

Használati útmutató az OGYI publikus gyógyszeradatbázisához

A Gyógyszeradatbázis az összes Magyarországon forgalomba hozatali engedéllyel rendelkező gyógyszerkészítmény publikus - az OGYI illetékességi körébe tartozó - adatát tartalmazza.

1.Keresés

Az egyes készítmények kereshetők név, hatóanyag, ATC-kód, nyilvántartási szám, forgalomba hozatali engedély jogosultja, kiadhatóság, az engedélyezés, illetve a törlés dátuma szerint is. A találatokat úgy szűkíthetjük, minél több keresési feltételt adunk meg. Azoknak, akik általánosan keresnek, **a szabadszavas keresőt** ajánljuk.

Gyógyszer-adatbázis

[Használati útmutató a gyógyszeradatbázisához](#)
[Rövidítések](#)

Szabadszavas keresés ⓘ

Gyógyszer neve: Forgalomba hozatali eng. jogosultja:

Hatóanyag: ATC-kód: Nyilvántartási szám: Kiadhatóság:

Engedélyezés dátuma: .tól .ig Törlés dátuma: .tól .ig

Rendezési szempont:

Az adatbázis utolsó frissítésének dátuma: 2014.05.20

A **találati eredmények** listájának jobb oldalán található piros nyílra kattintva találhatjuk meg az adott készítmény részletesebb adatait.

300x(tartályban)							
belsőleges szuszpenzió	100 ml	VN GYK	TK	▶	
filmtabletta	10x, 20x	VN	TT	▶	
pezsgőtabletta	12x, 24x	VN	TT	▶	
kemény kapszula	12x, 24x	V	TK	▶	

[1] [2] [3] [4] Következő :: Utolsó ::

[eredmény megnyitása excelben](#)

2. Státuszlap

Az ún. státuszlapon érhetők el az egyes készítmények részletei, továbbá az azokhoz tartozó alkalmazási előírások, betegtájékoztatók, címkeszövegek és az azonosítást segítő fényképek is.

tabletta

Hatóanyag:	...
ATC-kód:	...
Forgalomba hozatali eng. jogosultja:	Kft.
Nyilvántartási szám:	OGYI-T-0
Kiszerezés:	20x 10x 50x 100x
Kiadhatóság:	
Státusz:	TK -
Engedélyezés dátuma:	...
Törlés dátuma:	0000.00.00








[◀ vissza](#)

Az ikonok jelentése:



ALKALMAZÁSI ELŐÍRÁS (SPCs -Summary of Product Characteristics)



BETEGTÁJÉKOZTATÓ (PIL -Patient Information Leaflet)



CÍMKESZÖVEG (LAB - Labelling)



PUBLIKUS ÉRTÉKELŐ JELENTÉS (PAR - Public Assessment Report)



KOCKÁZATKEZELÉSI TERV (RMP – Risk Management Plan)



KÜLSŐ CSOMAGOLÁS FÉNYKÉPE



BELSŐ CSOMAGOLÁS FÉNYKÉPE



GYÓGYSZERFORMA FÉNYKÉPE

3. Találati lista


A találati listában halványszürke háttérben láthatók a törölt (TT- törzskönyvből törölt, ATT – adminisztratív törlés) készítmények is, mivel ezek a lejáratú idejükig még forgalomban lehetnek (maximum 5 évig).

300x(tartályban)		Szerkezet		Szerkezet		Szerkezet	
belsőleges szuszpenzió	100 ml	...	ZDEVI	...	VN GYK	TK	
filmtabletta	10x, 20x	VN	TT	
pezsgőtabletta	12x, 24x	VN	TT	
kemény kapszula	12x, 24x	V	TK	

[1] [2] [3] [4] Következő :: Utolsó ::

[eredmény megnyitása excelben](#)

Amennyiben a Törlés dátumára keresünk, akkor az 5 évnél régebben törölt készítményekre is kereshetünk.

Szabadszavas keresés  Kísérőiratokban is

Gyógyszer neve Forgalomba hozatali eng. jogosultja

Hatóanyag ATC-kód Nyilvántartási szám Kiadhatóság

Engedélyezés dátuma -től -ig Törlés dátuma -től -ig

Rendezési szempont

[a keresés indítása](#) [a kereső alaphelyzetbe állítása](#)

Az adatbázis utolsó frissítésének dátuma: 2010.03.29

A találati eredményekből excel listát is készíthetünk az „eredmény megnyitása excelben” felírra kattintva. Ezt xls-ben „Mentés másként”-tal menthetjük el.

:UUx(tartályban)								
belsőleges szuszpenzió	100 ml		ZD001	Szemesi Egyszeres GYK	VN GYK	TK		
filmtabletta	10x, 20x		HOZ001	Szemesi Egyszeres GYK	VN	TT		
pezsztábletta	12x, 24x		NI00001	Szemesi Egyszeres GYK	VN	TT		
kemény kapszula	12x, 24x		HOZ001	Szemesi Egyszeres GYK	V	TK		

[1] [2] [3] [4] Következő :: Utolsó ::

[eredmény megnyitása excelben](#)

4. Rövidítések

TK (törzskönyvezett) – a készítmény érvényes forgalomba hozatali engedéllyel rendelkezik Magyarországon

CTK (centralizáltan törzskönyvezett) – a készítmény forgalomba hozatali engedélyét az Európai Gyógyszerügynökség adta ki. Az engedély érvényes az összes uniós tagállamra.

TT (törzskönyvből törölt) – a készítmény forgalomba hozatali engedélye törölt. Az adatbázisban az 5 éven belül törölt készítmények találhatóak meg, mivel azok a törléstől számított 5 éven belül még forgalomban lehetnek (nem gyógyszerbiztonsági okból kerültek törlésre)

CTT (centralizált törzskönyvből törölt) – a készítmény forgalomba hozatali engedélyét az Európai Gyógyszerügynökség törölte. Az adatbázisban az 5 éven belül törölt készítmények találhatóak meg, mivel azok a törléstől számított 5 éven belül még forgalomban lehetnek (nem gyógyszerbiztonsági okból kerültek törlésre)

ATT (adminisztratív törlés) – a készítmény adminisztratív okokból került törlésre, mert megváltozott a neve vagy törzskönyvi száma. Más néven vagy számon a készítmény továbbra is forgalomban van.

PI (parallel import) – a készítménynek parallel import engedélye van. A GYEMSZI OGYI által engedélyezett gyógyszernek, az 53/2004. (VI. 2.) ESzCsM rendeletben meghatározott feltételeknek megfelelő változatának Magyarországra történő szállítása az EGT olyan tagállamából, ahol a gyógyszer szintén rendelkezik forgalomba hozatali engedéllyel;

Kiadhatóságra vonatkozó információk:

- VN – vény nélküli
 - GYK – gyógyszerháron kívül forgalmazható
- V- vényköteles
- Sz - szakorvosi ellátás mellett
- I - intézeti
- J- járóbeteg
- KP – kábítószer vagy pszichotróp anyagot tartalmaz