altında saklanmalıdır. Buzdolabında (2°C -8°C) saklanabilir. Dondurulmamalıdır. Işıktan korumak için, kapağı kullanılmadığı durumlarda kapatılmalıdır. |
| **OCREVUS INFUZYONLUK COZELTI HAZIRLAMAK ICIN KONSANTRE ICEREN FLAKON 300 Mg/10 ml 1x10 Ml Flakon** | OKRELİZUMAB | Antineoplastik ve İmmünomodülatör Ajanlar, İmmünosupresanlar, Selektif İmmünosupresanlar | Ataklarla seyreden (RMS) veya primer progresif MS(PPMS) vakalarında endikedir | L04AA36 | SGKGBP | Raporla ödenir. | - | C | Başlangıç dozu:600 mg başlangıç dozu, iki ayrı intravenöz infüzyon olarak uygulanır; ilk 300 mg infüzyonu 2 hafta sonra ikinci 300 mg infüzyon takip eder(bkz. Tablo 1).Sonraki dozlar:Sonraki ocrelizumabdozları 6 ayda bir,tek bir 600 mg intravenöz infüzyon olarak uygulanır (bkz. Tablo 1).İkinci doz, ilk dozun uygulanmasının ardından 6 ay sonrauygulanmalıdır | - | Buzdolabında saklayınız (2ºC –8 ºC). Dondurmayınız. Işıktan korumak için flakonları karton kutusunda saklayınız. |
| **Oftamycın Göz Damlası, Çözelti %0.3 5 ml Şişe** | Tobramisin=Tobramisin sülfat | Oftalmolojikler, antiinfektifler, antibiyotikler. | Duyarlı patojenler nedeni ile gelişmiş göz ve adnekslerin eksternal infeksiyonlarının tedavisinde kullanılan topikal bir antibiyotiktir. | S01AA12 | SGKFTC | - | - | B | Hafif ila orta şiddetteki hastalıklarda hasta gözün/gözlerin konjunktival kesesine 7 gün boyunca her dört saatte bir veya iki damla damlatılarak uygulanır. | 1 yaş ve üzeri pediyatrik hastalarda yetişkinlerle aynı dozda (7-10 gün boyunca günde 2-3 kez) kullanılan OFTAMYCİN’in güvenliliği ve etkililiği gösterilmiştir. | 25ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Şişe bir kez açıldıktan sonra ürünümüz 4 hafta (28 gün) içerisinde kullanılmalıdır. Bu süre içerisinde ürünümüz 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanabilir. |
| **Olıvıa İnfüzyonluk Lipid Emulsiyonu %20 500 ml Torba** | Parenteral beslenme(clinoleic lipid emülsiyonu(fosfor+ soya yağı+zeytinyağı)) | Yağ emülsiyonları / İntravenöz çözeltiler/ Parenteral beslenme çözeltileri | oral veya enteral beslenmenin mümkün olmadığı, yetersiz veya kontrendike olduğu durumlarda parenteral beslenme ihtiyacı olan hastalar için lipid kaynağı olarak kullanılır. | B05BA02 | SGKFIS | - | - | C | Dozaj bireysel olarak belirlenerek, buna uygun hacimde torba seçilmelidir. | Hastanın enerji ihtiyacının %60’ına kadarı OLİVİA%20’den karşılanabilir. İnfüzyon ilk 10-30 dakikasında dakikada 0,05 mL hızında başlatılmalıdır.İnfüzyon hızı hiçbir zaman 0,25 g lipid/kg/saati aşmamalıdır. Günlük doz 4 g lipid/kg vücut ağırlığını aşmamalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Olimel N9-840E 1000 ml IV Çözelti** | Parenteral beslenme(santral parenteral beslenme) | Parenteral beslenme çözeltileri / kombinasyonlar | Erişkinlerve 2 yaşından büyük çocuklar için, oral ya da enteral beslenmenin olanaksız, yetersiz ya da kontrendike olduğu durumlarda, parenteral nutrisyon amacıyla kullanılır | B05BA10 | - | - | - | C | Doz, oral/enteral yoldan sağlanan ek enerji ya da proteinler yanında hastanın enerji harcamasına,klinik koşullarına, vücut ağırlığına ve OLIMEL N9-840 bileşenlerinimetabolize edebilme yeteneğine göre belirlenir | 2 yaş altı çocuklarda önerilmez. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Dondurulmamalıdır. Koruyucu dış ambalajı içinde saklanmalıdır. |
| **Omnıpol 300 Mg/100 ml IA/IV İntratekal Enj İçin Coz Iceren Flk 100 ml** | non-iyonik kontr.madde(İyoheksol,iomeprol,iyopamidol,iyoversol, iyopromid,iyodiksanol,iyobitridol,(meglumin iyoksaglat, sodyum iyoksaglat) | X-ray kontrast maddesi | Yetişkinlerde ve çocuklarda, anjiyografi, ürografi, flebografi ve bilgisayarlı tomografide kontrast arttırmada kullanılan röntgen kontrast maddesidir. | V08AB02 | SGKF74 |  | 1 Günde 1 x 2.0 | B | Doz, tetkikin tipi, hastanın yaşı, kilosu, kalp verimi ve genel sağlık durumu ile kullanılan tekniğe bağlı olarak değişebilir. | Özellikle infantlarda ve küçük çocuklarda, kontrast madde uygulanması öncesinde ve sonrasında yeterli hidrasyon mutlaka sağlanmalıdır. Nefrotoksik ilaçların kullanımı ertelenmelidir. İnfantlarda yaşa bağlı olarak glomerüler filtrasyon hızının daha düşük olması, kontrast maddelerin atılımının gecikmesine yol açabilir. | 25°C ’nin altındaki oda sıcaklığında ışıktan ve sekonder X-ışınlarından korunarak saklanmalıdır. Ürün dış ambalajı içinde saklanmalıdır. |
| **Omnıpol 300 Mg/50ml IV İntratekal Enj İçin Çöz. İçeren Flk.** | non-iyonik kontr.madde(İyoheksol,iomeprol,iyopamidol,iyoversol, iyopromid,iyodiksanol,iyobitridol,(meglumin iyoksaglat, sodyum iyoksaglat) | X-ray kontrast maddesi | Yetişkinlerde ve çocuklarda, anjiyografi, ürografi, flebografi ve bilgisayarlı tomografide kontrast arttırmada kullanılan röntgen kontrast maddesidir | V08AB02 | SGKF74 |  | 1 Günde 1 x 2.0 | B | Doz, tetkikin tipi, hastanın yaşı, kilosu, kalp verimi ve genel sağlık durumu ile kullanılan tekniğe bağlı olarak değişebilir. | Özellikle infantlarda ve küçük çocuklarda, kontrast madde uygulanması öncesinde ve sonrasında yeterli hidrasyon mutlaka sağlanmalıdır. Nefrotoksik ilaçların kullanımı ertelenmelidir. İnfantlarda yaşa bağlı olarak glomerüler filtrasyon hızının  daha düşük olması, kontrast maddelerin atılımının gecikmesine yol açabilir. | 25°C ’nin altındaki oda sıcaklığında ışıktan ve sekonder X-ışınlarından korunarak saklanmalıdır. Ürün dış ambalajı içinde saklanmalıdır. |
| **Onceft IV Enjeksıyonluk Toz Ve Çözücü 1 gr 1 Flakon+1 Ampul** | Seftriakson=Seftriakson sodyum seskihidrat | Sistemik Kullanılan Antibakteriyeller | Sepsis, Menenjit,  Dissemine Lyme borreliosis'i (hastalığın erken ve geç evreleri), Abdominal enfeksiyonlar (peritonit, safra ve gastrointestinal sistem enfeksiyonları),  Kemik, eklem, yumuĢak doku, cilt ve yara enfeksiyonları, immün sistem bozukluğuna bağlı enfeksiyonlar,  Böbrek ve idrar yolları enfeksiyonları,  Solunum yolları enfeksiyonları, özellikle pnömoni, kulak-burun- boğaz enfeksiyonları, akut bakteriyel komplike olmayan otitis media,  Gonore dahil olmak üzere genital enfeksiyonlar, Preoperatif enfeksiyon profilaksisi. | J01DD04 | SGKFO7 | - | 1 Günde 2 x 2.0 | B | Günde tek doz 1-2 g (24 saatte bir) | Günde tek doz 20-80 mg/kg. | Açılmamış flakon: 25°C’nin altında ışıktan koruyarak ambalajında saklanmalıdır. |
| **Onkain 40 Mg/2 ml + 0.025 Mg/2 ml 20 Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul** | Lidokain hidroklorür + adrenalin(epinefrin) | Amidyapılı lokal anestezikler | Lokal anestezi oluşturmada ve travenöz rejyonal anestezi oluşturmada endikedir | N01BB52 | SGKEPB | - | - | B | Terminal anestezilerde: 1 ml ampul çözeltisi (20 mg)  Rejyonel anestezilerde: 1.5 ila 2ml ampul çözeltisi (30-40 mg)Cerrahi müdahalelerde: 3 ila 5 ml ampul çözeltisi (60-100 mg) | Çocuklarda (6-12 yaş): Yetişkin dozunun yarısı | 25 ̊C altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyaraks aklayınız. DİKKAT: 16 ̊C’nin altında kristallenme olabilir. 25°C’nin üzerinde ise, vazokonstriktör dayanıklılığı önemli ölçüde azalabilir. Donmaktan korunmalıdır |
| **Onpyron 1 G/2 ml IM/İV Ampül** | Metamizol sodyum=Analjin=Sülpirin | Pirazolonlar | Şiddetli veya dirençli ağrı ve ateş | N02BB02 | SGKFDC | - | - | C | İntravenöz veya intramüsküler yol da n uygul anacak bir defalık doz 2- 5 ml’dir. Bir defalık bu dozlar günlük maks imum doz 10 ml’ye (5 g) kadar artırılabilir. | 3 aylıktan küçük ve ya 5 kg'dan düşük ağırlıktaki bebeklere uygulanmamalıdır. Bir yaşından küçük çocuklarda ONPYRON yalnızca intramusküler yoldan uygulanmalıdır. Yaklaşık 30 kg ağırlığındaki bir çocukta bir defalık doz 0.4 ila 1 ml'dir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklı ğında saklayınız. |
| **Opdıvo 100 Mg/10 ml İnfüzyonluk Çözelti Konsantresi İçeren Flakon** | Nivolumab | ANTİNEOPLASTİK VE BAĞIŞIKLIK DÜZENLEYİCİ AJANLAR | Melanomun Adjuvan Tedavisi  Melanom  Renal Hücreli Karsinom (RHK)  Klasik Hodgkin Lenfoma (cHL)  KüçükHücreli Dışı Akciğer Kanseri (KHDAK)  Mali gn Plevral Mezotely oma (MPM) | L01XC17 | SGKGB9 | var | - | D | Monoterapi olaraköne rilen dozu 2 haftada bir 60 dakikalık intravenöz infüzyonla verilen 3 mg/kg’dir. Tedavi, klinik yarar gözlendiği sürece veya tedavi hasta tar afından artık tolere edilemeyinceye kadar sürdürülmelidir. | - | Buzdolabındasaklayınız (2°C - 8°C). Dondurmayınız. Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız |
| **Orniject 500 Mg Iv İnfüzyon İçin Çözelti İçeren Ampul** | Ornidazol | Enfeksiyona karşı kullanılan ilaçlar | Anaerob bakterilere bağlı enfeksiyonlarda; septisemi, menenjit, peritonit, postoperatifyara enfeksiyonları, doğum sonrası septisemi, septik abortus ve sözedilen bakterilerin ispatlandığı veya varlığından şüphelenilen endometrit vakalarında. Özellikle kolon ve jinekolojik operasyon geçirecek vakalar başta olmak üzere, cerrahi müdahalelerde profilaksi amacıyla. | J01XD03 | SGKFHQ |  | 1 Günde 2 x 1.0 | C | 500-1000 mg’lık (1-2 ampul) infüzyonlabaşlanır, daha sonra her 12 saatte bir 500 mg’lık (1 ampul) veya 5-10 gün boyunca her 24 saatte bir 1000mg’lık enfüzyon yapılır. Hastanın durumu izin verdiği zaman parenteral tedavi yerini oral tedaviye bırakmalıdır. Örn. Her 12 saatte bir 500 mg (2 tablet). | Anaeroblara bağlı enfeksiyon endikasyonunda çocuklar için günlük doz 5-10 gün süreyle ikiye bölünmüş olarak 20 mg/kg vücut ağırlığındadır. Amibe bağlı karaciğer absesi ya da ciddi amip dizanterisinde çocuklar için günlük doz 20-30 mg/kg vücut ağırlığıdır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Oxepa Tıbbi Amaçlı Beslenme Ürünü 500 Ml** | Enteral beslenme(mekanik ventilasyona bağlı hastalar için yüksek yağ içerikli tüplü besleme) | İmmunonütrisyon | Oxepa özellikle yoğun bakımda solunum sıkıntısı olan ve tüple beslenen hastalarda kullanılmaktadır | V06DB | SGKEZB |  | 1 Günde 4 x 1.0 |  | Tüple beslenme: Uygulamaya başlarken akış hızı ve hacim hastanın durumuna vetoleransına göre ayarlanır. İlave sıvı gereksinimleri su verilerek karşılanmalıdır. Hazırlama ve uygulama esnasında ürünün kontamine olmasını önlemek için dikkat edilmelidir. Beslenmeseti takıldıktan 24 saat sonra set içinde kalan ürün atılmalıdır. |  | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Palıgıs 6 Mg Uzatılmıs Salımlı Tablet 28 Tablet** | Paliperidon | Antipsikotikler | Şizofreni tedavisinde ve şizoafektif bozukluk tedavisinde endikedir. | N05AX13 | SGKFHZ |  | 1 Günde 1 x 2.0 | C | PALİGİS’in yetişkinlerde şizoafektif bozukluk tedavisi için ve şizofreni tedavisi için tavsiye edilen dozu günde bir kez, sabahları 6 mg ’dır. | < 51 kg ağırlığındaki ergenlerde: Günlük önerilen maksimum PALİGİS dozu 6 mg’dır.≥51 kg ağırlığındaki ergenlerde: Günlük önerilen maksimum PALİGİSdozu 12 mg’dır. 2 yaşından daha küçük çocuklarda PALİGİSkullanımı yoktur | Kullanmadan hemen önce açınız. Açıldıktan sonra buzdolabında kapağı kapatılarak saklanmalı ve 24 saat içinde kullanılmalıdır. Kullanılmayan kısım atılmalıdır. Açılmamış şişeler oda sıcaklığında (15°C-25°C) saklanmalı ve uzun süre ışığa maruz bırakılmamalıdır |
| **Paloject IV Enjeksıyonluk Cozeltı Iceren Flakon 250 Mcg/5 ml 1x5 ml Flakon** | Palonosetron=Palonosetron hidroklorür | Bulantı Ve Kusma Önleyici Serotonin (5ht3) Antagonistleri | Kanser kemoterapisi ile bağlantılı akut bulantı ve kusmanın önlenmesinde, | A04AA05 | SGKFI1 | Raporla ödenir. | 7 Günde 1 x 1.0 | B |  | 20 mikrogram/kg (maksimum toplam doz 1500 mikrogramı geçmemelidir) palonosetron, kemoterapiye başlanmadan yaklaşık 30 dakika öncesinden 15 dakikalık tek bir intravenöz infüzyon olarak uygulanır. 1 aylıktan küçük çocuklarda palonosetronun güvenlilik ve etkililiği kanıtlanmamıştır. Mevcut veri bulunmamaktadır. 2 yaşından küçük çocuklarda bulantı ve kusmanın önlenmesinde palonosetronkullanımına ilişkinsınırlı veri bulunmaktadır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Pamintu Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Flakon 10 Mg/ml** | Protamin | Antidotlar | Heparin veya düşük molekül ağırlıklı heparinle tedavi esnasında doz aşımı veya kanamanın tedavisinde  Acil ameliyat öncesi heparin veya düşük molekül ağırlıklı heparinlerin antikoagülan etkilerini ortadan kaldırmak için Arter ve kalp cerrahisi veya diyaliz işlemlerinde ekstrakorporeal sirkülasyon esnasında uygulanmış olan heparini nötralize etmek için de kullanılır. | V03AB14 | SGKFM2 | - | - | C | Protamin sülfat dozu, heparinin nötralize edilecek miktarına ve tipine, heparin enjeksiyonundan sonra geçen zamana ve uygulama yoluna bağlıdır. | Yeni doğanlarda ve çocuklarda kullanımının güvenliliği ve etkililiği henüz kanıtlanmamıştır.  Tavsiye edilmez. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Papaverın 50 mg/2 ml 10 Ampul (Galen)** | Papaverin=Papaverin hidroklorür |  | Vazospastik elementli periferik vaskülerhastalık (Damar kasılmasıyla ilişkili damar hastalığı)  Akut miyokard enfarktüsü(kalp krizi), anjina pektoris periferik ve pulmoner emboli(bacak toplardamarlarında oluşan kan pıhtısının olduğu yerden koparak akciğer atardamarlarını tıkaması)ile ilişkili vasküler spazmlar(damarların kasılması) da kullanılır. | A03AD01 | SGKFI7 |  |  | C |  |  | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Nemden koruyunuz. |
| **Paracerol 10 Mg/ml İV İnfüzyon İçin Çözelti İçeren 12 Flakon** | Parasetamol=Asetaminofen | Analjezikler | Ağrının ya da hiperterminin tedavisi için intravenöz yolun klinik olarak gerekli görüldüğü acil durumlarda ve/veya diğer uygulama yollarının mümkün olmadığı durumlarda (özellikle cerrahi girişimden sonra, orta şiddette ağrının ve ateşin kısa süreli tedavisinde) endikedir. | N02BE01 | SGKFIB |  | 1 Günde 4 x 1.0 | B | Parasetamol çözeltisi 15 dakikalık intravenöz infüzyon olarak uygulanır. 6 saatte bir 10-15 mg/kg/doz (30 kg üstü çocuklarda bir defada maksimum 500 mg), günlük maksimum doz 60 mg/kg (30 kg üstü çocuklarda günlük maksimum 2 gram) olarak önerilir. Minimum doz aralığı 4 saat olmalı ve günde 4 defadan fazla verilmemelidir. | PARACEROL, 10 mililitrelik flakon ambalajında yetişkinler, ergenler ve 33 kg’dan daha ağır olan çocukların kullanımı için uygundur. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Paxera 10 Mg 56 Film Tablet** | Paroksetin | Selektif serotonin gerialım inhibitörleri | Majör depresif bozukluk (MDB) tedavisinde VE Anksiyete Bozukluklarının tedavisinde endikedir. | N06AB05 | SGKFJ0 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | D |  | 18 yaş altındaki çocuklar ve adolesanlarda endike değildir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Paxera 20 Mg 56 Film Tablet** | Paroksetin | Selektif serotonin gerialım inhibitörleri | Majör depresif bozukluk (MDB) tedavisinde VE Anksiyete Bozukluklarının tedavisinde endikedir. | N06AB05 | SGKFJ0 | - | 1 Günde 1 x 3.0 | D |  | 18 yaş altındaki çocuklar ve adolesanlarda endike değildir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Pedasel %10 Amınoasıt Cozeltısı 250 ml 1 Sıse** | Parenteral beslenme(amino asit solüsyonu) | Parenteral beslenme solüsyonları | Oral ya da enteral yoldan beslenmenin yapılamadığı, yeterli olmadığı ya da kontrendikeolduğunormal ya da düşük doğum ağırlıklı prematür bebeklerde ve yenidoğanbebeklerde, süt çocuklarında ve çocuklarda parenteral nutrisyon amacıyla kullanılır. | B05BA01 | SGKFIV | - | - | C |  |  | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığındaveorijinal ambalajında saklayınız. Buzdolabında saklamayınız, dondurmayınız. |
| **Pemtrex 100 Mg IV İnf.İçrn.Toz Flakon** | Pemetrekset=Pemetrekset disodyum | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar- folik asit analogları | İlgili kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. | L01BA04 | SGKFJ8 | Raporla ödenir. | 21 Günde 1 x 10.0 | D |  | PEMTREX’inmalign plevral mezotelyoma ve küçükhücreli dışı akciğer kanserindepediyatrik popülasyondakullanımıyoktur. 18yaşaltındaki hastalarda önerilmemektedir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında kuru bir yerde ve çocukların göremeyeceği veerişemeyeceği bir şekilde saklayınız. |
| **Pemtrex 500mg IV Inf. İçrn.Toz. Flakon** | Pemetrekset=Pemetrekset disodyum | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar- folik asit analogları | İlgili kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. | L01BA04 | SGKFJ8 | Raporla ödenir. | 21 Günde 1 x 2.0 | D |  | PEMTREX’inmalign plevral mezotelyoma ve küçükhücreli dışı akciğer kanserindepediyatrik popülasyondakullanımıyoktur. 18yaşaltındaki hastalarda önerilmemektedir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında kuru bir yerde ve çocukların göremeyeceği ve erişemeyeceği bir şekilde saklayınız. |
| **Penbisin 1 G IM/IV Enjektabl Flakon** | Ampisilin(Ampisilin sodyum veya Ampisilin trihidrat) | Beta laktam antibakteriyeller, penisilinler | Ampisiline duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu akut ve kronik bronşit, pnömoni, sinüzit ve orta kulak iltihabı gibi solunum yolları enfeksiyonları; sistit, üretrit, piyelonefrit, prostatit, gonore, septik abortus ve puerperal enfeksiyonlar gibi ürojenital enfeksiyonlar; enterit, kolanjit, enterokolit gibi gastrointestinal enfeksiyonlar; flebit, abse, erizipel, impetigo ve enfekte akne gibi deri ve yumuşak doku enfeksiyonları ile septisemi ve bakteriyel menenjit tedavisinde endikedir | J01CA01 | SGKEQR |  | 1 Günde 4 x 1.0 | B | Yetişkin ve gençlerde her 4-6 saatte bir 500 mg ampisilin intramüsküler ve intravenöz yoldan uygulanabilir. Enfeksiyonun ciddiyetine göre günlük doz 6 g’a kadar yükseltilebilir.  PENBİSİN intramüsküler ve intravenöz yoldan uygulanabilir. Doğrudan IV uygulama 10-15 dakikada yavaş olarak yapılmalıdır. Daha hızlı uygulama konvülsiyona sebep olabilir. | 1 aylık-12 yaş: Her 6 saatte bir 25-50 mg/kg (maks. 1 g) (enfeksiyonun ciddiyetine göre doz ikiye katlanabilir). Yenidoğanlarda kullanımı: 21-28 günlük: Her 6 saatte bir 30 mg/kg (enfeksiyonun ciddiyetine göre doz ikiye katlanabilir). 7-21 günlük: Her 8 saatte bir 30 mg/kg (enfeksiyonun ciddiyetine göre doz ikiye katlanabilir). 7 günlükten küçük: Her 12 saatte bir 30 mg/kg (enfeksiyonun ciddiyetine göre doz ikiye katlanabilir). | 25°C altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. Mikrobiyolojik açıdan, uygulamaya hazırlandıktan hemen sonra kullanılmalıdır. Hemenkullanılmadığı durumlarda saklama koşulunun ve süresinin belirlenmesi ilaç eklenmesi /seyreltmesini yapanın sorumluluğundadır ve süre bu işlemin valide edilmiş aseptik koşullarda yapılmadığı durumlarda normalde 2-8°C arasındasaklandığında 24 saatten uzun değildir. |
| **Penicillin G Potasyum Flakon 1.000.000 Iu** | Penisilin G potasyum | Penisilinler, Beta-laktamaza duyarlı penisilinler | Parenteral kullanıma mahsus kristalize PENICILLIN G, penisilin G'ye duyarlı mikroorganizmaların yaptığı şiddetli enfeksiyonların tedavisinde hızlı ve yüksek penisilin kan seviyeleri gerektiğinde endikedir | J01CE01 | SGKFJB | - | - | B | Streptokok, Pnömokok ve Stafilokok'ların duyarlı suşarına bağlı Şiddetli enfeksiyonlar: Bakteremi, pnömoni, endokardit, perikardit, ampiyem, menenjit ve diğer şiddetli enfeksiyonlar: günde minimum 5 milyon Ünite. | Pediyatrik dozlar genel olarak vücut ağırlığına göre tayin edilmektedir ve her hasta için bireysel olarak hesaplanmalıdır. | Bu tıbbi ürünün saklanması içinözel birgereklilik yoktur. |
| **Pensilina 1.000.000 Iu IM/IV Enjeksiyonluk Toz** | Penisilin G potasyum | Penisilinler, Beta-laktamaza duyarlı penisilinler | Parenteral kullanıma mahsus kristalize PENICILLIN G, penisilin G'ye duyarlı mikroorganizmaların yaptığı şiddetli enfeksiyonların tedavisinde hızlı ve yüksek penisilin kan seviyeleri gerektiğinde endikedir | J01CE01 | SGKFJB | - | - | B | Streptokok, Pnömokok ve Stafilokok'ların duyarlı suşarına bağlı Şiddetli enfeksiyonlar: Bakteremi, pnömoni, endokardit, perikardit, ampiyem, menenjit ve diğer şiddetli enfeksiyonlar: günde minimum 5 milyon Ünite. | Pediyatrik dozlar genel olarak vücut ağırlığına göre tayin edilmektedir ve her hasta için bireysel olarak hesaplanmalıdır. | Bu tıbbi ürünün saklanması içinözel birgereklilikyoktur. |
| **Pental Sodyum 1 G Enjektabl Solüsyon İçin Toz** | Tiyopental sodyum | Genel anestezikler, barbitüratlar | Genel anestezi indüksiyonu için kullanılır; lokal anestetiklerin neden olduğu konvülsiyonlar dahil olmak üzere çeşitli etiyolojilere bağlı konvülsif hastalıkların kontrolünde yardımcı olarak da kullanılırlar. | N01AF03 | SGKFT7 | - | - | C | Enjeksiyon normal olarak intravenöz yoldan %2.5'lik (20 ml'de 500 mg) çözelti olarak uygulanmaktadır | İntravenöz olarak 2-7 mg/kg vücut ağırlığında 10-15 saniye süresince ve normal olarak %2.5'lik çözelti olarak verilir | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Rekonstitüye edildikten sonra bekletilmeden kullanılmalıdır. |
| **Pentasa Uzatılmış Salımlı Tablet 500 Mg 100 Tb** | Mesalazin=Mesalamin=Fisalamin | İntestinal antienflamıtuvar ajanlar | Ülseratif kolit: akut atakların tedavisinde ve tekrarının önlenmesinde  Crohn hastalığında: akut atakların tedavisinde | A07EC02 | SGKFD8 | - | 1 Günde 3 x 3.0 | B | Günde 3x3 şeklinde yetişkin hastalarda kullanılabilir. | 6-18 yaş aralığındaki çocuklarda sınırlı veri bulunmaktadır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Perge Kapsul 75 Mg 56 Kapsül** | Pregabalin | Antiepileptikler | Periferik nöropatik ağrıda, sekonder jeneralize konvülsiyonların eşlik ettiği ya da etmediği parsiyel konvülsiyonlu yetişkin hastalarda ek tedavi olarak, yaygın anksiyete bozukluğunda ve fibromiyalji tedavisinde endikedir. | N03AX16 | SGKFL | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Günlük doz aralığı 150–600 mgaçya da tok karnına alınabilir. | PERGE’nin 12 yaş altı pediyatrik hastalarda ve adolesanlarda (12-17 yaş arası) güvenlilik ve etkililiği belirlenmemiştir. | 30°C’nin altında oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Perıolımel N4-600e Infuzyon Icın Elektrolıtlı Amınoasıt Coz. Glukoz Coz. Ve Lıpıd Emulsıyonu 1500 ml Torba** | Parenteral beslenme(santral parenteral beslenme) | Parenteral beslenme solüsyonları | Oral ya da enteral beslenmenin olanaksız, yetersiz ya da kontrendike olduğu durumlarda, yetişkinler ve 2 yaşından büyük çocuklarda parenteral beslenme için endikedir. | B05BA10 | A17410 | - | - | C |  | Bileşim ve hacim açısından uygun olmadığından PERİOLİMELN4-600E 2 yaşından küçük çocuklarda önerilmez. | 30°C’nin altında oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Perjeta IV 420 Mg/14 ml Konsantre İnfüzyon Çözeltisi İçeren Flakon** | Pertuzumab | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar-  Monoklonal antikorlar | Neoadjuvan erken evre meme kanseri ve Metastatik meme kanserinde endikedir. | L01XC13 | SGKG56 | Raporla ödenir. | 3 Haftada 1 x 2.0 | D |  | Çocuklarda ve 18 yaşından küçük adolesanlarda PERJETAgüvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır. Metastatik meme kanseri endikasyonu için PERJETA’nın pediyatrik popülasyonda kullanımı mevcut değildir. | 25 ̊C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korunmalıdır. |
| **Perlinganit 10 Mg/10 Ml 10 Ampul** | Gliserol trinitrat=Nitrogliserin | Kardiyak hastalıklarda kullanılan vazodilatörler ve organik nitratlar | Şiddetli angina pektoris (örn: stabil olmayan veya vazospastik angina)  Akut myokard infarktüsü Akut sol ventrikül yetmezliği  Kalp yetmezliğine bağlı hipertansif kriz Kontrollü Hipotansiyon | C01DA02 | SGKF42 | - | - | C | 0.75 ile 8 mg. Nadiren 10 mg. | Pediatride etkinliği ve güvenirliği saptanmamıştır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Petisel Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul 100 Mg/2 Ml 5x2 ml'lik Ampul** | Petidin hidroklorür=Meperidin hidroklorür | Opioid Analjezikler | Değişik etiyolojili şiddetli ağrılar, gastrointestinal ve ürogenital yolların koliklerinde(safra kesesi ve safra kanalı kolikleri hariç).- Miyokard enfarktüsü, pulmoner ödem- Preoperatif analjezik olarak- Doğumda: ağrıyı azaltmak, servikal dilatasyon ve plasenta gelişi fazının süresini kısaltmak, uterus ağzı sertliği ve spazmlarında, spazmodik doğum ve baş gelişi esnasındaki ağrıda. | N02AB02 | SGKFJP | - | 30 Günde 5 x 1.0 | C | Genelde deri altına ve kas içine 2 ml. Gerektiğinde doz 3 saatlik aralıklarla tekrarlanır (doğumda, 24 saat içinde 8 ml’de n fazla verilmez). Akut ağrılarda ve koliklerde, yava ş bir şekilde (1-2 dakikanın üzerinde) 1-2 ml i.v. enjekte edilir; am pul içeriği, 10 ml %10 dekstroz ve serum fizyol ojik içinde dilüe edilebilir. Günlük toplam doz 500 mg’ı aşmamalıdır. | Çocuklarda doz daha düşüktür. Petidinin yeni doğanlarda kullanımına ilişkin güvenliği kanıtlanmamıştır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Dondurulmamalıdır. Koruyucu dış ambalajı içinde saklanmalıdır. |
| **Pexa Xr Uzatılmıs Salımlı Tablet 0.375 Mg 30 Tablet** | pramipeksol hidroklorür=Pramipeksol dihidroklorür | Anti-Parkinson ilaçlar, dopamin agonistleri | Erişkinlerde idiyopatik Parkinson hastalığındaki bulgu ve belirtilerin tedavisinde endikedir. | N04BC05 | SGKFL6 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Günlük doz, üç eşit parçaya bölünmüş olarak günde 3 kez uygulanır. | 18 yaşından küçük çocuklardaki etkililiği ve güvenliliği belirlenmemiştir | Buzdolabında saklayınız (2ºC-8ºC). Dondurmayınız. Flakonu ışıktan korumak için karton kutusunda saklayınız. Flakonu çalkalamayınız. |
| **Pıramon IV Enjeksıyonluk Çözelti İçeren Ampul 1 G/5 ml 12x5 ml Ampul** | Pirasetam=Pirolidon asetamit | Psikostimülanlar ve nootropikler | Erişkinlerde Hafıza kaybı, dikkat eksikliği ve araç kullanma yeteneğinin kaybı gibi bulgularla seyreden psiko-organik sendromların semptomatik tedavisi, Kortikal kaynaklı miyoklonus tedavisi (tek başına veya diğer ilaçlarla birlikte), Vertigo ve ilişkili denge bozuklukları (vazomotor veya psişik kökenli sersemlik hissi hariç) için endikedir. Çocuklarda 8 yaş ve üzeri çocuklarda konuşma terapisi gibi uygun yaklaşımlar ile birlikte disleksi tedavisinde endikedir. | N06BX03 | SGKFK8 | - | - | C | Psiko-organik sendromların semptomatik tedavisiGünlük önerilen doz; 2,4 g'dan- 4,8 g'a kadardır ve günlük doz 2 veya 3 eşit doza bölünerek uygulanır. Kortikal kaynaklı miyoklonus tedavisiGünlük doza 7,2 g ile başlanmalı, 24 g'lık maksimum doz elde edilinceye dek her üç veya dört günde bir 4,8 g'lık artışlarla 2 veya 3 eşit doza bölünerek uygulama yapılmalıdıR; Vertigo tedavisiGünlük önerilen doz; 2,4 g- 4,8 g arasındadır ve günlük doz 2 veya 3 eşit doza bölünerek uygulanır.Konuşma terapisi ile kombine olarak disleksi tedavisi8 yaş ve üstü çocuklarda ve ergenlerde,günlük önerilen doz yaklaşık 3,2 g'dır ve 2 eşit doza bölünerek uygulanır | PİRAMON, 8 yaşın altındaki çocuklarda, güvenlilik ve etkinlik ile ilgili yeterli veri bulunmaması sebebiyle kullanılması önerilmez. | 25 °C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Çözelti, açılır açılmaz aseptik koşullar altında bulundurulmalıdır. |
| **Pletal Tablet 100 Mg** | Silostazol | Heparin hariç trombosit agregasyon inhibitörleri | İstirahat ağrısı ve periferik doku nekrozu bulgusu olmayan aralıklı klodikasyon (Fontaine sınıflaması evre II periferik arter hastalığı) hastalarında maksimum ve ağrısız yürüme mesafesini artırmada, yaşam şekli değişiklikleri (sigarayı bırakma, yardımlı egzersiz programları) ve diğer uygun tedavilerin semptomlarda yeterli düzelme sağlamadığı durumda ikinci seçenek olarak, Kronik arteryel oklüzyonda istirahat ağrısı olan ve revaskülarizasyon yapılamayan hastaların semptomatik tedavisinde, Diğer geleneksel ilaçların yetersiz kaldığı veya kullanılamayacağı kardiyojenik serebral embolizm hariç tekrarlayan serebral inmede endikedir. | B01AC23 | SGKFP3 | Raporla ödenir. | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Erişkinlerde önerilen doz günde 2 kez alınan 100 mg PLETAL tablettir. Günlük dozlar kahvaltı ve akşam yemeğinden yarım saat önce alınmalıdır. | Etkililik ve güvenlilik çocuklarda değerlendirilmemiştir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Ploxal-S IV Inf. İçin Konsantre Çöz. İçeren Flakon 200 Mg 1 Flakon** | Oksaliplatin | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar- platin bileşikleri | 5-fluorourasil (5-FU) ve folinik asit (FA) ile kombinasyon halinde aşağıdaki durumlarda endikedir: ••••Primer tümörün total rezeksiyonundan sonra evre III (Duke’s C) kolon kanserinin adjuvan tedavisi, Metastatik kolorektal kanserin tedavisi PLOXAL-S’in daha önce adjuvan kemoterapi kullanmamış olan metastatik kolorektal kanserli hastalarda birinci basamakta bevasizumab ile birlikte 5-FU/FA ya da kapesitabinle kombine kullanılması endikedir. | L01XA03 | SGKFHB | Raporla ödenir. | 2 Haftada 1 x 1.0 | D | PLOXAL-S, 0,2 mg/ml- 0,70 mg/ml arasında bir konsantrasyona ulaşmak için, 250 ila 500 ml %5’lik (50 mg/ml) dekstroz çözeltisi içinde, 2 ile 6 saatlik bir intravenöz infüzyon şeklinde uygulanır; 0,70 mg / ml, 85 mg / m² PLOXAL-S dozunun klinik uygulaması için en yüksek konsantrasyondur. | Okzaliplatinin çocuklarda kullanımına yönelik endikasyonu yoktur. Solid tümörlü pediyatrik popülasyonda tek ajan olarak okzaliplatinin etkinliği gösterilmemiştir. Çocuklarda ve ergenlerde kullanılmamalıdır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Nemden korumak için orijinal kutusu içerisinde saklanmalıdır. |
| **Ploxal-S 100 Mg/20 ml IV İnfüzyon İçin Konsantre Çözelti İçeren Flakon** | Oksaliplatin | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar- platin bileşikleri | 5-fluorourasil (5-FU) ve folinik asit (FA) ile kombinasyon halinde aşağıdaki durumlarda endikedir: ••••Primer tümörün total rezeksiyonundan sonra evre III (Duke’s C) kolon kanserinin adjuvan tedavisi, Metastatik kolorektal kanserin tedavisi PLOXAL-S’in daha önce adjuvan kemoterapi kullanmamış olan metastatik kolorektal kanserli hastalarda birinci basamakta bevasizumab ile birlikte 5-FU/FA ya da kapesitabinle kombine kullanılması endikedir. | L01XA03 | SGKFHB | Raporla ödenir. | 2 Haftada 1 x 2.0 | D | PLOXAL-S, 0,2 mg/ml- 0,70 mg/ml arasında bir konsantrasyona ulaşmak için, 250 ila 500 ml %5’lik (50 mg/ml) dekstroz çözeltisi içinde, 2 ile 6 saatlik bir intravenöz infüzyon şeklinde uygulanır; 0,70 mg / ml, 85 mg / m² PLOXAL-S dozunun klinik uygulaması için en yüksek konsantrasyondur. | Okzaliplatinin çocuklarda kullanımına yönelik endikasyonu yoktur. Solid tümörlü pediyatrik popülasyonda tek ajan olarak okzaliplatinin etkinliği gösterilmemiştir. Çocuklarda ve ergenlerde kullanılmamalıdır. | 25°C'ın altında, oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Ploxal-S 50mg/10 ml IV İnfüzyon İçin Flakon** | Oksaliplatin | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar- platin bileşikleri | 5-fluorourasil (5-FU) ve folinik asit (FA) ile kombinasyon halinde aşağıdaki durumlarda endikedir: ••••Primer tümörün total rezeksiyonundan sonra evre III (Duke’s C) kolon kanserinin adjuvan tedavisi, Metastatik kolorektal kanserin tedavisi PLOXAL-S’in daha önce adjuvan kemoterapi kullanmamış olan metastatik kolorektal kanserli hastalarda birinci basamakta bevasizumab ile birlikte 5-FU/FA ya da kapesitabinle kombine kullanılması endikedir. | L01XA03 | SGKFHB | Raporla ödenir. | 2 Haftada 1 x 4.0 | D | PLOXAL-S, 0,2 mg/ml- 0,70 mg/ml arasında bir konsantrasyona ulaşmak için, 250 ila 500 ml %5’lik (50 mg/ml) dekstroz çözeltisi içinde, 2 ile 6 saatlik bir intravenöz infüzyon şeklinde uygulanır; 0,70 mg / ml, 85 mg / m² PLOXAL-S dozunun klinik uygulaması için en yüksek konsantrasyondur. | Okzaliplatinin çocuklarda kullanımına yönelik endikasyonu yoktur. Solid tümörlü pediyatrik popülasyonda tek ajan olarak okzaliplatinin etkinliği gösterilmemiştir. Çocuklarda ve ergenlerde kullanılmamalıdır. | 25 °C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Polgyl %0,5 IV 100 ml Perfüzyon Çözeltisi Setsiz** | Metronidazol=Metronidazol benzoat=Metronidazol hidroklorür | Sistemik kullanım için antibakteriyeller  - imidazol türevleri | Metronidazole duyarlı anaerob bakterilerce oluşturulmuş tıbbi ve cerrahi enfeksiyonların tedavisinde, Anaerob enfeksiyon gelişme riski olan cerrahi girişimlerde profilaktik amaçla, Şiddetli intestinal ve hepatik amibiyaziste endikedir. | J01XD01 | SGKFEA | - | - | B | Duyarlı enfeksiyonların tedavisinde çeşitli dozlarda kullanımı mevcuttur. | 8 haftalıktan itibaren çocuklarda kullanılabilir. Kiloya göre doz ayarlanır. | Flakonu 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan korumak için kutusunda saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Polınoksıd 600 Mg/300 ml IV Infuzyon Icın Çözelti 1x300 ml Torba** | Linezolit=Linezolid | Sistemik kullanılan antibakteriyeller | Vankomisine-dirençli Enterococcus faecium  enfeksiyonları, Nozokomiyal pnömoni,Deri ve deri yapılarına ait  komplike enfeksiyonlar, Deri ve deri yapılarına ait komplike  olmayan enfeksiyonlar, Toplumdan edinilmiş pnömoni | J01XX08 | SGKFBJ | - | - | C | Erişkin hastalar 12 saatte bir linezolid 600 mg ile tedavi edilmelidir. | Dozu pediyatrik hastalarda yaş ve vücut ağırlığına göre belirlenir. | Flakonu 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan korumak için kutusunda saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Polimisin Deri Merhemi** | Polimiksin B Sülfat + Oksitetrasiklin hidroklorür | Dermatolojik kullanım için antibiyotikler ve kemoterapötikler | POLİMİSİN deri merhemi duyarlı mikroorganizmaların oluşturduğu piyoderma, püstüler dermatit gibi lokal cilt enfeksiyonlarının ve enfekte olmuş küçük yara ve yanıkların proflaksi ve lokal tedavisinde endikedir. | D06AX | SGKFKV | - | - | D | Doktor tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde cilt özenli bir şekilde temizlendikten sonra steril bir gazlı bez üzerine konulan merhem hasta bölgeye günde en az 2-3 kez uygulanır. Merhem hasta yüzey ile sürekli temas halinde bırakılmalıdır. Tedavi süresi enfeksiyonun şiddeti ve türüne bağlı olup, birkaç günle birkaç hafta arasında değişebilir. | - | Flakonu 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan korumak için kutusunda saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Polimisin 3.5 Gr Goz Merhemi** | Polimiksin B Sülfat + Oksitetrasiklin hidroklorür | Dermatolojik kullanım için antibiyotikler ve kemoterapötikler | Polimiksin B’li POLİMİSİN duyarlımikroorganizmalara bağlıve konjonktiva ve/veya korneayıtutan yüzeysel göz enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir. | S01AA30 | SGKFKW | - | - | D | POLİMİSİN, ufak miktarlarda (yaklaşık 1 cm.), alt göz kapağını n konjonktiva kıvrımıiçine, enfeksiyon tamamen geçene kadar günde 4-6 defa uygulanmalıdı r.Bu, enfeksiyonun tabiatıveya şiddetinegöre bir günden birkaç haftaya kadar sürebilir | - | 25 °C altındaki oda sıcaklığındave doğrudan ışık görmeyen bir yerde saklanmalıdır. |
| **Polix 500.000 Iu Enjeksiyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Toz 500.000 Iu** | Polimiksin B Sülfat | Sistemik kullanım için antibakteriyeller | Polimiksin B sülfat, Pseudomonas aeruginosa’nınduyarlı suşlarının neden olduğuidraryolları, meninksler ve kandolaşımı enfeksiyonlarınıntedavisinde tercih edilen bir ilaçtır. Potansiyel olarak daha az toksikolanilaçlar, etkisiz veya kontrendike olduğundaaşağıdakiorganizmaların duyarlı suşlarının neden olduğu ciddi enfeksiyonlardaendike olabilir: H.influenzae, özellikle meninjiyal hastalık enfeksiyonu. Aerobacter aerogenes ve Klebsiella penumoniae, özellikle bakteriyemi.İlaca dirençli bakterilerin gelişimini azaltmak ve polimiksin Bsülfatve diğerantibakteriyelilaçların etkinliğini korumak için,duyarlı bakterinin neden olduğundan şüphelenilen ya da kanıtlanan dirençli suşların neden olduğu enfeksiyonların tedavisindetek başına ya dakombine kullanım (karbapenem v.b.) önerilir. | J01XB02 | SGKGEF |  | 1 Günde 3 x 2.0 | C | İntravenöz: Normal böbrek fonksiyonu olan bireylerde doz, 15.000–25.000 IU/kg/gün’dür.İnfüzyon her 12 saatte bir verilebilir, ancak toplam günlük doz 25.000 IU/kg/gün’ü geçmemelidir.İlk doz uygulamasının 25.000 IU/kg, diğer uygulamaların ise 12 saatte bir 15.000 IU/kg şeklinde uygulanması önerilir.İntramüsküler: Enjeksiyon yerinde şiddetli ağrı oluştuğundan rutin olarak intramüsküler kullanım özellikle bebek ve çocuklarda önerilmez.Dozaj, 25.000–30.000 ünite/kg/gün’dür. Doz, bölünebilir ve 4 ya da 6 saat arayla verilebilir.İntratekal: Intratekal kullanımdadoz, 3–4 gün için 50.000 IU’dır. Sonra beyin omurilik sıvısı kültürü negatif ve şeker içeriği normale döndükten sonra en az 2 haftaya kadar her gün günde bir kez 50.000 IU’dır. MENİNGEAL ENFEKSİYONLARDA, POLİX’İNSADECE İNTRATEKAL YOL İLE UYGULANMASI GEREKİR. | İntravenöz:Normal böbrek fonksiyonu olan bebeklerdeyan etkileri olmadan 40.000IU/kg/gün olarak kullanılır. Intramüsküler:Özellikle bebek ve çocuklarda enjeksiyon yerinde şiddetli ağrı oluştuğundan rutin olarak intramüsküler kullanım önerilmez.Normal böbrek fonksiyonu olan bebeklerde yan etkileri olmadan 40.000IU/kg/gün olarak kullanılır.Not:45.000 ünite/kg/güngibi yüksekdozlar,Pseudomonas aeruginosa’nın neden olduğu sepsiste prematüre ve yenidoğan bebeklerde sınırlı klinik çalışmalarda kullanılmıştır.Intratekal:2 yaşın üzerindeki çocuklarda:Intratekal kullanımda doz, 3–4 gün süreyle 50.000 IU’dır. Beyin omurilik sıvısı kültürünegatif ve şeker içeriği normale döndükten sonraki her gün en az 2 haftaya kadar günde birkez 50.000 IU’dır.2 yaşın altındaki çocuklarda: Intratekal kullanımda doz, 3–4 gün süreyle 20.000 IU veya 25.000 IU’dır. Beyin omurilik sıvısı kültürü negatif ve şeker içeriği normale döndükten sonraki her gün en az 2 haftaya kadar günde bir kez 25.000 IU doz ile devam edilir. | Torbalar açıldıktan sonra hemen kullanılmalıdır. Kullanılmayan çözeltiatılmalıdır.25°C nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Donmaktan koruyunuz. |
| **Posagıl Gastorezıstan Tablet 100 Mg 24 Tablet** | Posakonazol | Sistemik kullanım için antimikotikler | KÜB’de belirtilen mantar enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir. | J02AC04 | SGKGA8 | Raporla ödenir. | - | C | Önerilen dozlar ilacın KÜB’ndeki tabloda belirtilmiştir. | Posakonazolün 2 yaşın altındaki çocuklarda etkililiği ve güvenliliği belirlenmemiştir. Klinik veri bulunmamaktadır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve kuru bir yerde saklayınız. |
| **Potasyum Klorür %7.5 10ml 10 Ampul** | Potasyum Klorür | Kan yerine kullanılanlar ve perfüzyon çözeltileri | Aritmiler: Re-entry olayları, iletimin yavaşlaması, ventriküler "escape" ritimleri Digital toksisitenin artması Miyokard Enfarktüsünden sonra komplikasyon riskinin artması Ortostatik hipotansiyon: postural değişikliklerin yaptığı refleks kalp uyarılmasının azalması, katekolaminlere ve anjiyotensine presor cevabın azalması  Miyalji güçsüzlük Kramplar Felç Akatisia  Rabdomiyoliz ve miyoglobinÜri  Serum enzim düzeyinin yükselmesi, Hipodinamik ileus Üreter peristaltizmin azalması , Karbonhidrat metabolizmasının bozulması: Kas glikojen içeriğinin ve sentezinin azalması, gizli  diyabetin açığa çıkması, diyabetli hastada glukoza dayanıksızlığın (intoleransın) artması, hiperglisemi sırasında refleks insülin salıverilmesinin azalması  Hiperkalemi ve hipomagnezemi, Hiperlipidemi,  Aklorhidri | B05XA01 | SGKFL3 | - | - | C | Genel olarak saatte 20 mEq/l'yi geçmemek kaydıyla günde 20-150 mEq verilebilir.  Maksimum doz 3.7 mEq/kg/24 saattir. | Çocuklarda, maksimum doz 2-3mEq/kg/24 saattir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve kuru bir yerde saklayınız. |
| **Potex Granül 880 Mg/1 G** | Polistiren sulfonat kalsiyum tuzu=Kalsiyum polistiren sülfonat | Hiperkalemi ve hiperfosfatemi tedavisinde kullanılan ilaçlar | Renal yetmezlikli diyaliz hastalarında, diyaliz seansları arasında serum potasyum yüksekliğinin tedavisi ve profilaksisi  Potasyum intoksikasyonunun tedavisinde kullanılır. | V03AE01 | SGKFKY | - | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Yetişkinlerde teşhis edilmiş hiperpotaseminin tedavisi için 2–4 x 1 poşet(15 gram)POTEXbir miktarsıvı içinde veya yiyeceklere karıştırılarak uygulanır.  Ortalama günlük doz, 1–2 x 2 poşet (30 gram)’inretansiyon lavmanı şeklinde uygulanması ilegerçekleştirilir. | Oral YollaGün içinde birkaç parçaya bölünmüş halde0,5–1 gram/kg vücut ağırlığışeklindehesaplanarakuygulanır. | 25ºC altındakioda sıcaklığında saklayınız. Rekonstitüsyon çözeltisi buzdolabında (2ºC–8ºC) saklanır ve72 saat içinde kullanılır. |
| **Pot-K Efervesan 15 Tablet** | Potasyum sitrat + Potasyum bikarbonat | Potasyum eksikliği tedavisinde kullanılan ilaçlar | Belirgin hipokalemi (<3.2 mmol/L), özellikle birlikte seyreden metabolik asidoz durumunda,  Hipokalemik nöromüsküler bozukluklar veya kardiyak aritmilerde,  Dijitalis tedavisine eşlik eden hipokalemide, Ketoasidozda hipokaleminin önlenmesi için. | A12BA30 | SGKFL1 | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Dozlama potasyum eksikliğinin derecesine bağlıdır. Genel olarak günde 40–100 mmol potasyum yeterlidir. günlük doz 160 mmol'Ü aşmamalıdır. | Çocuklarda kullanımının etkililiği ve güvenliliği belirlenmemiştir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Precort Tablet 16 Mg** | Metilprednizolon=Metilprednizolon sodyum süksinat | Sistemik kullanım için kortikosteroidler, Glukokortikoidler | Glukokortikoid etkinliğin istendiği durumlarda endikedir | H02AB04 | SGKFDN | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Yetişkinler için günlük başlangıç dozu 360 mg'a kadar çıkabilir. sübstitüsyon tedavisinde günlük doz 4-8 mg'dır | En düşük doz ve en kısa süre ile sınırlandırılmalıdır. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. |
| **Precort Tablet 4 Mg** | Metilprednizolon=Metilprednizolon sodyum süksinat | Sistemik kullanım için kortikosteroidler, Glukokortikoidler | Glukokortikoid etkinliğin istendiği durumlarda endikedir | H02AB04 | SGKFDN | - | 1 Günde 3 x 1.0 |  | Yetişkinler için günlük başlangıç dozu 360 mg'a kadar çıkabilir. sübstitüsyon tedavisinde günlük doz 4-8 mg'dır | En düşük doz ve en kısa süre ile sınırlandırılmalıdır. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. |
| **Precort-Liyo 20mg IM/IV İçeren Ampul** | Metilprednizolon=Metilprednizolon sodyum süksinat | Glukokortikoidler | Hızlı ve kuvvetli kortikosteroid etkisi gereken durumların tedavisinde endikedir. | H02AB04 | SGKFDQ | - | 1 Günde 4 x 2.0 | C | Romatizmal hastalıklar: 1, 2, 3 veya 4 gün IV 1 g/gün veya 6 ay IV 1 g/ay.  Sistemik lupus eritematoz: 3 gün IV 1 g/gün. Multipl skleroz: 3 gün IV 1 g/gün veya 5 gün IV 1 g/gün.  Glomerulonefrit, lupus nefriti gibi ödematöz durumlar: 4 gün boyunca her gün IV 30 mg/kg veya 3, 5 ya da 7 gün IV 1 g/gün. | En düşük doz ve en kısa süre ile sınırlandırılmalıdır. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Precort-Liyo 250 Mg IM/IV İçrn Ampul** | Metilprednizolon=Metilprednizolon sodyum süksinat | Glukokortikoidler | Hızlı ve kuvvetli kortikosteroid etkisi gereken durumların tedavisinde endikedir. | H02AB04 | SGKFDQ | - | 1 Günde 4 x 3.0 | C | Romatizmal hastalıklar: 1, 2, 3 veya 4 gün  IV 1 g/gün veya 6 ay IV 1 g/ay.  Sistemik lupus eritematoz: 3 gün IV 1 g/gün. Multipl skleroz: 3 gün IV 1 g/gün veya 5 gün IV 1 g/gün.  Glomerulonefrit, lupus nefriti gibi ödematöz durumlar: 4 gün boyunca her gün IV 30 mg/kg veya 3, 5 ya da 7 gün IV 1 g/gün. | En düşük doz ve en kısa süre ile sınırlandırılmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız |
| **Precort-Liyo 40mg IM/IV İçeren Ampul** | Metilprednizolon=Metilprednizolon sodyum süksinat | Glukokortikoidler | Hızlı ve kuvvetli kortikosteroid etkisi gereken durumların tedavisinde endikedir. | H02AB04 | SGKFDQ | - | 1 Günde 4 x 2.0 | C | Romatizmal hastalıklar: 1, 2, 3 veya 4 gün  IV 1 g/gün veya 6 ay IV 1 g/ay.  Sistemik lupus eritematoz: 3 gün IV 1 g/gün. Multipl skleroz: 3 gün IV 1 g/gün veya 5 gün IV 1 g/gün.  Glomerulonefrit, lupus nefriti gibi ödematöz durumlar: 4 gün boyunca her gün IV 30 mg/kg veya 3, 5 ya da 7 gün IV 1 g/gün. | En düşük doz ve en kısa süre ile sınırlandırılmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Prımovıst 0.25 Mmol/ml İV Enjeksiyon İçin Çözelti İçeren Kullanıma Hazır Enjektör** | MR kontr. maddesi (Gadoksetik asit=Gadoksetat disodyum) | Manyetik rezonans görüntüleme için kontrast maddeler | Fokal karaciğer lezyonlarının saptanmasında endikedir. T1-ağırlıklı manyetik rezonans görüntülemede lezyonların karakterizasyonu hakkında bilgi sağlar. Yalnız tanısal bilginin gerekli olduğu ve kontrastsız manyetik rezonans görüntüleme ile elde edilemediği durumlarda ve gecikmiş faz (hepatosit spesifik faz) görüntüleme gerektiğinde kullanılmalıdır. | V08CA10 | SGKF3D | - | - | C | Erişkinler:Kg vücut ağırlığı başına 0,1 mL PRIMOVIST (Kg vücut ağırlığı başına 0,025 mmol’e eşdeğer.)  Doz, seyreltilmeden bolus enjeksiyon şeklinde uygulanır. Kontrast maddenin enjeksiyonundan sonra intravenöz kanül / yol serum fizyolojik ile yıkanmalıdır | PRIMOVIST, güvenlilik ve etkililik verilerinin yetersizliğine bağlı olarak 18 yaşın altındaki çocuklarda kullanımı önerilmez. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Pricain %2 Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Flakon** | Prilokain=Prilokain hidroklorür=Sitanest hidroklorür | Lokal anestezikler | PRİCAİN, aşağıdaki teknikler yardımıyla lokalya da bölgesel anestezinin oluşturulmasında endikedir.Lokal infiltrasyon, Küçük ve büyük sinir blokları, Epidural blok, Artroskopi, İntravenöz bölgesel anestezi | N01BB04 | SGKFLM |  | 1 Günde 1 x 2.0 | B | Önerilen dozlar ilacın KÜB’ndeki tabloda belirtilmiştir. | Dozun hesaplanması için hem yaş hem de kilo göz önünde bulundurulmalıdır. KÜB’de belirtilen tablolar göz önüne alınmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığın da saklayınız |
| **Priloc %2 Enjeksiyonluk Solüsyon 20ml** | Prilokain=Prilokain hidroklorür=Sitanest hidroklorür | Lokal anestezikler | PRİCAİN, aşağıdaki teknikler yardımıyla lokalya da bölgesel anestezinin oluşturulmasında endikedir. Lokal infiltrasyon,Küçük ve büyük sinir blokları,Epidural blok,Artroskopi, İntravenöz bölgesel anestezi | N01BB04 | SGKFLM |  | 1 Günde 1 x 2.0 | B | Önerilen dozlar ilacın KÜB’ndeki tabloda belirtilmiştir. | Dozun hesaplanması için hem yaş hem de kilo göz önünde bulundurulmalıdır. KÜB’de belirtilen tablolar göz önüne alınmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığın da saklayınız |
| **Primene %10 250 Ml Amino Asit Solüsyonu** | Parenteral beslenme(amino asit solüsyonu) | Parenteral beslenme çözeltileri. | Oral ya da enternal yoldan beslenmenin yapılamadığı, yeterli olmadığı ya da kontrendike olduğu normal ya da düşük doğum ağırlıklı prematür bebeklerde ve yeni doğan bebeklerde, süt çocuklarında ve çocuklarda parenteral nutrisyon amacıyla kullanılır. | B05BA01 | SGKFIV | - | - | C | Normalde 24 saatte 1.5-3.5 g amino asit/kg/gün (24 saatte 0.23-0.53 g azot/kg) dozunda, yani 24 saatte 15-35 mL/kg  PRIMENE %10 kullanılır. | Yeni doğan bebeklerle, süt çocuklarında;24 saatlik devamlı infüzyonla uygulanır.  Çocuklarda;24 saatlik devamlı infüzyonla veya 24 saat içinde yaklaşık 12 saatlik sıklık infüzyonlarla uygulanır. | 25°C altındaki oda sıcaklığın da saklayınız |
| **Problok 100 Mg 20 Film Tablet** | Metoprolol=Metoprolol fumarat=Metoprolol süksinat=Metoprolol tartarat | Selektif beta blokörler | Hipertansiyon: Monoterapi şeklinde veya diğer antihipertansifler örn: diüretik periferikvazodilatör veya bir anjiyotensin dönüştürücü enzim (ACE) inhibitörü ile birlikte kombinasyon halinde. •Anjina pektoris:Uzun süreli profilaksi için. Gerektiğinde akut krizleri yatıştırmakiçin nitrogliserin kullanılmalıdır. Supraventriküler ve ventriküler aritmileri içeren kardiyak taşiaritmi, Teyid edilmiş veya şüpheli miyokard enfarktüsü, miyokard enfarktüsten sonrakisekonder koruma için, Hipertiroidizm (yardımcı tedavi olarak) Palpitasyonlu fonksiyonel kalp hastalıkları, Migrenin önlenmesi | C07AB02 | SGKFDX |  | 1 Günde 3 x 1.0 | C/D | İlgili terapötik endikasyona ait doz bilgisi ilacın KÜB’nde belirtilmiştir. | PROBLOK’un pediatrik hastalardagüvenliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır. Pediatrik çalışmalar gerçekleştirilmemiştir. | 25°C ‘nin altında, oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Progestan Yumusak Kapsul 100 Mg 30 Kapsül** | Projesteron | Cinsiyet hormonları ve genital sistem düzenleyicileri-progesteron | Oral yol:  Özellikle progesteron eksikliği bozuklukları: Premenstruel sendrom, Disovülasyonve anovülasyonnedeniyle adet düzensizlikleri, İyi huylu mastopatiler, Premenopoz,Menopoz için replasman tedavisi (östrojen tedavisine ek olarak)Vajinal yol: Yumurtalık yetmezliği sırasında veya ovaryen kadınlarda (oosit vericisi) tam eksiklik durumunda progesteron desteği,İn vitrofertilizasyon (IVF) siklusları sırasında luteal faz desteği,  2 Luteal fazın kendiliğinden veya uyarılmış sikluslar sırasında, subfertilite veya primer veya sekonder kısırlık durumunda, özellikle disovülasyon takviyesi,Düşük tehdidi ya da hamileliğin 12. haftasına kadar luteal yetmezlik nedeniyle tekrarlanan düşük tehdidinin önlenmesi durumunda | G03DA04 | SGKFLQ | - | 1 Günde 3 x 2.0 | B | Tüm terapötik endikasyonlarda, önerilen dozaja uymak önemlidir.Endikasyondan ve kullanım yolundan bağımsız olarak, dozaj doz başına 200 mg’ı geçmemelidir | Progestan kapsül, çocuklarda kullanılmaz. | 25°C’nin altında, oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Progestan Yumusak Kapsul 200 Mg 30 Kapsül** | Projesteron | Cinsiyet hormonları ve genital sistem düzenleyicileri-progesteron | Oral yol:  Özellikle progesteron eksikliği bozuklukları:Premenstruel sendrom,Disovülasyonve anovülasyonnedeniyle adet düzensizlikleri,İyi huylu mastopatiler,Premenopoz,Menopoz için replasman tedavisi (östrojen tedavisine ek olarak)Vajinal yol:Yumurtalık yetmezliği sırasında veya ovaryen kadınlarda (oosit vericisi) tam eksiklik durumunda progesteron desteği,İn vitrofertilizasyon (IVF) siklusları sırasında luteal faz desteği,  2Luteal fazın kendiliğinden veya uyarılmış sikluslar sırasında, subfertilite veya primer veya sekonder kısırlık durumunda, özellikle disovülasyon takviyesi,Düşük tehdidi ya da hamileliğin 12. haftasına kadar luteal yetmezlik nedeniyle tekrarlanan düşük tehdidinin önlenmesi durumunda | G03DA04 | SGKFLQ | - | 1 Günde 3 x 1.0 | B | Tüm terapötik endikasyonlarda, önerilen dozaja uymak önemlidir.Endikasyondan ve kullanım yolundan bağımsız olarak, dozaj doz başına 200 mg’ı geçmemelidir | Progestan kapsül, çocuklarda kullanılmaz. | 25 °C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır. |
| **Prograf 5 Mg 50 Kap** | Takrolimus monohidrat | İmmünsüpresif ajanlar-kalsinörin inhibitörleri | PROGRAF, allojenikkaraciğer, böbrek ve kalp nakli uygulanan hastalar ile konvansiyonel immünosüpresif tedavilere dirençli olan karaciğer, böbrek ve kalp nakli uygulanmışhastalarda kullanılır. | L04AD02 | SGKFRG | - | 1 Günde 2 x 3.0 | C | PROGRAF tedavisi, yeterli nitelikte ve donanıma sahip hekimler tarafından yapılan dikkatli izlemeyi gerektirmektedir. Tıbbi ürün, immünosüpresif tedavide ve transplant hastalarının tedavisinde deneyimli hekimler tarafından reçete edilmeli ve bu hekimler tarafından immünosüpresif tedavideki değişiklikler uygulanmalıdır | Genellikle pediyatrik hastalarda, erişkinlerdekine benzer kan seviyelerinin elde edilebilmesi için erişkin dozunun 1½-2 katı dozların kullanılması gerekmektedir. | 25ºC altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Proluton Depot Ampul 500 Mg/2 ml** | Projesteron | Cinsiyet hormonları ve genital sistem düzenleyicileri-hidroksiprogesteron | Habituel düşük ve düşük tehdidi, Sarı cisim (Corpus luteum) yetmezliğine bağlı kısırlık, Primer ve sekonder amenore. | G03DA03 | SGKF54 | - | 1 Günde 3 x 1.0 | D | PROLUTON DEPOT, her zaman derin i.m. enjeksiyon şeklinde, tercihen intragluteal, ya da üst kola uygulanmalıdır. Enjeksiyon son derece yavaş uygulanmalıdır.Enjeksiyondan sonra, PROLUTON DEPOT solüsyonunun geri çıkmasını önlemek amacıyla enjeksiyon bölgesi üzerine bir bant yerleştirilmesi önerilmektedir. Endikasyonlara ait dozlar belirtilmiştir. | 12 yaş altıçocuklarda kullanılmaz. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Promin 5000 IU/5 ml İ.V. Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul** | Protamin | Antidotlar | Heparin uygulamasından sonra görülen ciddi hemoraji vakalarında heparini inaktive etmek için kullanılır | V03AB14 | SGKFM2 | - | - | C | Protamin sülfat dozu, heparinin nötralize edilecek miktarına ve tipine, heparin enjeksiyonundan sonra geçen zamana ve uygulama yoluna bağlıdır.  İdealolan, heparini nötralize etmek için gerekli olan dozunkan koagülasyon testlerine göre belirlenmesi veya protamin nötralizasyon testine göre hesaplanmasıdır. | Yeni doğanlarda ve çocuklarda kullanımının güvenliliği ve etkililiği henüz kanıtlanmamıştır. Tavsiye edilmez. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Propess Ovül 10 Mg** | Dinoproston=Prostaglandin E2 | Ürogenital sistem ve cinsiyet hormonları-prostaglandinler | PROPESS miyadındaki (gebeliğin 37. Haftası tamamlandıktan sonra) hastalarda servikal olgunlaşmayı başlatmakta kullanılır. | G02AD02 | A06416 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Bir ovül, posterior vajinal forniksin üst kısmına uygulanır. Servikal olgunlaşmanın sağlanıp sağlanmadığına bakılmaksızın, vajinal salım sistemi 24 saat sonra çıkartılmalıdır.Ovülün çıkarılmasını takiben oksitosin kullanımı için en az 30 dakikalık dozlama aralığı tavsiye edilmektedir. | PROPESS’in yaşı 18’in altında olan hamile kadınlarda güvenlilik ve etkinliği araştırılmamış ve tespit edilmemiştir. Bu konuda herhangi bir veri mevcut değildir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığındasaklanmalıdır. Blisterler kuru bir yerde saklanmalıdır. Kapsüller blisterden çıkarılır çıkarılmazalınmalıdır. |
| **Propofol %2 Mct Lct Fresenıus Enjeksıyonluk/Infuzyonluk Emulsıyon 1000 Mg/50 ml 10 Flakon** | Propofol | Diğer genel anestezikler | Yetişkinlerde ve 3 yaşından büyük çocuklarda genel anestezinin indüksiyon ve idamesinde,  Yetişkinlerde ve 3 yaşından büyük çocuklarda, tek başına ya da yerel veya bölgesel anestezi ile kombine olarak tanı ve cerrahi işlemler için sedasyon sağlaması amacıyla,  Yoğun bakım Ünitesinde solunum cihazına bağlı 16 yaşından büyük hastalarda sedasyon sağlaması amacıyla kullanılan kısa etkili bir genel anesteziktir | N01AX10 |  | - | - | B | Anestezinin başlatılması anestezi başlangıcının klinik belirtileri görülünceye kadar hasta cevabına uygun şekilde (her 10 saniyede yaklaşık 20-40 mg propofol) titre edilerek uygulanır. | 16 ve daha küçük yaştaki hastalarda yoğun bakım sedasyonunun güvenlilik ve etkililiği kanıtlanmadığı için bu yaş grubunda propofol kullanılmamalıdır. | 25ºC’nin altında ve ışıktan uzak bir yerde saklayınız. |
| **Propofol-PF %1 200 Mg/20 ml IV Enjeksiyonluk/İnfüzyonluk Emülsiyon** | Propofol | Diğer genel anestezikler | Genel anestezinin indüksiyon ve idamesinde endikedir. | N01AX10 |  | - | - | C | Anestezinin başlatılması anestezi başlangıcının klinik belirtileri görülünceye kadar hasta cevabına uygun şekilde (her 10 saniyede yaklaşık 20-40 mg propofol) titre edilerek uygulanır. | 16 ve daha küçük yaştaki hastalarda yoğun bakım sedasyonunun güvenlilik ve etkililiği kanıtlanmadığı için bu yaş grubunda propofol kullanılmamalıdır. | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Protonex Ent. Kaplı Tablet 40 Mg** | Pantoprazol sodyum | Proton pompası inhibitörleri | Gastroözofageal reflü hastalığının tedavisinde endikedir | A02BC02 | SGKFI5 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | Önerilen doz günde 1 adet 40 mg’dır. Bazı durumlarda doz iki katına çıkarılabilir. | 12 yaşın altındaki çocuklarda etkililik ve güvenliliğine ilişkin kısıtlı veri bulunması nedeniyle, bu yaş grubundaki çocuklarda kullanılması önerilmemektedir. | Dondurucuda (-10°C ila 20°C arasında) saklanmalıdır. Nemden korumak için orijinal ambalajında saklayınız. |
| **Pulcet IV Enjeksıyonluk Flakon 40 Mg 1 Flakon** | Pantoprazol sodyum | Peptik ülser ve gastro intestinal reflü tedavisinde kullanılan ilaçlar - proton pompası inhibitörleri | Gastroözofageal reflü hastalığı,•Gastrik ve duodenal ülser, •Akut kanamalı gastrik veya duodenal ülserli hastalarda, hemostazın kısa süreli idamesinde ve tekrar kanamanın önlenmesinde,•Zollinger Ellison Sendromu ve diğer patolojik hipersekresyonlu durumlarda kullanılmak üzere endikedir | A02BC02 | SGKFI6 | - | 1 Günde 4 x 1.0 | B | Duodenal ülser, gastrik ülser, orta ve ileri derecede reflü özofajit tedavisinde:Önerilen intravenöz doz günde bir flakondur (40 mg pantoprazol).Akut kanamalıgastrik veya duodenalülserlihastalarda,hemostazınkısasüreliidamesinde ve  2 tekrarkanamanınönlemesinde:Akut kanamalıgastrik veya duodenalülserlihastalarda 80 mg, 2-15dakikadabolusinfüzyon şeklinde uygulanmalı ve ardından 3 gün (72 saat) boyunca 8 mg/saat olacak şekilde devamlı intravenöz infüzyon uygulanmalıdır.Zollinger EllisonSendromu ve diğerpatolojikhipersekresyonludurumların uzun dönemtedavisinde:Tedaviye 80 mg’lık günlük doz ile başlanmalıdır. Bundan sonra, dozaj gastrik asit sekresyonu ölçümleri esas alınarak gerektiği şekilde yükseltilebilir veya düşürülebilir. Günlük doz 80 mg’ın üzerindeolduğunda,dozbölünmeli ve günde 2 defaverilmelidir.Pantoprazoldozajınıngeçici olarak 160 mg’ın üzerine çıkarılması olasıdır, fakat yeterli asit kontrolü için gerekenden daha uzun süre uygulanmamalıdır | Çocuklarda tedavi ile ilgili yeterli klinik deneyimmevcut değildir. Bu nedenle gerekli veri sağlanmadığı müddetçe 18 yaş altındaki çocuklarda kullanılmamalıdır. | 25oC’ninaltındakiodasıcaklığındasaklayınız.Flakonu ışıktankorumak içindışkartonuiçerisindesaklayınız. |
| **Quantavır 1mg Film Tablet** | Entekavir | NÜKLEOZİD REVERS TRANSKRİPTAZ İNHİBİTÖRLERİ | aktif viral replikasyon bulgusu, sürekli yüksek serum alanin aminotransferaz (ALT) düzeyleri ve histolojik aktif inflamasyon ve/veya fibroz kanıtı olan kompanse karaciğer hastalığı•dekompanse karaciğer hastalığıolan yetişkinlerde (16 yaş ve üstü), kronik hepatit B virüsü (HBV) tedavisinde endikedir. | J05AF10 | SGKEZA | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Nükleosid-naif hastalar: Önerilen doz tok ya da aç karnına günde bir kere 0,5 mg'dır.Lamivudine vanıt vermeyen hastalar(örn; lamivudin tedavisi sırasında viremi kanıtı olanlar veya lamivudin dirençli [LVDr] mutasyonlarıbulunanlar) yetişkinler içinönerilen doz aç karnına (yemeklerden en az 2saat önce ya da 2 saat sonra) günde bir defa 1 mg'dırLVDr mutasyonlarının varlığında, entekavir monoterapisi yerine entekavir artı ikinci bir antiviral ajanın (lamivudin veya entekavirle çapraz direnç paylaşmayan) kombinasyon halinde kullanılması düşünülmelidir Dekompanse karaciğer hastalığıDekompanse karaciğer hastalığı olanyetişkin hastalar için önerilen doz günde bir kere 1 mg'dır ve aç karnınaalınmalıdır (yemeklerden en az 2 saat önce ya da 2 saat sonra). | En uygun tedavi süresi bilinmemektedir. Mevcut pediatri uygulama kılavuzlarına uygun olarak, tedavinin kesilmesi şu şekilde düşünülür:•HBeAg pozitif pediatrik hastalarda, HBs serokonversiyonu veya etkinlik kaybı ya da saptanamayan HBV DNA ve HBeAg serokonversiyonu (en az 3-6 ay arayla iki ardışık serum örneğinde HBeAg kaybı ve anti-HBe saptaması) elde edildikten sonra tedavi en az 12 ay boyunca uygulanmalıdır. Tedavinin kesilmesinden sonra serum ALT ve HBV DNA düzeyleri düzenli olarak takip edilmelidir •HBeAg negatif pediatrik hastalarda, tedavi HBs serokonversiyonu veya etkinlik kaybına dair bir kanıt oluncaya kadar uygulanmalıdır.Böbrek veya karaciğer yetmezliği olan pediyatrik hastalarda farmakokinetik incelenmemiştir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Quelept 25 Mg Film Tablet** | Ketiapin fumarat | Antipsikotikler | Şizofreni tedavisinde endikedir. bipolar bozukluk tedavisinde endikedir:  -Bipolar bozuklukta orta-ileri derece mani ataklarının tedavisinde, Bipolar bozukluğa eşlik eden majör depresif atakların tedavisinde, Daha önce ketiapin tedavisine yanıt vermiş olan bipolar bozukluğu olan hastalarda manik veya depresif atakların rekürenslerinin önlenmesinde. | N05AH04 | SGKF8B | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Her bir endikasyon için farklı dozlama şemaları mevcuttur. | Şizofreni tedavisinde (13-17 yaş) ve manik epizodların tedavisinde (10-17yaş) çeşitli kullanımı vardır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Quet Film Tablet 25 Mg 30 TB** | Ketiapin fumarat | Antipsikotikler | Şizofreni tedavisinde endikedir. bipolar bozukluk tedavisinde endikedir:  -Bipolar bozuklukta orta-ileri derece mani ataklarının tedavisinde  -Bipolar bozukluğa eşlik eden majör depresif atakların tedavisinde  -Daha önce ketiapin tedavisine yanıt vermiş olan bipolar bozukluğu olan hastalarda manik veya depresif atakların rekürenslerinin önlenmesinde. | N05AH04 | SGKF8B | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Her bir endikasyon için farklı dozlama şemaları mevcuttur. | QUET’in 18 yaşından küçük çocuk ve ergenlerde kullanımı, bu yaş grubunda kullanımını destekleyen yeterli veri olmadığı için önerilmez | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Race 5 Mg 28 Tablet** | Ramipril | Renin anjiotensin sistemine etki eden ajanlar-kombine olmayan ace inhibitörleri | Hipertansiyon, konjestif kalp yetmezliği, miyokard enfarktüsü, inme ve kardiyovasküler nedenli ölüm riskinde azalma  Diybetik ve non-diyabetik nefropati | C09AA05 | SGKFMF | - | 1 Günde 2 x 1.0 | D | Dozaj istenilen antihipertansif etkiye ve hastanın durumuna göre ayarlanmalıdır. | Çocuklarda, şiddetli böbrek fonksiyon bozukluğu olanlarda ve diyaliz hastalarında kullanımı ile ilgili yeterli deneyim yoktur. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Rajıl Tablet 1 Mg 30 Tablet** | Rasajilin=Rasajilin mezilat | Anti-Parkinson İlaçlar | Parkinson hastalığının tedavisinde endikedir. | N04BD02 | SGKFMK | - | 1 Günde 1X1 | C | Günde bir kez 1 mg dozda oral olarak verilir. | Pediyatrikpopülasyonlara ilişkin etkileşim çalışması bulunmamaktadır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Ramadex Enjeksıyonluk Cozeltı 100 Mg/2 ml 5 Ampul** | Tramadol=Tramadol hidroklorür | Analjezikler/Diğer opioidler | Orta veya şiddetli ağrıların tedavisinde endikedir | N02AX02 | SGKFTN | - | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Doz ayarlaması, ağrının şiddetine ve hastanın verdiği bireysel yanıta göre yapılmalıdır | 1-12 yaş arasındaki çocuklarda tek dozda 1-2  mg/kg tramadol kullanılır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında orijinal ambalajında saklanmalıdır. |
| **Razina 375 Mg 60 Uzatılmış Salımlı Tablet** | Ranolazin | Diğer kardiyak preparatlar | RAZİNA yetişkinlerde ilk basamak antianjinal tedaviler (beta blokörler ve/veya kalsiyum antagonistleri gibi) ile yeterli kontrol sağlanamayan veya bu tedavileri tolere edemeyen kararlı anjina pektoris hastalarının semptomatik tedavisinde ilave ilaç tedavisi olarak endikedir. | C01EB18 | SGKG03 | Raporla ödenir. | 1 Günde 2 x 1.0 | C | RAZİNA’nın önerilen başlangıç dozu günde iki kez 375 mg’dır. 2-4 haftalık aralıklarla doz günde iki kez 500 mg’a titre edilmeli ve sonrasında hastanın cevabına göre günde iki kez 750 mg’a çıkarılabilir. Doz daha sonra, önerilen maksimum doz olan günde iki kez 1000 mg’a çıkarılabilir | Güvenlilik ve etkinlik verilerinin olmayışı nedeniyle RAZİNA’nın 18 yaşın altındaki çocuklarda kullanımı önerilmez. | 25°C altındaki oda sıcaklığında orijinal ambalajında saklanmalıdır. |
| **Recbutin Rektal Krem** | Ruskogenin+Trimebutin | Topikal antihemoroid ilaçları | RECBUTİNhemoroid krizleri sırasında ağrılı ve kaşıntılı anal semptomların ve fissürlerin semptomatik tedavisinde endikedir. | C05AX03 | SGKERD | - | - | C | RECBUTİN rektal krem, günde 1 -2 defa anal bölgeye uygulanır. | 18 yaş altındaki hastalarda etkililik ve güvenliliği hakkında yeterli bilgi yoktur. | 25°C altındaki oda sıcaklığında orijinal ambalajında saklanmalıdır. |
| **Rectus Rektal Çözelti 135 ml Şişe** | Disodyum hidrojen fosfat + Sodyum dihidrojen fosfat | Lavmanlar | Geçici kabızlık tedavisinde ve rektuma yakın kalın bağırsak ameliyatlarından önce ve sonra, doğum öncesi ve sonrası, proktoskopi, sigmoidoskopi ya da kolonoskopi öncesi ve radyoloji tetkikleri öncesi bağırsak temizliği için kullanılır. | A06AG01 | SGKFPO | - | - | C | Yetişkinler ve 12 yaş üzeri çocuklar: Doktor tarafından başka birşekildeönerilmediğitakdirde, günde bir kereden fazla olmamak koşuluyla 135 mL (1 şişe) veya 210 mL (1 şişe) | 3-12 yaş arası çocuklar: Doktor tarafından başka bir şekilde önerilmediği takdirde, günde bir kereden fazla olmamak koşulu ile 67,5 mL (1şişe). | 25°C’de oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Rectus Rektal Çözelti 210 ml Şişe** | Disodyum hidrojen fosfat + Sodyum dihidrojen fosfat | Lavmanlar | Geçici kabızlık tedavisinde ve rektuma yakın kalın bağırsak ameliyatlarından önce ve sonra, doğum öncesi ve sonrası, proktoskopi, sigmoidoskopi ya da kolonoskopi öncesi ve radyoloji tetkikleri öncesi bağırsak temizliği için kullanılır. | A06AG01 | SGKFPO | - | - | C | Yetişkinler ve 12 yaşüzeriçocuklar: Doktor tarafından başka birşekildeönerilmediğitakdirde, günde bir kereden fazla olmamak koşuluyla 135 mL (1 şişe) veya 210 mL (1 şişe) | 3-12 yaş arası çocuklar: Doktor tarafından başka bir şekilde önerilmediği takdirde, günde bir kereden fazla olmamak koşulu ile 67,5 mL (1şişe). | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Reddıtux 500 Mg/50 Ml Infuzyon Cozeltesı Hazırlamak İçin Konsantre Çöz.** | Rituksimab | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar | Hodgkin-dışı Lenfoma ve Kronik lenfositik lösemi (KLL) endikedir. | L01XC02 | SGKFN8 | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 2.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Çocuklarda ve adolesanlarda (18 yaş altı) kullanımı önerilmez. | 25ºC’nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Redditux IV Flakon 100 Mg/ 10 ml 1x10 ml'lik Flakon** | Rituksimab | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar | Hodgkin-dışı Lenfoma ve Kronik lenfositik lösemi (KLL) endikedir. | L01XC02 | SGKFN8 | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 8.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Çocuklarda ve adolesanlarda (18 yaş altı) kullanımı önerilmez. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Redekain %5 Pomad** | Lidokain hidroklorür | Topikal kullanım için anestezikler | Deri ve mukozanın yüzeysel yanıkları- Çeşitli nedenlere bağlı kaşıntılar- Meme ucu, anüs, dudak çatlakları ve ağrıları- Endotrakeal entubasyon uygulamasında anestezik lubrikan olarak kullanılır. | D04AB01 | SGKFBA | - | - | B | Bir seferde uygulanan lidokain dozu 250 mg’ı aşmamalıdır. Bu miktar 5 gram REDEKAİN’e karşılık gelir. Günlük 17-20 g REDEKAİN (850-1000 mg lidokaine eşdeğer) dozu aşılmamalıdır.Çok geniş yüzeye, çok sık uygulama ile hipersensitivite ortaya çıkabileceğinden bu şekilde kullanılması önerilmez.1/9 | Çocuklara uygulanacak doz daha düşük olmalı; çocuğun yaşı, kilosu ve fiziksel durumuna uygun olmalıdır | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Redepra 30 Mg Film Kaplı Tablet** | Mirtazapin | Antidepresanlar | Majör depresif bozukluk ataklarının tedavisinde endikedir. | N06AX11 | SGKFEP | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Etkili günlük doz genelde 15 ve 45 mg arasındadır; başlangıç dozu 15 ya da 30 mg’dır. Mirtazapin genel olarak tedaviden 1-2 hafta sonra etkisini göstermeye başlar. Yeterli dozdaki tedavi, 2-4 hafta içinde olumlu yanıta yol açmalıdır. Yeterli yanıt alınamadığı durumlarda, doz en yüksek doza kadar artırılabilir. Daha sonraki 2-4 haftada yanıt alınamaz ise tedavi kesilmelidir.Depresyonlu hastalar, semptomların tamamen ortadan kalktığından emin olabilmek için en az 6 ay olmak üzere yeterli bir dönem boyunca tedavi edilmelidir | Mirtazapin, kısa dönem iki klinik çalışmada etkililiği gösterilmediğinden ve güvenlilik kaygıları nedeniyle çocuklar ve18 yaşından küçük adölesanlarda kullanılmamalıdır. | 2°-8°C arasında buzdolabında saklayınız. Flakonu ışıktan korumak için dış karton kutusunun içinde saklayınız. Dondurmayınız.  Seyreltilmiş ürünlerin saklanması için: REDDİTUX’un hazırlanmış infüzyon çözeltisi fiziksel olarak ve kimyasal olarak 2°-8°C'de 24 saat boyunca stabildir ve sonrasında ise oda sıcaklığında (25°C) 12 saat boyunca stabildir. |
| **Renovel 50 Mg İV Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Flakon** | Vinorelbin=Vinorelbin ditartarat | Antineoplastik ajanlar-vinka alkaloidleri ve analogları | küçük hücreli olmayan akciğer kanserinde, evre I dışı hastalarda cerrahi rezeksiyon sonrası veya lokal ileri (evre IIIB) ve metastatik (evre IV) hastalıkta tek başına ya da platin grubu ilaçlarla kombine olarak ve metastatik meme kanserinde kullanımı endikedir. | L01CA04 | SGKFVD | Raporla Ödenir. | 7 Günde 1 x 2.0 | D | Küçük hücreli olmayan akciğer kanseri ve ileri meme kanseri tedavisinde: Monoterapide genel olarak kullanılan doz haftada 25-30 mg/m²’dir. Kombinasyon kemoterapisinde doz (25-30 mg/m²) korunurken uygulama sıklığı üç haftada bir 1 ve 5. günler ya da 3 haftada bir 1 ve 8. günler olmak üzere azaltılır. | Çocuklarda güvenlilik ve etkililiği saptanmadığından kullanılması önerilmez. | 2°-8°C arasında buzdolabında saklayınız. Flakonu ışıktan korumak için dış karton kutusunun içinde saklayınız. Dondurmayınız.  Seyreltilmiş ürünlerin saklanması için: REDDİTUX’un hazırlanmış infüzyon çözeltisi fiziksel olarak ve kimyasal olarak 2°-8°C'de 24 saat boyunca stabildir ve sonrasında ise oda sıcaklığında (25°C) 12 saat boyunca stabildir. |
| **Rentanil 2 Mg Enjeksiyonluk Toz İçeren Flakon** | Remifentanil hidroklorür | Opioid anestezikler | Genel anestezinin indüksiyonu ve/veya devamı sırasında yakın gözetim altında, analjezik ajan olarak kullanılır.  Mekanik ventilasyonlu 18 yaş ve üzeri yoğun bakım hastalarında analjezi ve sedasyonu sağlamada endikedir | N01AH06 | SGKFMN | - | - | C | İlaç uygulaması hastanın cevabına göre bireyselleştirilmelidir. İlacın genel anestezide tek ajan olarak kullanımı önerilmemektedir. | 1-12 yaş arası çocuklar için anestezi başlatma amacıyla remifentanil verilmesi konusunda veri bulunmamaktadır, bu nedenle önerilmemektedir. | 25 °C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Replenine-Vf 500 İü Flakon** | Faktör IX=Nonakog gama=İnsan protrombin kompleks konsantresi | Kan pıhtılaşma faktörleri-pıhtılaşma faktörü ıx | REPLENİNE-VF 500 IU, hemofili B’li (konjenital faktör IX yetmezliği olan) hastalarda kanama profilaksisi ve tedavisinde kullanılır. | B02BD04 | SGKF0U | - | 1 Günde 1 x 20.0 | C | Yerine koyma tedavisinin dozu ve süresi faktör IX eksikliğinin şiddetine, kanamanın yeri ve büyüklüğüne ve hastanın klinik durumuna bağlıdır.  Gerekli doz aşağıdaki formül kullanılarak belirlenir: Gerekli ünite = vücut ağırlığı (kg) x istenen faktör IX artışı (%) (IU/dL) x 0.85 | Çocuklarda, doz vücut ağırlığına göre ayarlanılarak kullanılabilir. İnfüzyon hızı yavaş olmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve orijinal ambalajında saklayınız. Işıktan ve nemden koruyunuz. |
| **Resource Glutamın 100 Gr 20 Şaşe** | Enteral beslenme(glutamin içeren toz beslenme) | Enteral beslenme | KT/RT kaynaklı mukozit, stomatit, özofajit ve enteritin önlenmesinde ve tedavisinde  Ağır katabolizma (cerrahi, yanık, travma v.b) durumlarında intestinal disfonksiyon (enflamatuar barsak hastalıkları,enfeksiyöz enterit, kısa barsak sendromu) immün yetmezlik(AIDS gibi) | A16AA03 | SGKEZB | - | 1 Günde 3 x 2.0 |  | Günlük doz olarak 30 g (6 poşet) önerilebilir. | 3 yaş üstü hastalarda kullanılabilir. | RENOVEL buzdolabında (2-8ºC) ve ışıktan korunarak orijinal ambalajında saklanmalıdır. Dondurulmamalıdır. |
| **Rexapin 10 Mg Tablet** | Olanzapin | Antipsikotikler | şizofreni grubu psikotik bozuklukların tedavisinde endikedir. | N05AH03 | SGKFHC | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Güvenliliğeve etkililiğe ilişkin veri olmadığı için 13 yaşaltındaki çocuklarda kullanılmaz. 13-17 yaş arası ergenlerde güvenliliğe ve etkililiğe ilişkin veriler kısıtlı olduğuiçinkullanımıönerilmemekle birlikte fayda/zarar oranı göz önünde bulundurularak potansiyel uzun dönem riskleri de dikkate alınmalıdır. Bu durum birçok vakada hekimleri öncelikli olarak diğer ilaçları kullanmaya yönlendirebilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Rhophylac 300 Mikrogram/2ml (1500 IU) IM/IV Enjeksiyon İçin Çözelti İçeren Kullanıma Hazır Enjektör** | Rho d immunglobulin=anti-d-ımmunoglobulin | İmmün serumlar ve immünglobülinler- anti-d (rh) immünoglobülini | Rh(D) negatif kadınlarda Rh(D) immünizasyonunun önlenmesinde endikedir. | J06BB01 | SGKF5V |  | 1 Günde 1 x 1.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Veri bulunmamaktadır. | 2°C – 8°C arasında buzdolabında saklayınız.Dondurmayınız.Ürün, dış kartona basılı son kullanma tarihinden (SKT) sonra kullanılmamalıdır.Işıktan korumak amacıyla şırıngayı dış kartonunda orijinal blisterinde saklayınız |
| **Rıpesıl Fılm Kaplı Tablet 2 Mg 20 Tablet** | Risperidon | Diğer antipsikotikler | bipolar bozukluğun manik epizodunun tedavisinde endikedir | N05AX08 | SGKFN3 | - | 1 Günde 3 x 2.0 | C | Günde bir ya da iki kez verilebilir | 18 yaş altındaki çocuklarda bipolar mani tedavisinde veri yetersizliğinden dolayı risperidon kullanılması önerilmez. | Parenteral kullanıma uygun değildir. Tek başına beslenme kaynağı olarak kullanımı uygun değildir. Yalnız tıbbi gözetim altında kullanınız |
| **Rif 250 Mg Ampul IM Steril Ampul** | Rifamisin SV sodyum tuzu 250 mg  Lidokain HCI 10 mg | Tüberküloz tedavisinde kullanılan ilaçlar | Deri ve yumuşak doku enfeksiyonları (furonkuloz, piyodermit, apseler, lenfadenitler)  Osteomiyelit.  Bronkopulmoner enfeksiyonlar; Stafilokok septisemileri;  Gram negatif bakterilerin neden oldukları safra yolları enfeksiyonları, safra yollarında tıkanma olmayan karışık bakteriyel enfeksiyonlar. | J04AB03 | **SGKFMY** | - | - | C | Günde 2-3 kez 250 mg | 2.5 yaş- 6 yaş arası çocuklarda: 10-30 mg/kg/Gün İ.M. Günlük doz 2'ye bölünerek uygulanır. Maksimum doz 600 mg/Gün'dürresource | Işıkve nemden korumak için orijinal ambalajında saklayınız.25°C’nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Rifcap 300 mg Kapsül 16 Kapsül/Kutu** | Rifampisin=rifampin=rifamisin amp | Antibiyotikler | Tüberküloz, Lepra, Bruselloz, Legionnaire hastalığı ve ciddi stafilokok enfeksiyonların tedavisi, H. İnfluenza ve Meningokokal hastalıkların profilaksisinde kullanılır. | J04AB02 | SGKFMW | - | 1 Günde 2 x 1.0 |  |  | Tüberküloz: Günlük doz, tüm yaş gruplarında 600 mg'ı aşmamak koşuluyla 8-12 mg/kg vücut ağırlığıdır. Lepra: Önerilen doz ayda bir kez olarak uygulanan 600 mg'dır. Alternatif olarak, günlük doz rejimi kullanılabilir. Tavsiye edilen günlük tek doz 10 mg/kg'dır. Günlük doz: Vücut ağırlığı 50 kg'dan daha düşük olan hastalarda: 450 mg  3/ 11Vücut ağırlığı 50 kg ve üzeri olan hastalarda: 600 mgRİFCAPher zaman en az bir diğer antilepra ilaç ile birlikte kullanılmalıdır. Meningokok menenjiti profilaksisi:1-12 yaş arasındaki çocuklar: 2 gün süreyle günde 2 kez 10 mg/kg3 ay-1 yaş arası çocuklar: 2 gün süreyle günde 2 kez 5 mg/kgHaemophilus influenzae profilaksisi:H.influenzae tip B hastalığı ile temas etmiş ve 4 yaş veya daha küçük çocuklarla da temas halinde olan aile bireyleri için (çocuk dahil) doz profilaktik olarak 4 gün süre ile 20mg/kg (günde 600 mg'ı aşmamak koşuluyla)'dır.Yeni doğan (1 aylıktan itibaren) 4 gün süreyle günde 1 kez 10 mg/kg'dır. | 2°C – 8°C arasında buzdolabında saklayınız |
| **Risonel Süspansiyon İçeren Burun Spreyi %0.05** | Mometazon furoat | Dekonjestanlar ve diğer topikal burun preparatları | RİSONEL erişkinler, adolesanlar ve 6-11 yaş arasındaki çocuklarda mevsimsel ve yıl boyu süren alerjik rinit semptomlarının tedavisinde endikedir. Erişkinler ve 12 yaş ve üzerindeki adolesanlarda mevsimsel alerjik rinitin profilaksisinde endikedir.  2-6 yaş arası çocuklarda alerjik rinitte kullanılabilir. Profilaktik tedaviye polen mevsiminin beklenenBaşlangıcından 2-4 hafta önce başlanmalıdır. Erişkinlerde nazal polipli/polipsiz kronik rinosinüzit tedavisinde ve 12 yaş ve üzeri çocuklarda ve erişkinlerde akut rinosinüzitte (bakteriyel rinosinüzitte antibiyotiğe ek olarak)kullanılır.  18yaşveyaüzerindeki erişkinlerde nazal poliplerin, konjesyon ve koku duyusu kaybı dahil ilgili semptomların tedavisinde kullanılır. | R01AD09 | SGKFF5 |  | 1 Günde 2 x 4.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Nazal kortikosteroidlerin sistemik etkileri, özellikle uzun sürelerle yüksek dozlarda kullanımda görülebilir. Ruhsatlı dozlarda nazal kortikosteroidler alan çocuklarda büyümede yavaşlama bildirilmiştir. Nazal kortikosteroidler ile uzun süre tedavi edilen çocuklarda boy uzunluğunun düzenli olarak takip edilmesi önerilir. Büyüme yavaşlarsa, nazal kortikosteroid dozunun mümkünse, etkin semptom kontrolü sağlayan en düşük doza indirilmesi amacıyla tedavi gözden geçirilmelidir. Ayrıca hastanın bir çocuk hastalıklarıuzmanına sevki düşünülmelidir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Risperdal Consta 37.5 Mg Enj.** | Risperidon | Antipsikotikler | RISPERDAL CONSTA şizofreni ve şizoafektif bozukluk tedavisinde endikedir | N05AX08 | SGKFN4 | - | 14 Günde 1 x 1.0 | C | RISPERDAL CONSTA iki haftada bir uygulanmalıdır. | RISPERDAL CONSTA’nın güvenliliği ve etkililiği 18 yaşın altındaki çocuklarda çalışılmamıştır. Veri bulunmamaktadır. | 15-30°C arasındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Rivoksar 10 Mg 10 Film Kaplı Tablet** | Rivaroksaban | Antitrombotik ajanlar- direkt faktör xa inhibitörleri | Alt ekstremitelerin majör ortopedik ameliyatını geçiren hastalarda, venöz tromboembolizmin (VTE) önlenmesinde Derin Ven Trombozu (DVT) tedavisinde ve rekürren DVT ve Pulmoner Embolizm (PE)’in önlenmesinde  Pulmoner Embolizm (PE) tedavisinde ve rekürren PE ve DVT’nin önlenmesinde endikedir. | B01AF01 | SGKFXF |  | 1 Günde 1 x 1.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Rivaroksabanın güvenlilik ve etkililiği 0 ile 18 yaş arası çocuklarda belirlenmemiştir. Bu konuda veri bulunmamaktadır. Bu nedenle, 18 yaşından küçüklerde RİVOKSARkullanımı önerilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Çocukların göremeyeceği ve erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız. |
| **Rivoksar 20 Mg 28 Film Kaplı Tablet** | Rivaroksaban | Antitrombotik ajanlar- direkt faktör xa inhibitörleri | Nonvalvüler atriyal fibrilasyonu olan bir ya da birden fazla risk faktörüne sahip yetişkin hastalarda inme ve sistemik embolizmin önlenmesinde endikedir. RİVOKSARyetişkin hastalarda, Derin Ven Trombozu (DVT) tedavisi ile akut DVT sonrası rekürren DVT ve Pulmoner Embolizmin (PE) önlenmesinde endikedir. RİVOKSAR, yetişkin hastalarda Pulmoner Embolizm (PE) tedavisi ile rekürrenPE ve DVT’nin önlenmesinde endikedir. | B01AF01 | SGKFZM | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Rivaroksabanın güvenlilik ve etkililiği 0 ile 18 yaş arası çocuklarda belirlenmemiştir. Bu konuda veri bulunmamaktadır. Bu nedenle, 18 yaşından küçüklerde RİVOKSARkullanımı önerilmemektedir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Dondurmayınız. |
| **Rodinac IM Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Ampul 75 Mg/3 ml** | Diklofenak sodyum (Diklofenak dietilamonyum tuzu) | Non-steroid antienflamatuvar ve antiromatizmal ürünler | Osteoartrit, romatoid artrit ve ankilozan spondilit belirti ve bulgularının tedavisi ile akut gut artriti, akut kas iskelet sistemi ağrıları, postoperatif ağrı ve dismenore tedavisinde endikedir. | M01AB05 | SGKEXY | - | 1 Günde 2 x 1.0 | 1.trimesterde C  2.trimesterde C  3.trimesterde D | Genel bir öneri olarak, doz kişiye göre ayarlanmalıdır. Gerekli en kısa süre boyunca etkili olan en düşük doz kullanılarak advers etki semptomları en aza indirilmelidir. Doz, genellikle günde 75 mg’ lık bir ampuldür, üst dış kadrana intragluteal enjeksiyon olarak derine uygulanır. | Doz gücünden dolayı, RODİNACampul çocukiçin uygun değildir. RODİNAC prematüre bebeklere ve yeni doğanlara verilmemelidir. Benzil alkol, bebekler ve 3 yaşa kadar olan çocuklarda toksik ve anafilaktik reaksiyonlara neden olabilir | 2-8°C arası sıcaklıklarda (buzdolabında) saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Romactıl 60 Mg Forte Kapsul 20 Kapsül** | Asemetazin | Non-steroid antienflamatuvar ve antiromatizmal ürünler | Osteoartrit, romatoid artrit ve ankilozan spondilit belirti ve bulgularının tedavisi ile akut gut artriti, akut kas iskelet sistemi ağrıları, postoperatif ağrı ve dismenore tedavisinde endikedir. | M01AB11 | SGKERS | - | 1 Günde 3 x 1.0 | 1.trimesterde C  2.trimesterde C  3.trimesterde D | Yetişkin dozu, hastalığın ciddiyetine ve niteliğine bağlı olarak günde 1-3 defa 60 mg’dır. | Çocuklar ve adölesan yaş grubunda deneyim olmadığından, çocuklar ve adölesanlarda ROMACTIL FORTE önerilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Ronıdro 5 Mg/100 ml IV Inf Icın Çözelti İçeren 1 Flakon** | Zoledronik asit | Kemik yapısını ve mineralizasyonunu etkileyen ilaçlar-bifosfonatlar | Osteoporozu olan, postmenopozal kadınlarda ve erkeklerde vertebra ve vertebra dışı kırıkların önlenmesinde,Kadınlarda ve erkeklerde osteoporoza bağlı kalça kırığı sonrası yeni klinik kırıkların önlenmesinde,Günde 7,5 mg prednizolon veya eşdeğeri sistemik glukokortikoid tedavisine başlanan veya tedavisi devam eden ve tedavinin 12 aydan daha uzun süre devam etmesi beklenen kadın ve erkeklerde glukokortikoide bağlı osteoporozun tedavisinde,Kadın ve erkeklerde kemikteki Paget hastalığının tedavisinde endikedir. | M05BA08 | SGKFW | Raporla ödenir. | 1 Yılda 1 x 1.0 | D | yılda bir kez uygulanan 5 mg intravenöz uygulanır. | Çocuklarda ve 18 yaşın altındaki erişkinlerde güvenlilik ve etkililikle ilgili verilerin olmaması nedeniyle bu yaş gruplarında RONİDRO kullanılması önerilmez. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Ronkotol 2.5 Mg/2.5 ml Nebülizasyon İçin İnhalasyon Çözeltisi İçeren Tek Dozluk Flakon 2.5 Mg/2.5 ml 20x2.5ml Nebü** | Salbutamol Sülfat | Sistemik kullanılan adrenerjik ilaçlar | Astımda bronkokonstriksiyonu azaltarak semptom giderici olarak kullanılan rahatlatıcı ilaçlardır. Kontrol edici ilaç olarak kullanılmamalıdır. KOAH'da semptomları azaltmak için ve kurtarıcı ilaç olarak kullanılırlar. Düzenli tedavide tercih edilmezler. | R03CC02 | SGKFNL | - | 1 Günde 4 x 2.0 | C | Salbutamolün başlangıç dozu nemli  inhalasyon yolu ile 2,5 mg'dır. Bu doz 5  mg'a artırılabilir. Tedavi Günde 4 kez tekrarlanabilir. Çok ağır havayolu tıkanmalarında, yetişkinlerde Günde 40  mg'a kadar yüksek dozlar çok sıkı medikal gözetim altında hastanede kullanılabilir. | 12 yaş ve üzeri için yetişkin dozuna göre, 4-11 yaş arası 2,5 mg ile 5 mg  (Günde 4 defaya kadar). 4 yaş altındaki çocuklarda uygulanması için diğer farmasötik formlar uygun olabilir. 18 ayın altındaki bebeklerde nebülize salbutamolün klinik etkililiği belirsizdir. Geçici hipoksemi meydana  gelebileceğinden destekleyici oksijen tedavisi düşünülmelidir | 25 ̊C altındaki oda sıcaklıklarında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Ronsenglob %5 100 ml IV İnfüzyon İçin Çözelti İçeren 1 Flakon** | İmmünoglobulin IV=İnsan normal immünglobulini (IV)=Normal immünglobulini (IV), insan | Normal insan immünglobülinleri | Antikor üretiminin bozulduğu primer immun yetmezliklerde; Şiddetli veya tekrarlayan enfeksiyonlar gelişen,antimikrobiyal tedavinin yetersiz kaldığı ve kanıtlanmış spesifik antikor yetmezliği olan ya da serum ıgg düzeyi <4 g/L olan hastalarda sekonder immün yetmezliklerde (SİY) kullanılır.  Kanama riski yüksek olan veya cerrahi müdahale öncesi trombosit sayısının yükseltilmesi gereken immün trombositopeni (ITP) olgularında,  Guillain-Barré sendromunda,  Kawasaki hastalığında, Multifokal motor nöropati hastalığında,  Kronik Enflamatuar  DemiYelizan Poliradikülonoröpatinin tedavisinde (KIDP),  Bulber tutulumu olan Myastenia Gravis tedavisinde uygulanır. | J06BA02 | SGKF5U | - | - | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Çocuklar ve adölesanlardaki (0-18 yaş) pozoloji her bir endikasyon için erişkinlerden farklı değildir ve yukarıda belirtilen durumlardaki klinik sonlanımlara göre ayarlanır | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Samsca 15mg 10 Tablet** | Tolvaptan | Diğer diüretikler, vazopresin antagonistleri | Kalp yetmezliği ve Uygunsuz Antidiüretik Hormonu Sendrom (SIADH) bulunan hastalar da dahil olmak üzere, klinik açıdan anlamlı hipervolemik ve öyvolemik hiponatremi (serum sodyumu<125 mEq/L)veya sıvı kısıtlaması ile rahatsızlığın giderilmesine direnç gösteren semptomatik, daha az belirgin hiponatremi(serum sodyumu 125-134mEq/L) tedavisinde endikedir | C03XA01 | SGKG0A | - | 1 Günde 1 x 1.0 | X | Olağan başlangıç dozu, alınan öğünler dikkate alınmaksızın günde bir defa uygulanan 15 mg’dır. En az 24 saatlik aralarla, dozu günde bir defa 30 mg’a ve eğer ihtiyaç duyulursa istenen serum sodyumu seviyesine erişebilmek için maksimum doz olan günde bir defa 60 mg doza artırılır. | Çocuklarda kullanımı tavsiye edilmez | 25°C altındaki oda sıcaklığında ışık ve nemden korumak için orijinal ambalajında saklayınız. |
| **Sedever 5 Mg/5 ml IMIV Rektal Enj. Ve Inf İçin Çözelti İçeren 5 Amp.** | Midazolam=Midazolam hidroklorür=Midazolam maleat | Anksiyolitik-sedatif | Diagnostik veya cerrahi girişimler öncesinde ve süresince, lokal anestezi ile birlikte ya da tek başına bilinçli sedasyon oluşturmak.  Anestezi  -Anestezi indüksiyonu öncesi premedikasyon  -Anestezi indüksiyonu  -Kombine anestezide sedatif olarak  Yoğun bakım Ünitelerinde sedasyon oluşturmak. | N05CD08 | SGKFEG | - | - | D | Midazolam yavaş uygulamayı ve her hastada ayrı dozlamayı gerektiren potent bir sedatif ajandır. Doz her bireyde ayrı ayarlanmalı ve hastanın klinik gereksinimi, fiziksel durumu, yaşı ve kullanmakta olduğu ilaçlara bakılarak, istenen sedasyon düzeyine güvenli bir şekilde erişilmesi için doz titrasyonu şiddetle tavsiye edilmektedir. | Rektal uygulama (Altı aylıktan büyük)  Genelde 0.4 mg/kg'lık toplam ZOLAMĠD dozu  (0.3-0.5 mg/kg arasında değişir) anestezi  indüksiyonundan 20-30 dakika önce uygulanmalıdır. Mevcut veriler sınırlı olduğundan, altı aylıktan Küçük çocuklarda kullanımı tavsiye edilmemektedir. I.M. uygulama  (1-15 yağ)  i.m. enjeksiyon ağrılı olabileceğinden yalnızca istisnai durumlarda bu yol kullanılmalıdır. | 25 °C’ nin altında oda sıcaklığında saklanmalıdır.SEDEVERampuller patlama olasılığı nedeniyle dondurulmamalıdır. Oda sıcaklığında çalkalama ile çözünen bir çökelme görülebilir. Işıktan koruyunuz. |
| **Seffur 750 Mg IM/IV 1 Ampul** | Sefuroksim=Sefuroksim aksetil=Sefuroksim pivoksetil=Sefuroksim sodyum | İkinci kuşak sefalosporinler | belirli mikroorganizmaların duyarlı suşlarının sebep olduğu enfeksiyonların tedavisinde endikedir. Profilaksi: SEFFUR’un operasyon öncesi profilaktik kullanımı, temiz-kontamine veya potansiyel kontamine olarak sınıflandırılan, cerrahi prosedür uygulanmış hastalarda(örn. vajinal histerektomi) patojenikduyarlı bakterilerin büyümesiniönleyerek bazı operasyon sonrası enfeksiyonların insidansını azaltır. | J01DC02 | SGKFO9 | - | 1 Günde 3 x 2.0 | B | Birçok enfeksiyon günde üç kez IM ya da IV yol ile 750 mg enjeksiyona cevap verecektir. Daha ağır enfeksiyonlarda bu doz günde 3 kez IV yol ile 1500 mg’a kadar artırılmalıdır; IM ya da IV enjeksiyonlar eğer gerekirse günlük 3 ila 6 g total doz verilerek 6 saatlik aralarda yapılabilir. Klinik olarak endike olduğunda bazı enfeksiyonlar günde iki kez 1500 mg ya da 750 mg (IV ya da IM) parenteral uygulamanın ardından oral tedaviye cevap verir. | Bebek ve çocuklarda 30 ila 100 mg/kg/günlük dozlar üçe ya da dörde bölünerek verilir. Çoğu enfeksiyonlar için 60 mg/kg/günlük doz yeterli olacaktır. Yeni doğanlarda 30 ila 100 mg/kg/günlük dozlar iki ya da üçe bölünerek verilir. | Kuru raf ömrü: SEFFUR 25°C’nin altında saklandığı zaman kullanma süresi 3 yıldır. Yaş raf ömrü: Bütün enjektabl flakonlar sulandırıldıktan sonra tercihen bekletilmeden kullanılmalıdır. Bununla beraber SEFFUR intramusküler süspansiyonları ve direkt intravenöz enjeksiyon için hazırlanan sulu çözeltiler 25°C’nin altında saklanırsa 5 saat, soğukta saklanırsa 48 saat süreyle etkinliğini korur. Işıktan korunmalıdır. Hazırlanan SEFFUR süspansiyon ve çözeltilerinde saklama sırasında renk koyulaşması görülebilir.SEFFUR (5 mg/ml) %5 a/h veya %10 a/h ksilitol enjeksiyonunda 25ºC’de 24 saate kadar saklanabilir. |
| **Selovıta-D3 IM/Oral Ampul 300.000 IU 1x1 ml Ampul** | Vitamin D3 (Kolekalsiferol) | Vitamin D ve analogları, kolekalsiferol | D vitamini eksikliğinde sadece gastrointestinal emilim bozukluğu olan hastalarda endikedir. | A11CC05 | SGKEVD | - | 1 Haftada 1 x 1.0 | C | Doz ve tedavi süresi tedavi edilecek hastalığa göre hekim tavsiyesi ile be lir lenir. İlacın nasıl kullanılacağına doktorunuz karar verecektir. Hastalar doktoruntavsiyesine göre kullanmalıdır. | Doz ve tedavi süresi tedavi edilecek hastalığa göre hekim tavsiyesi ile belir lenir. | 25 °Caltındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak, ambalajında saklayınız. |
| **Seralin 50 Mg 28 Çentikli Film Tablet** | Sertralin=Sertralin hidroklorür | Selektif Serotonin Gerialım İnhibitörleri (SSRI’lar) | Depresyon ile birlikte görülen anksiyete semptomları da dahil olmak üzere, depresyon tedavisinde, hastalarda mani hikayesi olsun veya olmasın, endikedir. Tatminkar bir cevabı takiben, setralin tedavisine devam edilmesi, depresyonun başlangıç epizodunun nüksünün veya yeni depresyon epizodlarının oluşmasının engellenmesinde etkilidir | N06AB06 | SGKFOJ | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Sabah veya akşam günde tek doz halinde verilmelidir. | 13-17 yaş arasındaki obsesif kompulsif bozukluğu olan pediyatrik hastalarda sertralin uygulamasına 50 mg/gün dozunda başlanmalıdır. 6-12 yaş arasındaki obsesif kompulsif bozukluğu olan pediyatrik hastalarda sertralin uygulamasına 25 mg/gün dozu ile başlanmalıdır | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Serex Fılm Kaplı Tablet 200 Mg 30 Tablet** | Ketiapin fumarat | Antipsikotikler | Şizofreni tedavisinde endikedir.  bipolar bozukluk tedavisinde endikedir:  -Bipolar bozuklukta orta-ileri derece mani ataklarının tedavisinde  -Bipolar bozukluğa eşlik eden majör depresif atakların tedavisinde  -Daha önce ketiapin tedavisine yanıt vermiş olan bipolar bozukluğu olan hastalarda manik veya depresif atakların rekürrenslerinin önlenmesinde. | N05AH04 | SGKF8B | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Her bir endikasyon için farklı dozlama şemaları mevcuttur. | - | 25 ̊C altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan koruyarak saklayınız. Seyreltildikten sonra 2-8 ̊C’de buzdolabında 24 saat saklanabilir. |
| **Serum Fızyolojık Izotonik Enjeksıyonluk Çözelti 9 Mg/ml 10x2 ml Ampul** | %0.9 Sodyum klorür | Elektrolit çözeltileri | Katı antibiyotik preparatların, steril, apirojen ve izotonik enjeksiyon çözeltilerini hazırlamak için çözücü olarak gerektiğinde plazma yedeği olarak doğrudan doğruya enjeksiyon için,  Hücre-dışı sıvının belli bağlı yapıtaşlarından olan sodyum ve klorür iyonları içerdiğinden, bu iyonların kaybını karşılamak bakımından diyare, kusma ve vücuttan elektrolit kaybı olanlarda kullanılır. | B05XA03 | SGKFPX | - | - | C | Hücre-dışı sıvı ihtiyacı için plazma yedeği olarak kullanılırken günlük doz ihtiyaca göre düzenlenir ve genellikle 500 ila 1000 ml'yi geçmez |  |  |
| **Silvamed %1 40g Krem** | Gümüş sülfadiazin | Topikal kullanılan sülfonamidler | Gümüş sülfadiazine duyarlı gram-pozitif ve gram-negatif mikroorganizmalarla enfekte olan yanıkların profilaksi ve tedavisinde,  Bacak ülserleri ve bası yaralarında enfeksiyonun kısa süreli tedavisinde yardımcı olarak,  Deri nakli yapılan yerlerde ve geniş ölçülü yıpranmaların enfeksiyon profilaksisinde yardımcı olarak,  Parmağın etli kısmı, tırnak kaybı ve/veya distal falanksın parsiyel kaybının olduğu parmak ucu yaralanmalarında koruyucu olarak endikedir. | D06BA01 | SGKF4F | - | - | C | 3-5 mm kalınlığında bir tabaka halinde gümüş sülfadiazin uygulanmalıdır. | Prematürelerde ve iki aylıktan küçük bebeklerde kullanılmamalıdır | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Silverdin 400 Gr Krem** | Gümüş sülfadiazin | Topikal kullanılan sülfonamidler | Gümüş sülfadiazine duyarlı gram-pozitif ve gram-negatif mikroorganizmalarla enfekte olan yanıkların profilaksi ve tedavisinde,  Bacak ülserleri ve bası yaralarında enfeksiyonun kısa süreli tedavisinde yardımcı olarak,  Deri nakli yapılan yerlerde ve geniş ölçülü yıpranmaların enfeksiyon profilaksisinde yardımcı olarak,  Parmağın etli kısmı, tırnak kaybı ve/veya distal falanksın parsiyel kaybının olduğu parmak ucu yaralanmalarında koruyucu olarak endikedir. | D06BA01 | SGKF4F | - | - | C | 3-5 mm kalınlığında bir tabaka halinde gümüş sülfadiazin uygulanmalıdır. | Prematürelerde ve iki aylıktan küçük bebeklerde kullanılmamalıdır | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Sirdalud Mr 6 Mg 10 Kapsül** | Tizanidin= Tizanidin hidroklorür | Kas gevşetici, diğer santral etkili bileşikler | Nörolojik bozukluklara bağlı spastisitenin tedavisinde | M03BX02 | SGKFT9 | - | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Önerilen başlangıç dozu günde bir kez 6 mg’lık bir kapsüldür; gerektiğinde günlük doz her yarım haftada veya her hafta 6 mg’lık 1 kapsül arttırılabilir. Mutad doz günde 6 – 24 mg arasında değişmektedir. Klinik deneyimlere göre, günde bir kez, iki 6 mg kapsül ya da 12 mg bir kapsül olarak verilen toplam 12 mg dozun hastaların çoğunluğu için optimum doz olduğunu ve nadiren 24 mg’a (6 mg’lık 4 doz) gereksinim duyulduğu gözlenmiştir | Önerilmez | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Siroksil Tırnak Cılası Setı** | Siklopiroks | Topikalkullanım için diğer antifungaller | Tırnaklardaki mantar enfeksiyonlarının tedavisindeendikedir | D01AE14 | SGKFOU | - | - | B | Hasta tırnağa ilk ay günaşırı olarak ince bir tabaka halinde sürülür. Tırnağın etkin maddeye doyması sağlanır. Uygulama tedavinin 2. ayında haftada 2 kezden az olmamak kaydıyla ve 3. aydan itibaren haftada 1 kez olacak şekilde azaltılabilir | çocuklarda kullanılmamalıdır. | Işıktan korunmalıdır (örn. şişe kutu içinde saklanmalı veya kullanıldıktan sonra kutusunun içine yerleştirilmelidir). Şişe açıldıktan sonra, eğer önerilen şekilde saklanırsa, en az 6 ay dayanıklıdır. 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklanmalıdır. |
| **Sitafein IV İnfüzyon/Oral Kullanım İçin Çözelti İçeren Ampul 20 Mg/ml** | Kafein sitrat | Ksantin türevleri | Gestasyon yaşı 28 ila <33 hafta arasında olan bebeklerdeki prematüre apnesinin kısa vadeli tedavisinde kullanılmaktadır. | N06BC01 | A16411 | - | - | C | - | 30 dakikada yavaş intravenöz infüzyon şeklinde uygulanan kilogram başına 20 mg kafein sitrat yükleme dozudur. 24 saatlik bir aradan sonra, her 24 saatte bir 10 dakika süreyle yavaş infüzyon şeklinde kilogrambaşına 5 mg idame dozu verilebilir. Alternatif olarak, kilo başına 5 mg idame dozları örneğin 24 saatte bir nazogastrik tüp ile oral yolla verilebilir. | 25°C altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Sodyum Bikarbonat İ.V. İnf İçin Çözelti İçeren Ampul** | Sodyum Bikarbonat | Kan Yerine Kullanılanlar ve Perfüzyon Çözeltileri | Kardiyak kompresyon, ventilasyon ile adrenalin ve antiaritmik ajanların kullanımı gibi rekonstirüktif önlemlerin ardından, kardiyak arreste bağlı olarak gelişen metabolik asidozun  düzeltilmesinde endikedir | B05XA02 | SGKFPJ | - | - | C | Yaygın doz 1 mmol/kg'ı (1 ml/kg) takiben  10 dakika aralıklarla 0.5 mmol/kg'dır (0.5 ml/kg |  | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Somatex IV İnfüzyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Toz Ve Çözücü 3 Mg 1 Flakon+1 Ampul** | Somatostatin=Somatotropin salıverilmesini inhibe edici faktör | Hipotalamik hormon | Sirozlu vakalardaki gastro-özofageal varis kanamalarında, Pankreas ameliyatlarından sonra, pankreatik komplikasyonların profilaksisinde endikedir. Post-operatif fistül ve duodenum fistüllerinin sekresyonunu azaltmak için destekleyici tedavi ajanı olarak kullanılması önerilir | H01CB01 | SGKFQ8 | - | - | C | Tedavi periyodu boyunca, sürekli bir infüzyon olarak 3,5 mikrogram somatostatin/kg vücutağırlığı/saat devam edilir. Somatostatinin kısa yarılanma ömründen dolayı, infüzyon, 1dakikadan daha uzun süre ile kesintiye uğramamalıdır. | Somatostatinin bu hasta popülasyonunda uygulanması önerilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Spazmol 20 Mg/ml IM/IV/S.C. 3 Ampul** | Hiyosin-N-butilbromür=Skopolamin butilbromür=Skopolamin N-butil bromür | GİS Fonksiyonel hastalıklarında kullanılan ilaçlar-Belladona vetürevleri | Safra ve renal kolik dahil, akut gastro-intestinal, biliyer ve genito-ürinersistem spazmlarında ve gastro-duodenalendoskopi, radyoloji gibi tanıya ya da tedaviyeyönelik girişimler sırasındaki spazmlarda kullanılır. | A03BB01 | SGKF5A | - | 1 Günde 5 x 1.0 | C | Erişkinlerde ve 12 yaşından büyük adolesanlarda:Günde bir kaç kez intramüsküler, subkutan veya yavaşolarak intravenöz yoldan 1-2 ampulSPAZMOL(20-40 mg) uygulanabilir.Günlük en yüksek doz olan 100 mg aşılmamalıdır | Bebeklerde ve küçük çocuklarda:Ağır vakalarda: Günde birkaç kez intramüsküler, subkutan ve yavaşolarak intravenöz yoldanvücut ağırlığının kg’ıbaşına 0.3-0.6 mg kullanılabilir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Sugaver IV Enjeksıyonluk Çözelti 200 Mg/2 ml 10x2 ml Ampul** | Sugammadeks=Sugammadeks sodyum | Diğer tüm terapötik ürünler, antidotlar | Roküronyum ya da veküronyumun neden olduğu nöromüsküler bloğun geriye döndürülmesi. Pediyatrik popülasyon için: 2 yaş ve üzeri çocuk ve adolesanlarda sugammadeksin yalnızca roküronyumun neden olduğu nöromüsküler bloğun geriye döndürülmesinde kullanılması önerilir. | V03AB35 | A18527 | - | - | B | Sugammadeksin tavsiye edilen dozu, geriye döndürülecek olan nöromüsküler bloğun seviyesine bağlıdır | Çocuklar ve adolesanlarda (2–17 yaş), T2’nin yeniden ortaya çıkması durumunda roküronyum kaynaklı bloğun rutin geriye döndürülmesi için 2 mg/kg sugammadeks önerilir. | 30°C altındaki oda sıcaklığında saklanır. Dondurmayınız Işıktan korumak için ampul dış karton kutunun içerisinde saklanmalıdır. |
| **Sulbaksit 500 Mg IM/IV Flakon** | Ampisilin + sulbaktam | Sistemik Kullanılan Antibakteriyeller | Duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu enfeksiyonlarda endikedir. | J01CR01 | SGKEQT | - | 1 Günde 3 x 2.0 | B | Doktor tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde: Böbrek fonksiyonu normal erişkinlerde mutad günlük doz aralığı1500 mg (1000 mg ampisilin + 500 mg sulbaktam’a tekabül eden 2flakon SULBAKSİT 500mg) ila 12000 mg’dır (8000 mg ampisilin + 4000 mg sulbaktam’a tekabül eden 16flakon SULBAKSİT 500mg). Sulbaktamın günlük maksimum dozu 4000 mg’dır. Günlük dozlar genellikle 6-8saatlik aralara bölünerek verilir. Şiddetli olmayan enfeksiyonlar 12 saatte bir uygulama ile tedavi edilebilir. | Çocuklar, bebekler ve yeni doğanlarda enfeksiyonların çoğu için dozaj 150 mg/kg/gün (100 mg/kg ampisilin ve 50 mg/kg sulbaktama tekabül eder)’dür. | Flakonlar 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. İntramusküler uygulama için konsantre çözelti hazırlandıktan sonra bir saat içinde kullanılmalıdır. |
| **Sulcıd 1 Gr IM/IV Flakon** | Ampisilin + sulbaktam | Sistemik Kullanılan Antibakteriyeller | Duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu enfeksiyonlarda endikedir | J01CR01 | SGKEQT | - | 1 Günde 4 x 2.0 | B | Doktor tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde: Böbrek fonksiyonu normal erişkinlerde mutad günlük doz aralığı1500 mg (1000 mg ampisilin + 500 mgsulbaktam’a tekabül eden 2flakon SULBAKSİT 500mg) ila 12000 mg’dır (8000 mg ampisilin + 4000 mg sulbaktam’a tekabül eden 16flakon SULBAKSİT 500mg).Sulbaktamın günlük maksimum dozu4000 mg’dır. Günlük dozlar genellikle 6-8saatlik aralara bölünerek verilir. Şiddetli olmayan enfeksiyonlar 12 saatte bir uygulama ile tedavi edilebilir. | Çocuklar, bebekler ve yeni doğanlarda enfeksiyonlarınçoğu için dozaj 150 mg/kg/gün(100 mg/kg ampisilin ve 50 mg/kg sulbaktama tekabül eder)’dür. | Flakonlar 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. İntramusküler uygulama için konsantre çözelti hazırlandıktan sonra bir saat içinde kullanılmalıdır. |
| **Sulcıd Im/Iv Flakon 500 Mg/250 Mg 1 Flakon** | Ampisilin + sulbaktam | Sistemik Kullanılan Antibakteriyeller | Duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu enfeksiyonlarda endikedir | J01CR01 | SGKEQT | - | 1 Günde 3 x 2.0 | B | Doktor tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde: Böbrek fonksiyonu normal erişkinlerde mutad günlük doz aralığı1500 mg (1000 mg ampisilin + 500 mgsulbaktam’a tekabül eden 2flakon SULBAKSİT 500mg) ila 12000 mg’dır (8000 mg ampisilin + 4000 mg sulbaktam’a tekabül eden 16flakon SULBAKSİT 500mg).Sulbaktamın günlük maksimum dozu4000 mg’dır. Günlük dozlar genellikle 6-8saatlik aralara bölünerek verilir. Şiddetli olmayan enfeksiyonlar 12 saatte bir uygulama ile tedavi edilebilir. | Çocuklar, bebekler ve yeni doğanlarda enfeksiyonların çoğu için dozaj 150 mg/kg/gün(100 mg/kg ampisilin ve 50 mg/kg sulbaktama tekabül eder)’dür. | Flakonlar 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. İntramusküler uygulama için konsantre çözelti hazırlandıktan sonra bir saat içinde kullanılmalıdır. |
| **Sulcid 375 Mg 10 Film Tablet** | Sultamisilin(Sultamisilin tosilat dihidrat) | Sistemik Kullanılan Antibakteriyeller | Sinüzİt, otitis media, tonsilit dahil olmak üzere üst solunum yolu  enfeksiyonları  Bakteriyel pnömonibronşit dahil olmak üzere alt solunum yolu  enfeksiyonları  Üriner sistem enfeksiyonları ve piyelonefrit  Deri ve yumuşak doku enfeksiyonları  Gonokok enfeksiyonları | J01CR04 | SGKFQX | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | Erişkinlerde (geriyatrik hastalar dahil) tavsiye edilen sultamisilin dozu günde iki defa oral olarak alınan 375-750 mg'dır | 30 kg'ın altındaki çocuklarda hekimin isteğine bağlı olarak, 2-3 ya da 4 doza bölünmüş şekilde  (her 12-8 veya 6 saatte bir) 50 mg/kg/gün  sultamisilin verilmelidir. 30 kg ve üstündeki  çocuklarda günlük erişkin dozu verilmelidir (her  12 saatte 375-750 mg | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve kuru bir yerde saklanmalıdır. |
| **Sulinex Xr Tablet 37.5 Mg** | Venlafaksin=Venlafaksin hidroklorür | Diğer antidepresanlar | Majör depresyonuntedavisinde,-Majör depresyonun nüksünün ve yeni episodların engellenmesinde,-Yaygın anksiyete bozukluğu (YAB) tedavisinde,-Sosyal fobi tedavisinde,-Agorafobi ile birlikte veya agorafobi olmaksızın görülen panik bozukluğu tedavisinde endikedir | N06AX16 | SGKFV3 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Majör depresyonda tavsiye edilen başlangıç dozu günlük 75 mg SULİNEX XR’dır. 75 mg’lık günlük başlangıç dozuna cevap vermeyen hastalar, günde en fazla 375 mg’lık dozdan yarar görebilirler. | 18 yaşın altındaki çocuklarda venlafaksinin kullanımınabağlı yeterli deneyim yoktur, venlafaksin kullanımı önerilmez | 25°C altındaki oda sıcaklıklarında ve kuru bir yerde saklanmalıdır. |
| **Suprane Voltıl %100 İnhalasyon Çözelti 240 Ml** | Desfluran | Genel anestezikler, Halojenli hidrokarbonlar | Erişkinlerde yatarak ve günübirlik cerrahide, indüksiyon ve/veya idame anesteziği olarak ve yatarak ve günübirlik  pediyatrik cerrahide idame anesteziği olarak kullanılır. | N01AB07 | - | - | - | C | Yalnızca desfluran kullanımı için özel olarak  tasarlanmış bir vaporizatör kullanılarak  uygulanmalıdır. | - | 30°C’nin altında oda sıcaklığında saklanmalıdır. Kapağı sıkıca kapalı olarak dikey pozisyonda saklanmalıdır. |
| **Survanta İntratrakeal Süspansiyon 8 ml** | Beraktant | Akciğer surfaktanları | Prematüre bebeklerde, Respiratuvar Distres Sendromu’nun (RDS) (hiyalin membran hastalığı) önlenmesinde ve tedavisinde ("kurtarma") endikedir. SURVANTA, RDS insidansını, RDS 'ye bağlı mortaliteyi ve hava kaçağı komplikasyonlarını belirgin olarak azaltır | R07AA02 | SGKETS | - | - | - | - | SURVANTA'nın her dozu, doğum ağırlığı başına 100 mg fosfolipittir (maksimal doz 4 mL/kg). | Açılmamış flakonları 2°C-8°C arasında buzdolabında saklayınız. Işıktan korunmalıdır. |
| **Synagıs 50 Mg/0,5 ml IM Enjeksıyonluk Çözelti İçeren Flakon (1 Flakon)** | Palivizumab=Palivizumabum | Sistemik kullanım için antienfektifler, spesifik immünoglobülinler | Yüksek respiratuar sinsisyal (RSV) hastalığı riski taşıyan pediyatrik hastalarda virüs (RSV)’ün neden olduğu hastaneye yatışı gerektiren ciddi alt solunum yolu hastalığının önlenmesinde endikedir. | J06BB16 | SGKFI0 | var | 1 Ayda 4 x 1.0 | C | doğum yaşı 35 hafta veya daha az olan yenidoğanlar ve RSV sezonunda 6 aydan küçük olan bebekler, son 6 ayda kronik akciğer hastalığı tedavisi olan ve 2 yaşından küçük olan çocuklar, hemodinamik olarak ciddidoğumsal kalp hastalığı olan 2 yaşından küçük çocuklarda kullanılmaktadır. | SYNAGİS’in önerilen dozu vücut ağırlığına göre 15 mg/kg’dır. Toplumdaki RSV risk sezonu boyunca ayda bir uygulanmalıdır. Mümkün olduğunda, ilk doz, RSV sezonu boyunca aylık olarak uygulanmalıdır. SYNAGİS’in RSV sezonu boyunca kg başına 15 mg haricindeki dozlarda veya ayda bir uygulamadan farklı dozlamalarda etkililiği belirlenmemiştir. | 2°C ila 8°C arasında buzdolabında saklayınız. Dondurmayınız. Işıktan korumak amacıyla, flakonu kutusu içerisinde muhafaza ediniz. |
| **Synpitan Forte 5 IU/ml İM/İV Ampul** | Oksitosin | Hipotalamus ve hipofız hormonları ve analogları, Arka hipofiz hormonları | Doğum başlangıcı veya doğum sırasındaki kontraksiyon yetersizlikleri, Sezeryan ile doğumdan sonra (uterusun kısa sürede toplanmasını temin) Doğum kanamaları ve doğum sonrası atoni | H01BB02 | SGKFH6 | - | - | X | İnfüzyon çözeltisini hazırlamak için genellikle 2 ampul Postuitrin Fort (10 ünite) 1 L fizyolojik elektrolit çözeltisine aseptik koşullarda ilave edilir. 2-8 damla/dakika (1-4 mIU veya 0.1-0.4 mL/dakika) olarak başlatılan infüzyon hızı uterusun cevabına göre en fazla 40 damla/dakika (20 mIU veya 2 mL/dakika)'ya kadar artırılabilir. | Geçerli değildi | 2-8°C arasında buzdolabında saklayınız, dondurmayınız. |
| **Sevorane %100 250 Ml Likid Solüsyon** | Sevofluran | Genel anestezikler | Sevofluran, hastanede yatan veya yatmadan tedavi gören  pediyatrik ve erişkin hastaların cerrahisinde genel anestezinin indüksiyon ve idamesi için kullanılır | N01AB08 | A07226 | - | - | B | Anestezi sırasında vaporizatörden verilen sevofluran konsantrasyonları bilinmelidir | Yaşa göre pediyatrik hastalara ilişkin MAK değerleri KÜB’ndedir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Dondurmayınız. Kapağı sıkıca kapalı tutunuz. |
| **Taksen Iv 150 Mg 25 Ml Enjektabl Çözelti İçeren Flakon** | Paklitaksel | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar | İlgili kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. | L01CD01 | SGKFHY | Raporla ödenir | 1 Günde 1 x 2.0 | D | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | TAKSEN’in 18 yaşın altındaki çocuklarda ve ergenlerde güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Taksen 100 Mg Ml 1 Flakon** | Paklitaksel | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar | İlgili kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. | L01CD01 | SGKFHY | Raporla ödenir | 1 Günde 1 x 3.0 | D | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | TAKSEN’in 18 yaşın altındaki çocuklarda ve ergenlerde güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Taksen 300 Mg/50 Ml Iv Enj. Coz.Iceren Flk** | Paklitaksel | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar | İlgili kanser türlerinin tedavisinde kullanılır. | L01CD01 | SGKFHY | Raporla ödenir | 1 Günde 1 x 1.0 | D | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | TAKSEN’in 18 yaşın altındaki çocuklarda ve ergenlerde güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Tamovır 500 Mg Iv Inf Icın Lıyofılıze Toz Iceren 1 Flk** | Gansiklovir sodyum | Direkt etkili antiviraller-revers (ters) transkriptaz inhibitörü hariç nükleozidler ve nükleotidler | TAMOVİRflakon, immün yetersizliği bulunan bireylerdeki yaşamı ve görmeyi tehdit eden sitomegalovirüs (CMV) hastalığının önlenmesinde ve tedavisinde ve organ nakli hastalarındaCMV hastalığının önlenmesinde endikedir. | J05AB06 | SGKF3J | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | TAMOVİR 12 yaş üzerinde adölesanlar ve erişkinlerde endikedir. | 15-30°C arasındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. Işıktan korumak için orijinal kutusunda saklayınız. |
| **Tamprost Mr Kapsul 0.4 Mg 30 Kapsül** | Tamsulosin=Tamsulosin hidroklorür | Alfa-adrenoreseptör antagonistleri | benign prostat hiperplazisindeki (BPH) fonksiyonel  semptomların tedavisinde endike olan bir alfa1-adenoseptör  antagonistidir. | G04CA02 | SGKFRL | - | 1 Günde 1 x 2.0 | - | Kahvaltıdan ya da günün ilk öğününden  sonra alınmak üzere, günde bir kapsül. | - | 15-30°C arasındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. Işıktan korumak için orijinal kutusunda saklayınız. |
| **Tavanıc 500mg Tablet** | Levofloksasin | Sistemik kullanım için antibakteriyeller-florokinolonlar | Ürüne ait KÜB’de belirtilen ve levofloksasine duyarlı mikroorganizmaların etken olduğu enfeksiyonların tedavisinde kullanılır. | J01MA12 | SGKFB2 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | TAVANİC günde bir veya iki kez uygulanır. Dozaj enfeksiyonun tipine ve şiddetine ve ayrıca etken patojeninduyarlılığına bağlıdır. | TAVANİC çocuklarda ve büyümesi devam eden ergenlerde kontrendikedir. | 15-30°C arasındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. Işıktan korumak için orijinal kutusunda saklayınız. |
| **Tazoject İV 2.25 G Flakon** | Piperasilin - tazobaktam | Sistemik kullanıma yönelik antibakteriyeller | Alt solunum yolu enfeksiyonları; E.coli,Klebsiella sp.,  Enterococci sp., P. aeruginosa, Serratia sp H.influenza,  Bacterioides sp., ve anerobic cocci, metisiline duyarlı  S.aureus.  idrar yolu enfeksiyonları (komplike ve basit); E.coli, Klebsiella  sp., P.aeruginosa, mirabilis ve enterococci dahil Proteus sp., metisiline duyarlı S. aureus. İntra-abdominal enfeksiyonlar; E.coli, P.aeruginosa,  Enterococci sp., Clostridium sp., anerobic cocci, B.fragilis dahil  Bacterioides sp.  Cilt ve cilt yapısı enfeksiyonları; E.coli, Klebsiella sp., Serratia  sp., Acinetobacter sp., Enterobacter sp., P.aeruginosa, indolepositiveProteussp.,P.mirabilis,B.fragilis dahil Bacterioidessp.,  anerobic cocci, ve Enterococci, metisiline duyarlı S. aureus.  Bakteriyel septisemi; E.coli, Klebsiella sp., Enterobacter sp | J01CR05 | SGKFK6 |  | 1 Günde 4 x 1.0 | B | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | 2 yaşından küçük hastalarda TAZOJECT’ingüvenlilik ve etkililiği gösterilmemiştir. Kontrollü klinik çalışma verisi mevcut değildir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Seyreltilmiş flakon 12 saat içinde kullanılmalıdır. İçinde gansiklovir bulunan infüzyon solüsyonu buzdolabında saklanmalı ve 24 saat içinde kullanılmalıdır. Dondurulmamalıdır. |
| **Tazoject 4,5 Gr İV Enjeksiyonluk Liyofilize Toz İçeren Flk** | Piperasilin - tazobaktam | Sistemik kullanıma yönelik antibakteriyeller | Alt solunum yolu enfeksiyonları; E.coli,Klebsiella sp.,  Enterococci sp., P. aeruginosa, Serratia sp H.influenza,  Bacterioides sp., ve anerobic cocci, metisiline duyarlı  S.aureus.  idrar yolu enfeksiyonları (komplike ve basit); E.coli, Klebsiella  sp., P.aeruginosa, mirabilis ve enterococci dahil Proteus sp., metisiline duyarlı S. aureus. İntra-abdominal enfeksiyonlar; E.coli, P.aeruginosa,  Enterococci sp., Clostridium sp., anerobic cocci, B.fragilis dahil  Bacterioides sp.  Cilt ve cilt yapısı enfeksiyonları; E.coli, Klebsiella sp., Serratia  sp., Acinetobacter sp., Enterobacter sp., P.aeruginosa, indolepositiveProteussp.,P.mirabilis,B.fragilis dahil Bacterioidessp.,  anerobic cocci, ve Enterococci, metisiline duyarlı S. aureus.  Bakteriyel septisemi; E.coli, Klebsiella sp., Enterobacter sp | J01CR05 | SGKFK6 | - | 1 Günde 4 x 1.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Böbrek fonksiyonu normal, ağırlığı 40 kg'a kadar  çocuklarda önerilen doz 8 saatte bir 112.5 mg/kg'dır. Böbrek fonksiyonu normal ağırlığı  40kg üzeri çocuklara erişkin dozu uygulanır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklanmalıdır. |
| **Tekamen 100 Mg/5 ml İV İnfüzyon Çözeltisi İçeren Flakon** | İrinotekan hidroklorür trihidrat | Antineoplastik ajanlar-bitkisel alkaloidler ve diğer doğal ürünler-topoizomeraz 1 (top1) inhibitörleri | Kolorektal kanser: TEKAMEN, ilerlemiş kolorektal kanser tedavisinde: İlerlemiş hastalık için daha önceden kemoterapi almamış hastalarda 5-FU ve folinik asit ile beraber, 5-FU içeren tedavi rejimleri ile cevap alınamayan hastalarda tek ajan olarak kullanılır. Küçük hücreli akciğer kanserinin yineleme gösteren veya tedaviye dirençli hastalarda 2. basamak tedavisinde: Küçük hücreli akciğer kanserinde birinci basamak kemoterapi sonrası yineleme gösteren veya tedaviye dirençli hastalarda 2. basamak tedavide tek ilaç olarak veya kombinasyon rejimlerinde kullanılır. | L01CE02 | SGKF6S | Raporla ödenir. | 21 Günde 1 x 7.0 | D | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | TEKAMEN’in pediyatri hastalarında etkinliği henüz belirlenmemiştir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Tekamen 40 Mg/2 ml İV İnfüzyon Çözeltisi İçeren Flakon** | İrinotekan hidroklorür trihidrat | Antineoplastik ajanlar-bitkisel alkaloidler ve diğer doğal ürünler-topoizomeraz 1 (top1) inhibitörleri | Kolorektal kanser: TEKAMEN, ilerlemiş kolorektal kanser tedavisinde: İlerlemiş hastalık için daha önceden kemoterapi almamış hastalarda 5-FU ve folinik asit ile beraber, 5-FU içeren tedavi rejimleri ile cevap alınamayan hastalarda tek ajan olarak kullanılır. Küçük hücreli akciğer kanserinin yineleme gösteren veya tedaviye dirençli hastalarda 2. basamak tedavisinde: Küçük hücreli akciğer kanserinde birinci basamak kemoterapi sonrası yineleme gösteren veya tedaviye dirençli hastalarda 2. basamak tedavide tek ilaç olarak veya kombinasyon rejimlerinde kullanılır. | L01CE02 | SGKF6S | Raporla ödenir. | 21 Günde 1 x 4.0 | D | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | TEKAMEN’in pediyatri hastalarında etkinliği henüz belirlenmemiştir. | 25°C’nin altındaki odasıcaklığında saklanmalıdırlar. Çözeltiler: Çözeltiler, talimat doğrultusunda sulandırıldıklarında buzdolabında (2 -8°C) 48 saatoda sıcaklığında 24 saat dayanıklı kalırlar. Seyreltilmişçözeltiler buzdolabında (2-8°C), IV torbaveya şırıngalar içinde saklandıklarında 48 saat dayanıklı kalır. Kullanılmayan çözelti atılmalıdır. |
| **Tekan-L 4 Mg İV Enjeksiyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon** | Topotekan=Topotekan hidroklorür | Antineoplastik ajanlar-bitkisel alkaloidler ve diğer doğal ürünler-topoizomeraz 1 (top1) inhibitörleri | Topotekan monoterapi halinde aşağıdaki tedaviler için endikedir. Metastatik over kanserinde birinci basamak tedavisi veya izleyen kemoterapinin başarısız olduğu hastalıkta. Birinci basamak tedavi ile yeniden tedavinin uygun bulunmadığı relaps küçük hücreli akciğer kanseri hastalarında | L01CE01 | SGKFTJ | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | D | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Veriler sınırlı olduğu için çocuklarda kullanımı tavsiye edilmemektedir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdırlar. |
| **Tekfın Krem %1 30g Tüp** | Terbinafin=Terbinafin hidroklorür | Topikal kullanım için antifungal | Tinea pedis  Tinea korporis/kruris  Kutanöz kandidiazis  Pityriasis (Tinea) versicolor | D01AE15 | SGKFS9 | - | - | B | Tinea korporis, kruris: 1 hafta, günde bir kez  Tinea pedis: 1 hafta, günde bir kez  Kutanöz kandidiasis: 1 hafta, günde bir veya iki kez Pityriasis versicolor: 2 hafta, günde bir veya iki kez | Çocuklarda kullanımının güvenilirliği kesin olarak kanıtlanmamıştır. | 25°C ’nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan korunarak saklanmalıdır. |
| **Tekfin 250 Mg Tablet** | Terbinafin=Terbinafin hidroklorür | Sistemik antifungaller | Onikomikozis, Tinea capitis,  Tinea pedis,  Tinea corporis,  Tinea cruris | D01BA02 | SGKFS8 | - | 1 Günde 1 x 1.0 | B | Günde tek doz 250 mg tablet verilir. | Çocuklarda kullanımının Güvenilirliği kesin olarak kanıtlanmamıştır. | 25°C ’nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan korunarak saklanmalıdır. |
| **Tekosit 200 Mg IM/IV Liyofilize Toz İçeren 1 Ampül** | Teikoplanin | Glikopeptid antibakteriyel | TEKOSİT, diğer antibiyotiklere (metisilin ve sefalosporinler gibi) dirençli olanlar da dahil olmak üzere, duyarlı gram-pozitif bakterilerin neden olduğu enfeksiyonların tedavisinde  endikedir. TEKOSiT, penisilinler ya da sefalosporinlere karşı  alerjisi bulunan hastalardaki enfeksiyonların tedavisinde de  endikedir | J01XA02 | SGKFRQ | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Orta şiddette enfeksiyonlarda: yükleme dozu: ilk gün i.m. Veya i.v. Olarak tek doz  400 mg. İdame dozu: i.m. Veya i.v. Olarak günde tek doz 200 mg.  Şiddetli enfeksiyonlarda: yükleme dozu: 12 saat arayla i.v. Olarak Üç kez uygulanan  400 mg idame dozu: i.m. Veya i.v. Olarak | Doz önerileri, yetişkinlerde ve 12 yaşından büyük çocuklarda aynıdır.2 aydan büyük ve 12 yaşından küçük çocuklarda: Yükleme dozu olarak, ilk üç uygulama için her 12 saatte bir 10 mg/kg vücut ağırlığındaintravenöz doz uygulanır. İdame dozu olarak, günde 6-10 mg/kg vücut ağırlığındatek dozla intravenöz yoldan devam edilir. Yenidoğanlar ve 2 aylıktan küçük bebeklerde: Yükleme dozu olarak, tedavinin ilk günü için 16 mg/kg vücut ağırlığında intravenöz infüzyon yoluyla uygulanan tek yükleme dozudur. İdame dozu olarak, günde bir kez intravenöz infüzyon yoluyla8 mg/kgvücut ağırlığında uygulanır | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Tekosit 400 Mg IM/IV Liyofilize Toz İçeren 1 Flakon** | Teikoplanin | Glikopeptid antibakteriyel | TEKOSİT, diğer antibiyotiklere (metisilin ve sefalosporinler gibi) dirençli olanlar da dahil olmak üzere, duyarlı gram-pozitif bakterilerin neden olduğu enfeksiyonların tedavisinde  endikedir. TEKOSiT, penisilinler ya da sefalosporinlere karşı  alerjisi bulunan hastalardaki enfeksiyonların tedavisinde de  endikedir | J01XA02 | SGKFRQ | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Orta şiddette enfeksiyonlarda: yükleme dozu: ilk gün i.m. Veya i.v. Olarak tek doz  400 mg. İdame dozu: i.m. Veya i.v. Olarak günde tek doz 200 mg.  Şiddetli enfeksiyonlarda: yükleme dozu: 12 saat arayla i.v. Olarak Üç kez uygulanan  400 mg idame dozu: i.m. Veya i.v. Olarak günde tek doz 400 mg. | 2 aydan büyük ve 16 yaşından küçük  Çocuklarda: Çoğu gram-pozitif enfeksiyon için önerilen doz, ilk Üç uygulama için 10 mg/kg'lık  İntravenöz dozun 12 saatte bir uygulanmasıdır.  Daha sonra uygulamaya, günde 6 mg/kg'lık tek dozla intravenöz ya da intramüsküler yoldan devam edilir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Tenrıbel 245 Mg 30 Film Tablet** | Tenofovir=Tenofovir disoproksil=Tenofovir disoproksil fumarat | Direkt etkili antiviraller-nükleozid revers transkriptaz inhibitörleri | HIV-1 ve Hepatit-B enfeksiyonlarının tedavisinde endikedir. | J05AF07 | SGKFRZ | Raporla ödenir | 1 günde 1 x 1.0 | B | Kronik hepatit B tedavisi veya HIV tedavisi için önerilen doz, günde bir kez yiyeceklerle beraber veya aç karnına alınan bir tablettir. | 12 yaş veya üzeri HBV ile enfekte adolesanlar (≥35 kg): Günde bir kez yemekle birlikte bir tablet. Tedavinin optimum süresi henüz bilinmemektedir.12 yaş veya üzeri HIV ile enfekte adolesanlar (≥35 kg): Günde bir kez yemekle birlikte bir tablet.  12 yaş altı <35 kg ağırlığındaki HIV veya HBV ile enfekte çocuklar: Daha küçük çocuklar için herhangi bir veri mevcut değildir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Tensart Plus Tablet 16 Mg/12.5 Mg 28 Tablet** | Kandesartan + Hidroklorotiyazid | Anjiotensin ıı antagonistleri ve diüretikler | Kandesartan sileksetil veya hidroklorotiyazid ile monoterapinin yeterli olmadığı primer hipertansiyon | C09DA06 | SGKF7V | - | 1 Günde 1 x 1.0 | D | TENSART PLUS'ın önerilen dozu günde bir defa bir tablettir. | TENSART PLUS’ın 0-18 yaşları arasındaki çocuklar üzerindeki güvenilirliği ve etkisi belirlenmemiştir. Herhangi bir veri mevcut değildir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Nemden ve ışıktan koruyunuz. |
| **Tensart Tablet 8 Mg 28 Tablet.** | Kandesartan=Kandesartan sileksetil | Kombine olmayan anjiotensin ıı antagonistleri | Primer hipertansiyon. Anjiyotensin dönüştürücü enzim (ADE) inhibitörleri tolereedilmediğinde kalp yetmezliği ve sol ventrikül sistolik fonksiyonu bozukluğu (sol ventrikül ejeksiyon fraksiyonu ≤ %40) bulunan erişkin hastaların tedavisi ya da mineralokortikoid reseptör antagonistleri tolere edilmediğinde optimal tedaviye rağmen semptomatik kalp yetmezliği olan hastalara ADE-inhibitörlerine ek tedavi olarak | C09DA06 | SGKF7U | - | 1 Günde 1 x 1.0 | X | TENSART'ın önerilen başlangıç dozu ve normal idame dozu gündebir defada 8 mg'dır. Antihipertansif etkinin büyük bir kısmı, tedavinin başlamasından sonraki 4 hafta içinde elde edilir. | TENSART' ın çocuklar ve adolesanlar (18 yaş altı) üzerindeki güvenliliği ve etkililiği belirlenmemiştir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Teobag-200 %0.2 100 ml Sol (Setsız Torba)** | Teofilin=Aminofilin=Metafilin=Öfilin | Tıkayıcı havayolu hastalıklarında kullanılan diğer sistemik ilaçlar- ksantinler | −Astım belirtilerinin tedavi ve önlenmesinde. −Kronik bronşit ve amfizemde görülen, geri dönüşümlü bronkospazm belirtilerinin tedavisinde ve önlenmesinde. | R03DA04 | SGKFS3 | - | - | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Preparat, 6 aylıktan küçük bebeklerde, metabolizmasındaki önemli farklılıklar nedeniyle ancak çok gerekliyse kullanılmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve orijinal ambalajında saklayınız. |
| **Teokap Sr 200 Mg Kapsül** | Teofilin=Aminofilin=Metafilin=Öfilin | Tıkayıcı havayolu hastalıklarında kullanılan diğer sistemik ilaçlar- ksantinler | TEOKAP aşağıdaki durumlarda endikedir:  • Bronşiyal astım  • Kronik bronşit  • Pulmoner amfizeme bağlı bronkospazmlar | R03DA04 | SGKFS2 | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Altı yaşın altındaki çocuklar, TEOKAP kapsüldeki dozlardan daha düşük dozlarda teofiline gerek duyduğundan, TEOKAP ile tedavi edilmemelidir. | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Terminus %1 Krem 30 Gr** | Terbinafin=Terbinafin hidroklorür | Topikal kullanım için antifungaller | Terapötik endikasyonlar •Tinea pedis •Tinea korporis/kruris •Kutanöz kandidiazis •Pityriasis (Tinea) versicolor | D01AE15 | SGKFS9 | - | - | B | TERMİNUSKrem, endikasyona bağlı olarak, günde bir veya iki kez uygulanabilir | Çocuklarda kullanımının güvenilirliği kesin olarak kanıtlanmamıştır. TERMİNUSkremin 16 yaşınaltındaki çocuklarda kullanımına ilişkin sınırlı deneyim olduğundan bu yaş grubunda kullanılması önerilmez | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Thiocıllıne 5 Gr Oft. Göz Pomadı** | Basitrasin + Neomisin sülfat | Polipeptid Antibiyotikler | Konjoktivit, blefarit, arpacık, şalazyon, göz kapağı yara ve yanıkları, mikrobik göz enfeksiyonlarında kullanılır. | S01AA30 | SGKET6 | - | - | C | Günde 3-4 defa göze uygulanır | Topikal kullanım ile ilgili olarak, pediyatrik hastalar için herhangi bir bilgi bulunmamaktadır | Özel bir muhafaza şartı yoktur. Preparat aşırı sıcakta bırakılmamalı, 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Thiocilline 30 Gr Deri Pomadı** | Basitrasin + Neomisin sülfat | Polipeptid Antibiyotikler | Primer piyoderma (impetigo, ektima, sikosis vulgaris, paronişia,  panaris, fronkül),  Sekonder enfekte dermatozlar (egzema, herpes, seboreik  dermatit),  Dış kulak yolu enfeksiyonları, yaralar ve diğer cilt travmaları,  meme başı çatlakları ve yanıkların tedavisinde kullanılır. | D06AX | SGKET5 | - | - | C | Günde 3-4 defa deriye uygulanır | Topikal kullanım ile ilgili olarak, pediyatrik hastalar için herhangi bir bilgi bulunmamaktadır. | 15°C-30°C arasında saklayınız. |
| **Tıacard 25 Mg Enjeksıyonluk/ İnfuzyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Lıyofılıze Toz Ve Çözücü (1 Flakon+1** | Diltiazem=Diltiazem hidroklorür=Diltiazem malat | Selektif kalsiyum kanal blokörleri | SupraventriKüler taşiaritmiler,  Vazospastik anjina pektoris ve stabil olmayan anjina pektoris, Anjiyoplastik postoperatif iskemi ve vazospazm. | C08DB01 | SGKEY2 | - | - | C | Supraventriküler taşiaritmilerin tedavisinde önerilen doz, 0.25-0.30 mg/kg'dır. Koroner arter spazmına bağlı akut miyokard iskemilerinde 0.15 mg/kg'lık doz 1-2 dakika içinde intravenöz yoldan uygulanabilir. | Pediyatrik hastalarda güvenilirlik ve etkinliği değerlendirilmemiştir. | 25°Caltındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Tıgecıd 50 Mg IVİnf. Çöz İçin Lıyo Toz Iceren 10 Flakon** | Tigesiklin | Tetrasiklinler | Metisiline dirençli Staphylococcus aureus (MRSA) da dahil komplike deri ve deri yapısı enfeksiyonları  Komplike intraabdominal enfeksiyonlar  Bakteriyeminin eşlik ettiği vakalar dahil Streptococcus  pneumoniae (penisiline duyarlı izolatlar),  Haemophilus influenza (beta laktamaz negatif izolatlar) ve  Legionella pneumophila'nın neden olduğu toplum kökenli bakteriyel pnömoni. | J01AA12 | SGKFST | - | 1 Günde 2 x 1.0 | D | 100 mg başlangıç dozundan sonra 12 saatte bir 50 mg şeklinde kullanılır | Dişlerde oluşabilecek renk  değişikliklerinden dolayı 8 yaşından küçük çocuklarda kullanılmamalıdır. 18 yaşından  küçük çocuklarda ise tigesiklinin güvenlilik ve  etkililiği belirlenmemiş olduğundan bu yaş grubunda kullanımı önerilmemektedir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz |
| **Tılanta 90 Mg Film Kaplı Tablet** | Tikagrelor | Heparin hariç trombosit agregasyon inhibitörleri | Asetilsalisilik asit (ASA) ile birlikte uygulanan TİLANTA, tıbbi gözetimdeki hastalar veperkütan koroner girişim (PKG) veya koroner arter bypass grefti (KABG) ile tedavi edilen hastalardad ahil olmak üzere,akut koroner sendromlu (stabilolmayananjina,STyükselmesizmiyokard enfarktüsü [NSTEMI] veya ST yükselmeli miyokard enfarktüsü [STEMI] olan)hastalardatrombotikolayların(kardiyovaskülerölüm,miyokardenfarktüsüveinme)önlenmesindeendikedir. | B01AC24 | SGKFZR |  | 1 Günde 2 x 1.0 | C | TİLANTA tedavisi, tek dozluk 180mg yükleme dozu (ikitane90mg’lıktablet)ile başlatılır ve günde iki kez 90 mg ile devam edilir. | Tikagrelorun 18 yaşın altındaki çocuklarda etkililiği ve güvenliliği belirlenmemiştir. Veri mevcut değildir. | 25°C’nin altında oda sıcaklığında ve serin bir yerde saklayınız. |
| **Tısseel Lyo 2 ml Trombın Coz. Ve 2 ml Fıbrınojen Çözelti Yapıştırıcı** | Fibrin yapıştırıcı | Antihemorajik | Daha iyi bir hemostaz sağlanmasında  Doku yapıştırıcı olarak damar cerrahisi, gastrointestinal  anastomozlar ile serebrospinal sıvı veya duramater ile temas  oluşabilen beyin cerrahisi ve diğer cerrahi girişimlerde (örn.  KBB, göz ve spinal cerrahi) yara iyileşmesi veya sütür desteği için.  Ayrılmış dokuların (örn.. doku flepleri, greftler, split skin greftler  [mesh greftler]) yapıştırma/sızdırmazlığı güçlendirmel için | B02BC30 | SGKF1O | - | - | C | Uygulanacak dozu, cerrahi girişimin şekli, etkilenen alanın büyüklüğü, uygulamanın nasıl yapılacağı ve uygulama sayısı belirler. | Ürünün Güvenlilik ve etkililiği pediyatrik hastalarda değerlendirilmemiştir. | 25°C'nin altında, oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Tıxalor 90 Mg Film Tablet** | Tikagrelor | Heparin hariç trombosit agregasyon inhibitörleri | Asetilsalisilik asit (ASA) ile birlikte uygulanan TİXALOR, tıbbi gözetimdeki hastalar veperkütan koroner girişim (PKG) veya koroner arter bypass grefti (KABG) ile tedavi edilen hastalardad ahil olmak üzere,akut koroner sendromlu (stabilolmayananjina,STyükselmesizmiyokard enfarktüsü [NSTEMI] veya ST yükselmeli miyokard enfarktüsü [STEMI] olan)hastalardatrombotikolayların(kardiyovaskülerölüm,miyokardenfarktüsüveinme)önlenmesindeendikedir. | B01AC24 | SGKFZR |  | 1 Günde 2 x 1.0 | C | TİXALOR tedavisi, tek dozluk 180mg yükleme dozu (iki tane 90mg’lık tablet) ile başlatılır ve günde iki kez 90 mg ile devam edilir. | Tikagrelorun 18 yaşın altındaki çocuklarda etkililiği ve güvenliliği belirlenmemiştir. Veri mevcut değildir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Rekonstitüe edilmiş solüsyon sarı-turuncu renginde olmalıdır; bu renk oluşmamışsa solüsyon kullanılmayıp atılmalıdır. Rekonstitüe edildiğinde, tigesiklin oda sıcaklığında (15°C-25°C) 24 saate kadar (flakonda 6 saate kadar, I.V. torbasında geriye kalan süre boyunca) saklanabilir. |
| **Tinserc 8 Mg 30 Tablet** | Betahistin=Betahistin hidroklorür=Betahistin mezilat | Anti-vertigo preparatları | Meniere Sendromunda ve vestibular vertigonun semptomatiktedavisinde endikedir. | N07CA01 | SGKETV | - | 1 Günde 3 x 1.0 | B | Günde 3 defa 1 veya 2 tablet. Günlük doz 24 ila 48 mg arasında değişir ve daha yüksek plazma seviyelerine ulaşmak için 3 doz halinde uygulanmalıdır. Doz, ilaca verilen cevaba uygun olarak hastaya göre ayarlanmalıdır. | Etkililiği ve güvenliliği açısından bu yaş grubunda yeterli düzeyde veri bulunmadığından, 18 yaşın altındaki çocuklarda kullanılması önerilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Tiopati Hr Film Tablet 600 Mg** | Alfa-lipoik asit=Lipoik asit=Tioktamit=Tioktik asit | Çeşitli sindirim kanalı ve metabolizma ürünleri | Periferal (sensomotor) diabetik polinöropatisemptomlarının tedavisinde endikedir. | A16AX01 | SGKEPT | - | 1 Günde 1 x 1.0 | B | Günlük doz; kahvaltıdan yaklaşık 30 dakika önce tek doz olarak alınan TİOPATİ film tablettir. | Çocuklarda ve adölesanlarda kullanımına ait yeterli klinik deneyim olmadığından, TİOPATİçocuklarda kullanılmamalıdır. | 2- 25°C’nin arasındaki sıcaklıklarda saklanmalıdır. Dondurulmasından kaçınılmalıdır. Donmuş ürünler çözündürülerek kullanılmamalıdır. |
| **Todavit IM / IV Enjeksiyonluk /İnfüzyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Toz** | Parenteral beslenme(yağda ve suda çözünen vitamin kompleksi) | Kan replasman ve perfüzyon solüsyonları- vitaminler | Erişkin ve 11 yaşından büyük çocukların günlük ihtiyaçlarına uygun olarak, oral alımın kontrendike veya yetersiz olduğu (yetersiz beslenme, gastrointestinal malabsorbsiyon, parenteral beslenme vb.) veya mümkün olmadığı durumlarda intravenöz yoldan vitamin uygulaması gerektiğinde endikedir. | B05XC | SGKFFI | - | - | C | Erişkinler ve 11 yaş üstündeki çocuklarda günlük doz 1 flakondur. Artmış besin gereksinimi olan özel durumlarda (ciddi yanıklar vb.) günlük 2-3 flakongibi yüksek dozlar kullanılabilir. | Uygulanacak doz ve infüzyonhızı, erişkinlerdeki gibi hastanın ağırlığına, klinik ve biyolojik durumuna ve birlikte uygulanan tedaviye göre hekim tarafından ayarlanır. Bu popülasyonda11 yaşın altındaki kullanımına ilişkin yeterli veri bulunmamaktadır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Toınex Enjeksıyonluk Çözelti 250 Mg/5 ml 5x5 ml Ampul** | Fenitoin=Fenitoin sodyum | Antiepileptikler-hidantoin türevleri | Fenitoin tonik-klonik (grand mal) tipinde status epileptikusun kontrol altına alınmasında ve beyin cerrahisi ve/veya ağır kafa travması sırasında ya da sonrasında konvülsiyonların önlenmesi ve tedavisinde endikedir. Ayrıca kardiyak aritmilerde, dijital entoksikasyon ve miyokard enfarktüsü sonrası olayların tedavisinde de kullanılmıştır. | N03AB02 | SGKF1C | - | - | D | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Yenidoğanlarda; Yenidoğanlar ve çocuklarda fenitoinin emilimi oral uygulamadan sonra güvenilmez olabilir. İntravenöz uygulanan 15-20 mg/kg'lık yükleme dozu çoğu durumda, genellikle kabul edilen terapötik aralıkta (10-20 mcg/mL) serum konsantrasyonları sağlar. İlaç hızı dakikada 1-3 mg/kg'ı geçmemek üzere yavaşça intravenöz yolla enjekte edilmelidir. Bebek ve çocuklarda; Doz erişkinlerde olduğu gibidir, bununla birlikte çocukların fenitoini erişkinlerden daha hızlı metabolize etme eğilimde olduğu gösterilmiştir. Dozaj rejimleri belirlenirken bazı durumlarda kısmen fayda olduğundan serum seviyelerinin izlenmesi akılda tutulmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Tomec Steril Oftalmik Solüsyon** | Dorzolamit - timolol | Antiglokom preparatlar ve miyotikler | oküler hipertansiyonu, açık açılı glokomu, psödoeksfolyatif glokomu ya da diğer sekonder açık açılı glokomu olan hastalarda, kombine tedavinin uygun olduğu durumlarda,  yükselmiş intraoküler basıncın (ĠOB) tedavisinde endikedir. | S01ED51 | SGKEYO | - | 1 Günde 2 x 2.0 | C | Etkilenmiş göz(ler)e günde iki kez bir damla | 2 yaş altı pediyatrik hastalarda güvenlilik incelenmemiştir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Topotu 4 Mg/4 ml Konsantre İnf. Çözeltisi** | Topotekan=Topotekan hidroklorür | Antineoplastik ajanlar-bitkisel alkaloidler ve diğer doğal ürünler-topoizomeraz 1 (top1) inhibitörleri | Topotekan monoterapi halinde aşağıdaki tedaviler için endikedir.Metastatik over kanserinde ilk basamak tedavisi veya izleyen kemoterapinin başarısız olduğu durumlarda.Birinci basamak tedavi ile yeniden tedavinin uygun bulunmadığı relaps küçük hücreli akciğer kanseri hastalarında. | L01CE01 | SGKFTJ | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | D | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Veriler sınırlı olduğu için çocuklarda kullanımı tavsiye edilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Topoxın IV İnfüzyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Lıyofilize Toz 4 Mg 1 Flakon** | Topotekan=Topotekan hidroklorür | Antineoplastik ajanlar-bitkisel alkaloidler ve diğer doğal ürünler-topoizomeraz 1 (top1) inhibitörleri | Topotekan monoterapi halinde aşağıdaki tedaviler için endikedir. Metastatik over kanserinde birinci basamak tedavisi veya izleyen kemoterapinin başarısız olduğu hastalıkta. Birinci basamak tedavi ile yeniden tedavinin uygun bulunmadığı relaps küçük hücreli akciğer kanseri hastalarında. | L01CE01 | SGKFTJ | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | D | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Veriler sınırlı olduğu için çocuklarda kullanımı tavsiye edilmemektedir. | 30°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Toujeo 300 U/ml Solostar Sc Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Kullanıma Hazır Enjeksiyon Kalemi** | İnsülin glargin | Uzun etkili insülin ve analogları | Yetişkinlerde, adolesanlarda ve 6 yaşından itibaren çocuklarda diabetes mellitus tedavisinde endikedir. | A10AE04 | SGKG81 | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 200.0 | C | TOUJEO,tercihen her gün aynı saatte olmak üzere, günün herhangi bir saatinde günde bir kez uygulanan bazal bir insülindir. TOUJEO doz rejimi (doz ve zamanlama) bireysel yanıta göre ayarlanmalıdır. | Yetişkin hastalar ile aynı prensiplere dayanarak, 6 yaşından itibaren çocuklarda ve adolesanlarda kullanılabilir. Bazal insülinden TOUJEO tedavisine geçişte, bazal ve bolus insülindeki doz azaltımının, hipoglisemi riskini minimize etmek amacıyla bireysel hasta bazında değerlendirilmesi gerekir. Güvenliliği ve etkililiği, 6 yaşından küçük çocuklarda kanıtlanmamıştır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Şişeyi karton ambalajında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Tracutil 10 Ml 5 Ampul** | Parenteral beslenme(eser elementler) | İnfüzyonluk konsantre eser elementler | intravenöz beslenmenin bir parçası olarak yetişkin hastalarda eser element kaynağı olarak kullanılır | B05XA30 | SGKFIO | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Bazal gereksinimi karşılamak için tavsiye  edilen günlük doz 10 ml'dir (1 ampul). | TRACUTİL neonatlarda, infantlarda ve çocuklarda kullanılmamalıdır. | 25°C’nin altında ışıktan uzak bir yerde orijinal ambalajında saklandığı takdirde ambalaj üzerinde belirtilen tarihe kadar stabildir. |
| **Tramosel 100 Mg/2 ml IV/IM/Sc Enj Çöz. İçeren 5 Ampul** | Tramadol=Tramadol hidroklorür | Analjezikler/Diğer opioidler | Orta veya şiddetli ağrıların tedavisinde endikedir | N02AX02 | SGKFTN | - | 1 Günde 4 x 1.0 | C | Doz ayarlaması, ağrının şiddetine ve hastanın verdiği bireysel yanıta göre yapılmalıdır | 1-12 yaş arasındaki çocuklarda tek dozda 1-2  mg/kg tramadol kullanılır. | 25°C’nin altında ışıktan uzak bir yerde orijinal ambalajında saklandığı takdirde ambalaj üzerinde belirtilen tarihe kadar stabildir. |
| **Trınıty 10 Mg/10 ml IV Infuzyonluk Çözelti** | Gliserol trinitrat=Nitrogliserin | Kardiyak hastalıklarda kullanılan vazodilatörler ve organik nitratlar | Şiddetli angina pektoris (örn: stabil olmayan veya vazospastik angina)  Akut myokard infarktüsü, Akut sol ventrikül yetmezliği,  Kalp yetmezliğine bağlı hipertansif kriz, Kontrollü Hipotansiyon | C01DA02 | SGKF42 | - | - | C | 0.75 ile 8 mg. Nadiren 10 mg. | Pediatride etkinliği ve güvenirliği saptanmamıştır. | Buzdolabında (2°C -8°C’de) saklayınız. Dondurmayınız. TOUJEO’yı buzdolabında dondurucu bölmeye yakın yere koymayınız veya soğutma paketi ile temas ettirmeyiniz. Her kullanımdan sonra kullanıma hazır enjeksiyon kalemlerini ışıktan korumak için dış kutusunda saklayınız. |
| **Triaver Ampul 40 Mg/ml, 1 ml** | Triamsinolon | Glukokortikoidler | Dermatozlar, alerjik hastalıklar, romatoid artrit ile türleri ve öteki kollagen doku hastalıklarında kas içine uygulanır. artrit, sinovit, tendinit, tenosinovit, bursit ve osteoartritte direkt hastalıklı yere uygulanır | H02AB08 | SGKFTW | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Erişkinlerde ve 12 yaşından büyük çocuklarda başlangıç dozu 60 mg'dır. İdame dozu hastanın verdiği yanıta ya da elde edilen iyileşme derecesine ve süresine göre 40 ila 80 mg arasında değişir. Bazı hastalarda 20 mg yeterli olabilir. | 6-12 yaş arasındaki çocuklarda başlangıç dozu 40 mg'dır. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz. |
| **Trocmetam IV/IM Flakon 20 Mg 1 Flakonluk Ambalaj.** | Tenoksikam | Non-steroidal antiinflamatuvarlar ve antiromatik ürünler (Oksikamlar) | osteoartrit, romatoid artrit ve ankilozan spondilit belirti ve bulgularının tedavisi ile akut gut artriti, akut kas iskelet sistemi ağrıları, postoperatif ağrı ve dismenore tedavisinde etkilidir | M01AC02 | SGKFS1 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | 1. trimester  için C  2. trimester  için C  3. trimester  için D | Primer dismenore için önerilen doz günde tek doz 20-40 mg.'dır | Ergenler ve çocuklar için, klinik deneyim eksikliği nedeniyle doz önerisi yapılamamaktadır. Bu yaş grubunda kullanılmaz. | Saklama için özel muhafaza şartları yoktur. |
| **Trombostat 12.5 Mg/50 ml IV İnf. İçin Konsantre Çöz. İçeren Flakon** | Tirofiban hidroklorür monohidrat | Heparin hariç trombosit agregasyon inhibitörleri | TROMBOSTAT kararsız anjina veya Q dalgası oluşturmayan miyokard enfarktüsü ile başvuran ve göğüs ağrısı atağını son 12 saat içinde yaşamış, EKG değişiklikleri olan ve/veya kardiyak enzimleri yükselmiş hastalarda erken miyokard enfarktüsünü önlemek için endikedir.  TROMBOSTAT tedavisinden en fazla yarar görebilecek hastalar akut anjina semptomları başladıktan sonraki ilk 3-4 gün içinde miyokard enfarktüsü gelişme riski yüksek hastalardır (örn. erken PTCA uygulaması ihtimali olan hastalar)  .TROMBOSTAT asetil salisilik asit (ASA) ve fraksiyonlanmamış heparin ile birlikte kullanılmak üzere tasarlanmıştır. | B01AC17 | SGKFT3 | - | - | B | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Çocuklarda TROMBOSTAT ile tedavi deneyimi yoktur; dolayısıyla bu hastalarda TROMBOSTAT kullanımı önerilmez. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Truxima 500 Mg/50 ml IV İnfüzyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Konsantre** | Rituksimab | Antineoplastik ajanlar-monoklonal antikorlar | Hodgkin-dışı lenfoma (NHL)  Kronik lenfositik lösemi (KLL)  Kronik lenfositik lösemi (KLL)  Granülomatoz polianjitis (Wegener) (GPA) ve mikroskobik polianjitis (MPA)  Pemfigus vulgaris (PV) | L01XC02 | L01XC02 | Raporla ödenir. | - | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Pediyatrik hastalarda (≥ 2 ila < 18 yaş) TRUXIMA'nın güvenliliği ve etkililiği, şiddetli, aktif GPA veya MPA dışındaki endikasyonlarda belirlenmemiştir. | 25 °C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Çözelti, açılır açılmaz aseptik koşullar altında bulundurulmalıdır. |
| **Tygepol IV Infuzyonluk Çözelti İçin Lıyofılıze Toz Iceren Flakon 50 Mg 10 Flakon** | Tigesiklin | Tetrasiklinler | Metisiline dirençli Staphylococcus aureus (MRSA) da dahil komplike deri ve deri yapısı enfeksiyonları  Komplike intraabdominal enfeksiyonlar  Bakteriyeminin eşlik ettiği vakalar dahil Streptococcus  pneumoniae (penisiline duyarlı izolatlar),  Haemophilus influenza (beta laktamaz negatif izolatlar) ve  Legionella pneumophila'nın neden olduğu toplum kökenli bakteriyel pnömoni. | J01AA12 | SGKFST | - | 1 Günde 2 x 1.0 | D | 100 mg başlangıç dozundan sonra 12 saatte bir 50 mg şeklinde kullanılır | Dişlerde oluşabilecek renk  değişikliklerinden dolayı 8 yaşından küçük çocuklarda kullanılmamalıdır. 18 yaşından  küçük çocuklarda ise tigesiklinin güvenlilik ve  etkililiği belirlenmemiş olduğundan bu yaş grubunda kullanımı önerilmemektedir. | 15-30°C arasında, ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Tylol Tablet 500 Mg 20 Tablet** | Parasetamol=Asetaminofen | Analjezikler | TYLOLbir analjezik ve antipiretiktir.Hafif ve orta şiddetteki ağrı ve ateşin semptomatik tedavisinde endikedir | N02BE01 | SGKFIA | - | 1 Günde 6 x 1.0 | B | Yetişkinlerde ve 12 yaş ve üzerindeki çocuklarda4-6 saat ara ile 1-2 tablet önerilir. Günlük en yüksek doz 4000 mg’dır. Hekim önerisi yoksa üç ardışık günden daha fazla kullanılmamalıdır.Alkol alan kişilerde hepatoksisite riski nedeniyle günlük alınan parasetamol dozunun 2.000 mg’ı aşmaması gerekir.Semptomların giderilebilmesi için etkili olduğu en düşük dozda kullanınız.Belirtilendozdanfazlakullanılmamalı,kullanıldığıtakdirdehemen birdoktora başvurulmalıdır.Minimum 4 saatte bir yinelenebilir. Ancak 24 saatte 4 dozdan fazla kullanılmamalıdır. | 6-12 yaş arasındaki çocuklar:4-6 saat ara ile 1/2-1 tablet önerilir. Günlük en yüksek doz 10-15 mg/kg bölünmüş dozlarda 60 mg/kg’dır. Altı yaşından küçük çocuklarda kullanımı uygun değildir.24 saatte 4 dozdan fazla kullanılmamalıdır | 25ºC’nin altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklanmalıdır. |
| **Tylol 6 Plus Suspansıyon 250 Mg/5 ml 150 ml Şişe** | Parasetamol=Asetaminofen | Analjezikler | Çocuklarda hafif ve orta şiddetli ağrılar ile ateşin semptomatik tedavisinde endikedir. | N02BE01 | SGKFIA | - | - | B | Her doz arasında 4 saat veya daha uzun aralık bırakılarak günde 4 kez tekrarlanabilir. | Her doz arasında 4 saat veya daha uzun aralık bırakılarak günde 4 kez tekrarlanabilir. | Flakonları 2°-8°C’de (buzdolabında) saklayınız. Dondurulmamalıdır. Flakonları doğrudan güneş ışığından korumak için ambalajında saklayınız. |
| **Tyosod Enjeksıyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Toz 1000 Mg 1 Flakon** | Tiyopental sodyum | Genel anestezikler, barbitüratlar | Genel anestezi indüksiyonu için kullanılır; lokal anestetiklerin neden olduğu konvülsiyonlar dahil olmak üzere çeşitli etiyolojilere bağlı konvülsif hastalıkların kontrolünde yardımcı olarak da kullanılırlar. | N01AF03 | SGKFT7 | - | - | C | Enjeksiyon normal olarak intravenöz yoldan %2.5'lik (20 ml'de 500 mg) çözelti olarak uygulanmaktadır | İntravenöz olarak 2-7 mg/kg vücut ağırlığında 10-15 saniye süresince ve normal olarak %2.5'lik çözelti olarak verilir | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Rekonstitüe edilmiş solüsyon sarı-turuncu renginde olmalıdır; bu renk oluşmamışsa solüsyon kullanılmayıp atılmalıdır.Rekonstitüeedildiğinde, tigesiklin oda sıcaklığında (15°C-25°C) 24 saate kadar (flakonda 6 saate kadar, I.V. torbasında geriye kalan süre boyunca) saklanabilir. |
| **Tysabrı IV İnfüzyon İçin Konsantre Çözelti İçeren Flakon 300 Mg/15 ml 1x15 ml Flakon** | Natalizumab | Selektif immünsüpresif ajanlar | TYSABRİ, yetişkinlerde yüksek derecede aktif relapsing remitting multipl sklerozda hastalığı modifiyeedicitek tedavi olarak, aşağıdaki hasta grupları için endikedir:  En az bir hastalığı modifiye edici tedavi (DMT) ile tam ve yeterli bir tedaviye rağmen yüksek derecede aktif hastalığı olan hastalar veya bir önceki mevcut MRGilekıyaslandığında,T2 lezyonyükünde anlamlı bir artış veyabeyin MRG’sindebir veya daha fazla Gadoliniumtutan lezyonları olanvebir yıl içinde iki veya daha fazla özürlülük yaratanrelapslar iletanımlanan; hızlıgelişen şiddetli relapsing-remitting multiplsklerozlu hastalar. | L04AA23 | SGKG76 | Raporla ödenir. | 28 Günde 1 x 1.0 | C | TYSABRİ 300 mg, her dört haftada bir intravenöz infüzyon ile uygulanır. | TYSABRİ’nin etkililik ve güvenliliği, çocuklar ve 18 yaşına kadar olan adolesanlarda belirlenmemiştir. Pozoloji üzerine herhangi bir öneride bulunulamaz. | Buzdolabında saklayınız (2°C-8°C). Dondurmayınız. Flakonu ışıktan korumak içindış karton kutuda saklayınız. |
| **Ultan IV İnfüzyonluk Toz 2 Mg 5x5 ml Flakon** | Remifentanil hidroklorür | Opioid anestezikler | Genel anestezinin indüksiyonu ve/veya devamı sırasında yakın gözetim altında, analjezik ajan olarak kullanılır.  Mekanik ventilasyonlu 18 yaş ve üzeri yoğun bakım hastalarında analjezi ve sedasyonu sağlamada endikedir | N01AH06 | SGKFMN | - | - | C | İlaç uygulaması hastanın cevabına göre bireyselleştirilmelidir. İlacın genel anestezide tek ajan olarak kullanımı önerilmemektedir | 1-12 yaş arası çocuklar için anestezi başlatma amacıyla remifentanil verilmesi konusunda veri bulunmamaktadır, bu nedenle önerilmemektedir | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korunmalıdır. |
| **Ultıva IV Hazırlamak İçin Lıyofılıze Toz 5 Mg 5x10 ml Flakon** | Remifentanil hidroklorür | Opioid anestezikler | Genel anestezinin indüksiyonu ve/veya devamı sırasında yakın gözetim altında, analjezik ajan olarak kullanılır.  Mekanik ventilasyonlu 18 yaş ve üzeri yoğun bakım hastalarında analjezi ve sedasyonu sağlamada endikedir | N01AH06 | SGKFMN | - | - | C | İlaç uygulaması hastanın cevabına göre bireyselleştirilmelidir. İlacın genel anestezide tek ajan olarak kullanımı önerilmemektedir | 1-12 yaş arası çocuklar için anestezi başlatma amacıyla remifentanil verilmesi konusunda veri bulunmamaktadır, bu nedenle önerilmemektedir | 25° C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Kullanmadan önce çok iyi çalkalanmalıdır. TYLOL 6 PLUS sulandırılmadan kullanılır. |
| **Upadıl IV Enjeksıyonluk Çözelti İçeren Ampul 25 Mg/5 ml 5x5 ml Ampul** | Urapidil | Alfa-adrenoreseptör antagonisti | Hipertansif aciller (örn. kan basıncında kritik artış), hipertansif kalp hastalığının şiddetli ve çok şiddetli olduğu durumlar ile diğer ilaç tedavilerine yanıt vermeyen hipertansiyon olgularında endikedir. | C02CA06 | A17788 | - | - | C | Hastadaki kan basıncı değişimini sürekli izleyerek, 10-50 mg urapidil yavaş IV enjeksiyon ile uygulanır. | Çocuklar ve 16 yaşını doldurmamış gençlerde UPADİL’in güvenli olup olmadığı veetkisi henüz kanıtlanmamıştır. | 30°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. |
| **Urocare 3 G Saşe** | Fosfomisin=Fosfomisin Trometamol=Fosfomisin kalsiyum=Fosfomisin sodyum | Sistemik kullanılan antibakteriyeller (Diğer antibakteriyeller) | Yetişkin kadın ve adölesan kızlardaki akut, komplike olmamış sistit tedavisi  Yetişkin erkeklerde transrektal prostat biyopsisi sırasında perioperatif antibiyotik profilaksisi | J01XX01 | SGKF2V | - | 1 Günde 2 x 1.0  10 gün içinde en fazla 2 saşe kullanılması halinde bedelleri karşılanır.  İdrar yolu enfeksiyonu  Erkek 5 gün 1x1  Kadın 10 gün 1x1 | B | Yetişkin kadın ve adölesan kızlardaki (12 yaş üzerindeki) akut, komplike olmamış sistit tedavisinde tek doz (3 g fosfomisin) olarak kullanılır. Transrektal prostat biyopsisi perioperatif antibiyotik profilaksisi için girişimden 3 saat önce 1 doz (3 g fosfomisin) ve girişimden 24 saat sonra 1 doz (3 g fosfomisin) olarak kullanılır. | 12 yaş ve altındaki çocuklarda fosfomisinin etkililik ve güvenliliği ile ilgili yeterli klinik çalışma bulunmadığından, kullanımı önerilmemektedir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız |
| **Uromıtexan IV Enjeksıyonluk Çözelti İceren Ampul 400 Mg/4 ml 15x4 ml Ampul** | Mesna | Antineoplastik tedavide kullanılan detoksifikasyon ajanları | Ürotoksik olduğu düşünülen dozlarda, ifosfamid ve siklofosfamid ile tedavi edilen hastalarda hemorajik sistit, mikrohematüri ve makrohematüri dahil ürotelyal toksisitenin önlenmesinde endikedir. | V03AF01 | SGKFD9 | Raporla ödenir. | 1 Günde 3 x 2.0 | B | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Çocuklar genellikle yetişkinlerden daha sık idrar çıkarırlar ve bu nedenle dozlar arasındaki aralığı kısaltmak ve/veya bireysel doz sayısını artırmak gerekebilir. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Ursabay Kapsul 250 Mg 100 Kapsül** | Ursodeoksikolik asit | Sindirim sistemi ve metabolizma/ Safra asitleri ve türevleri | Dekompanse karaciğer sirozunun olmadığı durumlarda primer  biliyer sirozun (primer biliyer kolanjit) tedavisinde,  Safra taşı bulunmasına rağmen, safra kesesi fonksiyonlarının devam ettiği hastalarda, çapı 15 mm'den küçük ve X-ışını görüntülerinde gölgeli olmayan (radiolucent) kolesterol safra taşlarının eritilmesinde,  Karaciğer nakli yapılmış hastalarda safra taşı/kolestaz  proflaksisinde,  Gebeliğin intrahepatik kolestazında,  Kistik fibroz ile ilişkili hepatobiliyer hastalıkların tedavisinde  endikedir | A05AA02 | SGKFUQ | - | 1 Günde 7 x 1.0 | B | Primer biliyer sirozun (PBS) tedavisinde günlük dozaj 14±2 mg ursodeoksikolik asit/kg (vücut ağırlığı) (2-4 eşit bölünmüş  dozlarda)  Kolesterol safra taşlarının eritilmesinde  10 mg/kg/gün ursodeoksikolik asit (2-4 eşit bölünmüş dozlarda)  Karaciğer nakli yapılmış hastalarda safra taşı/kolestaz profilaksisinde  10-15 mg/kg/gün (2-4 eşit bölünmüş dozlarda)  Gebeliğin intrahepatik kolestazında  10-20 mg/kg/gün (2-4 eşit bölünmüş dozlarda)  Kistik fibroz ile ilişkili hepatobiliyer hastalıkların tedavisinde  6 yaş ve üzeri çocuklar ve erişkinlerde  20mg/kg/gün (2-3 eşit bölünmüş dozlarda) gerektiğinde 30mg/kg/gün'e çıkarılabilir. 1  ay-18 yaş arasındaki çocuklarda  ursodeoksikolik asitin süspansiyon formu kullanılabilir | URSABAY'In kullanımında yaş sınırlaması yoktur. URSABAY kullanımı vücut ağırlığına ve hastanın durumuna bağlıdır. | 25°C'nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Ursactive Kapsül 250 Mg** | Ursodeoksikolik asit | Sindirim sistemi ve metabolizma/ Safra asitleri ve türevleri | Dekompanse karaciğer sirozunun olmadığı durumlarda primer  biliyer sirozun (primer biliyer kolanjit) tedavisinde,  Safra taşı bulunmasına rağmen, safra kesesi fonksiyonlarının devam ettiği hastalarda, çapı 15 mm'den küçük ve X-ışını görüntülerinde gölgeli olmayan (radiolucent) kolesterol safra taşlarının eritilmesinde,  Karaciğer nakli yapılmış hastalarda safra taşı/kolestaz  proflaksisinde,  Gebeliğin intrahepatik kolestazında,  Kistik fibroz ile ilişkili hepatobiliyer hastalıkların tedavisinde  endikedir | A05AA02 | SGKFUQ | - | 1 Günde 7 x 1.0 | B | Primer biliyer sirozun (PBS) tedavisinde günlük dozaj 14±2 mg ursodeoksikolik asit/kg (vücut ağırlığı) (2-4 e şit bölünmüş dozlarda)  Kolesterol safra taşlarının eritilmesinde  10 mg/kg/gün ursodeoksikolik asit (2-4 eşit bölünmüş dozlarda)  Karaciğer nakli yapılmış hastalarda safra taşı/kolestaz profilaksisinde  10-15 mg/kg/gün (2-4 eşit bölünmüş dozlarda)  Gebeliğin intrahepatik kolestazında  10-20 mg/kg/gün (2-4 eşit bölünmüş dozlarda)  Kistik fibroz ile ilişkili hepatobiliyer hastalıkların tedavisinde  6 yaş ve üzeri çocuklar ve erişkinlerde  20mg/kg/gün (2-3 eşit bölünmüş dozlarda) gerektiğinde 30mg/kg/gün'e çıkarılabilir. 1 ay-18 yaş arasındaki çocuklarda  ursodeoksikolik asitin süspansiyon formu kullanılabilir. | URSACTİVE'in kullanımında yaş sınırlaması yoktur. URSACTİVE kullanımı vücut ağırlığına ve hastanın durumuna bağlıdır. | 25°C'nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Utesel IM Enjeksiyon İçin Çözelti İçeren Ampul 0.2 Mg/ml** | Metilergometrin maleat=Metilergobazin | OKSİTOSİKLER- ERGO ALKALOİDLERİ | Düşük sonrasında, sezaryen ameliyatlarda ve doğum sonrasında, uterus atonisine veya subinvolüsyonuna bağlı oluşan uterus kanamasının önlenmesinde ve tedavisindeTam bir obstetrik gözetim altındayken ön-omuzun çıkışını takiben doğumun ikincibasamağındaTamamlanmamış düşükte, uterus içeriğinin dışa atılmasını çabuklaştırmakta, löşi retansiyonundaUTESELkullanılır | G02AB01 | SGKFDM | - | 1 Günde 5 x 1.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Pediatrik hastalardaki etkililiği ve güvenliliği incelenmemiştir. | 30°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Ürikoliz 300 Mg 50 Tablet** | Allopurinol | Antigut preparatları | Primer veya sekonder gut hastalıklarındaki hiperüriseminin tedavisi  lösemi, lenfoma veya serum/idrar Ürik asit seviyelerinde yükselmeye neden olan kanser tedavilerinin uygulandığı  malign hastalıklar  ReKüran kalsiyum oksalat taşı olan hastaların tedavisi | M04AA01 | SGKEPZ | - | 1 Günde 3 x 1.0 | C | Hafif koşullarda günlük doz 100-200 mg'dır.  Orta şiddetteki durumlarda günlük doz 300-  600 mg'dır.  Ciddi durumlarda ise günlük doz 700-900  mg'dır. | 15 yaş altındaki çocuklarda; 10-20 mg/kg olacak ve günlük 400 mg'ı geçmeyecek şekilde verilmelidir | 25°C'nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Vancotek 1 Gr IV Flk (Koçak)** | Vankomisin hidroklorür | Antibakteriyel ajan | Vankomisin, Nocardia Orientalis'in (eskiden Streptomyces  orientalis olarak bilinen) belli suşlarından elde edilen amfoterik  glikopeptit yapıda bir antimikrobiyal maddedir. Vankomisinin, birçok gram pozitif organizmalara karşı bakterisidal etkisi vardır. | J01XA01 | SGKFV0 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Genel erişkin intravenöz dozu, %0.9  Sodyum Klorür Çözeltisi, %5 Dekstroz içinde  6 saatte bir 500 mg veya 12 saatte bir 1  g'dır. Her bir doz 10 mg/dk'dan fazla olmayacak şekilde uygulanmalıdır | Genel iv doz, 6 saatte bir verilen  (günlük toplam doz, 40 mg/kg vücut ağırlığı) 10  mg/kg'dır. Her bir doz en az 60 dakikalık periyotlarla uygulanmalıdır. Yeni doğanlarda ve bebeklerde günlük doz daha düşük olabilir.  Bir haftalık bebeklerde 12 saatte bir ve daha sonra 1 aya kadar 8 saatte bir 10 mg/kg dozu takiben 15 mg/kg başlangıç dozu önerilmektedir. | 25°C'nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Vancotek 500 Mg IV 1 Flakon** | Vankomisin hidroklorür | Antibakteriyel ajan | Vankomisin, Nocardia Orientalis'in (eskiden Streptomyces  orientalis olarak bilinen) belli suşlarından elde edilen amfoterik  glikopeptit yapıda bir antimikrobiyal maddedir. Vankomisinin, birçok gram pozitif organizmalara karşı bakterisidal etkisi vardır. | J01XA01 | SGKFV0 | - | 1 Günde 2 x 2.0 | C | 12 yaş ve üstü hastalar: Önerilen doz vücut ağırlığına göre her 8 – 12 saatte bir 15 – 20 mg/kg şeklindedir. Günlük doz 2 g’ı aşmamalıdır. Durumu ciddi olan hastalarda hedeflenen serum vankomisin konsantrasyonuna hızlı  2/18 bir şekilde ulaşılmasını kolaylaştırmak için 25-30 mg/kg vücut ağırlığı olan bir yükleme dozu kullanılabilir | Genel iv doz, 6 saatte bir verilen  (günlük toplam doz, 40 mg/kg vücut ağırlığı) 10  mg/kg'dır. Her bir doz en az 60 dakikalık periyotlarla uygulanmalıdır. Yeni doğanlarda ve bebeklerde günlük doz daha düşük olabilir.  Bir haftalık bebeklerde 12 saatte bir ve daha sonra 1 aya kadar 8 saatte bir 10 mg/kg dozu takiben 15 mg/kg başlangıç dozu önerilmektedir. | 25°C'nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Vanıket %2,5 Jel (60 G)** | Ketoprofen=Ketoprofen lizin=Ketoprofen sodyum | Steroid olmayan topikal antienflamatuvar preparatlar | Aşağıdaki hastalıkların lokal tedavisinde analjezik ve antiinflamatuvar olarak etkilidir:- Osteoartrit, periartrit, tendinit, tenosinovit ve bursit gibi romatizmal hastalıklar,- Ezilme ve burkulma gibi yumuşak doku travmaları,- Ağrı, inflamasyon ve kas gerginliği ile kendini gösteren kas iskelet sistemi hastalıkları. | M02AA10 | SGKF8G | - | - | 1.trimesterde C  2.trimesterde C  3.trimesterde X | VANİKET, ağrılı bölgeye topikal olarak günde 2-4 kez uygulanır.Uygulanan jelin miktarı, ağrılı bölgeyi tamamen kapatacak şekilde ayarlanmalıdır.Günlük toplam doz 15 gramı aşmamalıdır (7.5 gram yaklaşık 14 cm uzunluğunda jele karşılık gelmektedir).Toplam tedavi süresi 1 haftayı geçmemelidir | Çocuklarda kullanım güvenirliği belirlenmediğinden kullanılmamalıdır. | 25°C'nin altında oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Vasoxen tablet 5 Mg 28 Tablet.** | Nebivolol=Nebivolol hidroklorür | Antihipertansifler | Esansiyel hipertansiyon tedavisi.70 yaş ve üzerindeki  hastalarda standart tedavilere ilave olarak stabil, hafif ve orta kronik kalp yetmezliği tedavisi | C07AB12 | SGKFFY | - | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Doz günde bir tablettir (5 mg). Tercihen her zaman günün aynı saatinde alınmalıdır. | 18 yaş altı çocuklarda ve adolesanlarda  VASOXEN'in güvenliliği ve etkililiği kanıtlanmamıştır | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Vastarel MR 35 Mg Tb** | Trimetazidin=Trimetazidin hidroklorür | Diğer kardiyovasküler ilaçlar | Birinci basamak antianjinal tedavilerle yeterli şekilde kontrol altına alınamayan veya bu tedavilere intolerans gösteren stabil anjina pektorisli erişkin hastaların semptomatik tedavisi için ekleme tedavisi olarak endikedir | C01EB15 | SGKFU8 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | C | Sabah ve akşam yemeklerle birlikte 1  tablet. | 18 yaşın altındaki çocuklarda Trimetazidin'in güvenliliği ve etkililiği incelenmemiştir | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Vectibix IV (100mg) 5 ml infüzyon içeen çözelti flakon** | Panitumumab | Antineoplastik ajanlar- Monoklonal antikorlar | VECTİBİX, daha önce panitumumab veya diğer anti-EGFR tedavileri kullanmamış, ECOG performans skoru: 0-1 olan, RASwild tip metastatik kolorektal kanserde birinci veya ikinci seri tedavide, FOLFOX veya FOLFİRİ kombinasyon kemoterapi rejimlerinin sadece birisi ile progresyona kadar kullanımda endikedir. Progresyon durumunda veya beraberindeki kemoterapi rejiminin değiştirilmesi durumunda panitumumab veya başka bir anti-EGFR tedavisi kullanılamaz | L01XC08 | SGKG0D | Raporla ödenir. | 14 Günde 1 x 6.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Pediyatrik popülasyonda kolorektal kanser tedavisinde VECTİBİX®kullanılmamaktadır. | 2°C-8°C arasında buzdolabında saklayınız. Dondurmayınız. Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız.  VECTİBİX, antimikrobiyal koruyucu veya bakteriyostatik ajan içermez. Ürün dilüe edilmeyi takiben derhal kullanılmalıdır. Derhal kullanılmayacaksa, kullanım öncesi saklama süreleri ve koşulları kullanıcının sorumluluğunda olup, kullanım öncesi saklama süreleri ve koşulları olarak 2°C-8°C’de 24saati geçmemelidir. Seyreltilmiş çözelti dondurulmamalıdır. |
| **Vectibix IV(400mg) 20 ml İnfüzyon İçin Çözelti İçeren Flakon** | Panitumumab | Antineoplastik ajanlar- monoklonal antikorlar | VECTİBİX, daha önce panitumumab veya diğer anti-EGFR tedavileri kullanmamış, ECOG performans skoru: 0-1 olan, RASwild tip metastatik kolorektal kanserde birinci veya ikinci seri tedavide, FOLFOX veya FOLFİRİ kombinasyon kemoterapi rejimlerinin sadece birisi ile progresyona kadar kullanımda endikedir. Progresyon durumunda veya beraberindeki kemoterapi rejiminin değiştirilmesi durumunda panitumumab veya başka bir anti-EGFR tedavisi kullanılamaz | L01XC08 | SGKG0D | Raporla ödenir. | 14 Günde 1 x 2.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Pediyatrik popülasyonda kolorektal kanser tedavisinde VECTİBİX®kullanılmamaktadır. | 2°C-8°C arasında buzdolabında saklayınız. Dondurmayınız. Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız.  VECTİBİX, antimikrobiyal koruyucu veya bakteriyostatik ajan içermez. Ürün dilüe edilmeyi takiben derhal kullanılmalıdır. Derhal kullanılmayacaksa, kullanım öncesi saklama süreleri ve koşulları kullanıcının sorumluluğunda olup, kullanım öncesi saklama süreleri ve koşulları olarak 2°C-8°C’de 24saati geçmemelidir. Seyreltilmiş çözelti dondurulmamalıdır. |
| **Vemcaine Pump %10 Sprey** | Lidokain hidroklorür | Lokal  Anestezikler | Solunum ve sindirim yollarına tüp, kateter vb. cihazlar takılırken; diş taşları temizliğinde, radyografi ve kalıp alma esnasında; küçük cerrahi girişimlerde; doğum esnasında  meydana gelen yırtılmaların dikişlerinde lokal anestezik olarak kullanılır | N01BB02 | SGKFBA | - | - | B | 1 uygulama 10 mg lidokaine eş değerdir. Diş hekimliğinde mukoz membrana 1-5 uygulama, maksiler sinüs ponksiyonunda ponksiyon kısmına 3 uygulama, doğum esnasında maksimum  20 uygulama, solunum yolları ile ilgili  müdahalelerde maksimum 20 uygulamaya kadar kullanılabilir. | 12 yaşın altındaki çocuklarda doz 3mg/kg'ı geçmemelidir. (vücut ağırlığı  20 kg olan çocuklarda 6 uygulama). Özellikle  larinks ve trakeada kullanımında doz  1,5mg/kg'a düşürülmelidir.  12 yaş üstü çocuklarda doz, yaşa, vücut ağırlığına ve fiziksel statüye göre belirlenmelidir.  3 yaşındaki veya 3 yaşın altındaki çocuklarda  daha az konsantre lidokain çözeltileri önerilmektedir.  Yaşlı hastalarda Ģiddetli hastalarda veya septisemi hastalarında doz, yaşa, vücut  ağırlığına ve fiziksel statüye göre ayarlanmalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklayınız. Dondurmayınız |
| **Vemlıdy Fılm Tablet 25 Mg 30 Tablet** | Tenofovir alafenamid | Nükleozid revers transkriptaz inhibitörleri | VEMLIDY,yetişkinlerdeve en az 35 kg ağırlığında olan 12 yaş ve üzerindeki adölesanlarda kronik hepatit B (KHB) tedavisinde endikedir | J05AF13 | SGKGCQ | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 1.0 | B | Yetişkinler ve en az 25 kg ağırlığında olan 6 yaş ve üzeri pediyatrik hastalar: günde bir kez bir tablet. | 12 yaşından küçük ve vücut ağırlığı < 35 kg çocuklarda VEMLIDY’nin güvenliliği ve etkililiği henüz belirlenmemiştir. Bu konuda veri bulunmamaktadır. | 30°C altındaki oda sıcaklığındavenemden korumak için orijinal ambalajında saklayın. Şişeyi sıkıca kapalı olarak saklayınız. |
| **Vesifix 5 Mg 30 Film Kaplı Tablet** | Solifenasin süksinat | Üriner antispazmotikler | Aşırı aktif mesane sendromu olan hastalarda görülebilen artmış sıklıkta idrara çıkma ve şiddetli idrar yapma hissi ve/veya sıkışma tipi inkontinansın semptomatik tedavisinde endikedir. | G04BD08 | SGKFQ6 |  | 1 Günde 1 x 1.0 | C | Önerilen solifenasinsüksinat dozu günde bir kez 5 mg’dır. Gerekli görüldüğünde solifenasin süksinat dozu günde bir kez 10 mg’a arttırılabilir. | Çocuklardaki güvenliği ve etkinliği henüz tam olarak belirlenmemiştir. Bu nedenle, VESİFİX çocuklarda kullanılmamalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında ve ambalajında saklanır. |
| **Vincrıstıne-Koçak 1 Mg IV Flakon** | Vinkristin sülfat | Antineoplastik ajanlar - vinka alkaloidleri ve analogları | VİNCRİSTİNE - KOÇAK tek başına ya da diğer onkolitik ilaçlarla birlikte aşağıdaki endikasyonlarda kullanılır:•Lösemiler, akut lenfositik lösemi, kronik lenfositik lösemi, akut miyelojen lösemi ve kronik miyelojen löseminin blastik krizleri. Malign lenfomalar, Hodgkin hastalığı ve non-Hodgkin lenfomalar dahildir. Multipl miyeloma Katı tümörler, meme kanseri, küçük hücreli bronkojen karsinomalar, baş ve boyun kanserleri ve yumuşak doku sarkomaları.•Pediyatrik solid tümörler, Ewing sarkoma dahildir, embriyonal rabdomiyosarkoma, nöroblastoma, Wilm’s tümörü, retinoblastoma ve medullablastoma. İdiyopatik trombositopenik purpura | L01CA02 | SGKFVB | Raporla ödenir. | 1 Haftada 1 x 4.0 | D | Önerilen doz, 1,4-1,5 mg/m2’dir. En çok haftada 2 mg’dır.Terapötik ve toksik düzeyler arasında dar bir aralık olduğundan ve cevap kişilere göre değiştiği için doz her zaman hastaya uygun düzenlenmelidir | Önerilen doz, haftada bir 1,4 mg- 2 mg / m2’dir. Ençok haftada 2 mg’dır. 10 kg veya daha az kilolu çocuklarda başlangıç dozu 0,05 mg/kg olmalıdır, haftada bir damar içine intravenöz yoldan uygulanır. | 2-8°C’de buzdolabında saklayınız, dondurmayınız. Ambalajında saklayınız |
| **Vincrıstine Koçak 2 Mg/2 ml Enj. İçeren Flakon** | Vinkristin sülfat | Antineoplastik ajanlar - vinka alkaloidleri ve analogları | VİNCRİSTİNE - KOÇAK tek başına ya da diğer onkolitik ilaçlarla birlikte aşağıdaki endikasyonlarda kullanılır: Lösemiler, akut lenfositik lösemi, kronik lenfositik lösemi, akut miyelojen lösemi ve kronik miyelojen löseminin blastik krizleri. Malign lenfomalar, Hodgkin hastalığı ve non-Hodgkin lenfomalar dahildir. Multipl miyeloma, Katı tümörler, meme kanseri, küçük hücreli bronkojen karsinomalar, baş ve boyun kanserleri ve yumuşak doku sarkomaları. Pediyatrik solid tümörler, Ewing sarkoma dahildir, embriyonal rabdomiyosarkoma, nöroblastoma, Wilm’s tümörü, retinoblastoma ve medullablastoma. İdiyopatik trombositopenik purpura | L01CA02 | SGKFVB | Raporla ödenir. | 1 Haftada 1 x 2.0 | D | Önerilen doz, 1,4-1,5 mg/m2’dir. En çok haftada 2 mg’dır.Terapötik ve toksik düzeyler arasında dar bir aralık olduğundan ve cevap kişilere göre değiştiği için doz her zaman hastaya uygun düzenlenmelidir | Önerilen doz, haftada bir 1,4 mg- 2 mg / m2’dir. Ençok haftada 2 mg’dır. 10 kg veya daha az kilolu çocuklarda başlangıç dozu 0,05 mg/kg olmalıdır, haftada bir damar içine intravenöz yoldan uygulanır. | 2-8°C’de buzdolabında saklayınız, dondurmayınız. Ambalajında saklayınız |
| **Vinko 10 ml 1gr/1ml Flakon** | Vinblastin=Vinblastin sülfat =Vinblastin sülfat hidrat | Bitkisel alkaloidler ve diğer doğal ürünler-vinka alkaloidleri ve analogları | VİNKO, aşağıdaki hastalıkların tedavisinde tek başına veya diğer onkolitik ilaçlarla kombine olarak kullanılır.  -Hodgkin hastalığı -Non-Hodgkin lenfoma-Memekarsinomunda-Metotreksata dirençli koryokarsinomlarda-Renal hücreli karsinomda  -Testiküler teratom ve seminomda -HistiyositozX hastalığında | L01CA01 | SGKFVA | Raporla ödenir. | 1 Günde 1 x 2.0 | D | Önerilen günlük dozyetişkinler,yaşlılar ve çocuklar için 6 mg/m2’dır. VİNKOen az 7 günlük aralıklarla, hastanın ihtiyacına göreuygulanmalıdır. Testiküler tümörlerde doz, her 3 haftada bir ardışık iki gün0,2 mg/kg olarak arttırılabilir. | Önerilen günlük dozyetişkinler,yaşlılar ve çocuklar için 6 mg/m2’dır. VİNKOen az 7 günlük aralıklarla, hastanın ihtiyacına göreuygulanmalıdır. Testiküler tümörlerde doz, her 3 haftada bir ardışık iki gün0,2 mg/kg olarak arttırılabilir | 2-8°Carasında buzdolabındave ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Vi-Plex B 1000 Mcg, 1 ml Ampul** | Vitamin B12 (Siyanokobalamin) | Siyanokobalamin ve türevleri | Pernisiyöz anemi, B12 vitamini eksikliğinden kaynaklanan hiperkrom makrositer anemi, trigeminus nevraljisi, siyatik, akut nevrit, nevralji, zona ve interkostal nevraljilerde antinevraljik olarak tedavi amaçlı kullanılır | B03BA01 | SGKESR | - | - | C | Akut nevraljilerde günde 500-1000 mcg B12 vitamini İ.M. olarak verilir. Akut nevrit ve nevraljilerdetedavinin 10 Gün sürdürülmesi tavsiye edilir. Zamanla nüks eden vakalarda yeniden bir vi-plex kürü yapılmalıdır. | Veri bulunmamaktadır. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Viron Kapsül 200 Mg 84 Kapsül** | Ribavirin | Hcv enfeksiyonu tedavisi için kullanılan antiviraller | VİRONerişkinlerde kronik hepatit C (KHC) tedavisi için diğer tıbbi ürünlerle kombine olarak endikedir.  VİRONdaha önce tedavi almamış ve karaciğer dekompansasyonu olmayan pediyatrik hastalarda (3 yaş ve üzeri çocuklar ve adolesanlar) kronik hepatit C (KHC) tedavisi için diğer tıbbi ürünlerle kombine olarak endikedir. | J05AP01 | SGKFMS | - | 1 Günde 3 x 2.0 | X | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Üç yaşından küçük çocuklara ilişkin veri mevcut değildir.  Çocuk ve adolesan hastalarda VİRON dozu hastanın ağırlığına dayanarak belirlenir. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Vomepram 10 Mg/2 Ml Im/Iv 5 Ampul** | Metoklopramit=Metoklopramit hidroklorür | propülsifler | 20 yaşın altındaki hastalarda metoklopramid kullanımı şunlarla sınırlıdır: bilinen bir sebebe bağlı ciddi derecede inatçı kusma, radyoterapi ve sitotoksik ilaçlara intolerans ile bağlantılı kusma, gastrointestinal entübasyona yardımcı olarak, cerrahi operasyonlardan önce premedikasyonun bir parçası olarak. Dopamin antagonisti olarak, gastrik peristalsisi arttırma ve gastroözofageal sfinkterin istirahat tonusunu arttırma yoluyla gastrik boşalma ve ince barsak geçiş süresi üzerinde motilite stimülanı etkisi göstererek, | A03FA01 | SGKFDV | - | 1 Günde 3 x 1.0 | B | 60 kg ve üzerindeki yetişkinlerde günde 3 kez 10 mg, 60 kg altındaki yetişkinlerde günde 3 kez 5 mg | 60 kg'ın üzerindeki kişilere günde 3 kez 10 mg, 30 ile 59 kg arasındaki kişilere günde 3 kez 5 mg, 20 ile 29 kg arasındaki kişilere günde 3 kez 2,5 mg, 15 ile 19 kg arasındaki kişilere günde 2 ya da 3 kez 2 mg,10 ile 14 kg arasındaki kişilere günde 2 ya da 3 kez 1 mg,10 kg'ın altındaki kişilere günde 2 kez 1 mg.. | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Vorıgen IV İnfüzyon Çözeltisi İçin Toz 200 Mg 1x30 ml Flakon** | Vorikonazol | Sistemik  kullanılan  antimikotikle | İnvaziv aspergillozun tedavisinde, nötropenik olmayan hastalarda kandidemi tedavisinde,  C. Kruseive özofajiyal ve sistemik Candida enfeksiyonları dahil ciddi Candida enfeksiyonlarının tedavisinde, Scedosporium  türleri ve Fusarium türlerine bağlı ciddi fungal enfeksiyonların tedavisinde, diğer tedavileri tolere edemeyen veya tedaviye direnen, yanıt vermeyen hastalardaki diğer ciddi fungal enfeksiyonların tedavisinde, yüksek risk altındaki hematopoetik  kök hücre nakli alıcısı hastaların invaziv mantar enfeksiyonu  profilaksisinde kullanılır | J02AC03 | SGKFVJ | Raporla ödenir | 1 Günde 2x2 adet | D | Saatte maksimum  3 mg/kg hızla ve 1-3 saat içinde verilmesi  gerekir. Yükleme dozu bütün endikasyonlar için (ilk 24 saat) her 12 saatte bir 6 mg/kg verilir. Ġ dame dozu 24 saatten sonra verilir. Ciddi invazif Candida/ ciddi invazif Aspergilloz/Scedosporum ve Fusarium enfeksiyonları / diğer ciddi mantar enfeksiyonlarında her 12 saatte bir 4 mg/kg verilir. Nötropenik olmayan hastalarda kandidemi de her 12 saatte bir 3-4 mg/kg verilir | 2-<12 yaş arasındaki çocuklarda ve 12-14 yaş arası (<50 kg) genç  adölesanlarda yükleme dozu (ilk 24 saat) her 12 saatte bir 9 mg/kg, idame dozu (ilk 24 saatten sonra) günde 2 kere 8 mg/kg verilir | 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklayınız. |
| **Vorıkandın IV İnfüzyonluk İçeren Flakon 200 Mg 1 Flakon** | Vorikonazol | Sistemik  kullanılan  antimikotikle | İnvaziv aspergillozun tedavisinde, nötropenik olmayan hastalarda kandidemi tedavisinde,  C. Kruseive özofajiyal ve sistemik Candida enfeksiyonları dahil ciddi Candida enfeksiyonlarının tedavisinde, Scedosporium  türleri ve Fusarium türlerine bağlı ciddi fungal enfeksiyonların tedavisinde, diğer tedavileri tolere edemeyen veya tedaviye direnen, yanıt vermeyen hastalardaki diğer ciddi fungal enfeksiyonların tedavisinde, yüksek risk altındaki hematopoetik  kök hücre nakli alıcısı hastaların invaziv mantar enfeksiyonu  profilaksisinde kullanılır | J02AC03 | SGKFVJ | Raporla ödenir | 1 Günde 2x2 adet | D | VORİKANDİN.’nin saatte maksimum 3 mg/kg hızla ve 1-3 saat içinde verilmesi önerilir.Bolus enjeksiyon için uygun değildir. I.V. infüzyon için dilüe edilmelidir. | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | Toz çözülmeden önce 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanır. Toz eritildikten sonra hemen kullanılmalıdır. Eğer hemen kullanılmayacaksa, 2°C-8°C arasında (buzdolabında) 24 saate kadar muhafaza edilebilir |
| **Warfmadın Tablet 10 Mg 28 Tablet** | Varfarin=Varfarin potasyum=Varfarin sodyum=Varfarin sodyum klatrat | K vitamini antagonistleri | Venöz trombozve ardından gelişen pulmoner embolinin (PE)profilaksi ve tedavisinde, •Atrial fibrilasyon (AF) ve/veya kalp kapağı replasmanı ile ilişkili tromboembolik komplikasyonların profilaksi ve tedavisinde,•Miyokard enfarktüsü (MI) ardından gelişen ölüm, rekürrent MI ve inme ya da sistemik emboli gibi tromboembolik olay riskinin azaltılması. | B01AA03 | SGKFV1 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | X | INR değerinin terapötik aralıkta olmasının sağlanması için gerekli doz kişiye göre değişir | Çocuklarda doza ilişkin iyi kontrollü klinik çalışmalardan elde edilen yeterli veri bulunmamaktadır. WARFMADİN'İN pediyatrik kullanımı yetişkin verilerine ve önerilere ve gözlemsel çalışmalardan ve hasta kayıtlarından elde edilen sınırlı mevcut pediyatrik verilere dayanmaktadır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. |
| **Xendro IV Flakon 5mg/100 ml 1x100 ml'lik Flakon** | Zoledronik asit | Kemik yapısını ve mineralizasyonunu etkileyen ilaçlar | Osteoporozu olan, postmenopozal kadınlarda ve erkeklerde vertebra ve vertebra dışı kırıkların önlenmesinde,•Kadınlarda ve erkeklerde osteoporoza bağlı kalça kırığı sonrası yeni klinik kırıkların önlenmesinde, •Günde 7,5 mg prednizolon veya eşdeğeri sistemik glukokortikoid tedavisine başlanan veya tedavisi devam eden ve tedavinin 12 aydan daha uzun süre devam etmesi beklenen kadın ve erkeklerde glukokortikoide bağlı osteoporozuntedavisinde,•Kadın ve erkeklerde kemikteki Paget hastalığının tedavisinde endikedir | M05BA08 | SGKFW4 | Raporla ödenir. | 1 Yılda 1 x 1.0 | D | Postmenopozal osteoporoz, erkeklerde osteoporoz tedavisi ve uzun süren glukokortikoid tedavisine bağlı osteoporoz tedavisi için önerilen doz, yılda bir kez uygulanan 5 mgintravenöz XENDRO infüzyonudur. | Çocuklarda ve 18 yaşın altındaki erişkinlerde güvenlilikve etkililikle ilgili verilerin olmaması nedeniyle bu yaş gruplarında XENDRO kullanılması önerilmez. | Açılmamış flakonları 25°C’nin altında oda sıcaklığında ve orijinal ambalajında saklayınız. İnfüzyonluk çözelti ilk kez açıldıktan sonra çözelti, HEMEN kullanılmalıdır. Kabın ilk kez açılması, uygulama ve uygulama bitimi arasındaki toplam süre 24 saatten fazla olmamalıdır. Açıldıktan sonra kullanılmayacaksa en fazla 24 saat, 2-8 °C’de bekletilmesi uygundur. |
| **Xgeva Sc Enjeksiyonluk Çözelti İçeren Flakon 120 Mg** | Denosumab | KEMİK YAPISINI VE MİNERALİZASYONUNU ETKİLEYEN İLAÇLAR | Daha önce zoledronik asit kullanmamış, kırık veya bası riski yüksek vertebra, femur, humerus gibi yük taşıyan kemiklere metastaz yapmış meme kanseri, hormon refrakter prostat kanseri veya küçük hücreli dışı akciğer kanseri hastalarında kemik progresyonuna kadar kullanımı endikedi | M05BX04 | SGKGB7 | Raporla ödenir. | 28 Günde 1 x 1.0 | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | XGEVA®'nın güvenliliği ve etkililiği, iskeleti olgunlaşmış, dev hücreli kemik tümörü bulunan ergenler (12-17 yaş grubu) hariç, pediyatrik hastalarda (< 18 yaş) ortaya konmamıştır.XGEVA®, iskeleti olgunlaşmış, dev hücreli kemik tümörü bulunan ergenler (12-17 yaş grubu) hariç, pediyatrik hastalarda (< 18 yaş) önerilmez | 2°C - 8°C arasında buzdolabında saklayınız.Dondurmayınız.Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız |
| **Zaldiar 20 Film Tablet** | Tramadol hidroklorür + Parasetamol | Opioidlerin non-opioidler analjezikler ile kombinasyonları | Orta veya şiddetli derecedekiağrıların semptomatik tedavisinde kullanılır. | N02AJ13 | SGKFIK | - | 1 Günde 4 x 2.0 | C | Yetişkinlerde ve 12 yaş üzeri gençlerde:Başlangıç dozu olarak günde ikitablet ZALDİARkullanılması önerilir. Gerek duyuldukça, günde 8 tableti (300 mg tramadol ve 2600 mg parasetamole eşdeğer) geçmemek üzere ilave doz alınabilir. Dozlar arasındaki ara en az 6 saat olmalıdır | 12 yaş altındaki çocuklarda kullanımı kontrendikedir. | Bu ürün herhangi özel bir saklama koşulu gerektirmemektedir. Çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklanmalıdır. |
| **Zaltrap 100 Mg/4 ml IV İnfüzyonluk Konsantre Çözelti İçeren Flakon** | Aflibersept | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar | Birinci basamak tedavide oxaliplatinbazlı tedavi ile kombine anti-EGFR tedavisi almış ve sonrasında progresyon göstermiş RAS wild tip metastatik kolorektal kanserleri olan hastalarda irinotekan/5-fluorourasil/folinik asit(FOLFIRI)tedavisi ile kombinasyon halinde progresyona kadar kullanımıendikedir. -Birinci basamak tedavide oxaliplatinbazlı tedavi almış ve sonrasında progresyon göstermiş RAS mutant metastatik kolorektal kanserleri olan hastalarda irinotekan/5-fluorourasil/folinik asit(FOLFIRI)tedavisi ile kombinasyon halinde progresyona kadar kullanımı endikedir. | L01XX44 | SGKG83 | Raporla ödenir. | 14 Günde 1 x 4.0 | C | 1 saatlik intravenöz infüzyon olarak uygulanan ZALTRAP’ın önerilen dozu 4mg/kg vücut ağırlığıdır, bunu irinotekan/5-fluorourasil/folinik asit(FOLFIRI)tedavisi takip eder. Bu, bir tedavisiklusu olarak kabul edilir. Kullanılacak irinotekan/5-fluorourasil/folinik asit(FOLFIRI)tedavisi; 1. günde Y hattı kullanılarak, aynı anda 90 dakikalık 180 mg/m2irinotekan intravenöz infüzyon ve 2 saatlik 400 mg/m2folinik asit (dl rasemik) intravenöz infüzyondur. Bunu, 400 mg/m25-fluorourasil (5-FU) intravenöz bolus ve ardından 46 saat boyunca 2400 mg/m25-FU sürekli intravenöz infüzyon izler. Tedavi siklusu her 2 haftada bir tekrarlanır. | Pediyatrik popülasyonda metastatik kolorektal kanser endikasyonunda ZALTRAP kullanımı uygun değildir | Buzdolabında saklayınız (2°C –8°C). Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız. |
| **Zaltrap 200 Mg/8 ml IV İnfüzyonluk Konsantre Çözelti İçeren Flakon** | Aflibersept | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar | Birinci basamak tedavide oxaliplatinbazlı tedavi ile kombine anti-EGFR tedavisi almış ve sonrasında progresyon göstermiş RAS wild tip metastatik kolorektal kanserleri olan hastalarda irinotekan/5-fluorourasil/folinik asit(FOLFIRI)tedavisi ile kombinasyon halinde progresyona kadar kullanımıendikedir. Birinci basamak tedavide oxaliplatinbazlı tedavi almış ve sonrasında progresyon göstermiş RAS mutant metastatik kolorektal kanserleri olan hastalarda irinotekan/5-fluorourasil/folinik asit(FOLFIRI)tedavisi ile kombinasyon halinde progresyona kadar kullanımı endikedir. | L01XX44 | SGKG83 | Raporla ödenir. | 14 Günde 1 x 2.0 | C | 1 saatlik intravenöz infüzyon olarak uygulanan ZALTRAP’ın önerilen dozu 4mg/kg vücut ağırlığıdır, bunu irinotekan/5-fluorourasil/folinik asit(FOLFIRI)tedavisi takip eder. Bu, bir tedavisiklusu olarak kabul edilir. Kullanılacak irinotekan/5-fluorourasil/folinik asit(FOLFIRI)tedavisi; 1. günde Y hattı kullanılarak, aynı anda 90 dakikalık 180 mg/m2irinotekan intravenöz infüzyon ve 2 saatlik 400 mg/m2folinik asit (dl rasemik) intravenöz infüzyondur. Bunu, 400 mg/m25-fluorourasil (5-FU) intravenöz bolus ve ardından 46 saat boyunca 2400 mg/m25-FU sürekli intravenöz infüzyon izler. Tedavi siklusu her 2 haftada bir tekrarlanır. | Pediyatrik popülasyonda metastatik kolorektal kanser endikasyonunda ZALTRAP kullanımı uygun değildir | Buzdolabında saklayınız (2°C –8°C). Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız. |
| **Zarzıo 30 Mu/0.5 Ml Enjeksıyonluk/Infuzyonluk Çözelti İçeren Kullanıma Hazır Enjektor 30 Mu/0.5 Ml 5 Enjektör** | Filgrastim=İnsan granülosit koloni stimüle edici faktör | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar | Sitotoksik kemoterapi  Periferik kan progenitör hücre (PKPH) mobilizasyonu  Ciddi kronik nötropeni  HIV enfeksiyonu  Akut miyeloid lösemi (AML) | L03AA02 | SGKF1Q | Raporla ödenir. | - | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | 2°C-8°C arasında buzdolabında saklayınız. Dondurmayınız. Işıktan korumak için orijinal dış ambalajında saklanmalıdır. |
| **Zarzıo 48 Mu/0.5 ml Enjeksıyonluk /İnfüzyonluk Çözelti İçeren Kullanıma Hazır Enjektor 48 Mu/0.5 ml 5 Enjektör** | Filgrastim=İnsan granülosit koloni stimüle edici faktör | Antineoplastik ve bağışıklık düzenleyici ajanlar | Sitotoksik kemoterapi  Periferik kan progenitör hücre (PKPH) mobilizasyonu  Ciddi kronik nötropeni  HIV enfeksiyonu  Akut miyeloid lösemi (AML) | L03AA02 | SGKF1Q | Raporla ödenir. | - | C | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | 2°C-8°C arasında buzdolabında saklayınız. Dondurmayınız. Işıktan korumak için orijinal dış ambalajında saklanmalıdır. |
| **Zavicefta 2 G/0.5 G İnfüzyonluk Çözelti Hazırlamak İçin Toz** | Seftazidim + Avibaktam | Sistemik kullanım için antibakteriyeller-Diğer beta laktam antibakteriyeller | Yetişkinlerde ve 3 aylıktan itibaren pediatrik hastalarda aşağıdaki enfeksiyonların tedavisi için endikedir. Komplike intra-abdominal enfeksiyon (kİAE ), Piyelonefrit dahil komplikeidrar yolu enfeksiyonu (kİYE ), Ventilatör ile ilişkili pnömoni(ViP) dahil hastanede kazanılmış pnömoni(HKP)Yukarıda sıralanan enfeksiyonlardan herhangi biriyle ilişkili olarak ortaya çıkan ya da ilişkili olduğundan şüphelenilen bakteriyemisi olan hastaların tedavisinde endikedir.Ayrıca yetişkin hastalarda ve 3 aylıktan itibaren pediatrik hastalarda sınırlı tedavi seçenekleri olan aerobik Gram-negatif organizmalardan kaynaklıenfeksiyonların tedavisinde endikedir. | J01DD52 | A18231 | Raporla ödenir. | - | B | İlgili endikasyonlara ait kullanım dozları ilaca ait KÜB’de belirtilmiştir. | 3-6 ay yaş grubundaki pediatrik hastalara Zavicefta kullanımı ile ilgili deneyim kısıtlıdır. | 30°C’nin altındakioda sıcaklığında saklayınız. Işıktan korumak için, orijinal ambalajı içinde saklayınız. |
| **Ziaxe İV Flakon 250 Mcg/5 ml 1x5 ml'lik Flakon** | Palonosetron=Palonosetron hidroklorür | Serotonin (5ht3) antagonistleri | yetişkinlerde; İleri derecede emetojenik kanser kemoterapisi ile bağlantılı akut bulantı ve kusmanın önlenmesinde Orta derecede emetojenik kanser kemoterapisi ile bağlantılı bulantı ve kusmanın önlemesinde endikedir.  1 aylık ve daha büyük pediatrik hastalarda; İleri derecede emetojenik kanser kemoterapisi ile bağlantılı akut bulantı ve kusmanın önlenmesinde ve orta derecede emetojenik kanser kemoterapisi ile bağlantılı bulantı ve kusmanın önlemesinde endikedir. | A04AA05 | SGKFI1 | Raporla ödenir. | 7 Günde 1 x 1.0 | B | ZİAXE yalnızca kemoterapiden önce kullanılmalıdır. Bu tıbbi ürün, bir sağlık profesyoneli tarafından ve uygun tıbbi gözetim altında uygulanmalıdır.  Yetişkinlerde; ZİAXEtek bir intravenöz bolus olarak, kemoterapi başlamadan yaklaşık 30 dakika önce uygulanır. ZİAXE’nin ileri derecede emetojenik kemoterapinin neden olduğu bulantı ve kusmayı önleme etkinliği, kemoterapiden önce uygulanan bir kortikosteroid ilavesi yoluyla arttırılabilir. | 20 mikrogram/kg (maksimum toplam doz 1500 mikrogramı geçmemelidir) palonosetron, kemoterapiyebaşlanmadan yaklaşık 30 dakika öncesinden 15 dakikalık tek bir intravenöz infüzyon olarak uygulanır. 1 aylıktan küçük çocuklarda palonosetronun güvenlilik ve etkililiği kanıtlanmamıştır. Mevcut veri bulunmamaktadır. 2 yaşından küçük çocuklarda bulantı ve kusmanın önlenmesinde palonosetron kullanımına ilişkin sınırlı veri bulunmaktadır. | ZİAXE 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan ve nemdenkorunarak saklanmalıdır. Ürün kesinlikle dondurulmamalıdır. Ürün donmuşise çözüp kullanılmamalıdır. Bu ürün ve/veya ambalajı herhangi bir bozukluk içeriyorsa kullanılmamalıdır. Flakon açıldıktan sonra kullanılmayan kısmı saklanmamalıdır. |
| **Zidim 0.5 Gr IM/IV Flakon** | Seftazidim pentahidrat | Üçüncü kuşak sefalosporinler | Şiddetli enfeksiyonlar: Örneğin; septisemi, bakteriyemi, peritonit, menenjit, bağışıklığı baskılanmış hastalarda görülen enfeksiyonlar ve yoğun bakım hastalarının enfeksiyonlarında (örneğin; enfekte yanıklar)•Kistik fibrozdaki akciğer enfeksiyonunun da dahil olduğu solunum yolları enfeksiyonları, Kulak, burun ve boğaz enfeksiyonları  , İdrar yolları enfeksiyonları, Deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, Gastrointestinal, biliyer ve abdominal enfeksiyonlar, Kemik ve eklem enfeksiyonları, Hemodiyaliz ve peritonal diyaliz ve ayakta devamlı peritonal diyaliz (CAPD) ile ilişkilienfeksiyonlarProfilaksi: Prostat cerrahisi (transüretral rezeksiyon) | J01DD02 | SGKFO4 | - | 1 Günde 2 x 1.0 | B | Yetişkinler2 veya 3’e bölünmüş dozlarda IV veya IM enjeksiyon şeklinde günde 1-6 g’dır. Üriner sistem ve az şiddetli enfeksiyonlar:−Her 12 saatte bir 500 mg veya 1g.Çoğu enfeksiyon:−Her 8 saatte bir 1 g veya her 12 saatte bir 2 g.Özellikle bağışıklığı baskılanmış, nötropenili hastalar dahil çok şiddetli enfeksiyonlarda: Her 8 veya 12 saatte bir 2 g ya da her 12 saatte bir 3 g.Psödomonal akciğer enfeksiyonu olan fibrokistik yetişkinlerde:−3’e bölünmüş dozlarda 100-150 mg/kg/gün.Böbrek fonksiyonu normal olan yetişkinlerde herhangi bir ters etki görülmeksizin günde 9 g kullanılmıştır.Prostat cerrahisinde profilaktik ajan olarak kullanılacaksa, anestezi indüksiyonunda 1 g verilmelidir. İkinci doz kateterin çıkarılması sırasında uygulanmalıdır. | Bebekler ve çocuklar (2 aydan büyük):2 veya 3’e bölünmüş dozlarda 30-100 mg/kg/gün. Bağışıklığı bastırılmış veya fibrokistik çocuklardaki enfeksiyonlarda veya menenjitli çocuklarda 3’ebölünmüş dozlarda günde 150 mg/kg (maksimum 6 g/gün)’a kadar verilebilir.•Yenidoğanlar (0-2 ay):2’ye bölünmüş dozlarda 25-60 mg/kg/gün.  Yenidoğanlarda seftazidimin serum yarılanma ömrü yetişkinlerdekinin 3-4 katı olabilir. | 25°C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Zidim 1 Gr IM / IV 1 Flakon** | Seftazidim pentahidrat | Üçüncü kuşak sefalosporinler | Şiddetli enfeksiyonlar: Örneğin; septisemi, bakteriyemi, peritonit, menenjit, bağışıklığı baskılanmış hastalarda görülen enfeksiyonlar ve yoğun bakım hastalarının enfeksiyonlarında (örneğin; enfekte yanıklar)•Kistik fibrozdaki akciğer enfeksiyonunun da dahil olduğu solunum yolları enfeksiyonları, Kulak, burun ve boğaz enfeksiyonları, İdrar yolları enfeksiyonları, Deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, Gastrointestinal, biliyer ve abdominal enfeksiyonlar, Kemik ve eklem enfeksiyonları, Hemodiyaliz ve peritonal diyaliz ve ayakta devamlı peritonal diyaliz (CAPD) ile ilişkilienfeksiyonlar•Profilaksi: Prostat cerrahisi (transüretral rezeksiyon) | J01DD02 | SGKFO4 | - | 1 Günde 3 x 2.0 | B | Yetişkinler2 veya 3’e bölünmüş dozlarda IV veya IM enjeksiyon şeklinde günde 1-6 g’dır.Üriner sistem ve az şiddetli enfeksiyonlar:−Her 12 saatte bir 500 mg veya 1g.Çoğu enfeksiyon:−Her 8 saatte bir 1 g veya her 12 saatte bir 2 g.Özellikle bağışıklığı baskılanmış, nötropenili hastalar dahil çok şiddetli enfeksiyonlarda:Her 8 veya 12 saatte bir 2 g ya da her 12 saatte bir 3 g.Psödomonal akciğer enfeksiyonu olan fibrokistik yetişkinlerde:−3’e bölünmüş dozlarda 100-150 mg/kg/gün.Böbrek fonksiyonu normal olan yetişkinlerde herhangi bir ters etki görülmeksizin günde 9 g kullanılmıştır.Prostat cerrahisinde profilaktik ajan olarak kullanılacaksa, anestezi indüksiyonunda 1 g verilmelidir. İkinci doz kateterin çıkarılması sırasında uygulanmalıdır. | Bebekler ve çocuklar (2 aydan büyük):2 veya 3’e bölünmüş dozlarda 30-100 mg/kg/gün. Bağışıklığı bastırılmış veya fibrokistik çocuklardaki enfeksiyonlarda veya menenjitli çocuklarda 3’ebölünmüş dozlarda günde 150 mg/kg (maksimum 6 g/gün)’a kadar verilebilir.•Yenidoğanlar (0-2 ay):2’ye bölünmüş dozlarda 25-60 mg/kg/gün.  Yenidoğanlarda seftazidimin serum yarılanma ömrü yetişkinlerdekinin 3-4 katı olabilir. | 25 °C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Zolamıd Iv/Im Cozeltı Iceren Ampul 5 Mg/5 ml 5x5 ml Ampul** | Midazolam=Midazolam hidroklorür=Midazolam maleat | Anksiyolitik-sedatif | Diagnostik veya cerrahi girişimler öncesinde ve süresince, lokal anestezi ile birlikte ya da tek başına bilinçli sedasyon oluşturmak.  Anestezi  -Anestezi indüksiyonu öncesi premedikasyon  -Anestezi indüksiyonu  -Kombine anestezide sedatif olarak  Yoğun bakım Ünitelerinde sedasyon oluşturmak | N05CD08 | SGKFEG | - | - | D | Midazolam yavaş uygulamayı ve her hastada ayrı dozlamayı gerektiren potent bir sedatif ajandır. Doz her bireyde ayrı ayarlanmalı ve hastanın klinik gereksinimi, fiziksel durumu, yaşı ve kullanmakta olduğu ilaçlara bakılarak, istenen sedasyon düzeyine güvenli bir şekilde erişilmesi için doz titrasyonu şiddetle tavsiye edilmektedir | Rektal uygulama (Altı aylıktan büyük)  Genelde 0.4 mg/kg'lık toplam ZOLAMĠD dozu  (0.3-0.5 mg/kg arasında değişir) anestezi  indüksiyonundan 20-30 dakika önce uygulanmalıdır. Mevcut veriler sınırlı olduğundan, altı aylıktan Küçük çocuklarda kullanımı tavsiye edilmemektedir. I.M. uygulama  (1-15 yağ)  i.m. enjeksiyon ağrılı olabileceğinden yalnızca istisnai durumlarda bu yol kullanılmalıdır | 25 °C’nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. |
| **Zolonık IV İnfüzyonluk Çözelti Hazırlamak Icın Konsantre 4 Mg/5 ml 1x5 ml Flakon** | Zoledronik asit | Kemik yapısını ve mineralizasyonunu etkileyen ilaçlar-bifosfonatlar | Radyolojik yöntemlerle litik lezyon gösterilmiş olan multiple myelomalı hastalarda ve kemik metastazı olan ileri evre kanserli hastalardaiskeletle ilişkili komplikasyonların (patolojik kırık, omurilik sıkışması, radyasyon tedavisi, kemiğe yönelik cerrahi müdahale veya hiperkalsemi) önlenmesi ve maligniteye bağlı hiperkalsemi (albümine göre-düzeltilmiş serum kalsiyumu olarak tanımlanır (cCa) >12,0 mg/dl [3,0 mmol/l]) tedavisinde kullanılır. | M05BA08 | SGKFVW | Raporla ödenir. | 21 Günde 1 x 1.0 | D | Erişkinler ve yaşlılarKemik tutulumu olan erişkin ve yaşlı ileri evre kanserli hastalarda iskeletle ilişkili olayların önlenmesinde önerilen doz 3 ila 4 haftada bir 4 mg zoledronik asittir. Aynı zamanda hastalara günde 500 mg oral kalsiyum ve 400 IU D vitamini takviyesi yapılmalıdır.  İskeletle ilişkili olayları önlemek üzere kemik metastazları olan hastaları tedavi etme kararında tedavi etkisinin 2 -3 ayda başladığı dikkate alınmalıdır.Maligniteye bağlı hiperkalsemi tedavisiErişkinler ve yaşlılarHiperkalsemide (albumine göre düzeltilmiş serum kalsiyumu ≥12,0 mg/dl veya 3,0 mmol/l) erişkin ve yaşlı hastalarda tek doz 4 mg zoledronik asitkullanılması önerilmektedir | ZOLONİK’in 1-17 yaş arası pediatik hastalardaki güvenlilik ve etkililiği belirlenmemiştir. | Flakonu 25°C altındaki oda sıcaklığına saklayınız. |
| **Zygosis İV Flakon 40 Mg/10 ml 1x10 ml'lik Flakon1** | Pantoprazol sodyum | Peptik ülser ve gastro intestinal reflü tedavisinde kullanılan ilaçlar-proton pompası inhibitörleri | Reflü özofajit,•Gastrik ve duodenal ülser,•Akut kanamalı gastrik veya duodenal ülserli hastalarda, hemostazın kısa süreli idamesinde ve tekrar kanamanın önlemesinde,•Zollinger Ellison Sendromu ve diğer patolojik hipersekresyonlu durumlarda kullanılmak üzere endikedir. | A02BC02 | SGKFI6 | - | 1 Günde 4 x 1.0 | B | Duodenal ülser, gastrik ülser, orta ve ileri derecede reflüözofajittedavisinde:Önerilen intravenöz doz günde bir flakondur (40 mg pantoprazol).  Akut kanamalı gastrik veya duodenal ülserli hastalarda, hemostazınkısa süreli idamesinde ve tekrar kanamanın önlemesinde:Akut kanamalı gastrik veya duodenal ülserli hastalarda 80mg, 2-15 dakikada bolus infüzyon şeklinde uygulanmalı ve ardından 3 gün (72 saat) boyunca 8mg/saat olacak şekilde devamlı intravenöz infüzyon uygulanmalıdır.Zollinger Ellison Sendromu ve diğer patolojik hipersekresyonlu durumların uzun dönem tedavisinde:Tedaviye 80 mg’lık günlük doz ile başlanmalıdır. Bundan sonra, dozaj gastrik asit sekresyonu ölçümleri esas alınarak gerektiği şekilde yükseltilebilir veya düşürülebilir. Günlük doz 80 mg’ın üzerinde olduğunda, doz bölünmeli ve günde 2 defa verilmelidir. Pantoprazol dozajının geçici olarak 160 mg’ın üzerine çıkarılması olasıdır, fakat yeterli asit kontrolü için gerekenden daha uzun süre uygulanmamalıdır | Çocuklarda tedavi ile ilgili yeterli klinik deneyim mevcut değildir. Bu nedenle, ZYGOSİS IV enjeksiyonluk çözelti hazırlamak için liyofilize tozgerekli veri sağlanmadığı müddetçe 18 yaş altındaki çocuklarda kullanılmamalıdır. | 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Flakonu ışıktan korumak için dış kartonu içerisinde saklayınız. |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |