

Słuchaj Radia:

http://parafia.rabka.swmm.eu/nowe/Media_2022-02-13.pdf



BOBOLA

Londyn <https://radio.bobola.church/sluchaj-nas/>



<https://radiowarszawa.com.pl/>

<https://sluchaj.radiowarszawa.com.pl/>

<https://radiowarszawa.com.pl/ramowka/>

Radio Maryja

Toruń <https://www.radiomaryja.pl/>



Jeśli ktoś nie może z ważnego powodu uczestniczyć we Mszy Św. i ogląda w Telewizji lub słucha w Radiu, dokonuje aktu pobożnego i pożytecznego - stwierdził Penitencjariusz Większy Stolicy Apostolskiej. Obejrzenie/wysłuchanie transmisji Mszy Św. nie oznacza udziału w tejże. Nieważne z jakiegokolwiek medium skorzystamy – w żadnym wypadku nie możemy mówić o uczestnictwie, jeżeli nie znajdujemy się bezpośrednio w miejscu, w którym jest ona sprawowana, bowiem: „uczestnictwo we Mszy Św.” zakłada fiz. obecność”.

Ofiara Mszy Świętej w Mediach



OGŁĄDAJ:

Transmisje Mszy Św.: <https://msza-online.net/>

OGŁĄDAJ:

- <https://msza-online.net/msze-swiete-na-zywo-po-polsku/>

OGŁĄDAJ:

- http://emigracja.chrystusowcy.pl/transmisje_mszy

OGŁĄDAJ:

- Fatima: <https://www.fatima.pt/pl/pages/transmisja-online>

OGŁĄDAJ:

- Anioł Beskidów: <http://onlineradio.pl/play/aniol-beskidow/>

Czytaj więcej: http://rabka.swmm.eu/sakramenty/Msza_Swieta.pdf

jezuicka-uczelnia-przeciw-bogu-i- biskupowi-chodzi-o-lgbt-i-blm/



Wywieszanie flag ideologii LGBT i rasistowskiego ruchu BLM jest zgodne z misją katolickiej uczelni – uznali jezuici, którzy sprzeciwili się swojemu biskupowi.

W kwietniu biskup diecezji Worcester w amerykańskim stanie Massachusetts był zmuszony interweniować w podległej mu uczelni prowadzonej przez jezuitów. Przed Kołędzem Świętego Krzyża wywieszono bowiem na maszcie flagi ideologii LGBT i przestępczego, rasistowskiego ruchu Black Lives Matter, obok flagi Stanów Zjednoczonych.




















W odpowiedzi na decyzję biskupa, który zakazał eksponowania symbolów sprzecznych z wiarą katolicką, bunt podjęła część studentów, którzy w petycji internetowej nie zawahali się nazwać swojego pasterza „ignorantem i bigotem”, ponieważ uznali neomarksistowskie ideologie za niezgodne z misją uczelni.

Teraz do otwartego sprzeciwu wobec bp. Roberta McManusa przyłączyły się również władze jezuickiej placówki, które podjęły decyzję o pozostawieniu przed budynkiem flag symbolizujących dwa lobby prowadzące bezwzględną ofensywę przeciwko chrześcijańskim wartościom w USA.

















Władze uczelni utrzymują, że eksponowanie flag LGBT i BLM jest zgodne z religijną misją szkoły. Kołedź Świętego Krzyża odpowiedział na pytanie katolickiego portalu National Catholic Register, który opisuje zajście. „Pod flagą amerykańską na naszej uczelni powiewają flagi Black Lives Matter i Dumi, aby przypomnieć naszym młodym mężczyznom, ich rodzinom i pracownikom Nativity Worcester, że wszyscy są tu mile widziani i że są tu cenienni i bezpieczni. To jest komunikat, że w faktycznie mają znaczenie i zasługują na szacunek, jak uczą nas nasze chrześcijańskie wartości. To jest cel wywieszania tych flag” – czytamy.

Sprawę skomentował prezes Towarzystwa Kardynała Newmana Patrick Reilly, który uznał, że wina odplynięcia nominalnie katolickiej szkoły od nauki Kościoła jest również po stronie hierarchii, które nie dają jasnych wytycznych w sprawie współczesnych ideologii. „Staram się patrzeć na te kwestie z obu stron. I myślę, że jedynym sposobem, w jaki możemy rozwiązać rosnący dystans między naszą katolicką kulturą a tym, w co wierzy Kościół, jest znacznie jaśniejsze określenie, jakie przekonania powinny mieć nasze katolickie szkoły i za jakimi wytycznymi powinny podążać” – powiedział.

OBJAŚNIENIA






-  Podlewanie i nawadnianie - dotyczy szczególnie roślin pokojowych i balkonowych
-  Najbardziej korzystny czas nawożenia roślin nawozami sztucznymi i naturalnymi
-  Dobry czas na siew i sadzenie warzyw korzeniowych
-  Dobry czas na siew i sadzenie warzyw liściowych
-  Dobry czas na siew i sadzenie roślin owocowych
-  Dobry czas na siew i sadzenie kwiatów i ziół kwitnących
-  Właściwy okres do usuwania i wrywania chwastów
-  Korzystny czas na zbieranie i konserwowanie owoców
-  Korzystny czas na zbieranie i konserwowanie warzyw korzeniowych
-  W tym dniu nie wskazane jest robienie przetworów z owoców
-  Korzystny czas na zbieranie i mrożenie owoców
-  Korzystny czas na zbieranie i magazynowanie owoców
-  Szczególnie korzystny czas na zbieranie i magazynowanie owoców
-  Niekorzystny okres zbiorów - zebrane w tym czasie owoce będą się źle przechowywać
-  Zaleca się zrezygnować z podlewania roślin - na roślinach podlewanych w te dni mogą pojawić się szkodniki
-  Nie stosuj nawozów sztucznych - może wystąpić ryzyko wysuszenia lub spalenia roślin
-  Korzystny dzień na koszenie trawy
-  Szczególnie korzystny dzień na koszenie trawy
-  Ogólnie dobry czas na wykonywanie prawie wszystkich prac w ogrodzie i polu, które mają cokolwiek wspólnego z sianiem, przesadzaniem i sadzeniem roślin

OBJAŚNIENIA

-  Dobry czas na skuteczne odchudzanie i oczyszczanie
-  Łatwiej się pozbyć nałogów, gdy walkę z nimi rozpoczyna się w gdy Księżyc jest nowiu. Łatwiej jest się pozbyć złych przyzwyczajeń.
-  Szczególnie korzystny czas dla mycia włosów
-  Ścinanie włosów w tych dniach może prowadzić do tworzenia się łupieżu i trudniej się układają. O ile to możliwe zaleca się również rezygnację z mycia głowy.
-  Dobry dzień na wizytę u dentysty - plomby i koronki będą długo trzymać
-  Ogólnie korzystny czas na operacje i zabiegi medyczne
-  Gdy Księżyc jest w nowiu nie zaleca się wykonywania szczepień
-  Farbowanie włosów - nakładanie farby - uzyskasz lepsze efekty koloryzacji
-  Czas sprzyjający przyswajaniu przez organizm odżywek i wspierający działanie maseczek.
-  Pielęgnacja skóry i depilacja - dobra pora na zabiegi kosmetyczne
-  Pielęgnacja skóry i depilacja - szczególnie dobra pora na zabiegi kosmetyczne
-  Włosy ścięte w tych dniach utrzymują dłużej formę i piękno. Najlepsze dni do zrobienia trwałej ondulacji.
-  Szczególnie korzystny czas na obcinanie końcówek i podcinanie włosów. Dobry moment na pierwsze strzyżenie niemowlęcia.
-  Właściwy moment na pielęgnację paznokci u rąk oraz nóg.
-  Dobry czas na masaż regenerujący i wzmacniający z użyciem olejków.
-  Niekorzystny dzień na wizytę u dentysty

rytmnatury.pl/kalendarz-biodynamiczny

OBJAŚNIENIA

-  Czas sprzyjający rozwojowi roślin, których plonem ma być owoc lub nasiona
-  Czas sprzyjający rozwojowi roślin, których plonem ma być korzeń
-  Czas sprzyjający rozwojowi roślin, których plonem ma być liść lub łodyga
-  Czas sprzyjający rozwojowi roślin, których plonem ma być kwiat
-  Ogólnie korzystny okres siania i sadzenia - niektóre rośliny mają szczególne dni siewu i sadzenia

[kalendarz-ksiezycowy-fazy-ksiezycy](http://rytmnatury.pl/kalendarz-ksiezycowy-fazy-ksiezycy)

rytmnatury.pl/kalendarz-ksiezycowy

bimkal.pl/kalendarz-2022

bimkal.pl/kalendarz-miesieczny

bimkal.pl/kalendarz-szkolny

[2022-wydarzenia-historyczne](#)

[jakie-wydarzenia-bedziemy-obchodzic-w-2022-roku/](#)

[calendar](#)

[gif-znow-wycofuje-popularne-leki-masz-je-w-domu-wyrzuc-koniecznie-nowe-leki-wycofane-z-aptek-w-polsce-pelna-lista-lekow-2304](#)

1. Zobacz skutki uboczne:



Działania niepożądane występujące niezbyt często: ból głowy, niestrawność, ból brzucha, nudności, pokrzywka, świąd. W związku z leczeniem lekiem zgłaszano występowanie obrzęków, nadciśnienia i niewydolności serca. Przyjmowanie takich leków, jak IBUPROM może być związane z niewielkim zwiększeniem ryzyka ataku serca (zawał serca) lub udaru.

2.



Działania niepożądane występujące rzadko: reakcje nadwrażliwości, pokrzywka, rumień, wysypka, nudności, wymioty, zaburzenia trawienia,

3.



Uwaga! Jeżeli wystąpią fusowate wymioty lub czarne, smoliste stolce, należy odstawić lek i zgłosić się do lekarza. Objawem ciężkiej reakcji nadwrażliwości może być: obrzęk twarzy i powiek, obrzęk języka i krtani ze zwężeniem dróg oddechowych, trudności z oddychaniem, duszność aż do napadów astmy, przyspieszenie czynności serca, nagłe obniżenie ciśnienia tętniczego aż do zagrażającego życiu wstrząsu. W przypadku wystąpienia któregośkolwiek z wymienionych objawów należy natychmiast zapewnić fachową opiekę medyczną. Powyższe reakcje mogą wystąpić nawet po pierwszym podaniu leku.

4.



Bardzo duże dawki witaminy C (większe niż 10 g na dobę) mogą powodować zaburzenia wodnoelektrolitowe, lizę (rozpad) krwinek czerwonych oraz znaczne osłabienie działania kobalaminy (witaminy B12).

5.



Działania niepożądane występujące niezbyt często: zmęczenie, zawroty głowy, nudności i wymioty.

6.



Ze względu na zagrożenie życia lek należy natychmiast odstawić i wezwać pomoc lekarską w razie pojawienia się ciężkich reakcji uczuleniowych (anafilaktycznych): rzadko występujący obrzęk twarzy, warg, języka i (lub) gardła, które mogą powodować utrudnienie połykania lub oddychania; bardzo rzadko występujący ciężki skurcz oskrzeli; zmiany skórne i śluzówkowe, jak świąd, pieczenie, zaczerwienienie, pokrzywka; wstrząs anafilaktyczny (zagrożające życiu zmniejszenie ciśnienia tętniczego krwi, osłabienie, omdlenie) – częstość nieznaną.

Należy natychmiast odstawić lek i zgłosić się do lekarza, w razie pojawienia się bardzo rzadko występujących następujących ciężkich działań niepożądanych:

- zespół Stevensa-Johnsona (pęcherze przechodzące w nadżerki, na błonach śluzowych jamy ustnej, spojówek, narządów płciowych);
- zespół Lyella (toksyczne martwice oddzielanie się naskórka, zmiany rumieniowo-pęcherzowe w obrębie skóry i błon śluzowych prowadzące do spękania dużych powierzchni naskórka i obnażenia dużych powierzchni skóry); pancytopenia (znaczne zmniejszenie ilości wszystkich komórek krwi: czerwonych i białych krwinek oraz płytek krwi, objawiające się ogólnym złym samopoczuciem, gorączką, objawami zakażenia, krwinkami, krwawieniami, błądząścią skóry);
- agranulocytoza (całkowity lub prawie całkowity zanik granulocytów we krwi) objawiająca się wysoką gorączką, dreszczami, bólem gardła, trudnościami w połykaniu oraz stanami zapalnymi błony śluzowej jamy ustnej, nosa, gardła, narządów płciowych i odbytnicy, podwyższonym OB, nie zawsze prawidłowymi wartościami hemoglobiny, erytrocytów i płytek krwi, choć najczęściej są one w normie, nieznacznie powiększonymi węzłami chłonnoymi oraz śledzioną, choć najczęściej są bez zmian. Pojedyncze doniesienia wskazują, że ryzyko wystąpienia agranulocytozy może się zwiększyć w przypadku przyjmowania metamizolu przez okres dłuższy niż jeden tydzień.

7.



Po zastosowaniu kwasu acetylosalicylowego mogą wystąpić następujące objawy niepożądane:

- zaburzenia krwi i układu chłonnego - zmniejszenie liczby płytek krwi, zmniejszenie liczby czerwonych krwinek wskutek mikrokrwawień z przewodu pokarmowego, zmniejszenie liczby czerwonych krwinek u pacjentów z wrodzonym niedoborem dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej (rzadka choroba dziedziczna), zmniejszenie liczby białych krwinek, zmniejszenie liczby granulocytów obojętnochłonnych, obniżenie liczby granulocytów kwasochłonnych, zwiększone ryzyko krwawień, wydłużenie czasu krzepnięcia krwi, wydłużenie czasu krwawienia,

- zaburzenia układu immunologicznego, reakcje nadwrażliwości z objawami klinicznymi i nieprawidłowymi wynikami odpowiednich badań laboratoryjnych takie jak: astma, łagodna do umiarkowanych reakcje obejmujące skórę, układ oddechowy, układ sercowo-naczyniowy z objawami takimi jak: wysypka, pokrzywka, obrzęk (w tym naczynioruchowy), zaburzenia oddychania i pracy serca, zapalenie błony śluzowej nosa, przekrwienie błony śluzowej nosa i bardzo rzadko ciężkie reakcje, w tym wstrząs anafilaktyczny. Nadwrażliwość na kwas acetylosalicylowy występuje u 0,3% populacji oraz u 20% chorych na astmę oskrzelową lub przewlekłą pokrzywkę. Objawy nadwrażliwości: pokrzywka, a nawet wstrząs mogą wystąpić w ciągu 3 godzin od chwili przyjęcia leku.

- zaburzenia układu nerwowego - zawroty głowy i szumy uszne, będące zazwyczaj objawami przedawkowania.

Długotrwałe przyjmowanie leków zawierających kwas acetylosalicylowy może być przyczyną bólu głowy, który nasila się podczas przyjmowania kolejnych dawek.

- zaburzenia oka, zaburzenia widzenia, zaburzenia ucha i błędnika, szumy uszne, zaburzenia słuchu, odwracalna utrata słuchu, zawroty

głowy. Szum i dzwonięcie w uszach są pierwszymi objawami zatrucia salicylanami.

- zaburzenia serca, niewydolność serca.

- zaburzenia naczyniowe - wylew krwi do mózgu (szczególnie u pacjentów z niekontrolowanym nadciśnieniem i (lub) jednocześnie stosujących inne leki przeciwzakrzepowe) potencjalnie zagrażający życiu.

- zaburzenia układu oddechowego, kłatki piersiowej i śródpiersia - obrzęk płuc pochodzenia pozasercowego (występuje głównie w przewlekłym lub ostrym zatruciu), astma oskrzelowa.

- zaburzenia żołądka i jelit - niestrawność, zgaga, uczucie pełności w nadbrzuszu, nudności, wymioty, brak łaknienia, bóle brzucha, krwawienia z przewodu pokarmowego, uszkodzenie błony śluzowej żołądka, choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy, perforacje.

- zaburzenia wątroby i dróg żółciowych - ogniskowa martwica komórek wątrobowych, tkliwość i powiększenie wątroby, szczególnie u pacjentów z młodzieńczym reumatoidalnym zapaleniem stawów, układowym toczeniem rumieniowatym, gorączką reumatyczną lub chorobą wątroby w wywiadzie, przemijające zwiększenie aktywności aminotransferaz, fosfatazy alkalicznej i stężenia bilirubiny.

- zaburzenia skóry i tkanki podskórnej - wykwity skórne różnego rodzaju, rzadko pęcherze lub plamica.

- zaburzenia nerek i dróg moczowych - białkomocz, obecność leukocytów i erytrocytów w moczu, nefropatia z martwicą brodawek nerkowych, śródmiąższowe zapalenie nerek.

8.



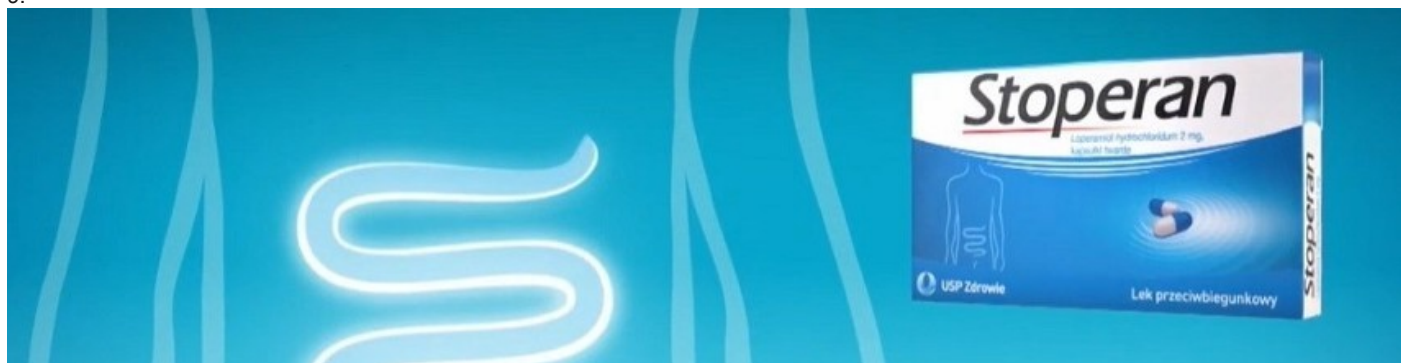
Bardzo rzadkie działania niepożądane: bóle głowy (czasami silne) i zawroty głowy, przemijające zaburzenia dotyczące ruchów mimowolnych, przemijające stany splątania, depresja i omamy (szczególnie u pacjentów ciężko chorych, u pacjentów w podeszłym wieku oraz u pacjentów z chorobami nerek), zwolnienie akcji serca (bradykardia), przyspieszenie akcji serca (tachykardia), blok przedsionkowo-komorowy (zaburzenia przewodnictwa bodźców w komórkach mięśnia sercowego), zapalenie naczyń, zwykle przemijające zapalenie wątroby (komórkowe, kanalikowe lub mieszane) przebiegające z żółtaczką lub bez, ostre zapalenie trzustki, biegunka, bóle stawowe i mięśniowe, zwykle przemijająca leukopenia (zmniejszenie liczby krwinek białych) i trombocytopenia (zmniejszenie liczby płytek krwi), agranulocytoza (choroba przebiegająca z objawami wysokiej gorączki, bólem gardła, owrzodzeniem w obrębie jamy ustnej, nosa, gardła, narządów płciowych i odbytnicy) lub pancytopenia (niedobór krwinek białych, krwinek czerwonych i płytek krwi), czasami z aplazją lub hipoplazją szpiku (zanik szpiku), ginekomastia (przerost piersi u mężczyzn), przemijająca impotencja, mlekotok, rumień wielopostaciowy, wypadanie włosów, wstrząs anafilaktyczny (objawy: duszność, trudność w nabieraniu powietrza w wyniku obrzęku krtani, trudność w wydechu, świst krtaniowy, świąd skóry i jej zaczerwienienie, ból głowy, uczucie „ucisku”, zawroty głowy, przyspieszenie lub rzadziej zwolnienie czynności serca, świąd, pokrzywka o różnym nasileniu, rumień całego ciała, znaczne osłabienie aż do utraty przytomności włącznie; w ciężkich przypadkach może zagrażać życiu), niewyraźne widzenie (zaburzenia akomodacji), zapalenie nerek.

Rzadkie działania niepożądane: wysypka, pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy (obrzęk okolic twarzy, warg, języka oraz gardła, utrudniający oddychanie, połączony ze świądem, zaczerwienieniem skóry, pokrzywką oraz ciężkim skurczem oskrzeli), gorączka, skurcz oskrzeli, przemijające zmiany aktywności enzymów wątrobowych w testach diagnostycznych, niedociśnienie, ból w klatce piersiowej, podwyższenie stężenia kreatyniny (zwykle niewielkie; normalizuje się w czasie trwania leczenia).

Niezbyt częste działania niepożądane: ból brzucha, zaparcia, nudności (objawy te ustępują w czasie trwania leczenia).

Działania niepożądane o nieznanej częstotliwości występowania: duszność.

9.



Działania niepożądane występujące bardzo rzadko (u mniej niż 1 na 10 000 osób, w tym pojedyncze przypadki): bóle i zawroty głowy, zmęczenie, senność, ból brzucha, zaparcia, nudności i wymioty, niedrożność jelit, rozszerzenie okrężnicy, w tym toksyczne rozszerzenie okrężnicy, wzdęcia z oddawaniem wiatrów i niestrawność, suchość w jamie ustnej, wysypka, pokrzywka i świąd, obrzęk naczynioruchowy, wysypka pęcherzowa, w tym zespół Stevensa-Johnsona (choroba skóry polegająca na odwarstwieniu się naskórka), rumień wielopostaciowy (choroba skóry przebiegająca z powstaniem zmian rumieniowatych) i toksyczna nekroliza naskórka (zespół Lyella - choroba skóry, w przebiegu której dochodzi do zmian martwiczych naskórka), reakcje alergiczne, niekiedy ciężkie reakcje nadwrażliwości, w tym wstrząs anafilaktyczny (ciężka reakcja alergiczna z występującymi nagle trudnościami w oddychaniu, obrzękiem twarzy lub gardła, ciężkimi zawrotami głowy) i reakcje przypominające anafilaksję, zatrzymanie moczu.

Wiele zdarzeń niepożądanych związanych ze stosowaniem leku jest częstymi objawami zespołów biegunkowych (dyskomfort i ból w jamie

brzuszej, nudności, wymioty, suchość w jamie ustnej, zmęczenie, senność, zawroty głowy, zaparcia, wzdęcia z oddawaniem wiatrów). Często objawy te trudno jest odróżnić od działań niepożądanych stosowanego leku.

10.



Niezbyt często występujące działania niepożądane (nie więcej niż 1 na 100 osób): ból w górnej części brzucha, nudności, wymioty, biegunka.

Rzadko występujące działania niepożądane (nie więcej niż 1 na 1000 osób): nadwrażliwość, wysypka.

Częstość nieznana (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych): reakcje anafilaktyczne, wstrząs anafilaktyczny, ból głowy, zawroty głowy, senność, skurcz oskrzeli, obrzęk naczynioruchowy, pokrzywka, świąd, nadmierne pocenie się, zwiększona aktywność enzymów wątrobowych, obniżenie ciśnienia krwi.

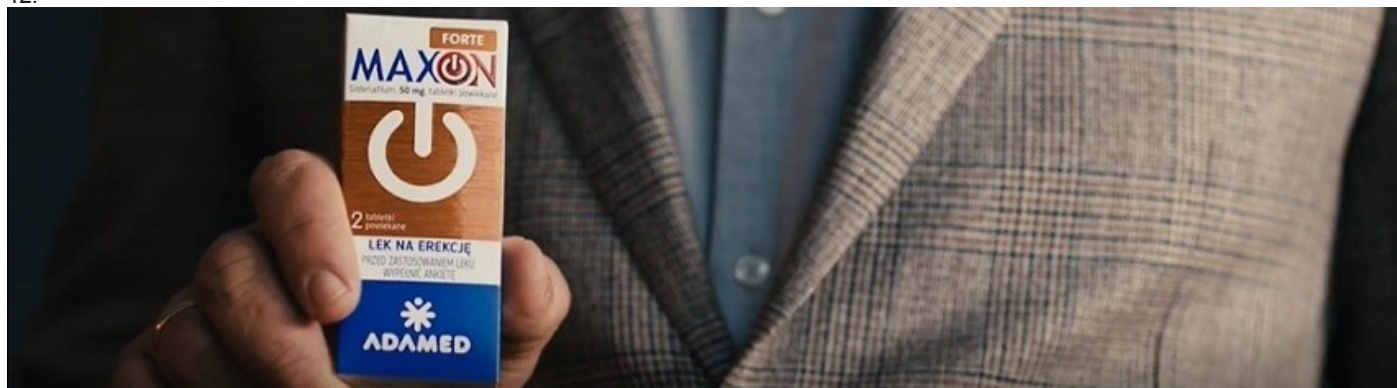
11.



Najczęściej występujące działania niepożądane: zaburzenia układu nerwowego: astenia, bóle głowy, splątanie (dezorientacja), sedacja, obniżenie temperatury ciała.

Rzadziej występujące działania niepożądane: zwiększenie liczby napadów padaczkowych u dzieci z uszkodzeniami ośrodkowego układu nerwowego i padaczką, zaburzenia serca; tachykardia; zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: świąd, wysypka, pokrzywka, wyprysk, zaburzenia endokrynologiczne: ginekomastia.

12.



Możliwe działania niepożądane, które wymagają natychmiastowej pomocy medycznej: reakcja alergiczna - występuje niezbyt często (może wystąpić u 1 na 100 pacjentów) o objawach takich jak: nagły świszczący oddech, trudności w oddychaniu lub zawroty głowy, obrzęk powiek, twarzy, ust lub gardła; bóle w klatce piersiowej - występują niezbyt często; nadmiernie przedłużające się i czasem bolesne wzwody - występują rzadko (mogą wystąpić u 1 na 1000 pacjentów) - jeśli wzwód utrzymuje się ponad 4 godziny, należy natychmiast skontaktować się z lekarzem; nagłe pogorszenie lub utrata wzroku - występują rzadko, ciężkie reakcje skórne - występują rzadko i mogą mieć takie objawy jak: ciężkie łuszczenie się i obrzęk skóry, powstawanie pęcherzy w jamie ustnej, na narządach płciowych i dookoła oczu, gorączkę; napady padaczkowe lub drgawki - występują rzadko.

Inne działania niepożądane bardzo częste (może występować częściej niż u 1 na 10 pacjentów): ból głowy.

Niepożądane działania pojawiające się często (może występować u 1 na 10 pacjentów): nudności, nagłe zaczerwienienie twarzy, uderzenia gorąca (objawy obejmują uczucie gorąca w górnej części ciała), niestrawność, widzenie z kolorową poświatą, niewyraźne widzenie, zaburzenia widzenia, uczucie zatkanego nosa, zawroty głowy.

Niepożądane działania pojawiające się często niezbyt często (może występować u 1 na 100 pacjentów): wymioty, wysypka skórna, podrażnienie oka, przekrwienie oczu, ból oczu, widzenie błysków światła, jaskrawe widzenie, wrażliwość na światło, łzawienie oczu,

kołatanie serca, szybkie bicie serca, nadciśnienie tętnicze, niedociśnienie, bóle mięśni, senność, osłabione czucie dotyku, zawroty głowy, dzwonienie w uszach, suchość w jamie ustnej, zatkane lub niedrożne zatoki, zapalenie błony śluzowej nosa (objawy obejmują katar, kichanie i zatkany nos), ból w górnej części brzucha, choroba refluksowa przełyku (objawy obejmują zgagę), krew w moczu, ból rąk lub nóg, krwawienie z nosa, uczucie gorąca, uczucie zmęczenia.

Niepożądane działania pojawiające się rzadko (może występować u 1 na 1000 pacjentów): omdlenia, udar, zawał serca, nieregularne bicie serca, przemijające zmniejszenie przepływu krwi do części mózgu, uczucie ucisku w gardle, zdrętwienie ust, krwawienie do tylnej części oka, podwójne widzenie, zmniejszenie ostrości widzenia, nieprawidłowe odczucia we wnętrzu oka, obrzęk oczu lub powiek, niewielkie cząstki lub punkty w polu widzenia, widzenie obwódek wokół źródeł światła, rozszerzenie źrenicy, nieprawidłowe zabarwienie białka oka, krwawienie z prącia, obecność krwi w spermie, suchość nosa, obrzęk wewnątrz nosa, uczucie drażliwości, nagłe osłabienie lub utrata słuchu.

Po wprowadzeniu leku do obrotu rzadko zgłaszano przypadki niestabilnej dławicy (choroba serca) oraz nagłej śmierci. Istotne, że u większości, ale nie u wszystkich mężczyzn, u których wystąpiły te działania niepożądane, zaburzenia czynności serca występowały przed przyjęciem leku MAXON FORTE. Nie jest możliwe określenie, czy te działania niepożądane miały związek ze stosowaniem leku MAXON FORTE.

Zobacz listę wycofanych leków:



Atorvox

Decyzja z dnia: 2022-03-24

Moc: 40 mg

Postać: Tabletki powlekane

Podmiot odpowiedzialny: Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o.

Numer serii: 21212

Data ważności: 2023-09-30



APAP Intense

Decyzja z dnia: 2022-03-17. Moc: 200 mg + 500 mg. Postać: Tabletki powlekane. Podmiot odpowiedzialny: US Pharmacia Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu Numer serii: P2009118 Data ważności: 2023-06-30



Vigantol

Decyzja z dnia: 2022-03-11 Moc: 500 mcg/ml (20 000 IU/ml) Postać: Krople doustne, roztwór Podmiot odpowiedzialny: P&G Health Germany GmbH Numer serii: 19KQ193 Data ważności: 2024-10-31



Memantin NeuroPharma

Decyzja z dnia: 2022-02-28

Nazwa: Memantin NeuroPharma

Moc: 20 mg

Postać: Tabletki powlekane

Podmiot odpowiedzialny: neuraxpharm Arzneimittel GmbH z siedzibą w Niemczech

Numer serii: P1443

Data ważności: 2023-09-30

Numer serii: P1444

Data ważności: 2023-09-30



Polopiryna Max Hot

Decyzja z dn. 31.12.2021 r.

Moc: (500 mg + 300 mg + 50 mg)/sasz.

Postać: proszek do sporządzania roztworu doustnego

Podmiot odpowiedzialny: Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. z siedzibą w Starogardzie Gdańskim

Numer serii: 902038 Data ważności: 2022-04-30 Numer serii: 902272 Data ważności: 2022-06-30



Elenium

Decyzja z dn. 07.12.2021 r.

Moc: 5 mg

Postać: Tabletki drażowane

Podmiot odpowiedzialny: TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE „POLFA” S.A. z siedzibą w Warszawie

Numer serii: 50120

Data ważności: 2023-12-31



Tabex

Decyzja z dn. 2021-12-27

Moc: 1,5 mg

Postać: Tabletki powlekane

Podmiot odpowiedzialny: Sopharma Warszawa sp. z o.o. Al. Jerozolimskie 136, 02-305 Warszawa

Numer serii: 31120

Data ważności: 2022-11-30



Ikervis

Decyzja z dn. 08.11.2021 r.

Moc: 1 mg/ml

Postać: Krople do oczu, emulsja

Podmiot: odpowiedzialny SANTEN Oy z siedzibą w Finlandii

Numer serii: 4N78E

Data ważności: 2023-05-31



Thioealth

Decyzja z dn. 19.10.2021 r.

Moc: 1 g

Postać: proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań

Podmiot odpowiedzialny: LIVEALTH BIOPHARMA PVT. L.T.D. podmiot, który uzyskał zgodę na czasowe dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego: Salus International Sp. z o.o., ul. Pułaskiego 9, 40-273 Katowice

Aribit

Decyzja z dn. 12.10.2021 r.

Moc: 30 mg Postać: Tabletki Podmiot odpowiedzialny: Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. z siedzibą w Starogardzie Gdańskim Numer serii: 011020 Data ważności: 2023-10-31

Champix

Decyzja z dn. 28.09.2021 r.

Moc: 1 mg Postać: Tabletki powlekane Podmiot odpowiedzialny: Pfizer Europe MA EEIG, z siedzibą w Belgii Numer serii: 00018920 Data ważności: 2021-12-31 Numer serii: 00021872 Data ważności: 2022-08-31 Numer serii: 00025223 Data ważności: 2023-03-31

Valzek

Decyzja z dn. 23.09.2021 r.

Moc: 160 mg Postać: Tabletki Podmiot odpowiedzialny: Celon Pharma S.A.

Numer serii: 072001019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072002019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072003019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072004019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072005019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072006019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072007019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072008019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072009019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072010019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072011019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072012019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072013019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072014019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072015019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072016019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072017019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072018019

Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072019019
Data ważności: 2022-09-30

Numer serii: 072020019
Data ważności: 2022-10-31

Numer serii: 072021019
Data ważności: 2022-10-31

Numer serii: 072022019
Data ważności: 2022-10-31

Numer serii: 072023019
Data ważności: 2022-10-31

Lakea

Decyzja z dn. 20.09.2021 r.

Moc: 50 mg
Postać: Tabletki powlekane
Podmiot odpowiedzialny: Sandoz GmbH

Numer serii: KW1650
Data ważności: 2023-02-28

Numer serii: LG4000
Data ważności: 2024-02-29

Numer serii: LG4001
Data ważności: 2024-02-29

Mitocin 20 mg

Decyzja z dn. 17.09.2021 r.

Moc: 20 mg
Postać: proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań
Podmiot odpowiedzialny: Vygoris Limited podmiot, który uzyskał zgodę na czasowe dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:
Profarm Sp. z o.o. ul. Słoneczna 96, 05-500 Stara Iwiczna

Ciprofloxacin Kabi 400 mg/200 ml roztwór do infuzji

Decyzja z dn. 10.09.2021 r.

Moc: 400 mg/200 ml
Postać: roztwór do infuzji
Podmiot odpowiedzialny: Fresenius Kabi Deutschland GmbH

Arpixon

Decyzja z dn. 27.08.2021 r.

Moc: 30 mg
Postać: Tabletki
Podmiot odpowiedzialny: neuraxpharm Arzneimittel GmbH

Numer serii: P1
Data ważności: 2023-06-30

Bisoratio ASA

Decyzja z dn. 05.08.2021 r.

Moc: 5 mg + 75 mg Postać: Kapsułki twarde Podmiot odpowiedzialny: Actavis Group PTC ehf., Islandia Numer serii: 10819
Data ważności: 2023-08-31

Apo-Simva 40

Decyzja z dn. 26.07.2021 r.

Moc: 40 mg
Postać: Tabletki powlekane
Podmiot odpowiedzialny: Aurovitas Pharma Polska Sp. z o.o.

Numer serii: 10620
Data ważności: 2023-06-30

Ozzion

Decyzja z dn. 09.07.2021 r.

Moc: 40 mg
Postać: Tabletki dojelitowe
Podmiot odpowiedzialny: Zentiva k.s.

Numer serii: ARL2P2
Data ważności: 2022-07-31

Amiodaron Hameln

Decyzja z dn. 25.06.2021 r.

Moc: 50 mg/ml
Postać: Koncentrat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji
Podmiot odpowiedzialny: Hameln Pharma GmbH

Flutixon Neb

Decyzja z dn. 14.06.2021 r.

Moc: 2 mg/2 ml
Postać: zawiesina do nebulizacji
Podmiot odpowiedzialny: Adamed Pharma S.A., Pieńków, ul. M. Adamkiewicza 6A, 05-152 Czosnów

Numer serii: 1160418
Data ważności: 2021-09-30

Petroleum D4

Decyzja z dn. 11.05.2021 r.

Moc: -
Postać: Krople doustne, roztwór
Podmiot odpowiedzialny: Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowe "KOSMED" Zbigniew Leżański z siedzibą w Głubczycach

Numer serii: 02092020-1
Data ważności: 2022-02-28

Lignocain 2%

Decyzja z dn. 02.04.2021

Moc: 20 mg/ml
Postać: roztwór do wstrzykiwań
Podmiot odpowiedzialny: B. Braun Melsungen AG, Niemcy

Numer serii: 20251011
Data ważności: 2023-05-31

Febrisan

Decyzja z dn. 26.03.2021 r.

Moc: (750 mg + 60 mg + 10 mg)/5 g

Postać: proszek musujący

Podmiot odpowiedzialny: Takeda Pharma Sp. z o.o., ul. Prosta 68, 00-838 Warszawa

Numer serii:450549

Data ważności:2021-08-31

Numer serii:450736

Data ważności:2021-08-31

Numer serii:450890

Data ważności:2021-08-31

Numer serii: 470597

Data ważności: 2022-03-31

Numer serii: 470697

Data ważności: 2022-03-31

Numer serii: 474818

Data ważności: 2022-04-30

Numer serii:475009

Data ważności: 2022-04-30

Numer serii: 475010

Data ważności: 2022-04-30

Numer serii: 475216

Data ważności: 2022-04-30

Numer serii: 477001

Data ważności: 2022-06-30

Silimax

Decyzja z dn. 11.03.2021r.

Moc: 70mg

Postać: kapsułki twarde

Podmiot odpowiedzialny: Farmaceutyczna Spółdzielnia Pracy FILOFARM

Numer serii: 05022020

Data ważności: 2023-01-31

Numer serii: 02022020

Data ważności: 2023-01-31

Bufomix Easyhaler

Decyzja z dn. 03.03.2021 r.

Moc: (320 mcg + 9 mcg)/dawkę inh.

Postać: Proszek do inhalacji

Podmiot odpowiedzialny: Orion Corporation w Finlandii

Numer serii: 2032584

Data ważności: 2022-10-31

Formoterol Easyhaler

Decyzja z dn. 03.03.2021 r.

Moc: 12 mcg/dawkę odmierzoną

Postać: Proszek do inhalacji

Podmiot odpowiedzialny: Orion Corporation w Finlandii

Numer serii:2006402 Data ważności:2022-05-31 Numer serii: 2035257 Data ważności:2022-11-30

Nitroxolin forte

Decyzja z dn. 25.02.2021

Moc: 250 mg
Postać: kapsułki miękkie
Podmiot odpowiedzialny: MIP Pharma Polska Sp. z o.o.

Wszystkie serie

Hemkortin-HC

Decyzja z dn. 18.02.2021 r.

Moc: (5 mg + 5 mg)/g
Postać: maść
Podmiot odpowiedzialny: Polmex Pharma Binniecki & Malinowski Sp. j.

Numer serii: A0030
Data ważności: 2022-02-28

Numer serii: B0131
Data ważności: 2023-05-31

Numer serii: C0143
Data ważności: 2024-07-31

Biodacyna

Decyzja z dn. 27.01.2021

Moc: 250 mg/ml
Postać: Roztwór do wstrzykiwań i infuzji
Podmiot odpowiedzialny: Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.

Numer serii: 10719
Data ważności: 2022-07-31

Numer serii: 31120
Data ważności: 2022-11-30

[kara-za-prezent-na-komunie-o-tym-musisz-pamietac](#)

SPIS TREŚCI

- **1. Prezenty na komunię**
- **2. Podatek od prezentu**

Pamiętaj, że masz tylko miesiąc na opłacenie podatku od chwili jego otrzymania. Jeżeli tego nie zrobisz, to grozi ci kara w wysokości od 201 zł. do 60,2 tys. zł.

Musisz także pamiętać o obowiązku uiszczenia podatku, gdy odsprzedajesz prezent komunijny. Tutaj jednak jest pewna furka. Jeżeli sprzedaż nastąpi po sześciu miesiącach od momentu otrzymania danego przedmiotu, wówczas nie trzeba odprowadzać podatku.