

**AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA
BOSNE I HERCEGOVINE**



2024

almbih.gov.ba

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine

**REGISTAR LIJEKOVA
BOSNE I HERCEGOVINE
2024**

XV

mart 2024.

**REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE
2024**

Izdavač:

AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA
BOSNE I HERCEGOVINE
www.almbih.gov.ba

Za izdavača:

Prim mr ph. Nataša Grubiša, spec.

Priredivači:

mr ph. Tijana Spasojević-Došen, spec.
mr ph. Jovana Vojvodić Šipka
dr. sc. Biljana Tubić, mr.ph. spec.

Tehnička obrada:

Dragana Tešić

CIP - Каталогизација у публикацији
Народна и универзитетска библиотека
Републике Српске, Бања Лука

615.2(497.6)(083.81)"2024"

РЕГИСТАР лијекова Босне и Херцеговине

Registrar lijekova Bosne i Hercegovine. XV : 2024 [Elektronski izvor] / [priredivači Tijana Spasojević-Došen, Jovana Vojvodić Šipka, Biljana Tubić]. - Onlajn izd. - Banja Luka : Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, 2024

Način pristupa (URL):

<http://almbih.gov.ba/dokumenti/publikacije/>. - Ел. публикација у ПДФ формату опсега 642 стр. - Насл. са насловног екрана. - Опис извора дана 05.03.2024.

ISBN 978-99976-169-2-0

COBISS.RS-ID 139919617

POŠTOVANE KOLEGICE I KOLEGE,

Pred nama je petnaesto izdanje Registra lijekova Bosne i Hercegovine, koje pruža osnovne informacije o lijekovima za koje je Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine (ALMBiH) izdala dozvole za stavljanje u promet, kao i za lijekove za koje su podnijeti zahtjevi za obnovu dozvole za promet zaključno sa 31.12.2023, a tokom godine zdravstveni stručnjaci će biti obaviješteni o promjenama u vezi registracije lijekova pripremom i stavljanjem na raspolaganje dodatka registra lijekova.

Registar lijekova je od bitnog uticaja na implementaciju politike i strategije lijekova u svakoj zemlji, kojim se zdravstveni radnici i stručnjaci, ustanove i javnost, kroz kodifikovan, sveobuhvatan akt, informišu o lijekovima koji se mogu naći na našem tržištu. Lijek na tržište BiH dolazi nakon sprovedenog postupka ocjene kvaliteta/efikasnosti/bezbjednosti prema propisanim i važećim evropskim standardima, i dobijene pozitivne ocjene odnosa korist/rizik, odnosno, nakon dobijanja dozvole za stavljanje lijeka u promet u BiH.

Polazna osnova za izradu Registra lijekova Bosne i Hercegovine je baza lijekova ALMBiH, zasnovana na dokumentaciji proizvođača/nosioca dozvole za lijek. Izdavač je uložio napor da na osnovu relevantnih izvora podataka, prije svega na osnovu regulatorne dokumentacije i indeksiranih priručnika, iznese tačne podatke i informacije u skladu sa savremenim saznanjima iz oblasti lijekova. Budući da su farmakoterapija i uvođenje novih lijekova u praksu veoma dinamične oblasti, koje se svakodnevno mijenjaju i unapređuju, izdavač savjetuje korisnicima konsultovanje i drugih naučnih i stručnih izvora informacija iz oblasti lijekova, jer je moguće da su neki podaci u međuvremenu promijenjeni. Takođe, takođe, ALMBiH posjeduje informacioni sistem, koji omogućava prisustvo poslednjih odobrenih informacija o lijeku (Sažetak glavnih karakteristika lijeka, SmPC i Uputstva za pacijenta, PIL) na internetskim stranicama zvanične web-prezentacije, www.almbih.gov.ba/lijeovi/.

Registar sadrži osnovne podatke o lijeku, kao i informacije o doziranju lijeka, dok je svrstavanje urađeno po aktuelnom izdanju ATC-klasifikacije lijekova sa težištem na internacionalnim nezaštićenim nazivima (INN), što je koncept klasifikacije koji je podržan od strane Svjetske zdravstvene organizacije (WHO), a za koji se opredjeljuju

evropske zemlje, te se isti koristi u relevantnim međunarodnim istraživanjima o potrošnji lijekova. Ovakav pristup omogućava sljedljivost podataka i informacija u oblasti poslovanja zdravstvenih ustanova i fondova, praćenje potrošnje lijekova, planiranje potreba i praćenje ostalih indikatora za unapređenje nacionalne politike lijekova.

Ovogodišnji Registar lijekova sadrži i Listu zabranjenih sredstava za 2023. godinu, koju po deveti put objavljujemo u saradnji sa Agencijim za antidoping kontrolu BiH.

Registar lijekova će kao i prethodnih šest godina, biti dostupan samo u on-line izdanju, koje se može preuzeti na stranicama naše Agencije (<http://www.almbih.gov.ba/dokumenti/publikacije/>).

Nadamo se da će i ovaj Registar lijekova Bosne i Hercegovine predstavljati odgovarajuću stručnu pomoć u radu kako ljekarima, tako i farmaceutima i time doprinijeti ukupnoj zdravstvenoj zaštiti građana BiH.

AGENCIJA ZA LIJEKOVE
I MEDICINSKA SREDSTVA BIH

SADRŽAJ

Predgovor	3
Sadržaj	5
Režimi izdavanja i posebne oznake	6
Najčešće skraćenice	7
Skraćenice za vakcine	8
INDEKS	11
REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC-KLASIFIKACIJI	
Grupa A (Alimentarni trakt i metabolizam)	79
Grupa B (Krv i krvotvorni organi)	129
Grupa C (Kardiovaskularni sistem)	171
Grupa D (Koža i potkožno tkivo)	237
Grupa G (Genitourinarni sistem i polni hormoni)	253
Grupa H (Hormonski preparati za sistemska primjenu, isključujući polne hormone i insuline)	273
Grupa J (Antiinfektivni lijekovi za sistemsku primjenu)	285
Grupa L (Antineoplastici i imunomodulatori)	337
Grupa M (Mišićno-koštani sistem)	393
Grupa N (Nervni sistem)	415
Grupa P (Antiparazitici, insekticidi i repellenti)	481
Grupa R (Respiratori sistem)	483
Grupa S (Senzorni organi)	521
Grupa V (Ostalo)	535
Homeopatski lijekovi	551
DODACI	
Spisak proizvođača i nosioca dozvola u BiH sa lijekovima za koje su nosioci dozvole	553
Lista zabranjenih sredstava za 2024. godinu	629
Obrasci za prijavu neželjenih dejstava lijekova	639

REŽIMI IZDAVANJA I POSEBNE OZNAKE

BRp	Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta.
Rp	Lijek se izdaje uz ljekarski recept.
ZU	Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa
ZU/Rp	lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa, izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja
§	Opojna droga Psihotropna supstanca
Δ	Trigonik, lijek sa mogućim uticajem na psihofizičke sposobnosti (pažnja prilikom upravljanja motornim vozilima i mašinama).
▲	Trigonik, lijek sa snažnim uticajem na psihofizičke sposobnosti (zabrana upravljanja motornim vozilima i mašinama).

NAJČEŠĆE SKRAĆENICE

i.v.	Intravenozno (intravenski)
i.m.	intramuskularno
s.c.	subkutano
inf.	infuzija
INN	internacionalni nezaštićeni naziv
ATC-klasifikacija	anatomsko-terapijsko-hemijska klasifikacija
DDD	definisana dnevna doza
SZO (WHO)	Svjetska zdravstvena organizacija
NSAIL	nesteroidni antiinflamatorni lijekovi
CNS	centralni nervni sistem
mg	miligram
g	gram
µg (mcg)	mikrogram
mmol	milimol
ml (mL)	mililitar
l (L)	litar
i.j.	internacionalna jedinica
A.j.	Armourova jedinica
HER2	Humani epidermalni faktor rasta – receptor 2
ER	Estrogen receptor

SKRAĆENICE ZA VAKCINE

DT	Toksoid difterije i toksoid tetanusa, adsorbovani (djeca)
Td	Toksoid difterije i toksoid tetanusa, adsorbovani (odrasli)
DTaP	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis, adsorbovani
DTP	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i cijela ćelija pertussis-a
DTP-Hib	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i cijela ćelija pertussis-a i Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
Tdap	Toksoid tetanusa, redukovani toksoid difterije i acelularni pertussis, adsorbovani
TT	Toksoid tetanusa
DTaP/Hib	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis adsorbovani i Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
DTaP-HepB-IPV	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis adsorbovani, hepatitis B i inaktivisani poliovirus
DTaP-IPV	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis i inaktivisani poliovirus
DTaP-IPV/Hib	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis adsorbovani, inaktivisani poliovirus i Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
Hib	Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
Hib-HepB	Haemophilus influenza tip b konjugovana i hepatitis B vakcina
HepA	Hepatitis A vakcina
HepB	Hepatitis B vakcina
HepA-HepB	Hepatitis A inaktivisani i Hepatitis B vakcina
HPV4	Humani papillomavirus vakcina (četvorovalentna)
HPV2	Humani papillomavirus vakcina (dvovalentna)
TIV	Trivalentna inaktivisana vakcina influence
LAIIV	Živa atenuisana vakcina influence
M	Vakcina protiv rubeole (Measles)
MR	Vakcina protiv rubeole (Measles) i rubele (Rubella)
MMR	Vakcina protiv rubeole (Measles), zaušnjaka (Mumps) i rubele (Rubella)
MMRV	Vakcina protiv rubeole (Measles), zaušnjaka (Mumps), rubele (Rubella) i varičele (Varicella)
MCV4	Meningokokna konjugovana vakcina (četvorovalentna)

MPSV4	Meningokokna polisaharidna (četvorovalentna)	vakcina
P	Pertussis	
PCV7	Pneumokokna konjugovana vakcina (sedmovalentna)	
PCV13	Pneumokokna konjugovana (trinaestovalentna) vakcina	
IPV	Poliovirus vakcina (inaktivisana)	
OPV	Poliovirus vakcina (živa)	
R	Rubella vakcina	
RV1	Rotavirus vakcina (monovalentna)	
RV5	Rotavirus vakcina (petovalentna)	
VAR	Varičela vakcina	

Indeks

- 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, 492
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina, 493
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol, 493
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain, 492
abakavir, dolutegravir, lamivudin, 324
abakavir, lamivudin, 323
ABASAGLAR - ELI LILLY EXPORT S.A., 107
ABELCET LIPID COMPLEX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 317
abemaciclib, 352
ABEVIMY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 362
abirateron, 372
ABIRATERON STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 372
ABIRATERON TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 372
ABIRATERONE ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O., 373
ABIRATERONE PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 373
ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 456
abrocitinib, 250
ABUXAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 411
ACELLBIA, 100 MG/10 ML, KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU - JSC BIOCAD, 357
ACELLBIA, 500 MG /50 ML, KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU - JSC BIOCAD, 358
acemetacin, 396
acenokumarol, 129
ACENOKUMAROL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 129
ACENOKUMAROL UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 129
acetil salicilna kiselina, pseudoefedrin, 488
acetilcistein, 509
acetilsalicilna kiselina, 134, 424
acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina, 425
acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril, 234
acetilsalicilna kiselina, klopidogrel, 137
acetilsalicilna kiselina, kofein, 425
acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol, 425
acetilsalicilna kiselina, rosuvastatin, 233
ACICLOVIR ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A., 320
aciclovir, 242, 320, 522
ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 522
ACIPAN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 84
ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 403
ACOPAIR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 503
ACTEMRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 386
ACTILYSE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 138
ACURMIL - LISAPHARMA SPA, 409
adalimumab, 383
adapalen, 249

adapalen, benzoil-peroksid, 249
ADCETRIS - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 363
ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 266
ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG, 411
ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG, 411
ADEXANTIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 412
ADOLOR KOMBI - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 429
adrenalin, lidokain, 418
ADRIENNE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 258
ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 388
ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 388
ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 388
ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 388
AEROGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 517
aflibercept, 366, 530
AFLODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 244
agalzidaza beta, 125
AGILLAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 446
AGLIKEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 108
AGNIS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 116
AIMAFIX - KEDRION S.P.A., 148
AIRBUFO FORSPIRO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 498
AIRFLUSAL FORSPIRO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 496
AKINETON - DESMA GMBH, 442
aklidinijum, 503
aklidinijum bromid, formoterol, 500
AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 249
AKNET DUO - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 249
AKSEF - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 294
aksitinib, 353
aktivni medicinski ugalj, 100
alanin, aminokiseline, aminokiseline, glukoza, lipidi, arginin, cink, fenilalanin, glicin, glukoza, histidin, izoleucin, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin, 159
alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, treonin, triptofan, valin, 157
alanin, arginin, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin, 157
alantoin, heparin, voden i ekstrakt luka, 240
albumin, 156
ALBUMIN-BIOPHARMA - BIOPHARMA PLASMA LLC, 156
ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG, 156
ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG, 156
ALBUTEIN 200 G/L - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 156
ALBUTEIN 50 G/L - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 156
ALDACTONE - KERN PHARMA S.L., 183
ALDARA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 243
ALDIZEM - ALKALOID AD SKOPJE, 199
ALDURAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 125
ALECENSA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 350
alektinib, 350
alemtuzumab, 378

- alendronska kiselina, 412, 413
 alendronska kiselina, holekalciferol, 413
ALERIX - BOSNALIJEK D.D., 517
 alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenzon, kamfen, 265
 alfa pinen, beta pinen, borneol, levomentol, kamfen, menton, 95
ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 179
 alfakalcidol, 120
ALFAZAN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 126
 alglukozidaza alfa, 126
 alirokumab, 231
ALKAFORMIN - ALKALOID AD SKOPJE, 109
 alklometazon, 244
ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 517
ALLERGODIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 485, 530
ALMACIN - ALKALOID AD SKOPJE, 287
ALMIK - SYNTHON B.V., 268
 alogliptin, 116
 alogliptin, metformin, 114
 alopurinol, 411
ALOPURINOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 411
ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 411
 alpelisib, 354
ALPHA D3 - ANDERSONBRECON (UK) LIMITED, 120
ALPINOL - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 195
ALPINOL PLUS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 211
 alprazolam, 461
ALRINAST - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 517
 alteplaza, 137
ALTIOKS - BOSNALIJEK D.D., 126
ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 115
ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 114
ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 114
ALTUXERIN PLUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 113
 aluminiјum magnezijum silikat, 80
 aluminiјum-hidroksid, magnezijum-karbonat, magnezijum-hidroksid, 81
ALUNBRIG - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 350
ALVESCO - COVIS PHARMA EUROPE B.V., 502
ALVOBAC - XELLIA PHARMACEUTICALS APS, 314
ALVODRONIC - PHARMATHEN S.A., 412
ALVOLAMID T - PHARMATHEN S.A., 311
ALYMSYS - GH GENHELIX S.A., 362
ALZAM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 461
 amantadin, 443
AMARYL - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 112
 ambrosols, 511
AMBROSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 511
 amfotericin B, 317
AMGEVITA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 383
 amikacin, 308
AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 308
AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 309

AMIKAN - ANFARM HELLAS S.A, 309
amilorid, hidrohlorotiazid, 184
aminofilin, 505
AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 505
AMINOFILIN BRAWN - BRAWN LABORATORIES LIMITED, 505
AMINOFILIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 505
aminokiseline, 158
aminokiseline, elektroliti, 160
aminokiseline, masti, glukoza, 160
AMINOL - BOSNALIJEK D.D., 190
AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 161
AMINOSOL 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 158
AMINOSOL 15% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 158
AMINOSTERIL N-HEPA 8% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 157
AMINOVEN 10% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 157
amiodaron, 173
AMIODARON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 173
AMIODARONE CLORIDRATO BIOINDUSTRIA LIM - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A.,
173
AMIOKORDIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 173
amitriptilin, 465
AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 211
AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 214
AMLODIL - BOSNALIJEK D.D., 195
amlodipin, 195
AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 196
AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 196
amlodipin, atorvastatin, perindopril, 234
amlodipin, bisoprolol, 195
amlodipin, hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil, 224
amlodipin, hidrohlorotiazid, valsartan, 223
amlodipin, indapamid, perindopril, 214
amlodipin, lizinopril, 211
amlodipin, olmesartan medoksomil, 223
amlodipin, perindopril, 211
amlodipin, ramipril, 213
amlodipin, valsartan, 222
AMLOPIN 10 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 196
AMLOPIN 5 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 196
AMLOPIN COMBO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 213
AMLOPRESSIN - BOSNALIJEK D.D., 212
AMOKLAVIN-BID - DEVA HOLDING A.S., 290
AMOKLAVIN-BID 400/57 MG FORTE - DEVA HOLDING A.S., 290
amoksicilin, 286
AMOKSICILIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 287
amoksicilin, klavulanska kiselina, 290
AMOKSICILIN/KLAVULANSKA KISELINA APTAPHARMA - APTA MEDICA
INTERNATIONAL D.O.O., 290
AMOKSIKLAV SANDOZ 2X - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 290
AMORA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 213

- amorolfin, 239
AMOXIBOS - BOSNALIJEK D.D., 287
AMOXICILLIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 287
AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIBOTICE S.A., 290
AMPHOTERICIN B BHARAT - BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD., 317
AMPIBOS - BOSNALIJEK D.D., 286
ampicilin, 286
AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 286
ampicilin, sulbaktam, 289
AMPICILIN/SULBAKTAM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 289
AMPICILLIN ANTIBOTICE - ANTIBOTICE S.A., 286
AMPRIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 204
AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 210
AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 210
AMYZOL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 465
anagrelid, 366
ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE, 426
ANASTRAZE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 371
anastrozol, 371
ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 461
ANBOL CARDIO - FARMALIDER S.A., 134
ANBOL CARDIO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 134
ANDESART - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 218
ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 424
ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 134
ANDOL C - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 425
ANDOL GR 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 134
ANDOL GR 75 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 134
ANDROCUR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 264
ANGAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 491
ANGAL S - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 491
ANGINAL - BOSNALIJEK D.D., 175
ANGIOTEC PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 207
ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 454
ANTAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 537
anti-D (Rho) imunoglobulin, humani, 327
ANTROLIN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE, 185
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 490
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 490
APAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 458
APERTO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 268
APIDRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 105
APIDRA SOLOSTAR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 105
apiksaban, 141
APRAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 87
APRIXA - SANECA PHARMACEUTICALS, 518
AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 542

ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH, 155
ARAVA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 376
ARCHIFAR - MEDOCHMIE LTD, 300
ARCOXIA - N.V. ORGANON, 404
AREMED - REMEDICA LIMITED, 371
ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D., 242
aripiprazol, 456
ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 456
ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 456
ARISTIN-C - ANFARM HELLAS S.A, 309
ARITMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 172
ARIIXTRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 143
AROMASIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 372
ARTENEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 220
ARTHRYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 405
artikain, adrenalin, 418
ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 436
ARYTMIL - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE 'BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT' PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 173
ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 456
ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 134
asciminib, 348
ASENTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 467
ASIRAX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 320
askorbinska kiselina, 123
askorbinska kiselina, bakar, cijanokobalamin, cink, folna kiselina, fosfor, gvožđe (II)-fumarat, holekalciferol, kalcijum-hidrgenfosfat, kalcijum-pantotenat, magnezijum, mangan, molibden, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin E, 119
askorbinska kiselina, dekspantenol, holekalciferol, nikotinamid, piridoksin, retinol, tiamin, vitamin B12, vitamin B2, 119
askorbinska kiselina, dekstrometorfan, paracetamol, pseudoefedrin, 489
askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol, 430, 489
askorbinska kiselina, feniramin, paracetamol, 513
askorbinska kiselina, folna kiselina, fosfor, holekalciferol, kalcijum-hidrgenfosfat, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12, 118
askorbinska kiselina, hlorfenamin, kofein, paracetamol, 513
askorbinska kiselina, hlorfenamin, paracetamol, 430
askorbinska kiselina, kalijum-hlorid, makrogol, natrijum sulfat, natrijum-askorbat, natrijum-hlorid, 97
askorbinska kiselina, paracetamol, 429
askorbinska kiselina, paracetamol, pseudoefedrin, 487
askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog sljeza, 512
ASPIRIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 424
ASPIRIN COMPLEX - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 488
ASPIRIN PLUS C - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 425
ASPIRIN PLUS C FORTE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 425
ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANČE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 425
ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 134
ATAXIL - DEVA HOLDING A.S., 343
ATECTURA BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 499
atenolol, 190
ATENOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 190
ATENOLOL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 190

- ATENZIO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 216
 ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 220
 ATEROZ - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 226
 atezolizumab, 361
 ATIXARSO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 137
 ATOLIP - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 226
 ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 226
 atorvastatin, 226
 ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 227
 ATORVOX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 227
 atosiban, 257
 ATOSIBAN STRAGEN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE, 257
 ATRACURIUM KALCEKS - AS KALCEKS, 409
 atrakurijum besilat, 409
 ATRASYL - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 409
 ATREMIA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 366
 atropa bella-donna D12, 540, 551
 atropin, 91
 ATROPIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 92
 atropin sulfuricum trit. D5, kalium bichromicum trit. D4, hepar sulfuris trit. D3,
 silicea trit. D2, mercurius bijodatus trit. D8, 552
 ATROPIN SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 MG/ML - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A.,
 92
 ATROVENT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 503
 ATROVENT N - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 503
 ATRUS ARVOHALER - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S., 503
 ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 133
 AUBAGIO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 378
 AUGMENTIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 291
 AVADIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 506
 AVAMYS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 486
 AVARICON - PHARMANOVA D.O.O., 188
 AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE, 227
 AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 362
 AVIOMARIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 514
 AVODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 271
 AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 372
 AVONEX - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 375
 AXONIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 535
 azacitidin, 341
 AZACITIDIN STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 341
 AZARAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 297
 AZARGA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 528
 azatioprin, 389
 AZAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 305
 azelastin, 485, 529
 azelastin, flutikazon, 486
 AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 305
 AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 305

AZINOCIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 305
AZITRO - DEVA HOLDING A.S., 305
azitromicin, 305
AZOMEX - BOSNALIJEK D.D., 305
AZOMICIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 305
AZOPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 526
azot suboksid, 416
AZOT SUBOKSID MESSER - MESSER TEHNOGAS AD BEOGRAD, 417
bacitracin, neomicin, 241, 521
bakar-glukonat, gvožđe, mangan-glukonat, 151
BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 166
BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 166
BALANCE 2,3 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 166
BALANCE 2,3% GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 166
BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 166
BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 166
baloksavir marboksil, 325
BANEOCIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 241
BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 395
BARIOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 192
BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 269
B-COMPLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 122
BEDOXIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 123
beklometazon, 501
beklometazon, formoterol, 498
beklometazon, formoterol, glikopironijum bromid, 500
beklometazon, salbutamol, 499
BELEPTIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 441
BELODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 244
BELODIN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 516
BELOGENT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 245
BELOSALIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 246
bendamustin, 338
BENEFIT - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 228
BENEFIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 147
benfotiamin, piridoksin, 122
BENSEDIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 459
benzerazid, levodopa, 442
benzidamin, 79, 405, 494
benzidamin, cetilpiridin, 491, 494
benzil-nikotinat, kamfor, mentol, metil-salicilat, 408
benzilpenicilin-kalijum, benzilpenicilin-prokain, 288
benzilpenicilin-natrijum, benzilpeniciliin-prokain, 289
benzoil-peroksid, klindamicin, 249
benzokain, enoksolon, hlorheksidin, 490
BEOVU - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 531

- BEPANTHEN PLUS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 247
 BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG, 200
 BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG, 200
 BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG, 207
 BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG, 126
 BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG, 126
 BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE, 248, 255, 491
 BETAFERON - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 375
 betahistin, 479
 BETAKLAV - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 291
 betaksolol, 527
 betametazon, 244, 277
 betametazon, gentamicin, 245
 betametazon, gentamicin, klotrimazol, 246
 betametazon, salicilna kiselina, 246
 BETASERC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 479
 BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 244
 BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D., 245
 BETHANAT - BOSNALIJEK D.D., 244
 BETHASAL - BOSNALIJEK D.D., 246
 BETIDEN GEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 240
 BETOPTIC S - IMMEDICA PHARMA AB, 527
 BETRION - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 242
 bevacizumab, 362
 BEVIPLEX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 123
 BEZIDIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 79
 BICAPROST - SYNTHON B.V., 370
 BIEMPARIN - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 130
 bifonazol, 238
 BIKALIS - STADA ARZNEIMITTEL AG, 370
 bikalutamid, 370
 BIKALUTAMID PLIVA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 370
 BIKALUTAMID SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 370
 bilastin, 518
 BILEXIN - BOSNALIJEK D.D., 95
 BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 475
 BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 475
 BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 475
 BIMANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 525
 BINOCRIT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 154
 BIOCETAM - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 472
 BIOVEN - BIOPHARMA PLASMA LLC, 326
 BIOVEN MONO - BIOPHARMA PLASMA LLC, 326
 biperiden, 441
 BIPERIDEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 442
 BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE, 191
 bisakodil, 97
 BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH, 191
 BISOLEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 510
 BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 510
 BISOLVON - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 510

bisoprolol, 190
BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 191
bisoprolol, perindopril, 215
BIVACYN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 241
bizmut subcitrat, 89
BLASTOMAT - EIRGEN PHARMA LIMITED, 338
BLITZIMA - CELLTRION INC., 358
BLOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 191
BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 397, 406
BLOKMAX DUO - ALKALOID AD SKOPJE, 428
BLOKMAX FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 398
BLOKMAX FORTE ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE, 398
BLOKMAX RAPID - ALKALOID AD SKOPJE, 398
BLOKMAX ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE, 398
BLOXAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVLIL, D.D., NOVO MESTO, 189
BOLEX - BOSNALIJEK D.D., 401
BOLEX FORTE - BOSNALIJEK D.D., 401
BONDRONAT - ATNAHS PHARMA DENMARK APS, 413
BONVIVA - WAYMADE PLC, 413
BORTEGAZ - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 365
bortezomib, 365
BORTEZOMIB PHARMAS - SYNTHON B.V., 365
BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 365
BORTEZOMIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 365
BORTEZOMIB VENUS - VENUS PHARMA GMBH, 365
BOSAURIN - BOSNALIJEK D.D., 459
bosentan, 180
BOSENTAN PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 180
BOSNYL - BOSNALIJEK D.D., 453
BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D., 135
BOSTROMBIN - BOSNALIJEK D.D., 186
botulinski toksin, 410
BRALTUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 503
BRAMITOB - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A., 308
brentuksimab vedotin, 363
BREQUAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 496
BRETARIS GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG, 504
brigatinib, 350
BRIMICA GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG, 500
brimonidin, 525
brimonidin, brinzolamid, 526
brinzolamid, 526
brinzolamid, timolol, 528
BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 526
BRINZUNO - PHARMATHEN S.A., 526
brolucizumab, 531
bromazepam, 460
BROMAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 460
bromheksin, 510
bromokriptin, 256, 443
BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE AD LESKOVAC, 257, 444
BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D., 511

BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 508
 BRONCHOSTOP SINE SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 508
 BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 508
 BRONCHOSTOP SPREJ ZA USNU SLUZNICU - VIENNAPHARM GMBH, 80
 BRONHOKLIR SIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D, 508
 BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE, 511
 BRONTIO - DEVA HOLDING A.S., 503
 BRUFEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 398
 BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 398
 BRUFEN EFFECT DUO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 403
 BRUFEN EFFECT RAPID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 398
 BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 398
 bryonia trit. D2, gelsemium trit. D3, aconitum trit. D3, ipecacuanha trit. D3,
 eupatorium perfoliatum trit. D1, phosphorus trit. D5, 552
 BUDEKORT - STADA ARZNEIMITTEL AG, 501
 BUDELIN NOVOLIZER - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 501
 budesonid, 100, 501
 budesonid, formoterol, 498
 BUDOSAN - DR FALK PHARMA GMBH, 101
 BULNEXO - ALKALOID AD SKOPJE, 478
 buprenorphin, 421, 477
 BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 478
 BUPRENORFIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 477
 buprenorphin, nalokson, 478
 bupropion, 469
 BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD, 92
 BUSCOPAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 92
 busulfan, 338
 BUSULFAN FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 338
 butamirat, 513
 butilskopolamin, 92
 butilskopolamin, paracetamol, 92
 BYOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 191
 CABAZITAXEL MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED, 344
 CAFFEBOLE - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 429
 CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE, 431
 CAFFETIN COLD - ALKALOID AD SKOPJE, 489
 CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 490
 CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE, 398
 CALGEL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 418
 CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 469
 CALMESAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 514
 CANESPOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 238
 CANESTEN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 237
 CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 254
 CANESTEN 3 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 254
 CAPD/DPCA 3 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
 166
 CAPD/DPCA 17 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
 167

CAPD/DPCA 18 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
167
CAPD/DPCA 19 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
167
CAPD/DPCA 2 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
167
CAPD/DPCA 2 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
167
CAPD/DPCA 4 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
167
CAPD/DPCA 4 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
167
CAPECITABINE ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 341
CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LIMITED, 433
CARBOMED - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 100
CARBOPLASIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 364
CARBOPLATIN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 364
CARBOPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 364
CARDIOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 191
CARDIOPIRIN GR - ICN POLFA RZESZOW S.A., UL. PRZEMYSLOWA 2, RZESZOW,
35-959, 135
CARSIL - SOPHARMA AD, 96
CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 193
CARVETREND - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 193
CEBOPIM - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL
PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 300
CEFACLOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 296
cefaklor, 295
CEFAKS - DEVA HOLDING A.S., 294
cefaleskin, 293
CEFALEKSIK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 293
CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 293
CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 293
CEFAPAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 298
cefazolin, 293
CEFAZOLIN REYOUNG - REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD, 294
CEFAZOLIN-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY
CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 294
CEFDIA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 298
cefepim, 299
CEFEPIM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 300
cefiksime, 298
cefotaksim, 296
CEFOTAKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 296
CEFOTAKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 296
cefpodoxim, 299
CEFPODOXIM SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 299
CEFTRIDEM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 297
ceftazidim, 296
CEFTAZIDIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 296

- ceftolozan, tazobaktam, 302
 ceftriakson, 297
CEFTRIAXONE-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE 'BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT' PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 298
 cefuroksim, 294
CEFUROKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 295
CEFUROXIME-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE 'BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT' PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 295
 celekoksib, 403
CENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 312
CERDELGA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 127
CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH, 479
CEREBRYL - VIENNAPHRAM GMBH, 472
CERENORM - BIOFARM SP. Z.O.O., 473
CEREZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 125
CERSON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 462
 cetilpiridin, lidokain, 418
 cetilpiridin, lidokain, lizozim, 490
 cetilpiridin, lizozim, 490
 cetirizin, 515
CETRAXAL - LABORATORIOS SALVAT, S.A., 532
CETRAXAL PLUS - LABORATORIOS SALVAT, S.A., 532
 cetroreliks, 276
CETROTIDE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 276
 cetuksimab, 360
CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 521
CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 521
CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 446
CHOLIPAM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 225
CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 262
CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A., 267
CIBINQO - PFIZER INC., 66 HUDSON BOULEVARD EAST, NEW YORK, NY 10001-2192, 250
CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 310
CIFLOXINAL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 310
 cijanokobalamin, 152
 cijanokobalamin, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin, 122
 cijanokobalamin, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, tiamin, vitamini B-kompleksa, 123
 cijanokobalamin, piridoksin, tiamin, 122
 ciklesonid, 502
 ciklofosfamid, 337
 ciklosporin, 387, 531
 cilastatin, imipenem, 301
 cilastatin, imipenem, relebaktam, 302
 cilostazol, 136
 cinarizin, piracetam, 472
 cineol, 509

cinhokain, polikrezulen, 185
CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 310
ciprofibrat, 231
ciprofloksacin, 309, 522, 532, 533
CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 310
ciprofloksacin, fluocinolon acetonid, 532
CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 310
CIPROFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 310
CIPROL - BOSNALIJEK D.D., 310
CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 310
ciproteron, 264
ciproteron, etinilestradiol, 264
CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 310
cisplatin, 363
CISPLATIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 363
CISPLATINUM ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 363
CITALEA - BOSNALIJEK D.D., 467
CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE, 310, 533
CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 468
CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 468
CLARISCAN - GE HEALTHCARE AS, 546
CLEXANE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 131
CLODIL - BOSNALIJEK D.D., 133
CLOPICAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 133
CLOZAPIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 450
CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 450
COBALAMIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 152
CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 512
CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 220
CO-IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 221
COLISTIN ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A., 315
COLISTIN ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A., 315
COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 90
COMBIVIR - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 323
CONCOR - MERCK HEALTHCARE KGAA, 191
CONCOR COR - MERCK HEALTHCARE KGAA, 192
CONTRACTUBEX - MERZ PHARMACEUTICALS GMBH, 240
CONTROLOC - TAKEDA GMBH, 84
COPAXONE - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 375
CORDARONE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 173
CORIVA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 503
CORNELIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 197
CORNEPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 211
CORNILAT - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 175
CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 194
CORRIGO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 193
CORTAIR - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 501
CORTEF - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 280
CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 199
CORTIMENT MMX - COSMO S.P.A., 101

- CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG, 189
 CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG, 189
 CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 194
 COSENTYX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 386
 COSOPT - SANTEN OY, 527
 COSYREL - LES LABORATOIRES SERVIER, 215
 COTELLIC - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 351
 CRICEA - ALKALOID AD SKOPJE, 258
 CRINONE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 260
 crizotinib, 349
CRUSIA 10000 IU (100 MG)/1 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI
 - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 131
CRUSIA 2000 IU (20 MG)/0,2 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI
 - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 131
CRUSIA 4000 IU (40 MG)/0,4 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI
 - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 131
CRUSIA 6000 IU (60 MG)/0,6 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI
 - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 131
CRUSIA 8000 IU (80 MG)/0,8 ML RASTVORA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI
 - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 132
 CRYPTINEO - ALKALOID AD SKOPJE, 258
 CULENTO - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 506
 CUROSURF - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 519
 dabigatran eteksilat, 138
 dabrafenib, 349
 DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 398
 DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 79, 99, 237
 DALACIN C - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 307
 DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 426
 DALSY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 398
 dalteparin, 130
 DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 443
 DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 185
 damoktokog alfa pegol, 144
 daratumumab, 358
 darbepoetin alfa, 155
 DAROB MITE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 189
 darolutamid, 371
 DARZALEX - JANSSEN-CILAG KFT., 359
 dasatinib, 347
 DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 517
 DATUST - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 271
 DATUST DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 270
 DECAPEPTYL - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 369
 DECAPEPTYL DEPOT - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 369
 DEEP HEAT RUB - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 408
 DEEP HEAT SPREJ - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 407
 DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 408
 deferasiroks, 535

DEFERASIROKS PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 536
DEFRINOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 487
DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 487
DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S., 87
DEKENOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 402
DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 402, 405
deksametazon, 277, 523
deksametazon, neomicin, 524, 533
deksametazon, neomicin, polimiksin B, 524
deksametazon, neomicin, polimiksin B sulfat, 524
deksametazon, tobramicin, 525
deksketoprofen, 402, 405, 407
deksketoprofen, tramadol, 423
dekslansoprazol, 89
deksmedetomidin, 464
DEKSMEDETOMIDIN PHARMIDEA - PHARMIDEA SIA, 464
dekspantanol, 240
dekspantanol, dimetilsulfoksid, heparin, 186
dekspantanol, heparin, 186
dekspantanol, hlorheksidin, 247
dekspantanol, ksilotmetazolin, 485
dekstrometorfán, hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 488
DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 517
DELSTRIGO - MERCK SHARP & DOHME BV, 324
DEMAX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 474
DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S., 83
DEMOXIF 0,5% - DEVA HOLDING A.S., 522
DEMROSE - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 151
DEMYRAL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 536
denosumab, 414
DEPAKINE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 435
DEPAKINE CHRONO 300 - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 435
DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 435
DEPORES 0.05% - DEVA HOLDING A.S., 531
DEPRIM - REMEDICA LIMITED, 303
DERMOVATE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 245
desloratadin, 517
destilat mješavine pročišćenih eteričnih ulja eukaliptusa, slatke naranče, mirte i limuna, 507
DETRALEX - LES LABORATOIRES SERVIER, 188
DEVAPEN - DEVA HOLDING A.S., 289
DEVIT-3 - DEVA HOLDING A.S., 121
DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S., 396
DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 278
DEXAMETHASON-NEOMYCIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 533
DEXASON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 278
DEXILANT - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 89
DEXIREN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 402
DEXOMEN 25 - BERLIN-CHEMIE AG, 402
DEXOMEN INJECT - BERLIN-CHEMIE AG, 402
dezmopresin, 274
DIABOS - BOSNALIJEK D.D., 111
DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 112

- DIAMOND - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 180
 DIANE 35 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 264
 DIANEAL PD4 - BAXTER AG, 167
 DIAPREL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 111
 DIASEV - SYNTHON HISPANIA S.L., 536
 diazepam, 458
DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 459
DIAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 459
DIBASE 1.000 I.J. - ABIOGEN PHARMA S.P.A., 121
DIBASE 2.000 I.J. - ABIOGEN PHARMA S.P.A., 121
DIBASE 25.000 I.J. - ABIOGEN PHARMA S.P.A., 121
DIBASE 6.000 I.J. - ABIOGEN PHARMA S.P.A., 121
DICLAC 5% - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 406
DICLOFENAC PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O., 394
DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O., 394
DICYNONE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 149
DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 245
 drogesteron, 260
 dienogest, estradiol, 258
DIFEN - BOSNALIJEK D.D., 394, 406
DIFLUCAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 318
 diflukortolon, izokonazol, 238
 digoksin, 171
DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 171
DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 394, 406
 diklofenak, 393, 406, 523
DIKLOFENAK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 394
 diklofenak, orfenadrin, 396
DIKLORON - DEVA HOLDING A.S., 394, 407
DILATREND - BOSNALIJEK D.D., 194
DILCORAN 80 - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 175
 diltiazem, 199
DILVAS - J.URIACH Y COMPAÑIA S.A., 136
 dimenhidrinat, 514
 dimetil fumarat, 390
 dimetinden, 240, 514
DIMIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 514
DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 266
 dinoproston, 256
 diosmin, 187
 diosmin, hesperidin, 188
DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 216
 dipiridamol, 135
DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D., 466
DIPROGENTA - N.V. ORGANON, 246
DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 181
 dobutamin, 174
DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 174
 docetaksel, 344

DOCETAXEL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 344
DOCETAXEL VENUS - VENUS PHARMA GMBH, 344
doksazosin, 179
doksiciklin, 285
DOKSICKLIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 285
doksilamin, 514
doksorubicin, 345
DOLAP - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 206
DOLGIT GEL - DOLORGIET GMBH & CO. KG, 406
DOLGIT KREMA - DOLORGIET GMBH & CO. KG, 406
DOLISTA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 115
DOLISTA DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA, 113
DOLNADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 420
DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 417
DOLOREX - BOSNALIJEK D.D., 402, 407
dolutegravir, 322
dolutegravir, lamivudin, 324
domperidon, 93
donepezil, 473
DOPADEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 443
dopamin, 174
DOPAMINE S.A.L.F. - S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO, 174
doravirin, 322
doravirin, lamivudin, tenofovir disoproksil, 324
DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 422
dornaza alfa, 511
DORTIMOL - DEVA HOLDING A.S., 527
DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 526
dorzolamid, 526
dorzolamid, timolol, 527
DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 528
DOTAGRAF - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 546
DOTAREM - GUERBET, 546
DOTRAX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 422
DOVATO - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 324
DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 285
DOXAT - BOSNALIJEK D.D., 179
DOXORUBICIN PLIVA 2 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 346
DOXORUBICIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 346
DOXTADIN - DEVA HOLDING A.S., 517
DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 285
DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 514
drosera D6, 540, 551
drospirenon, etinilestradiol, 258
dulaglutid, 117
DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 97
duloksetin, 470
DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 471
DUOCLAV - BOSNALIJEK D.D., 291
DUODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 270

- DUOPLAVIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 137
 DUORESP SPIROMAX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 498
 DUOTIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 471
 DUOTRAV - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 528
 DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 119
 DUPHASTON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 260
 DUREGESIC - JANSSEN-CILAG KFT., 421
 DUSKONAL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 90
 DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 271
 DUSTER DUO - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 270
 DUTAMERA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 270
 DUTAPROST - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., POLÍGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, C/LA VALLINA, S/N, 24008 VILLAQUILAMBRE, LEÓN, 271
 DUTAPROST COMBO - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 270
 dutasterid, 271
 dutasterid, tamsulosin, 270
 DUTRYS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 271
 DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 471
 DYMISTA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 487
 DYNOP - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 179
 EBETREXAT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 339
 ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 341
 EDEMID - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 181
 EDEMID FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 182
 EDICIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 313
 edoksaban, 142
 EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 315
 EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE, 453
 EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 453
 eksemestan, 372
 ekstrakt ploda testeraste palme, 271
 ELANIX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 231
 ELANIX COMBO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 232
 ELAPRASE - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND BRANCH, 126
 ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 468
 ELIDEL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 250
 ELIGARD - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A., 368
 eliglustat, 127
 ELIQUIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 142
 ELISKARDIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 136
 ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA, 259
 ELOCOM - N.V. ORGANON, 245
 ELOXATIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 364
 eltrombopag, 149
 EMANERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 88
 EMFER - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 151
 emicizumab, 150
 EMOCLOT - KEDRION S.P.A., 146
 empagliflozin, 118
 EMRAD - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 542

emtricitabin, rilvipirin, tenofovir disoproksil, 324
emtricitabin, tenofovir disoproksil, 324
ENAGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 373
enalapril, 200
ENALAPRIL HCT SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 207
ENALAPRIL HCT ZDRAVLJE - ZDRAVLJE AD LESKOVAC, 207
ENALAPRIL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 200
ENALAPRIL SANDOZ 10 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 200
ENALAPRIL SANDOZ 20 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 200
ENALAPRIL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE AD LESKOVAC, 200
enalapril, hidrochlorotiazid, 206
enalapril, lerkanidipin, 210
ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 200
ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 207
ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 207
ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 207
ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 201
ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 201
ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 201
ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 207
ENBECIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 522
ENBREL - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 381
ENDOXAN - BAXTER AG, 337
ENERZAIR BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 501
ENGERIX B ZA DJECU - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 331
ENGERIX B ZA ODRASLE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 331
ENKORTEN - BOSNALIJEK D.D., 375
enoksaparin, 130
ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 204
ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 210
ENOXAPARIN LEDRAXEN - VENIPHARM S.A.S., 132
ENSPLYNG - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 387
entekavir, 322
ENTEKA VIR MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 322
ENTEROFURYL - BOSNALIJEK D.D., 99
ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D., 99
ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 103
ENTEROL - BIOCODEX, 103
ENTIX - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A., 182
ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 378
enzalutamid, 371
EPCLUSA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC, 323
EPIRON - BOSNALIJEK D.D., 440
epirubicin, 346
EPIRUBICIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 346
EPLECOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 183
eplerenon, 183
epoetin alfa, 154
epoetin beta, 153
epoetin zeta, 154
EPREX - JANSSEN-CILAG KFT., 154
EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 270
eptakog alfa, 148

- EQRALYS - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 155
ERBITUX - MERCK HEALTHCARE KGAA, 360
 ergokalciferol, vitamin A, 119
 ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon, 431
ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 303
 eritromicin, 303
ERITROMICIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 303
ERITROMICIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 303
 erlotinib, 348
ERLOTINIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 349
ERLOTINIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 349
 ertapenem, 301
ERTAPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 301
ERYNORM - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 215
ERYNORM H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 219
ESBESUL - BOSNALIJEK D.D., 303
 escin, esencijalni fosfolipidi, heparin, 187
ESCITA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 468
 escitalopram, 467
ESCONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 517
ESCONTRAL DIREKT - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 517
 esencijalni fosfolipidi, 96, 518
ESOM I.V. - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 88
 esomeprazol, 88
ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG, 91
ESPUMISAN L - BERLIN-CHEMIE AG, 91
ESPUMISAN LX - BERLIN-CHEMIE AG, 91
ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 468
ESSENTIALE FORTE N - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 96
ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 88
ESTRELA - BLUEPHARMA-INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A., 377
 etamsilat, 149
 etanercept, 381
 eterično ulje ružmarina, 408
 etil-salicilat, hidroksietilsalicilat, metil-nikotinat, metil-salicilat, 407
 etinilestradiol, gestoden, 257
 etinilestradiol, levonorgestrel, 257
 etodolak, 395
 etofenamat, 406
ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 395
ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 395
ETOPOSID SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 343
 etopozid, 342
ETORICOX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 404
 etorikoksib, 404
ETOXIB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 404
EUCREAS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 114
EUTHYROX - MERCK HEALTHCARE KGAA, 281
EUVAX B - LG CHEM LTD, 332

everolimus, 352
EVEROLIMUS KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 352
EVEROLIMUS MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 352
EVIPLERA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC, 324
EVRYSDI - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 414
EXABEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 536
EXEDRAL - REMEDICA LIMITED, 372
EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 474
EXMAL - BOSNALIJEK D.D., 434
EXODERIL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 239
EXTRANEAL - BAXTER AG, 164
EYLEA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 531
ezetimib, 231
ezetimib, rosuvastatin, 232
EZOLETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 231
EZRUSTA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 232
FABRAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 125
faktor koagulacije II, humani, faktor koagulacije IX, faktor koagulacije VII, humani, faktor koagulacije X, humani, protein c, protein s, 144
faktor koagulacije IX, 147
faktor koagulacije VIII, humani, 146
faktor koagulacije VIII, humani, von Willebrand-ov faktor, 148
faktor koagulacije VIII, rekombinantni, 147
FAKTU - TAKEDA GMBH, 185
famotidin, 82
FAMOTIDIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 82
FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 146
FANHDI 250 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 146
FANHDI 500 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 146
faricimab, 531
FARIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 129
FARNOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 205
FASINDOR - ALKALOID AD SKOPJE, 354
FASTUM - BERLIN-CHEMIE AG, 406
FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D., 282
FEBRICET - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 426
febuxostat, 411
feksofenadin, 517
FELKARID - ALKALOID AD SKOPJE, 172
felodipin, ramipril, 212
FEMARA - NOVARTIS PHARMA, 372
FENESA - REMEDICA LIMITED, 356
fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol, 428, 430, 489
fenilefrin, ibuprofen, 403
fenilefrin, paracetamol, 489
FENISTIL 1MG/ML ORALNE KAPI - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 515
FENISTIL GEL - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 240
FENIX - BOSNALIJEK D.D., 84
FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D., 84
fenobarbiton, 432

- fenofibrat, 230
fenoksietanol, oktenidin, 248
fenoksimetilpenicilin, 287
fentanil, 415, 421
FENTANIL CITRAT KALCEKS - AS KALCEKS, 416
FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 416
fentikonazol, 255
FERRUM SANDOZ 100 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 151
FIASP FLEXTOUCH - NOVO NORDISK A/S, 105
FILEX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 468
filgrastim, 373
finasterid, 270
FINASTERID HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 271
finerenone, 184
fingolimod, 377
FINGOLIMOD PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 377
FINGOLIMOD TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 377
FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 271
FIRAZYR - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND BRANCH, 170
FITAXYL - RONTIS HELLAS S.A., 412
FLAMIX - BOSNALIJEK D.D., 313
FLAVAMED - BERLIN-CHEMIE AG, 511
FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG, 511
FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG, 511
FLEBAVEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 187
flekainid, 172
FLEVENOL - LABORATORIOS CINFA S.A., 187
FLIXON - DEVA HOLDING A.S., 502
FLIXONASE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 486
FLIXOTIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 502
FLONIDAN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 516
FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG, 269
FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 277
FLOXILEVO - DEVA HOLDING A.S., 311
FLUCON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 318
FLUCONAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 318
fludarabin, 340
FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 340
fludeoksiglukoza (18F), 548
flufenazin, 447
FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A., 510
FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A., 510
FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A., 510
FLUIMUKAN AKUT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 510
FLUIMUKAN PLUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 510
FLUIMUKAN ZA DJECU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 510
flukonazol, 317

FLUNIRIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 465
FLUNISAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 465
fluocinolon acetonid, 244
fluocinolon acetonid, neomicin, 246
fluoksetin, 465
fluorouracil, 340
FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 340
FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 465
FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 466
flurbiprofen, 402, 494
FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D., 466
FLUTEL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 486
FLUTIFORM - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H., 499
flutikazon, 486, 502
flutikazon, formoterol, 499
flutikazon, salmeterol, 496
flutikazon, vilanterol, 499
FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 430
FOKLEROS - ALKALOID AD SKOPJE, 349
FOKUSIN - ZENTIVA S.A., 269
FOLACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 153
FOLESSA - BOSNALIJEK D.D., 153
FOLIK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 153
folitropin alfa, 262
folitropin delta, 263
folna kiselina, 152
FOLNA KISELINA REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 153
FOMELA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 80
fondaparinux, 143
FORDEX - BOSNALIJEK D.D., 109
formoterol, 495
FORTECA - COOPER PHARMACEUTICALS S.A., 311
FORTEVIR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 322
FORTINE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 402
FOSAMAX T - N.V. ORGANON, 412
FOSAVANCE - N.V. ORGANON, 414
fosfomycin, 316
fasinopril, 205
fasinopril, hidrochlorotiazid, 210
FOSTER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 498
FOSTER 100 MG/6 MG - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 498
FOSTER NEXTHALER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 499
FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 262
FOTEROL - DEVA HOLDING A.S., 495
FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE, 299
FRAGMIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 130
FRAVEN - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S., 374
FRAXIPARINE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 133
FROMILID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 304
FROMILID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 304
FUARTE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 536
FULAIR - STADA ARZNEIMITTEL AG, 487

- fulvestrant, 370
FULVESTRANT PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 370
FUNGILAC - JADRAL - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 239
FUNGISOL - JADRAL - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 239
FUNZOL - BOSNALIJEK D.D., 318
FUREXTIL - ALKALOID AD SKOPJE, 295
FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 295
FUROMID - DEVA HOLDING A.S., 182
furosemid, 181
FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 182
FURSEMIK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 182
FURSEMIK FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 182
fusidinska kiselina, 241, 521
FUSIDIX 1% - DEVA HOLDING A.S., 521
gabapentin, 437
GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 440
gadobenat, 547
gadobutrol, 547
gadoksetinska kiselina, 547
gadoterična kiselina, 546
GADOVIST 1,0 MMOL/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 547
GALITIFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 516
GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 215
GALOSART PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 219
GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 116
GAMMANORM - OCTAPHARMA AG, 326
GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 308
GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV, 334
GARDASIL 9 - MERCK SHARP & DOHME BV, 334
GARTYZ - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 137
GASTAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 81
GASTROGUARD MENTOL TABLETE ZA ŽVAKANJE SA UKUSOM MENTOLA - ALKALOID AD SKOPJE, 81
GASTROPERIDON - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 93
GAZYVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 358
gefitinib, 348
GEFITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 348
GEFITINIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 348
GELOMYRTOL FORTE - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 507
gemcitabin, 340
GEMCITABIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 340
GEMCITABINE VENUS - VENUS PHARMA GMBH, 341
GENBUTROL 15 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş., (SKRAĆENO GEN), 547
GENBUTROL 7,5 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş., (SKRAĆENO GEN), 547
GENOTROPIN - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 273
GENSULIN M30 - BIOTON S.A., 106
GENSULIN N - BIOTON S.A., 105
GENSULIN R - BIOTON S.A., 104

gentamicin, 241, 308, 533
GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 241
GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 241, 308
GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 308
GENTOKULIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 533
GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 253
GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377
ginkgo biloba, list, 475
GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 254
GITAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 115
GITAS PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 113
glatiramer acetat, 375
GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 528
GLAUMOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 526
glekaprevir, pibrentasvir, 323
GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE, 111
glibenklamid, 111
gliceril trinitrat, 174
glicin, kalcijum-hlorid, L-alanin, L-arginin, L-fenilalanin, L-histidin, L-izoleucin, L-leucin, L-lizin, L-metionin, L-prolin, L-serin, L-tirozin, L-treonin, L-triptofan, L-valin, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, 164
glicin, L-alanin, L-arginin, L-fenilalanin, L-histidin, L-izoleucin, L-leucin, L-lizin, L-metionin, L-prolin, L-serin, L-treonin, L-triptofan, L-valin, 157
GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 111
GLICLADA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 111
GLIFOR - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 109
gliklazid, 111
glikopironijum bromid, 504
glikopironijum bromid, indakaterol, 500
glikopironijum bromid, indakaterol, mometazon, 500
GLIMATIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 346
glimepirid, 111
GLIMEPIRID HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 112
GLIORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 111
GLOFTRINID - ALKALOID AD SKOPJE, 365
GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S, 282
GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 109
GLUCOPHAGE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 109
GLUCOPHAGE XR - MERCK HEALTHCARE KGAA, 110
GLUCOSI INFUNDIBILE 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 159
GLUCOSI INFUNDIBILE 5% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 159
GLUFORMIN 1000 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 110
GLUFORMIN 850 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 110
glukagon, 282
glukoza, 158
GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 159
GLUKOZA 10% DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 159
GLUKOZA 40% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 159
GLUKOZA 5 % DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 159

- GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 159
 GLUKOZA 5% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 159
 GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 163
 glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid, 169
 glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 169
 glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 165
 glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 166
 glukoza, natrijum-hlorid, 163
 glukozamin, 404
 GLYPIVO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 116
 GLYSITA - PHARMADOX HEALTHCARE LTD , KW20A KORDIN INDUSTRIAL PARK, PAOLA PL3000, MALTA, 115
 golimumab, 385
 GONAL-F - MERCK HEALTHCARE KGAA, 263
 GOPTEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 206
 goserelin, 369
 granisetron, 94
 GRANOCYTE 34 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 374
 GRATRYL - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 95
 GRIPPOSTAD C - STADA ARZNEIMITTEL AG, 513
 GRIPPOSTAD COMPLEX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 489
 GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - STADA ARZNEIMITTEL AG, 427
 guselkumab, 387
 gusti ekstrakt islandskog lišaja, 512
 gvožđe (II)-fumarat, 150
 gvožđe-protein sukcinilat, 151
 HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH, 186
 haloperidol, 448
 HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 449
 HALOPERIDOL KRKA DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 449
 HARTMANOV RASTVOR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 162
 HEFEROL - ALKALOID AD SKOPJE, 150
 heksetidin, 79
 HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 461
 HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 461
 HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 83
 HEMLIBRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 150
 HEMOKVIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 205
 HEMOKVIN PLUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 210
 HEMOMYCIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 306
 HEMOPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 184
 HEPALPAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 186
 HEPALPAN 1000 - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 186

HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 187
heparin, 129, 186
HEPARIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 130
HEPARIN NATRIJUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 130
HEPASOL 8% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 157
HEPATHROMBIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 186
hepatitis B imunoglobulin, humani, 328
hepatitis B, prečišćeni antigen, 331
HEPTANON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 477
HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 508
HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 508
HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 512
HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 512
HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 507
HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 359
HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 242, 321
HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 242, 321
HERZUMA - CELLTRION INC., 359
HEXAXIM - SANOFI PASTEUR, 336
HEXTEND - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 79
HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D., 247
HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D., 247
HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 287
hidrochlorotiazid, 180
HIDROHLOROTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 181
hidrochlorotiazid, irbesartan, 221
hidrochlorotiazid, kvinapril, 210
hidrochlorotiazid, lizinopril, 208
hidrochlorotiazid, losartan, 219
hidrochlorotiazid, nebivolol, 194
hidrochlorotiazid, olmesartan medoksomil, 222
hidrochlorotiazid, ramipril, 209
hidrochlorotiazid, telmisartan, 222
hidrochlorotiazid, valsartan, 220
hidrokortizon, 243, 280, 523
HIDROKORTIZON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 280
hidrokortizon, lidokain, 185
hidrokortizon, oksitetraciklin, 245
hidrosihlorohin, 482
hidroksiprogesteron, 259
hidroksokobalamin, 152
hidrotalcit, 81
himekromon, 96
hioscin butilbromid, 92
histidin, ketoaminokiseline, lizin, tirozin, treonin, triptofan, 541
HISTINAX - BOSNALIJEK D.D., 479
HIVERAC - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 321
HIZENTRA - CSL BEHRING GMBH, 326
hloramfenikol, 521

- hlorfenamin, natrijum-askorbat, paracetamol, 428
hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 430, 488
hlorheksidin, 246
hlorheksidin, lidokain, 491
hloropiramin, 240, 515
HLOROPIRAMIN SOTEX - SOTEX PHARMFIRM CJSC, 515
hlorpromazin, 446
holekalciferol, 120
holekalciferol, kalcijum, 124
HOLLESTA - ALKAЛОID AD SKOPJE, 225
HOLOXAN - BAXTER AG, 337
horiogonadotropin alfa, 261, 263
HUKYNDRA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 384
HULIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 384
HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ SPRICI, 40MG / 0,8ML - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 384
HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI, 40MG / 0,8ML - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 384
HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM PENU, 40MG / 0,8MG - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 384
HUMALOG - ELI LILLY EXPORT S.A., 105
HUMALOG JUNIOR KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 105
HUMALOG KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 105
HUMALOG MIX 25 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 106
HUMALOG MIX 50 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 106
HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH, 156
HUMAN ALBUMIN 200G/L TAKEDA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 156
humani menopausalni gonadotrofin, 262
HUMIRA - ABBVIE INC., 384
HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A., 106
HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A., 106
HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A., 104
HYDROCORTISON GALENIKA - GALENICA A.D. BEOGRAD, 243, 523
HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S., 280
HYDROCYCLIN - GALENICA A.D. BEOGRAD, 245
HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 202
HYPERIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 208
HYPOLIP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 227
HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D., 203
HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D., 209
HYPRESSIN PLUS L - BOSNALIJEK D.D., 209
HYRIMOB - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 384
ibandronska kiselina, 412
IBEROGAST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 90
IBRANCE - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 351
ibrutinib, 353
IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 398
IBUMAX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 399

IBUMAX 2% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 399
IBUMAX 4 % - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 399
IBUMAX DIRECT - STADA ARZNEIMITTEL AG, 399
IBUMAX DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 403
IBUMENTHOL - ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD, 68, APRILSKO VASTANIE BLVD., 408
ibuprofen, 397, 406
IBUPROFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 399
IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 399
IBUPROFEN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 399
IBUPROFEN KABI 400 MG OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 399
IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 399
IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 400, 406
IBUPROFEN ZENTIVA - ZENTIVA, K.S., 400
ibuprofen, levomentol, 408
ibuprofen, mentol, 408
ibuprofen, paracetamol, 402, 428
ibuprofen, pseudoefedrin, 487
icatibant, 169
IDACIO - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 385
idarucizumab, 535
IDAXE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 139
IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 124
IDIKA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 413
idursulfase, 126
IESPOR - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S., 294
IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 221
ifosfamid, 337
IG VENA - KEDRION S.P.A., 327
ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol, 185
ikodekstrin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 164
iksazomib, 365
ILOMEDIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 136
iloprost, 135
imatinib, 346
IMATIS - DEVA HOLDING A.S., 347
IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT., 353
IMIBACID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 301
imigluceraza, 125
IMIGRAN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 432
imikvimod, 243
IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 301
IMIPENEM/CILASTATIN APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 301
IMIPENEM/CILASTATIN KABI 500 MG/500 MG - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 302
IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, (IRELAND BRANCH), 148

- IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, (IRELAND BRANCH), 148
IMMUNOHBS - KEDRION S.P.A., 328
IMMUNORHO - KEDRION S.P.A., 327
IMOVAZ DT ADULT - SANOFI PASTEUR, 331
IMOVAZ POLIO - SANOFI PASTEUR, 333
imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu, 325
imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu, 326
IMUPRIN - REMEDICA LIMITED, 389
IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 389
indakaterol, 495
indakaterol, mometazon, 499
INDAP - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 181
indapamid, 181
INDAPAMID LABORMED - SC LABORMED PHARMA SA, 181
indapamid, perindopril, 209
indapamid, perindopril, rosuvastatin, 235
INDAPRES - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 181
INDIVIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 116
INDIVIL MET - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 114
indometacin, 393
INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 393
INFANRIX - IPV - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 335
INFANRIX HEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 336
INFANRIX IPV + Hib - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 335
INFAXA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA BANJA LUKA, 140
INFLECTRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 382
infliksimab, 381
INFLUCID - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 552
influenza, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen, 331
INFLUVAC TETRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 331
INHIXA - SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD., 132
inklisiran, 232
INLYTA - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 353
inozin acedoben dimepranol, 324
INSPRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 184
insulin, 104, 105, 106
insulin aspart, 105, 106
insulin aspart, insulin degludek, 106
insulin degludek, 107
insulin degludek, liraglutid, 108
insulin detemir, 107
insulin glargin, 107
insulin glargin, liksisenatid, 108
insulin glulisin, 105
insulin lispro, 104, 106
INSUMAN BASAL SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 106
INSUMAN COMB 25 SOLOSTAR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 106

INSUMAN RAPID SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 104
interferon beta-1a, 374
interferon beta-1b, rekombinantni, 375
IODOPOL - NARODOWE CENTRUM BADAN JADROWYCH, 549
IOMERON - BRACCO IMAGING S.P.A., 545
IOPAMIRO - BRACCO S.P.A., 543
IOPAMIRO 300 - BRACCO S.P.A., 543
IOPAMIRO 370 - BRACCO S.P.A., 543
ipilimumab, 362
ipratropijum bromid, 502
ipratropijum bromid, salbutamol, 500
IRACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 217
IRBENIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 218
IRBENIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 221
IRBENIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 222
irbesartan, 217
IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 218
IRINOTECAN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 345
IRINOTECAN KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 345
irinotekan, 345
IRINOTESIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 345
IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 202
IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 208
IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 208
IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 208
ISENTRESS - MERCK SHARP & DOHME BV, 322
ISOCOR - SOPHARMA AD, 198
ISOPRINOSINE - LUSOMEDICAMENTA-SOCIEDADE TECNICA FARMACEUTICA S.A., 325
ITOMED - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 93
itoprid, 93
itrakonazol, 318
ivabradin, 177
IVABRADIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 177
IZOSEPT D - BOSNALIKEJ D.D., 248
izosorbid dinitrat, 175
izosorbid mononitrat, 175
IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-KLORIDA 0,9% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 161
izotretinooin, 250
JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 353
JANUMET - MERCK SHARP & DOHME BV, 113
JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 115
JARAMERA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA BANJA LUKA, 231
JARDIANCE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 118
JEVTANA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 345
JIVI 1000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 144
JIVI 2000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 144
JIVI 3000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 144

- jobitridol, 545
jodiksanol, 544
JODOKOMP - ZOREX PHARMA D.O.O. ŠABAC, 248
joheksol, 542
jomeprol, 544
jopamidol, 542
jopromid, 543
joversol, 543
JUVE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 406
kabazitaksel, 344
KABIVEN PERIPHERAL 1000 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 160
KABIVEN PERIPHERAL 1400 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 160
KABIVEN PERIPHERAL 1700 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 160
KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 360
KADRIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 201
KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 207
KAFESIT - BERKO İLAÇ VE KİMYA SAN. A.Ş., 472
KALCIJ GLUKONAT 10% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 161
KALCIJEV FOLINAT PLIVA 10 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 537
kalcijum glukonat, 161
kalcijum karbonat, magnezijum karbonat, teški, 81
kalcijum-folinat, 537
kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat, 541, 551
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, 162
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 162
kalcijum-karbonat, 124
kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat, 80
kalcijum-pantotenat, 123
kalcitriol, 120
KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 124
KALII CHLORIDI UFAR - UFAR D.O.O. BEOGRAD, 124
KALIJ HLORID 7,45% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 168
KALIJ KLORID JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 124
KALIEV KLORID NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 125
kalijum-citrat, limunska kiselina, 125
kalijum-hlorid, 124, 168
KALINOR - DESMA GMBH, 125
KAMFART - BOSNALIJEK D.D., 408
KAMIREN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 179
KANAZOL - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 319
kandesartan, 218
KANJINTI - AMGEN (EUROPE) GMBH, 359
kapecitabin, 341
kaptopril, 199
KAPTOPRIL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 200
KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 200
karbamazepin, 433
KARBAPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 433
karbidopa, levodopa, 442

KARBIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 218
karbocistein, 511
KARBOCISTEIN NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 511
karboplatin, 364
karvedilol, 193
KARVEDILOL LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A., 194
KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 194
KATENA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 438
KATHESIN - LABORMED-PHARMA S.A., 348
KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 200
KEPPRA - UCB PHARMA S.A., 438
KERENDIA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 184
KESIMPTA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 381
KETOBOS - BOSNALIJEK D.D., 401
ketokonazol, 237
KETONAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 401
KETONAL DUO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 401
KETONAL FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 401
KETONAL SPRINT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 401
ketoprofen, 401, 406
KETOSTERIL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 541
ketotifen, 516
KEYTRUDA - MERCK SHARP & DOHME BV, 361
kiseonik, 538
KISQALI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 351
KIVEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 323
KLACID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 304
KLACID I.V. - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 304
KLACID SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 304
kladribin, 379
claritromicin, 304
KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 304
KLAVAMOX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 291
KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 291
KLIMICIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 307
klindamycin, 249, 253, 306
KLINDAVAG - VERISFIELD SINGLE MEMBER S.A., 253
klobetazol, 245
KLOMETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 93
KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 93
klonazepam, 433
KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 433
KLOPIDEX - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 133
klopidođrel, 133
KLOPIDOGREL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 133
klotrimazol, 237, 254
klozapin, 450
kobimetinib, 351
kodein, 512
kodein, kofein, paracetamol, 429
kodein, kofein, paracetamol, propifenzon, 431
KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D., 430
kofein, 471

- kofein, paracetamol, 429
 kofein, paracetamol, propifenazon, 430
KOLESTAN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 227
 kolistin, 314
 kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa, atenuisana, 332
KONVERIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 201
KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 207
KREON 10000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 104
KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 104
KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 461
 ksilometazolin, 483
 ksilometazolin, lizozim, 484
KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 452
KVENTIAX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 453
KVEPIN - BOSNALIJEK D.D., 453
 kvetiapin, 452
 kvinapril, 205
KYTRIL - ATNAHS PHARMA UK LTD, 95
 lacidipin, 197
LACIPIL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 197
LADIOMIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 465
 lakozaqid, 440
 laktuloza, 97
LAKTULOZA HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 97
LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE, 436
LAMICTAL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 436
LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 239
 lamivudin, 321
 lamivudin, zidovudin, 323
 lamotrigin, 435
 lanadelumab, 170
LANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 171
 lansoprazol, 86
LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 87
 lantan karbonat, 537
LANTUS - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 107
LANTUS SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 107
LANZUL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 87
LARGOCILIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA BANJA LUKA, 288
 laronidaza, 125
LARTEXA - LABORATORIOS NORMON S.A., 376
 latanoprost, 528
 latanoprost, timolol, 527
LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 528
LATASOPT - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 528
LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 436
LAVRENA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 516
LAXADIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 97
LAXID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 99

LAXOPRID - COMBINO PHARM MALTA, LTD., 98
LEBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 312
LECANID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 172
LECTRUM - ERIOCHEM SA, 368
LEFISYO - ALKALOID AD SKOPJE, 478
leflunomid, 376
LEGOFER - ALKALOID AD SKOPJE, 151
LEKADOL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 427
LEKADOL PLUS C - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 429
LEMOD-SOLU - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 279
LEMTRADA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 378
lenalidomid, 389
LENALIDOMID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 390
LENALIDOMID ALVOGEN - LABORMED-PHARMA S.A., 390
LENALIDOMID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 390
LENOCOR - BOSNALIJEK D.D., 197
lenograstim, 374
LEPONEX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 450
LEPTICA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 439
LEQVIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 232
LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG, 198
LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG, 198
LERCANIL ACE - BERLIN-CHEMIE AG, 211
lerkanidipin, 197
LESTEDON - ALKALOID AD SKOPJE, 271
LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 515
LETRASAN - DEVA HOLDING A.S., 372
LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG, 281
LETROX 150 - BERLIN-CHEMIE AG, 281
LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG, 281
letrozol, 371
leuprorelin, 367
LEUPROSTIN 3,6 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 369
LEUPROSTIN 5 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 369
LEVALOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 312
LEVEMIR - NOVO NORDISK A/S, 107
levetiracetam, 438
LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 439
LEVETIRACETAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA, 439
levobupivakain, 417
LEVOBUPIVAKAIN KABI 5 MG/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU/INFUZIJU - FRESENIUS
KABI AUSTRIA GMBH, 418
levocetirizin, 515
levofloksacin, 311
LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 312
levomepromazin, 446
levometadon, 477
levonorgestrel, 256, 258
levotiroksin-natrijum, 280
LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 460
LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE, 460

- LIDOCAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 171, 417
LIDOCAINE 2% S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO, 171, 417
LIDOCAINE KABI 20 MG/ML - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 417
lidokain, 171, 417
LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 417
LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 418
lidokain, nifedipin, 185
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 171, 417
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 171, 417
LIDOPROCT - BOSNALIJEK D.D., 185
LIFTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 267
LIKACIN - LISAPHARMA SPA, 309
liksisenatid, 117
LINOCOCIN - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 307
LINEX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 103
LINEX FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 103
LINEZAN - ANFARM HELLAS S.A, 316
linezolid, 316
linkomicin, 307
liofilizirana kultura Saccharomyces boulardii, 103
LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG, 186
LIPANOR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 231
LIPERTANCE - LES LABORATOIRES SERVIER, 234
LIPEX - N.V. ORGANON, 226
LIPIDIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 230
LIPOFEN SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 231
LIPOSTAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 227
LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 228
liraglutid, 116
LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 467
LIVERCOL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 229
lizinopril, 201
lizozim, 243
lizozim, piridoksin, 493
LODIX - BOSNALIJEK D.D., 182
LOGEST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 257
LOKOSOL, GEL, 10 MG / G - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A., 407
LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A., 255
LONGACEPH - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 298
LONSURF - LES LABORATOIRES SERVIER, 342
loperamid, 100
LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 100
LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 196
LOPRIDAM - ZENTIVA, K.S., 214
LOPRIL - BOSNALIJEK D.D., 202
LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D., 208
LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D., 208
LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 516

loratadin, 516
lorazepam, 460
LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, HEMOFARM A.D. VRŠAC, BEOGRADSKI PUT BB, VRŠAC, 460
LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 517
LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 100
LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 216
LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 220
LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 220
lorlatinib, 350
LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 460
LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 372
LORVIQUA - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 350
losartan, 215
LOSMORID - ALKALOID AD SKOPJE, 441
LOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 516
LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE, 216
LOVETROX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 312
LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 530
LUMINEL - BOSNALIJEK D.D., 457
LUNATA - ALKALOID AD SKOPJE, 463
LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 427
LUPOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 430
LUPOCET FLU FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 429
lutropin alfa, 263
LUVERIS - MERCK HEALTHCARE KGAA, 263
LUXETA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 467
LYRICA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 440
LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D., 493
LYSOBACT COMPLETE SPRAY SA AROMOM PEPPERMINTA - BOSNALIJEK D.D., 490
LYSOBACT DUO - BOSNALIJEK D.D., 491
LYSOBACT P SPRAY S AROMOM BANANE - BOSNALIJEK D.D., 493
LYSOBACT SPRAY S AROMOM PEPPERMINTA - BOSNALIJEK D.D., 491
LYSODERM - BOSNALIJEK D.D., 243
LYUMJEV - ELI LILLY EXPORT S.A., 105
LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE, 439
LYXUMIA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 117
MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 358
MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A., 253
MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 303, 306
MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 442
makitentan, 180
MALCOVIR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 482
MANINIL 1,75 - BERLIN-CHEMIE AG, 111
MANINIL 3,5 - BERLIN-CHEMIE AG, 111
MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG, 111
manitol, 163
MANITOL 20% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 163
MANITOL HF 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 164

- MANITOL HF 20% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 164
manitol, natrijum-laktat, 164
MANNITOL 20% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 164
MAPRAZAX - ALKALOID AD SKOPJE, 461
maprotilin, 465
MAROCEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 522
MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 310
MARTXEL - ERIOCHEM SA, 339
MASARU - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 504
MASIPAH - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 180
MASSIDO - ALKALOID AD SKOPJE, 193
MATHADOR - BOSNALIJEK D.D., 189
matricaria recutita, 540, 551
MAVENCLAD - MERCK HEALTHCARE KGAA, 379
MAVIRET - ABBVIE INC., 323
MAXFLU - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 487
MAXIDEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 523
MAXIPENEM - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S., 300
MAXITROL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 525
MAYMETSI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 113
MAYSIGLU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 115
Mayzent - Novartis Pharma Services AG, 379
MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 347
mebendazol, 482
mebeverin, 90
MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 254, 481
MEDICINSKI KISEONIK KRAS - KRAS D.O.O. ZA PROIZVODNU I TRGOVINU LAKTAŠI, 538
MEDICINSKI KISEONIK TGT - TGT A.D. LAKTAŠI, 539
MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 539
MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 539
MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 279
megestrol, 367
MEGOXI - POLFARMEX S.A., 367
MEKINIST - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 351
mekobalamin, 152
MEKSENA - ALKALOID AD SKOPJE, 190
MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 396
meloksičam, 396
MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 396
MELOX FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 396
MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D., 112
MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D., 112
MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D., 112
MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 474
memantin, 474
MEMANTIN AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 474
MEMANTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 474
MEMANTIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 474

MEMENTO - BOSNALIJEK D.D., 474
MEMOBLOCUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 475
MEMORION - STADA ARZNEIMITTEL AG, 474
MEMOXA - ACONITUM PRIVATE LIMITED LIABILITY COMPANY, 473
MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG, 219
MENDIAXON - ADAMED PHARMA SPOLKA AKCYJNA, 96
MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE, 442
meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani, 329
MENOPUR - FERRING GMBH, 262
mentol, metil-salicilat, terpentinsko ulje, ulje eukalijptusa, 407
MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 483
MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 483
MERIOFERT - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 262
MEROBOCID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE 'BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT' PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 300
meropenem, 300
MEROPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 300
MEROPENEM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 301
MEROPENEM VENUS - VENUS PHARMA GMBH, 301
MEROT - BOSNALIJEK D.D., 182
mesalazin, 101
MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 102
mesna, 537
MESTINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 475
metadon, 477
METADON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 477
METADON MOLTENI - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO-S.P.A., 477
METADON SOPHARMA - SOPHARMA AD, 477
METAMIZOL HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 426
metamizol natrijum, 425
metenkefalin, tridekaktid, 375
METFORIX - VEFA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 110
metformin, 108
METFORMIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 110
metformin, sitagliptin, 112
metformin, vildagliptin, 113
METHOTREXAT SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 389
METHOTREXATE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 339
METHYLDOPA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 178
METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 255
metildopa, 178
metilergometrin, 255
metilprednizolon, 278
METILPREDNIZOLON NORMON - LABORATORIOS NORMON S.A., 279
METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 190
metoklopramid, 92
metoksi polietilen glikol-epoetin beta, 155
metoprolol, 189
METOPROLOL HF 200 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 190

- METOTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 447
metotreksat, 338, 389
metronidazol, 243, 254, 315, 481
METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 315
metronidazol, mikonazol, 255
METROZOL - BOSNALIJEK D.D., 481
MEXIA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 474
MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG, 104
MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG, 104
MICROGYNON 30 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 257
midazolam, 462
MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 463
midekamicin, 303
MIDOL PROTECT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 135
MIDOL PROTECT 75 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 135
MIDOLAM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 463
mikofenolna kiselina, 376
mikonazol, 79, 99, 237, 254
MIKO-PENOTRAN - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI, 255
MIKOTEN - BOSNALIJEK D.D., 237
MILENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 194
MILGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 122
MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 122
MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 274
MINIRIN MELT - FERRING GMBH, 274
minoksidil, 251
miokamicin, 306
MIOZAC - FISIOPHARMA-S.R.L., 174
MIRAPEXIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 445
MIRCERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 155
MIRENA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 256
MIROBACT MAST - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 242
mirtazapin, 469
MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 469
MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 462
MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 462
MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 467
MISVENOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 354
MIVUX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 321
mlječno kiselinske bakterije, 103
M-M-RVAXPRO - MERCK SHARP & DOHME BV, 332
MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 447
MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 447
MOKSACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 523
moksifloksacin, 312, 522
MOKSINE - DEVA HOLDING A.S., 313
moksonidin, 178

MOLOXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 313
mometazon, 244, 486

MOMETAZON SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 486

MON.FDG (¹⁸F) - ECZACİBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYİ VE TICARET ANONIM ŞİRKETİ, 548

MON.IYOT-131 - ECZACİBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYİ VE TICARET ANONIM ŞİRKETİ, 548, 549

MON.TEK⁹⁹MO/^{99m}TC GENERATOR - ECZACİBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYİ VE TICARET ANONIM ŞİRKETİ, 548

MONALIZ - DEVA HOLDING A.S., 486

MONIZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 175

MONKASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 506

MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 506

MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D., 304

MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 197

MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O., 206

MONOPRIL PLUS - PHARMASWISS D.O.O., 210

MONOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 176

montelukast, 505

MONURAL - ZAMBON S.P.A., 316

morfín, 419

moroktokog alfa, 145

MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 419

MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 271

MOTRIX - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 437

MOVIPREP - NORGINE B.V., 98

MOVYMIA - GEDEON RICHTER PLC., 283

MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 313

MOXIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 313

MOXIRAL - ALKALOID AD SKOPJE, 313

MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD., 522

MUCODYNE - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 511

MULTIBIC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 169

MULTIBIC 3 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 169

MULTIHANCE - BRACCO S.P.A., 547

MULTILAC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 169

mupirocin, 242

MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 410

MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 238, 239

MYCOSEB - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 238

MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 376

MYOZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 126

nadroparin, 132

NAFAZOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 484

nafazolin, 484, 529

naftifin, 239

NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 394

NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 394

NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 394

- NAKOM - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 443
 NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 401
 NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 401
 nalokson, oksikodon, 420
 naproksen, 400
NAPROKSEN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 401
 natalizumab, 376
NATORMIN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 110
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 168
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM (RINGER RASTVOR) - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 162
NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 161
NATRIJ HLORID POLIFLEKS 0,9% RASTVOR ZA INFUZIJU - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 168
NATRIJ KLORID DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 168
 natrijum jodid (131 I), 548, 549
 natrijum-hlorid, 161, 168
NATRIJUM-HLORID KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 161
 natrijum-valproat, 434
 natrijum-valproat, valproinska kiselina, 435
NAVARIN XR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 434
NAZOPASS - ALKALOID AD SKOPJE, 483
NEBICOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 193
NEBILET - BERLIN-CHEMIE AG, 193
NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG, 195
NEBILET PLUS 25 - BERLIN-CHEMIE AG, 195
 nebivolol, 192
NEBREMEL - ALKALOID AD SKOPJE, 258
NEO-ANGIN - DIVAPHARMA GMBH, 493
NEO-ANGIN BEZ ŠEĆERA - DIVAPHARMA GMBH, 493
NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A., 298
NEODEKSACIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 524
NEODOLPASSE - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 396
NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 400
NEOFEN COMBO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 403
NEOFEN FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 400
NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 406
NEOFEN RAPID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 400
 neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat, 253
NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM, 443
NEO-PENOTRAN FORTE - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI, 255
NEOPERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 464
 nepafenak, 524
NERIDE - SYNTHON B.V., 373
NERSAN - STADA ARZNEIMITTEL AG, 354
NEURONTIN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 438
NEVANAC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 524
NEVOTEK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 312

NEXAVAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 356
NEXETIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 471
NGENLA - PFIZER INC., 66 HUDSON BOULEVARD EAST, NEW YORK, NY 10001-2192, 274
NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 193
NICORETTE - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 476
NICORETTE FRESHMINT - MCNEIL AB, 476
NICORETTE INVISIPATCH - LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG, 476
nifedipin, 196
NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 197
NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 316
nifuratel, nistatin, 253
nifuroksazid, 99
NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 100
nikotin, 476
nilotinib, 347
NIMENRIX - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 329
nimesulid, 405, 407
nimodipin, 197
NIMODIPIN SOLUPHARM 10 MG/50 ML - SOLUPHARM PHARMAZETISCHE ERZEUGNISSE GMBH, 197
NIMULID - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED, 405
NIMULID MD - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED, 405
NIMULID TRANSGEL - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED, 407
NINLARO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 365
NIRVAX - BOSNALIJEK D.D., 438
nistatin, 98, 237, 253
nistatin, oksitetraciklin, 253
NITINAB - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 348
nitisinone, 127
nitrazepam, 462
nitrofurantoin, 316
NITROGLICERIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 174
NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 174
NITROGLICEROL - BOSNALIJEK D.D., 175
NITROLINGUAL SPREJ - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 175
nivolumab, 361
NIZON - BOSNALIJEK D.D., 279
NODRIGA - ALKALOID AD SKOPJE, 347
NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 311
NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 311
NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 84
NOLPAZA CONTROL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 85
NOMIGREN - BOSNALIJEK D.D., 431
nonakog alfa, 147
nonakog beta pegol, 147
noradrenalin (norepinefrin), 173
NORADRENALIN KALCEKS - AS KALCEKS, 173
NORDITROPIN NORDIFLEX - NOVO NORDISK A/S, 273
noretisteron, 261
norfloksacin, 311
NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 311
NORMATIN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 527

- NORMAVIL - BOSNALIJEK D.D., 116
 NORPREXANIL 10 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 212
 NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 212
 NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 212
 NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 212
 NORVASC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 196
 NOTMAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 439
NOTMAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 439
 NOVALGETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 426
 NOVOEIGHT - NOVO NORDISK A/S, 145
 NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 106
 NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 105
 NOVOSEVEN - NOVO NORDISK A/S, 149
 NOZINAN - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 447
 NUBEQA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 371
NUROFEN ZA DJECU JAGODA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 400
 nusinersen, 414
 NUTRINEAL PD4 1,1% - BAXTER AG, 164
 NUWIQ - OCTAPHARMA AG, 145
 NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 98, 237, 253
 obinutuzumab, 358
 OCREVUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 379
 OCTAGAM - OCTAPHARMA AG, 327
 OCTANATE - OCTAPHARMA AG, 146
 OCTANATE LV - OCTAPHARMA AG, 146
 OCTANINE F - OCTAPHARMA AG, 148
 OCTAPEX 500 IU - OCTAPHARMA AG, 144
 OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH, 248
 ofatumumab, 380
 ofloksacin, 532
 OFTAMYCIN - DEVA HOLDING A.S., 521
 OGIVRI - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 359
 OHB 12 - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 152
 okrelizumab, 378
 oksaliplatin, 364
 oksazepam, 459
 oksikodon, 419
OKSIKODON SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 419
 oksimetazolin, 483
 oksitocin, 275
 okskarbazepin, 434
 oktreotid, 275
 OKTREOTID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 276
 OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 451
 olanzapin, 450
 OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 451
 OLEOVIT D3 - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 121
 OLFEN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 407
 OLFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 451

OLICARD RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 176
olmesartan medoksomil, 219
OLMETEC - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 219
OLMETEC PLUS - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 222
olodaterol, tiotropijum-bromid, 500
olopatadin, 530
OLYNTH - DELPHARM ORLÉANS, 484
OLYNTH HA - FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U., 484
omalizumab, 507
OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 83
omeprazol, 82
OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE, 83
OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., 269
OMNIC OCAS 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., 269
OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 542
OMNITROPE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 273
OMNITUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 513
OMNITUS FORTE - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 513
ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 496
ONCEAIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 506
ondansetron, 94
ONTRIL - BOSNALIJEK D.D., 504
OPATANOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 530
OPDIVO - BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY, 361
OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 483
OPERIL P - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 483
OPRYMEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 445
OPTIMON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 202
OPTIMON HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 208
OPTIRAY 300 - GUERBET, 544
OPTIRAY 350 - GUERBET, 544
ORABLOC - PIERREL PHARMA, 418
ORALSEPT - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 80
ORAMORPH - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A., 419
ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 190
OROFAR AKUT - GEISER PHARMA S.L., 494
ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 254, 315, 481
OSADENT - VIENNAPHARM GMBH, 541, 552
OSAFLAT - VIENNAPHARM GMBH, 540, 551
OSANIT - VIENNAPHARM GMBH, 540, 551
OSARHIN - VIENNAPHARM GMBH, 540, 551
OSATUSS - VIENNAPHARM GMBH, 541, 551
OSOPEN K 1 MIU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 288
OSOPEN 1000 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 288
OSOPEN 1500 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 288
OSOPEN 750 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 288
OSOPEN K 1,5 MIU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 288
Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem, 479
OTOL H - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 532
OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 216
OVITRELLE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 263
OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 364

- OXALIPLATINUM ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 364
 OXYCORT - TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE, 245
 OXYDON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA BANJA LUKA, 420
 OYAVAS - STADA ARZNEIMITTEL AG, 362
 OZEMPIC - NOVO NORDISK A/S, 118
 PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 343
 PACLITAXEL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 343
 PAGAMAX - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 440
 paklitaksel, 343
 PAKSTON - ALKALOID AD SKOPJE, 466
 palbociklib, 351
 PALEXIA - GRUNENTHAL GMBH, 424
 PALEXIA SR - GRUNENTHAL GMBH, 424
 paliperidon, 457
 PALIPERIDON TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 457
 PALITREX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 293
 palivizumab, 328
 PANADOL - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT
 FELELOSSEGU TARSASAG, 427
 PANADOL BABY - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG
 KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 427
 PANADOL EXTRA - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG
 KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 429
 PANADOL FORTE OPTIZORB - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER
 MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 429
 PANADOL OPTIZORB - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG
 KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 427
 PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 513
 PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 513
 PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE, 298
 PANCILLIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 289
 PANCURONIUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 409
 PANDEV - DEVA HOLDING A.S., 85
 panitumumab, 361
 PANKLAV - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 291
 PANKLAV 2X - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 291
 PANKLAV FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O. BANJA LUKA, 292
 pankreatin, 104
 pankuronijum, 409
 PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 85
 PANTHENOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 240
 PANTHENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA BANJA LUKA, 124
 pantoprazol, 83
 PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
 PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 85

papilomavirus (humani tipovi 6, 11, 16, 18), 334
papilomavirus (humani tipovi 6,11,16,18,31,33,45,52,58), 334
PARACEROL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 427
PARACET FLU - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 429
paracetamol, 426
PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 427
PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 427
PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 427
PARACETAMOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 428
PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 428
PARACETAMOL S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO, 428
PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 428
paracetamol, pseudoefedrin, 487
paracetamol, tramadol, 422
PARAFEN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 403
PARAVANO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 229
PARAVANO DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 232
parikalcitol, 283
PARLIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 446
paroksetin, 466
PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 466
PAXIBAN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 142
pazopanib, 356
PAZOPANIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED,
357
PAZOPANIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 357
PAZOPANIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 357
PDSOLONE - SWISS PARENTERALS LIMITED., 279
PDSOLONE 40 MG - SWISS PARENTERALS LIMITED., 279
pegfilgrastim, 374
PELGRAZ - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 374
PELIMERA - SYNTHON B.V., 339
pembrolizumab, 361
pemetreksed, 339
PEMETREKSED PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 340
PEMETREXED KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 340
pentaeritritil tetranitrat, 175
PENTASA - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 102
PENTAXIM - SANOFI PASTEUR, 335
PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 185
PENTOKAR - SAKAR HEALTHCARE LTD, 85
pentoksifilin, 184
PENTREXYL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 286
PERFOSE - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 537
perindopril, 203
PERJETA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 360
PERSANTIN - GLENWOOD GESELLSCHAFT MIT BESCHRANKTER HAFTUNG
PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE (GLENWOOD GMBH), 135
PERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 464
PERSEN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 464
pertuzumab, 360

- pertuzumab, trastuzumab, 367
PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 472
PHARMADON - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 454
PHARMAFLU - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 489
PHARMOX CV - INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD., 292
PHARYNGAL - BOSNALIJEK D.D., 491
PHENOBARBITON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 432
PHESGO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 367
PHEZAM - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 472
PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 187
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 1,36% W/V - BAXTER AG, 165
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 2,27% W/V - BAXTER AG, 165
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 3,86% W/V - BAXTER AG, 165
PHYSIOTENS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 178
PIFELTRO - MERCK SHARP & DOHME BV, 322
PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 118, 119
PILFUD - BOSNALIJEK D.D., 251
 pimekrolimus, 250
PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 198
 piperacilin, tazobaktam, 292
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI 4 G/0,5 G - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 292
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 292
PIQRAY - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 354
 piracetam, 472
 piridoksin, 123
 piridostigmin, 475
PLANICID - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S., 314
PLAVIX - SANOFI WINTHROP INDUSTRIES, 133
PLENUV - NORGINE B.V., 98
PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 122
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 254
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 237
PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 431
PLIVATINIB - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 347
PLIVIT D3 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 121
 pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen i hemofilus influence, konjugovani, 330
 pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani, 329
 polatuzumab vedotin, 363
POLGYL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 315
POLIVY - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 363
POLTECHNET - NARODOWE CENTRUM BADAN JADROWYCH, 548
POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 254
POROXIFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 412
PORTALAK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 97
 povidon jod, 247, 255, 491
POVIDON JOD HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 248, 255
PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 138

PRALUENT - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 232
pramipeksol, 445
prasugrel, 136
PRAXBIND - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 535
PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 459
prazepam, 460
PRAZEPAM HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 461
PRAZINE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 447
prazosin, 178
prednzolon, tetrakain, tirotricin, 532
prednizon, 279
PREDUCTAL - LES LABORATOIRES SERVIER, 176
PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 176
pregabalin, 439
PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 440
PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 203
PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 209
PREPIDIL - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 256
PRESOLOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 190
PRESONAT - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 192
PRESSING - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 516
PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER, 203
PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 209
PREXANIL COMBI A 5 MG/1,25 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 209
PRIAMLO - ZENTIVA, K.S., 212
PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 204
PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 210
PRILENAP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 201
PRILENAP H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 207
PRILENAP HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 208
PRILINDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 204
PRILINDA DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 213
PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 210
PRIMOLUT-NOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 261
PRIMOVIST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 547
PRINORM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 190
PRIORIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 332
prirodni fosfolipidi, 518
PROBILOL - BOSNALIJEK D.D., 192
PROCULIN - ALKALOID AD SKOPJE, 529
PROGAS - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 85
progesteron, 259
PROGESTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 259
PROGRAF - ASTELLAS IRELAND CO. LTD., 388

- PROLIA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 414
PROMASS - BOSNALIJEK D.D., 412
promazin, 447
PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 447
PRONERV - G.L. PHARMA GMBH, 122
PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 280
PROPAFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 172
propafenon, 172
PROPAFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 172
PROPAFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 172
propiltiouracil, 281
propofol, 416
PROPOFOL 1% MCT FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 416
propranolol, 188
PROPRANOLOL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 188
PROPRANOLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 188
PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 509
PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 509
PROSPAN LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 509
PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 509
PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 454
PROSTAMOL UNO - BERLIN-CHEMIE AG, 272
PROSTIN E2 - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 256
protamin, 535
PROTAMIN SULFAT GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 535
PROTECTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 226
prukaloprid, 98
pseudoefedrin, triprolidin, 488
PTU - ALKALOID AD SKOPJE, 281
PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 85
PULMOZYME - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 512
PYLOMID - BOSNALIJEK D.D., 93
QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 258
Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 453
QVAR AUTOHALER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 501
rabeprazol, 87
RABEPRAZOL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 87
raltegravir, 322
RAMEAM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 213
ramipril, 203
RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG, 177
ranibizumab, 530
ranitidin, 81
RANITIDIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 82
RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 82
ranolazin, 177
RANTUDIL FORTE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 396
RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O., 400
RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 205
RAPTEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 407

RAPten - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 394

RAPten - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 395

RAPten DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 395

RAPten FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 395

RAPten FORTE 2% GEL - STADA ARZNEIMITTEL AG, 407
rasagilin, 446

RAVEFLUX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 370
ravulizumab, 379

REBIF - MERCK HEALTHCARE KGAA, 375

REBONE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 413

RECARBRIo - MERCK SHARP & DOHME BV, 302

RECOMBinate 1000 I.U. - BAXALTA GMBH, 147

RECOMBinate 250 I.U. - BAXALTA GMBH, 147

RECOMBinate 500 I.U. - BAXALTA GMBH, 147

RECORMON - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 154

REDICLON 0,1% - DEVA HOLDING A.S., 524

REFACTO AF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 145

REFALGIN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 426

REFERUM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 151

REFIDORO - ALKAloID AD SKOPJE, 233

REFIXIA - NOVO NORDISK A/S, 147

REGLAN - ALKAloID AD SKOPJE, 93

REKONAZOL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 238

REKOVELLE - FERRING GMBH, 263

RELIKA - ALKAloID AD SKOPJE, 203

RELVAR ELLIPTA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 499

REMICADE - MERCK SHARP & DOHME BV, 382

REMSIMA - CELLTRION INC., 382

REMUREL - SYNTHON B.V., 375

RENNIE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 81

RENVela 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 537

REQUIP - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 444

REQUIP MODTAB - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 444

RESELIGO - AMW GMBH, 369

RESPEKT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 134

RESPIRO - DEVA HOLDING A.S., 496

RESPIRO-D - DEVA HOLDING A.S., 497

RESPULEX - CIPLA EUROPE, 500

REVATIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 266

REVOLADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 150

REXTOL - RAFARM S.A., 283

RHESONATIV - OCTAPHARMA AG, 327

RHEUMON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 406

RHINOBOS - BOSNALIJEK D.D., 428, 431

RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 430

RHINOSTOP HOT - BOSNALIJEK D.D., 487

RHINOZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 488

RIBAXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 140

- ribociklib, 351
RICUS - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 454
 riluzol, 480
RINASEK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 488
RINGER LAKTAT DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 162
RINGER LAKTAT VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 163
RINGEROV LAKTAT FRESENIUS KABI OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 163
RINGEROVA OTOPINA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 162
RINGEROVA OTOPINA FRESENIUS KABI OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 162
RINOBACT - BOSNALIJEK D.D., 485
RINOBACT P - BOSNALIJEK D.D., 485
RINOFF - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 484
RINOLAN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 516
RINVOQ - ABBVIE INC., 380
RINVOQ, TABLETE SA PRODUŽENIM OSLOBAĐANJEM, 30 MG - ABBVIE INC., 380
RINVOQ, TABLETE SA PRODUŽENIM OSLOBAĐANJEM, 45 MG - ABBVIE INC., 380
 risdiplam, 414
 risperidon, 454
RISPOLEPT CONSTA - JANSSEN-CILAG KFT., 455
RISSAR - ALKALOID AD SKOPJE, 455
RISSET - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 455
 rituximab, 357
 rivaroksaban, 139
RIVAROX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 140
 rivastigmin, 473
RIVER - BOSNALIJEK D.D., 140
RIVOKSAR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 140
RIVOTRIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 433
RIXATHON - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 358
ROACCUTANE - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 250
ROCALTROL - ATNAHS PHARMA UK LIMITED, 120
ROCURONIUM BROMIDE KALCEKS - AS KALCEKS, 410
ROCURONIUM BROMIDE KALCEKS - AS KALCEKS, 410
RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D., 514
ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 237
ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 255
 roksitromicin, 303
 rokuronium bromid, 410
ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 444
ROMEZON DR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 280
RONIX - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S., 413
 ropinirol, 444
ROPUIDO - ALKALOID AD SKOPJE, 229
ROSACTA - MEDIS D.O.O. LJUBLJANA, 408
ROSIX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 229
ROSIX COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 233
ROSSTAT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 229

rosuvastatin, 228
rosuvastatin, valsartan, 234
ROSUXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 233
ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 229
ROSWERA COMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 233
rota virus, petoivalentni, živi,, 333
rota virus, živi, atenuisani, 333
ROTARIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 333
ROTATEQ - MERCK SHARP & DOHME BV, 333
ROTEAS - BERLIN-CHEMIE AG, 143
ROTIN - BOSNALIJEK D.D., 230
ROWACHOL - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 95
ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 265
ROXACET COLD - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 513
ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 304
ROXIPER - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 235
ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 243
RUDAKOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 90
RUFIXALO - ALKALOID AD SKOPJE, 140
ruksolitinib, 353
RUPILIP - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 230
RUPURUT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 81
RUSOVAS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 230
RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S, 118
RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S, 118
RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S, 118
RYTMONORM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 172
RYZODEG - NOVO NORDISK A/S, 107
SABACOMB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 499
SAIZEN - MERCK HEALTHCARE KGAA, 273
SAKLOVIR - SAKAR HEALTHCARE LTD, 321
sakubitrii, valsartan, 224
SALAZOPYRIN EN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 101
SALBUAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 495
salbutamol, 494, 504
SALDISK - CELON PHARMA S.A., 497
SALMIMET - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 102
SALOFALK - DR FALK PHARMA GMBH, 102
SALRES - DEVA HOLDING A.S., 495
SALTAPSA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 356
sambucus nigra D3, 540, 551
SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 387
SANDOSTATIN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 276
SANDOSTATIN LAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 276
SANOSEN - TEVA PHARMA B.V., 450
SANVAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 463
SARGIN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 216
satralizumab, 387
SAURUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 265
SCEMBLIX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 348
SCLEFIC - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 480
SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 504

- SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 299
sekukinumab, 386
semaglutid, 117
SEMGLEE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 107
SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 485
SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 485
SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 492
SEPTOLETE TOTAL EUKALIPTUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 494
SEPTOLETE TOTAL LIMUN I MED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 492
SEPTOLETE TOTAL LIMUN I ZOVA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 492
SERETIDE DISKUS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 497
SERETIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 497
SEROXAT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 466
SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 468
SERTAN - BOSNALIJEK D.D., 467
SERTOFEN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 402
sertraline, 466
SERZYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 497
sevelamer, 536
SEVIKAR - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 223
SEVIKAR HCT - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 224
sevofluran, 415
SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG, 415
SEVORANE - ABBVIE INC., 415
SIDATA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 467
SILDENA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 266
sildenafil, 266
SILETRIS - STADA ARZNEIMITTEL AG, 372
silimarin, 96
SILYMARIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 96
SILYMARIN FORTE BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 96
SIMBRINZA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 526
simetikon, 90
simotoktoga alfa, 145
SIMPONI - MERCK SHARP & DOHME BV, 385
simvastatin, 225
SINACILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 287
SINEDOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 186
SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 266
SINGULAIR - N.V. ORGANON, 506
SINGULAIR JUNIOR - N.V. ORGANON, 506
SINGULAIR MINI - N.V. ORGANON, 506
SINODERM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 244
SINODERM N - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 246
SINOLPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 509
SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 509
SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 509

SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL, 129
SIOFOR 1000 - BERLIN-CHEMIE AG, 110
SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG, 110
SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG, 110
siponimod, 379
SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 311
SITABEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 115
SITABEL MET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 113
sitagliptin, 114
SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE, 202
SKOPRYL COMBO - ALKALOID AD SKOPJE, 211
SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE, 208
SKUDEX - BERLIN-CHEMIE AG, 423
SLOŽENA OTOPINA NATRIJ LAKTATA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 163
SMART - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 472
SMOKABIVEN PERIPHERAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 159
SMOFLIPID 20% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 158
SNUP 0,05% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 484
SNUP 0,1% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 484
SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 485
SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 195
SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 192
SODIUM IODIDE (I-131) CAPSULES T - CURIUM NETHERLANDS B.V., 549
sofosbuvir, velpatasvir, 323
sojino ulje, triglyceridi, maslinovo ulje, riblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije), 158
SOLEZOL - ANFARM HELLAS S.A, 89
SOLICILLIN - INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD., 286
SOLIDAGOREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 268
solifenacin, 265
SOLTRIK - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 482
somatrogon, 274
somatropin, 273
SOMNIS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 463
SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 249
SONA DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 249
sorafenib, 356
SORAFENIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 356
SORAFENIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 356
SORAFENIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 356
SORAFENIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 356
SORTIS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 228
sotalol, 189
SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 495, 504
SPASMEX FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 266
SPAzmol - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 92
SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 183
SPINRAZA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 414
SPIOLTO RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 500
SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 503
SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 503
spironolakton, 183
SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 183

- SPIRTOS - STADA ARZNEIMITTEL AG**, 348
spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne, 102
SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 497
STAGE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 230
STANICID - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 241
STARTINA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 233
STINDAB - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 338
STOMATIDIN - BOSNALIKEK D.D., 79
STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 492
STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 492
STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 492
STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 493
STREPSILS NARANDŽA SA VITAMINOM C - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 493
STREPSILS PLUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 492
STULIPOR - VERISFIELD SINGLE MEMBER S.A., 253
SUBOXONE - INDIVIOR EUROPE LIMITED, 478
SUCCINEX-M - WELCURE REMEDIES, 279
sugamadeks, 535
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore, 464
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt lista matičnjaka, suhi ekstrakt lista pitome nane, 464
suhi ekstrakt lista bršljena, 508
suhi ekstrakt timijana, 508
suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, 508
suksametonijum, 409
sulfadiazin-srebro, 242
sulfametoksazol, trimetoprim, 302
sulfasalazin, 101
SULFASALAZIN KRKA EN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 101
SULIQUA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 108
sulpirid, 453
SULPIRID FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 453
SUMAMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 306
SUMAMED 1200 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 306
SUMAMED FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 306
sumatriptan, 432
SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 432
SUNIGEN - GENEPHARM S.A., 354
sunitinib, 354
SUNITINIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 355
SUNITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 355
SUNITINIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 355
SUNITINIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 355
SURVANTA - ABBVIE INC., 518

SUTENT - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 355
SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 100 MG - VUAB PHARMA A.S., 409
SWISSCILLIN - SWISS PARENTERALS LIMITED., 286
SYNAGIS - ASTRazeneca AB, 329
SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE, 134
SYNFLORIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 330
SYNOPEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 240, 515
SYNTOCINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 275
SYRLENO - ALKALOID AD SKOPJE, 352
TACFORIUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 388
adalafil, 267
TADALAFIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 268
TADILECTO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 268
TAFINLAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 349
TAITA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 471
TAKHZYRO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, (IRELAND BRANCH), 170
takrolimus, 388
TALIRA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 342
TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 269
TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE, 269
TAMLOS DUOD - ALKALOID AD SKOPJE, 270
tamoksifen, 369
TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 269
TAMOSIN DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 270
TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 370
TAMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 269
tamsulosin, 268
TANT-FLEX 0,15% - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 405
TANT-FLEX FORT - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 80
TANTUM VERDE - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCA-C.R.A.F. S.P.A., 80, 494
TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 269
TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 269
TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 270
tapentadol, 423
TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 83
TARGINACT - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H, 420
TARKA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 214
TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 348
TAVANIC - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 312
TAXOTERE 20 MG/1 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 344
TAXOTERE 80 MG/4 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 344
TAZIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 270
TECENTRIQ - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 361
TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 390
tečni ekstrakt cvijeta kamilice, tečni ekstrakt gorce ognjice, tečni ekstrakt herbe rosopasa, tečni ekstrakt korijena anđelike, tečni ekstrakt korijena sladića, tečni ekstrakt lista matičnjaka, tečni ekstrakt lista pitome nane, tečni ekstrakt ploda kima, tečni ekstrakt ploda sikavice, 90
tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana, 508
tečni ekstrakt lista žalfije, tečni ekstrakt timijana, 80

- TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 110
TEGRETOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 434
TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 434
tehnečijum (99mTc) pertehnetat, 547
teikoplanin, 314
telmisartan, 218
TELSIDAN - S.C. LABORMED-PHARMA S.A., 218
TELSIDAN PLUS - SC LABORMED PHARMA SA, 222
TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 506
temozolomid, 338
temsirolimus, 352
TENLOP - BOSNALIJEK D.D., 216
TENLOP H - BOSNALIJEK D.D., 220
tenofovir disoproksil, 321
TENOFOVIR TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 321
TENOVIRAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 321
TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 196
TENPRIL - BOSNALIJEK D.D., 205
TENPRIL DUO - BOSNALIJEK D.D., 210
TENSEC - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 192
TENSIS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 483
teofilin, 504
TEOKAP SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 505
TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 505
terbinafin, 238, 239
teriflunomid, 378
teriparatide, 282
testosteron, 259
TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 259
TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH, 328
TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A., 328
tetanus imunoglobulin, 328
tetanus toksoid, 330
tetanus toksoid, kombinacije sa difterija toksoidom, 330
TETAVAX - SANOFI PASTEUR, 330
TETRAXIM - SANOFI PASTEUR, 335
tetrizolin, 529
TEZEO - ZENTIVA, K.S., 219
TEZEO HCT - ZENTIVA, K.S., 222
THERAFLU MAX PLUS C - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG
KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 489
THIOGAMMA 600 ORAL - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 126
THIOPENTAL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 415
THROMBOREDUCTIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 366
THYROZOL - MERCK HEALTHCARE KGAA, 282
TIALERA - LABORATORIOS LICONSA S.A., 470
tiamazol, 282
tiamin, 121
tianepitin, 469

TICAGREX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 137

TICASA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 137

tietilperazin, 515

TIGECID - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S., 285

tigeciklin, 285

TIGECYCLIN TECNIMEDE - TECNIMEDE SOCIEDADE TECNICI MEDICINAL S.A., 285

TIGECYCLINE ANFARM - ANFARM HELLAS S.A, 285

tikagrelor, 136

TILANTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 137

TIMADREN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 527

TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 527

timolol, 526

TIMOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 527

timolol, travoprost, 528

TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 482

tinidazol, 481

tiokolhikozid, 410

tioktinska kiselina, 126

TIOLIZEN - SC LABORMED PHARMA SA, 127

tiopental, 415

tiotropium-bromid, 503

TIRAMAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 437

tirotricin, 242

TISINON - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 127

TIVICAY - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 323

TIYOZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 410

TIYOZID, TABLETA, 8 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 411

TOBRADEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 525

tobramycin, 307, 521

TOBRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 521

TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 525

TOBREX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 521

tocilizumab, 385

tofacitinib, 377

TOLDEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 265

tolterodin, 265

TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 222

TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 219

TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 182

TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 179

TONSILOTREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 552

topiramat, 437

TOPIRIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 425

torasemid, 182

TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 515

TOREM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 182

TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 455

TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 456

TORISEL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 352

TORVACARD NEO - ZENTIVA, K.S., 228

TOSYNAL - ALKALOID AD SKOPJE, 136

- TOT'HEMA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 151
 TOUJEO - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 107
 TOZAR - BOSNALIJEK D.D., 228
 TRACRIUM - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 409
 TRACTOCILE - FERRING GMBH, 257
 tramadol, 423
 TRAMADOL ALKALOYD - ALKALOYD AD SKOPJE, 423
 TRAMADOL BOSNALIJEK 50 MG KAPSULA, TVRDA - BOSNALIJEK D.D., 423
 TRAMADOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 423
 TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 423
 TRAMADOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 422
 trametinib, 350
 trandolapril, 206
 trandolapril, verapamil, 214
 traneksaminska kiselina, 143
 TRANSTEC 35 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 421
 TRANSTEC 52,5 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 421
 TRANSTEC 70 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 422
 trastuzumab, 359
 trastuzumab emtanzin, 360
 TRAVATAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 529
 TRAVAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 238
 travoprost, 529
 TRAVOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 529
 TRAZEM - BOSNALIJEK D.D., 462
 TRAZIMERA - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 360
 trazodon, 469
 TREANA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 451
 TRECAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 432
 TREFERO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 457
 TREGONA D - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 473
 TREMFYA - JANSSEN-CILAG KFT., 387
 TRENOLK - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 144
 TRESIBA - NOVO NORDISK A/S, 107
 TREVICTA - JANSSEN-CILAG KFT., 457
 TRIAPIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 213
 TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG, 112
 TRIDERM - N.V. ORGANON, 246
 trifluridin, tipiracil, 342
 TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 434
 TRIMBOW - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 500
 TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A., 177
 trimetazidin, 176
 TRINOMIA - FERRER INTERNATIONAL, SA, 234
 TRIO VISION - BALKANPHARMA-RAZGRAD AD, 524
 TRIPLEXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 214
 triptorelin, 369

TRITACE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 205
TRITAZIDE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 210
TRITTCO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.P.A., 469
TRIUMEQ - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 324
TRIXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 376
trokserutin, 187
TROMBOMELT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 142
TROMBOPIRIN - G.L. PHARMA GMBH, 135
trospijum, 266
TRULICITY - ELI LILLY EXPORT S.A., 117
TRUVADA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC, 324
TRYCCEF - BOSNALIJEK D.D., 298
TULIP - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 228
turoktokog alfa, 144
TYGACIL - PFIZER INC., 66 HUDSON BOULEVARD EAST, NEW YORK, NY 10001-2192, 285
TYGEPOL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 286
TYGEX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 286
TYGROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 137
TYLOL COLD SYRUP - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 488
TYLOL HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 488
TYLOL HOT C - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 513
TYLOL HOT D - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 488
TYLOL HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 488
TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 489
TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 411
TYROSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 242
TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 376
ULCAMED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 89
ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D., 83
ulipristal, 258
ULSEPAN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 86
ULTIBRO BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 500
ULTOMIRIS - ALEXION EUROPE SAS, 380
ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 83
ULTRA-TECHNEKOW FM - CURIUM NETHERLANDS B.V., 548
ULTRAVIST-300 OTOPINA ZA INJEKCIJUILI OTOPINA ZA INFUZIJUILI ORALNA OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 543
ULTRAVIST-370 OTOPINA ZA INJEKCIJUILI OTOPINA ZA INFUZIJUILI ORALNA OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 543
UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A., 157
UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 524
UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 533
UNIKORT - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 238
UNILAT - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 528
UNITIMOLOL 0,5 % - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 527
upadacitinib, 380
UPADIL - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 179
UPERIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 225
urapidil, 179
URAPIDIL CARINOPHARM 25 MG - CARINOPHARM GMBH, 179

- URAPIDIL CARINOPHARM 50 MG - CARINOPHARM GMBH**, 180
urofoltropin, 262
- UROMITEXAN - BAXTER AG**, 537
ursodeoksiholna kiselina, 95
- URSOFALK - DR FALK PHARMA GMBH**, 95
URSOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 95
- URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 479
URUTAL 24 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 479
URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 479
- UTROGESTAN - LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL S.A.S.**, 260
- VABYSMO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**, 531
VAIRA - V - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 451
- vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 335
 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitsa B, 336
 vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 335
 vakcina protiv poliomijelitisa, trivalentna, inaktivisana, cijeli virus, 332
 vakcina protiv varičele, živa, 333
- VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 217
VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 220
VALAROX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 234
VALICA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 222
VALICA COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 223
 valproinska kiselina, 434
VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 221
VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 217
 valsartan, 216
- VALTRICOM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 224
VAMYCIN - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 314
VANCOMAX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 314
VANKAR 1000 - SAKAR HEALTHCARE LTD, 99, 314
VANKAR 500 - SAKAR HEALTHCARE LTD, 99, 314
 vankomicin, 98, 313
 varfarin, 129
- VARIVAX - MERCK SHARP & DOHME BV**, 334
VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 226
VASOFLEX - ALKALOID AD SKOPJE, 178
VASTALOMA - LABORATORIOS FARMALAN S.A., 370
VAXIGRIP TETRA - SANOFI PASTEUR, 331
VAXNEUVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV, 329
VAZOTAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 196
VAZOTAL DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 212
- VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH**, 361
VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 194
 vedolizumab, 378
VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 470
 velagluceraze alfa, 126
VELCADE - JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., 365

vemurafenib, 349
VENCLYXTO - ABBVIE INC., 366
venetoklaks, 366
venlafaksin, 470
VENLAX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 470
VENOFER - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 151
VENOMIA - SANOVEL İLAÇ SAN. VE TİC A.Ş., 141
VENOSAN - BOSNALIJEK D.D., 187
VENTAVIS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 136
VENTOLIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 495
VENTOLIN INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 495
VENTOR - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 405
verapamil, 198
VERAPAMIL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 198
VERAPAMIL ALKALOID RETARD - ALKALOID AD SKOPJE, 198
VERAPAMIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 198
VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 199
vericigvat, 176
VERION - BOSNALIJEK D.D., 271
VERION DUO - BOSNALIJEK D.D., 270
VERQUVO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 176
VERZENIOS - ELI LILLY EXPORT S.A., 352
VESICARE - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., 265
VESIFIX - NOBEL İLAC SANAYİ VE TİCARET A.Ş., 265
VEXANA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 470
VFEND - PFIZER LUXEMBOURG SARL, UPJOHN MANUFACTURING IRELAND UNLIMITED COMPANY (LITTLE, 319
VIAGRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 266
VICTOZA - NOVO NORDISK A/S, 117
VIGAMOX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 522
VILDABET - ILKO İLAC SANAYİ VE TİCARET A.Ş., 116
vildagliptin, 116
VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 196
VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 267
vinorelbine, 342
VINORELBIN LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A., 342
vinpocetin, 472
VIOPLEX-T - MEDICAIR BIOSCIENCE LABORATORIES S.A., 241
VIPDOMET - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 114
VIPIDIA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 116
VIRENTE - NOBEL İLAC SANAYİ VE TİCARET A.Ş., 322
VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 321
VISINE CLASSIC - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 529
VISIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 544
VISTABEL - ABBVIE INC., 410
VISUS - STADA ARZNEIMITTEL AG, 528
VISUS PLUS - STADA ARZNEIMITTEL AG, 527
VITAMIN AD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 119
VITAMIN B1 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 121
VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 152
VITAMIN C GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 123
VITAMIN D3 KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 121

- VITOPRIL - STADA ARZNEIMITTEL AG, 202
 VITOPRIL H - STADA ARZNEIMITTEL AG, 209
 VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 267
 VIZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 529
 VLOFINOX - ANFARM HELLAS AP, 312
 VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 542
 voda za injekciju, 541
 vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana, 507
 vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastavića, 268
 VOLTAREN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 395
 VOLTAREN EMULGEL 1% - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 407
 VOLTAREN FORTE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 395
 VOLTAREN FORTE 2% - GLAXOSMITHKLINE KFT, 407
 VOLTAREN RAPID - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 395
 VOLTAREN RETARD - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 395
 VOMEPRAM - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 93
 VORAMOL - PHARMATHEN S.A., 319
 VORAZYR - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 319
 vorikonazol, 319
 VORTEMYEL - SYNTHON B.V., 365
 VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 357
 VOXABAN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 141
 VPRIV - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND BRANCH, 126
 WAMLOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 223
 WELLBUTRIN XR - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 469
 WILATE - OCTAPHARMA AG, 148
 XADOS - BERLIN-CHEMIE AG, 518
 XALACOM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 527
 XALATAN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 529
 XALKORI - PFIZER INC., 66 HUDSON BOULEVARD EAST, NEW YORK, NY 10001-2192, 350
 XANAX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 462
 XANAX SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 462
 XARELTO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 141
 XARIVAN - COMBINO PHARM MALTA, LTD., 141
 XELJANZ - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 377
 XENETIX - GUERBET, 545
 XEPAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 136
 XEPLION - JANSSEN-CILAG KFT., 458
 XERDOXO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 141
 XICLAV - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 292
 XICLAV 1,2 G - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 292
 XICLAV 2X - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 292
 XILOZIN - BOSNALIJEK D.D., 484
 XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D., 484
 XOFLUZA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 325
 XOLAIR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 507
 XTANDI - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., 371
 XULTOPHY - NOVO NORDISK A/S, 108

YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 217

YANIDA COMBO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 223

YANIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 221

YANIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 221

YANIDA TRIO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 224

YASMIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 258

YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 473

YAZ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 258

YEROVY - BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY, 363

YMANA - ALKALOID AD SKOPJE, 475

ZACEF - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL
PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 297

ZALASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 451

ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 451

ZALDIAR 37,5 MG/325 MG - GRUNENTHAL GMBH, 422

ZALTRAP - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 366

ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE, 470

ZANFEXA XR - ALKALOID AD SKOPJE, 470

ZANKAF - PHARMANOVA D.O.O., 425

ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 451

ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 422

ZARZIO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 374

ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 464

ZASSIDA - AQVIDA GMBH, 342

ZEFFIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 321

ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 349

ZELDOX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 449

ZENIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 316

ZEOKS - SYNTHON B.V., 536

ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE, 468

ZERBAXA - MERCK SHARP & DOHME BV, 302

ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 506

ZESUVA - REMEDICA LIMITED, 355

ZEVESIN - ZENTIVA, K.S., 265

ZINNAT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 295

ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 86

ziprazidone, 449

ZIRABEV - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA, 362

ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG, 206

zofenopril, 206

zoledronská kiselina, 413

ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH,
413

ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA B.V., 413

zolmitriptan, 432

ZOLOFT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 467

ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 86

- zolpidem, 463
ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 86
ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 86
ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 87
ZYGLIP - ALKALOID AD SKOPJE, 231
ZYGOSIS - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 86
ZYLIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 134
ZYMBAKTAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 304
ZYPREXA - ELI LILLY EXPORT S.A., 451
ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT., 373
ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE, 94
željezo (III) hidroksid saharoza kompleks, 151

REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC KLASIFIKACIJI

A	ALIMENTARNI TRAKT I METABOLIZAM
A01	STOMATOLOŠKI PREPARATI
A01A	Stomatološki preparati
A01AB	Antiinfektivi i antiseptici za lokalnu oralnu primjenu

A01AB09 mikonazol

Doziranje: orofaringealna kandidija: odojčad 4-24 mjeseca, 1,25 ml (1/4 kafene kašičice gela) 4 puta dnevno, nakon obroka; odrasli i djeca starija od 2 god. 2,5 ml (pola kašičice) gela 4 puta dnevno; kandidija gastrointestinalnog traka: odojčad preko 4 mjeseca, djeca i odrasli, koji imaju problem sa gutanjem, 20 mg/kg tjelesne težine na dan, podijeljeno u 4 doze; maks. dnevna doza 250 mg (10 ml oralnog gela); terapiju produžiti nedjelju dana nakon povlačenja simptoma

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp oralni gel [20 mg/1 g] Al-tuba sa 40 g oralnog gela, u kutiji

A01AB12 heksetidin

Doziranje: oralna higijena: odrasli i djeca preko 6 god. 15 ml nerazrijeđenog rastvora 2-3 puta dnevno (isprati usta ili grljati, najbolje ujutro i uveče uvijek poslije jela); upozorenje: rastvor ne gutati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEXTEND - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp rastvor za usnu sluznicu [1 mg/1 mL] 200 ml rastvora za usnu sluznicu (1 plastična (PET) boca sa CRC zatvaračem), u kutiji

STOMATIDIN - BOSNALIKEK D.D.

BRp rastvor za ispiranje usta [1 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 200 ml rastvora za ispiranje usta, sa sigurnosnim zatvaračem (CRC/TE), u kutiji

A01AD Ostali lijekovi za lokalnu terapiju oralne sluznice

A01AD02 benzidamin

Doziranje: zapaljenjski procesi u ustima i grlu: rastvor, odrasli i djeca preko 12 god. ispirati ili grljati sa oko 15 ml rastvora svakih 1,5-3 sata (u slučaju peckanja razblažiti sa jednakom količinom vode); sprej, odrasli 4-8 prskanja 2-6 puta dnevno poprskati zahvaćeno područje u razmacima 1,5-3 sata; djeca 6-12 god. 4 prskanja 2-6 puta dnevno; djeca mlađa od 6 god. 1 prskanje na svakih 4 kg tjelesne mase do maks. 4 prskanja odjednom, 2-6 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BEZIDIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1,5 mg/1 mL] 30 ml otopine za usnu sluznicu u HDPE bočici sa pumpicom i nastavkom za raspršivanje, u kutiji

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [3 mg/1 mL] 15 ml otopine za usnu sluznicu u HDPE bočici sa pumpicom i nastavkom za raspršivanje, u kutiji

ORALSEPT - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

BRp rastvor za usnu sluznicu [1,5 mg/1 mL] Kutija sa plastičnom bočicom sa sigurnosnim zatvaračem za djecu, sa 100 ml rastvora za usnu sluznicu.

BRp sprej za usnu sluznicu, rastvor [1,5 mg/1 mL] Kutija sa plastičnom bočicom sa pumpicom za doziranje, sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, rastvora.

TANT-FLEX FORT - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

BRp sprej za usnu sluznicu, rastvor [3 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu sa pumpicom za raspršivanje, u kutiji

TANTUM VERDE - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.P.A.

BRp sprej za usnu sluznicu, rastvor [1,5 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 30 ml spreja za usnu sluznicu sa raspršivačem, u kutiji

A01AD11 tečni ekstrakt lista žalfije, tečni ekstrakt timijana

Doziranje: simptomatsko liječenje upala u ustima ili grlu (kao što je upala grla, promuklost i poteškoće pri gutanju) povezanih sa prehladom: odrasli, 1- 2 puta nanijeti rastvor u usta i grlo, 2-4 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOSTOP SPREJ ZA USNU SLUZNICU - VIENNAPHARM GMBH

BRp sprej za usnu sluznicu [0.32 g/1 g+ 0.32 g/1 g] 1 staklena bočica sa sprej pumpom, sa 15 ml spreja za usnu sluznicu , u kutiji

A02 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI KOJE SU IZAZVANE POREMEĆAJEM ACIDITETA

A02A Antacidi

A02AD Kombinacija i kompleksi jedinjenja aluminijuma, kalcijuma i magnezijuma

A02AD aluminijum magnezijum silikat

Doziranje: simptomatska terapija akutnog i hroničnog gastritisa, ulkusa želuca i duodenuma, tegoba vezanih za pojačano lučenje kiseline (hiperaciditet, gorušica, podrigivanje, osjećaj nadutosti); nakon teških dijeta ili nakon preopterećenja želuca alkoholom, nikotinom, kafom, slatkisima i kod medikamentozno uslovljenih želučanih tegoba: po potrebi 1-2 tabl. (sisati ili žvakati) više puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOMELA - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 40 tableta (4 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

A02AD01 kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat

Doziranje: smanjenje hiperaciditeta, gorušice i nadimanja: odrasli i djeca preko 12 god. 1 ili 2 tabl. žvakati ili sisati 1 sat poslije glavnih obroka ili pred spavanje ili kod akutne nelagodnosti; maks. dnevna doza 11 tabl.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GASTROGUARD MENTOL TABLETE ZA ŽVAKANJE SA UKUSOM MENTOLA - ALKAЛОID AD SKOPJE

BRp tablet za žvakanje [680 mg/1 tablet+ 80 mg/1 tablet] 24 tablete za žvakanje (3 PVC/PVDC/AI blistera po 8 tableta), u kutiji

A02AD01 kalcijum karbonat, magnezijum karbonat, teški

Doziranje: žgaravica, regurgitacija želučane kiseline, epizodni želučani bolovi, poremećaji probave i dispepsija: odrasli i djeca preko 12 god: 1-2 tablete otopiti u ustima ili sažvakati 1 sat nakon glavnih obroka i prije spavanja ali i između u slučaju žgaravice; maks. 11 tableta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RENNIE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp tablet za žvakanje [680 mg/1 tablet+ 80 mg/1 tablet] 24 tablete za žvakanje (2 PVC/AI blistera po 12 tableta), u kutiji

A02AD01 aluminijum-hidroksid, magnezijum-karbonat, magnezijum-hidroksid

Doziranje: simptomatsko ublažavanje hiperaciditeta (sa žgaravicom ili bez nje), povezanog s peptičkim ulkusom, gastritom, refluksnim ezofagitom, ili hijatalnom hernijom: odrasli, 1-2 tablete 4-6 puta na dan (ne više od 8 tableta tokom 24-satnog perioda, ne duže od 6 dana), otprilike jedan sat nakon obroka i uveče prije spavanja; protiv žgaravice uzima se jednaka doza bez obzira na obrok;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GASTAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp tablet [450 mg/1 tablet+ 300 mg/1 tablet] 24 tablete (4 PVC/AI blistera po 6 tableta), u kutiji

BRp tablet [450 mg/1 tablet+ 300 mg/1 tablet] 48 tableta (8 PVC/AI blistera po 6 tableta), u kutiji

A02AD04 hidrotalcit

Doziranje: dispepsija, gastritis; ulkus želuca i duodenuma: odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 tablete nekoliko puta na dan po potrebi, između obroka i prije odlaska na spavanje, maks. dnevno 12 tableta;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RUPURUT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp tablet za žvakanje [500 mg/1 tablet] 20 tableta za žvakanje (2 PP/AI - bistera po 10 tableta), u kutiji

**A02B Lijekovi za liječenje peptičkog ulkusa i bolesti
gastroezofagusnog refluksa**

A02BA Antagonisti H₂ receptora

A02BA02 ranitidin

Doziranje: oralno, benigni gastrični i duodenalni ulkusi, hronične epizode dispepsije: odrasli i djeca preko 12 god, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg u jednoj večernjoj dozi tokom 4-8 nedjelja kod benignog gastričnog i duodenalnog ulkusa, do 6 nedjelja kod hroničnih epizoda dispepsije, i do 8 nedjelja kod ulkusa uslijed primjene NSAIL (kad duodenalnog ulkusa može se dati 300 mg dva puta dnevno tokom 4 nedjelje do postizanja veće stopne izlječenja); djeca 3-12 god. (benigni gastrični i duodenalni ulkusi) 2-4 mg/kg (maks. 150 mg) dva puta dnevno tokom 4-8 nedjelja; prevencija duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom nesteroidnih antiinflamatornih lijekova, posebno kod pacijenata sa istorijom peptičkog ulkusa: odrasli i djeca iznad 12 god., 300 mg dva puta

dnevno; *gastro-ezofagusni reflukus*: odrasli i djeca preko 12 god, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg u jednoj večernjoj dozi tokom 8 nedjelja, ili ako je potrebno 12 nedjelja (umjereni do jak oblik, 600 mg dnevno u 2-4 podjeljene doze tokom 12 nedjelja); dugotrajni tretman 150 mg dva puta dnevno; *Zollinger-Ellisonov sindrom*: početna doza 150 mg tri puta dnevno, zabilježena je dobra podnošljivost doza do 6 g dnevno; *prevencija aspiracije želudačne kiseline prije izvođenja opšte anestezije, kod rizičnih pacijenata (Mendelsonov sindrom), posebno akušerskih pacijenata tokom rađanja*: odrasli i djeca iznad 12 god, 150 mg kod akušerskih pacijenata prije porođaja, a zatim nastaviti 150 mg na 6 sati; kod hirurških procedura i.m. ili spora i.v. inj. 50 mg 45 - 60 min. prije početka anestezije (i.v. inj. razblažiti do 20 ml i davati tokom najmanje 2 min.) ili oralno 150 mg 2 h prije početka anestezije i takođe kada je moguće, prethodno veče; i.m. inj. 50 mg svakih 6-8 sati; spora i.v. inj. odrasli i djeca preko 12 god, 50 mg razblaženo do 20 ml fiziološkog rastvora, davati tokom najmanje 2 min; može se ponoviti na 6-8 sati; *profilaksa gastrointestinalnog krvarenja nastalog zbog stresom izazvanog ulkusa kod ozbiljno oboljelih pacijenata*: odrasli i djeca iznad 12 god, spora i.v. inj. tokom najmanje 2 min, 50 mg razblaženo do 20 ml svakih 8 sati (može se zamjeniti sa 150 mg dva puta dnevno, oralno).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FANITIDIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC-PVDC/AI folija-blistera po 10 tableta) u kutiji

RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 60 film tableta u kutiji

A02BA03 famotidin

Doziranje: *terapija benignog gastričnog i duodenalnog ulkusa*, terapija, 40 mg uveče prije spavanja tokom 4-8 nedjelja; održavanje (duodenalni ulkus), 20 mg uveče; *terapija održavanja duodenalnog ulkusa*: 20 mg jednom dnevno, uveče; *refluksni ezofagitis*: 20-40 mg 2 puta dnevno tokom 6-12 nedjelja; održavanje, 20 mg 2 puta dnevno; *Zollinger-Ellison-ov sindrom*: početi sa 20 mg, liječenje nastaviti dok je klinički neophodno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FAMOTIDIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji

A02BC

Inhibitori protonske pumpe

A02BC01 omeprazol

Doziranje: oralno, odrasli - *benigni gastrični i duodenalni ulkus*: 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje kod duodenalnog ulkusa ili 8 nedjelja kod gastričnog ulkusa; u teškim slučajevima ili kod ponavljanja dozu povećati na 40 mg dnevno; *prevencija recidiva kod gastričnog ulkusa*, 20 mg jednom dnevno, povećati do 40 mg jednom dnevno, ako je potrebno; *prevencija recidiva kod duodenalnog ulkusa*, 20 mg jednom dnevno (raspon 10-40 mg dnevno); *duodenalni ili gastrični ulkus i gastroduodenalne erozije povezane sa primjenom NSAIL*: 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, nastaviti još 4 nedjelje, ako nije došlo do potpunog izlječenja; *profilaksa kod pacijenata sa istorijom NSAIL-povezanih duodenalnih i gastričnih ulkusa, gastroduodenalnih lezija ili kod dispeptičnih simptoma kod osoba kojima je neophodna terapija NSAIL*, 20 mg jednom dnevno; *duodenalni ili gastrični ulkus povezan sa H.pylori*: 20-40 mg dva puta dnevno po protokolu u kombinaciji

sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori; *Zollinger-Ellison-ov sindrom*: početna doza 60 mg jednom dnevno, ubočajeni raspon doza 20-120 mg dnevno (iznad 80 mg u 2 podijeljene doze); *gastro-ezođagusna refluksna bolest*: 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom 4-8 nedjelja, ako se ne postigne potpuno izlječenje; 40 mg jednom dnevno se daje tokom 8 nedjelja kod gastro-ezođagusnog refluksa otpornog na druge terapije, doza održavanja 20 mg jednom dnevno; *refluks izazvan viškom želučane kiseline (dugotrajna terapija)*: 10 mg dnevno povećati na 20 mg jednom dnevno ako se simptomi vraćaju; *dispepsija izazvana viškom želučane kiseline*: 10 mg jednom dnevno tokom 2-4 nedjelje prema odgovoru; *teški ezođagitis, refraktoran na početnu terapiju*: 40 mg 2 puta dnevno; pedijatrijska populacija - *refluksni ezođagitis, simptomatsko liječenje žgaravice i regurgitacije želučane kiseline u gastroezođagusnoj refluksnoj bolesti*: djeca starija od 2 god. tjelesne mase preko 20 kg 20 mg jednom dnevno povećati po potrebi na 40 mg jednom dnevno (trajanje liječenja kod refluksnog ezođagitisa 4 - 8 nedjelja, kod žgaravice i regurgitacije 2-4 nedjelje); *liječenje duodenalnog ulkusa povezanog sa H.pylori*: djeca starija od 4 god. i adolescenti, tjelesne težine 31-40 kg i preko 40 kg 20 mg dva puta dnevno, po protokolu u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori, terapiju primjenjuje bolnički pedijatar.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S.

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula tvrdih u HDPE boćici, u kutiji

HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 kapsula u HDPE boćici, u kutiji

OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (2 Al/Al blistera po 7 kapsula, tvrdih), u kutiji

OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (1 staklena boćica), u kutiji

TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih u staklenoj boćici, u kutiji

ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (1 staklena boćica sa 14 kapsula), u kutiji

ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 1 plastični spremnik sa 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih, u kutiji

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 1 plastični spremnik sa 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih, u kutiji

A02BC02 pantoprazol

Doziranje: oralno, *benigni gastrični ulkus*: odrasli preko 18 god, 40 mg dnevno tokom 8 nedjelja, u teškim slučajevima povećati na 80 mg dnevno; *duodenalni ulkus*: odrasli preko 18 god, 40 mg dnevno tokom 4 nedjelje, u teškim slučajevima povećati na 80 mg dnevno; *eradikacija H.pylori*, u kombinaciji sa drugim lijekovima: oralno, odrasli 40 mg dnevno tokom 7 dana za prvu i drugu liniju eradikacione terapije, 10 dana kod treće linije eradikacione terapije; *peptički ulkus povezan sa upotreborom NSAIL*: oralno, odrasli 40 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; *profilaksa gastričnih i duodenalnih ulkusa povezanih sa*

upotreborn NSAIL kod pacijenata sa povećanim rizikom od gastroduodenalnih komplikacija koji zahtijevaju kontinuiranu terapiju NSAIL: odrasli preko 18 god, 20 mg dnevno; gastro-ezofagusna refluksna bolest: odrasli i djeca preko 12 god: 20-80 mg dnevno ujutro tokom 4 nedelje, nastaviti tokom još 4 nedelje ukoliko nije postignuto potpuno izlječenje; doza održavanja 20 mg dnevno, povećati na 40 mg dnevno ukoliko se simptomi vraćaju; teški ezofagitis: oralno, odrasli 40 mg jednom dnevno tokom 8 nedelja, nastaviti kao terapiju održavanja ako je odgovarajuća; teški ezofagitis, otporan na početnu terapiju: oralno, odrasli 40 mg 2 puta dnevno; funkcionalna dispepsija: oralno, odrasli 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedelje; neistražena dispepsija: oralno, odrasli 40 mg jednom dnevno tokom 4 nedelje; Zollinger-Ellisonov sindrom (i druga hipersekretorna stanja), odrasli preko 18 god. u početku 80 mg (160 mg ako se zahtijeva brza kontrola aciditeta) zatim 80 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; dnevne doze iznad 80 mg se daju u 2 podijeljene doze; i.v. inj. tokom najmanje 2 min. ili i.v. inf, odrasli preko 18 god, duodenalni ulkus, gastrični ulkus, i gastro-ezofagusni refluks, 40 mg dnevno do mogućnosti prelaska na oralnu primjenu; Zollinger-Ellisonov sindrom (i druga hipersekretorna stanja): odrasli, početna doza 80 mg, alternativno 160 mg u dvije podijeljene doze, ukoliko je neophodna brza kontrola aciditeta, zatim 80 mg jednom dnevno (maks. po dozi 80 mg), podešiti prema odgovoru; napomena: tablete od 20 mg mogu imati bezreceptni režim za kratkotrajnu terapiju refluksnih simptoma (npr. gorušica/žgaravica) kod odraslih preko 18 god, maks. dnevna doza 20 mg tokom maks. 4 nedelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACIPAN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- | | |
|----|---|
| Rp | gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 OPA/AI/PVC/AI blister sa 14 tabletta) u kutiji |
| Rp | gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 14 tabletta) u kutiji |
| Rp | gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 OPA/AI/PVC/AI blister sa 14 tabletta) u kutiji |
| Rp | gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 14 tabletta) u kutiji |
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju u kutiji |

CONTROLOC - TAKEDA GMBH

- | | |
|----|--|
| Rp | gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 Al/AI - blistera po 14 tabletta), u kutiji |
| Rp | gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 Al/AI - blister sa 14 tabletta), u kutiji |
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 40 mg praška za rastvor za injekcije, u kutiji |

FENIX - BOSNALIKEJ D.D.

- | | |
|----|---|
| Rp | želučanootporna tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 želučanootpornih tabletta (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tabletta), u kutiji |
| Rp | želučanootporna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 želučanootpornih tabletta (1 Alu/Alu blister sa 14 tabletta), u kutiji |

FENIX NEO - BOSNALIKEJ D.D.

- | | |
|-----|---|
| BRp | želučanootporna tabletta [20 mg/1 tabletta] 14 želučanootpornih tabletta (1 Alu/Alu blister sa 14 tabletta), u kutiji |
|-----|---|

NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- | | |
|----|---|
| Rp | gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 OPA/AI/PVC//AI blister), u kutiji |
|----|---|

- Rp gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera po 14 tabletta), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 30 gastrorezistentnih tabletta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 15 tabletta), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 OPA/AI/PVC//AI blister sa 14 tabletta), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera po 14 tabletta), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 30 gastrorezistentnih tabletta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 15 tabletta), u kutiji
 ZU prašak za otopinu za injekciju [40 mg/1 boca] 1 bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

NOLPAZA CONTROL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- BRp gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 gastrorezistentnih tabletta), u kutiji
 BRp gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 7 gastrorezistentnih tabletta (1 OPA/AI/PVC//AI blister), u kutiji

PANDEV - DEVA HOLDING A.S.

- Rp gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (4 PA/ALU/PVC//AI blistera po 7 gastrorezistentnih tabletta), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (2 PA/ALU/PVC//AI blistera po 7 tabletta), u kutiji

PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 PA/AI/PVC-AI blistera po 14 tabletta), u kutiji

PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 AI/AI blister sa po 14 tabletta), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 AI/AI blistera sa po 14 tabletta), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 AI/AI blister sa po 14 tabletta), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 AI/AI blistera sa po 14 tabletta), u kutiji

PENTOKAR - SAKAR HEALTHCARE LTD

- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 boćica] 1 jantarna staklena boćica od 10 ml sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

PROGAS - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- ZU liofilizat za rastvor za injekciju [40 mg/10 mL] 1 staklena boćica sa liofilizatom za rastvor za injekciju, u kutiji

PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 AI/AI blister), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 AI/AI blistera po 14 tabletta), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 AI/AI blister), u kutiji

Rp	gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 Al/Al blistera po 14 tabletta), u kutiji
ZU	liofilizat za otopinu za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 bočica (bezbojna staklena bočica zapremine 10 ml (tip I) sa aluminijskim zatvaračem i sivim gumenim čepom,u kutiji
ULSEPAN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.	
ZU	prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] staklena bočica od 15 ml, u kutiji
ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.	
Rp	gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 Al/Al blistera po 14 tabletta), u kutiji
Rp	gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 Al/Al blister sa 14 tabletta), u kutiji
Rp	gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (2 Al/Al blistera po 14 tabletta), u kutiji
ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.	
Rp	gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 HDPE bočica), u kutiji
Rp	gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 gastrorezistentnih tabletta (1 HDPE bočica), u kutiji
Rp	gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (1 HDPE bočica), u kutiji
ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.	
ZU	prašak za otopinu za injekciju [40 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa gumenim čepom i Al - kapicom, u kutiji
ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO	
Rp	gastrorezistentna tabletta [20 mg/1 tabletta] 30 gastrorezistentnih tabletta (3 Al/Al blistera po 10 tabletta) u kutiji
Rp	gastrorezistentna tabletta [40 mg/1 tabletta] 14 gastrorezistentnih tabletta (2 Al/Al blistera po 7 tabletta) u kutiji
ZYGOSIS - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.	
ZU	prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 bezbojna staklena bočica (tip I) od 10 ml, u kutiji

A02BC03 Lansoprazol

Doziranje: *benigni gastrični ulkus:* oralno, odrasli 30 mg dnevno ujutro tokom 8 nedjelja; *duodenalni ulkus:* oralno, odrasli 30 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, doza održavanja 15 mg dnevno; *gasterični i duodenalni ulkusi u vezi sa upotrebom NSAIL:* oralno, odrasli 30 mg jednom dnevno tokom 4 - 8 nedjelja; profilaksa 15-30 mg jednom dnevno; *eradikacija Helicobacter pylori:* oralno, odrasli (u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori): 30 mg dva puta dnevno tokom 7 dana za prvu i drugu liniju eradicacione terapije; 10 dana za treću liniju eradicacione terapije; *Zollinger-Ellisonov sindrom (i druga hipersekretorna stanja):* oralno, odrasli početnu dozu 60 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; dnevnu dozu od 120 mg ili više davati u 2 podijeljene doze; *gastro-ezofagusna refluksna bolest:* oralno, odrasli 30 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izljeчење; doza održavanja 15-30 mg dnevno; *teški ezofagitis:* oralno, odrasli 30 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja, nastaviti sa terapijom održavanja ukoliko je terapija odgovarajuća; *teški ezofagitis refraktoran na početnu terapiju:* oralno, odrasli 30 mg dva puta dnevno; *dispepsija izazvana viškom želučane kiseline:* oralno, odrasli 15-30 mg dnevno, ujutro tokom 4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**APRAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih, u staklenoj bočici boje cibilara sa bijelim sigurnosnim poklopcom od HDPE materijala na vanjskoj i LDPE materijala na unutrašnjoj strani poklopca, u kutiji

DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S.

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 1 HDPE bočica sa 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih, u kutiji

LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (1 blister) u kutiji

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

LANZUL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVDC - Al blistera po 7 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC - Al blistera po 7 kapsula), u kutiji

A02BC04 rabeprazol

Doziranje: *benigni ulkus na želucu:* 20 mg dnevno (ujutro), tokom 4 nedjelje, nastaviti još 4 nedjelje ukoliko je potrebno; *duodenalni ulkus:* 20 mg dnevno (ujutro) tokom 4 nedjelje, nastaviti još 4 nedjelje ukoliko je potrebno; *gastro-ezofagusna refluksna bolest:* 20 mg jednom dnevno tokom 4-8 nedjelja; doza održavanja 10-20 mg dnevno; *gastro-ezofagusna refluksna bolest (simptomatski tretman u odsustvu ezofagitisa),* 10 mg dnevno do 4 nedjelje, zatim 10 mg dnevno po potrebi; *teški ezofagitis:* 20 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja, ukoliko je odgovarajuće nastaviti kao terapiju održavanja; *teški ezofagitis otporan na početnu terapiju:* 20 mg dva puta dnevno; *Zollinger-Ellison-ov sindrom:* početna terapija 60 mg jednom dnevno, podešavati prema odgovoru (maks. 120 mg dnevno); doze iznad 100 mg dnevno davati u 2 podijeljene doze; *sastavni dio terapije duodenalnog i benignog gastričnog ulkusa povezanog sa Helicobacter pylori:* 20 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RABEPRAZOL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp gastrorezistentna tableta [10 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji

Rp gastrorezistentna tableta [10 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (4 Al/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji

Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji

Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (4 Al/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji

ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp gastrorezistentna tableta [10 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji

A02BC05 esomeprazol

Doziranje: oralno, *peptički ulkus; gastrični ulkus u vezi sa primjenom NSAIL*: odrasli preko 18 god, 20 mg jednom dnevno tokom 4-8 nedjelja; profilaksa kod pacijenata sa povećanim rizikom od *gastroduodenalnih komplikacija koji zahtijevaju stalnu terapiju NSAIL*, 20 mg dnevno; *gastro-ezofagusna refluksna bolest (u prisustvu erozivnog refluksnog ezofagitisa)*: odrasli i djeca preko 12 god, 40 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izlječenje ili ukoliko su prisutni simptomi; doza održavanja 20 mg dnevno; djeca 1 -12 god, tjelesne težine 10-20 kg, 10 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; tjelesne mase preko 20 kg, 10-20 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; *simptomatsko liječenje gastro-ezofagusne refluksne bolesti (u odsustvu ezofagitisa)*: odrasli i djeca preko 12 god, 20 mg jednom dnevno do 4 nedjelje, zatim 20 mg dnevno, kada je to potrebno; djeca 1-12 god, tjelesne težine preko 10 kg, 10 mg jednom dnevno do 8 nedjelja; *Zollinger-Ellison-ov sindrom*: odrasli preko 18 god, početnu dozu 40 mg dva puta dnevno podešavati prema odgovoru; ubočajeni raspon doza 80-160 mg dnevno (iznad 80 mg u 2 podijeljene doze); *eradikacija Helicobacter pylori*: 20 mg 2 puta dnevno tokom 7 dana; i.v. inj. tokom najmanje 3 min. ili i.v. inf.: odrasli preko 18 god, gastro-ezofagusna refluksna bolest, 40 mg jednom dnevno; *simptomatska refluksna bolest bez ezofagitisa, gastrični ulkus u vezi sa terapijom NSAIL, prevencija gastričnog i duodenalnog ulkusa kod terapije NSAIL*: 20 mg dnevno; nastaviti dok oralna primjena ne bude moguća; ozbiljno krvarenje peptičkog ulkusa (poslijе endoskopske terapije): odrasli preko 18 god, početna doza i.v. inf. 80 mg tokom 30 min, a zatim stalan i.v. inf. 8 mg/sat tokom 72 sata, zatim oralno 40 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EMANERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp	gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 kapsula), u kutiji
Rp	gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 kapsula), u kutiji
Rp	gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 kapsula), u kutiji
Rp	gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 kapsula) u kutiji

ESOM I.V. - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

ZU	prašak za rastvor za injekciju/infuziju [40 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 10 ml sa praškom, u kutiji
----	--

ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp	gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 Al/Al blistera sa 7 kapsula) u kutiji
Rp	gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 Al/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji
Rp	gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 Al/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28
gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 Al/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji

SOLEZOL - ANFARM HELLAS S.A

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [40 mg/1 bočica] 10 bočica (staklena bočica tip I,čep od brombutil gume tip I) u kutiji

A02BC06 dekslansoprazol

Doziranje: *erozivni refluxnsni ezofagitis:* odrasli i adoslescenti 12-17 god. 60 mg dnevno tokom 4 nedjelje, ukoliko ne dođe do izlječenja terapiju nastaviti istom dozom još 4 nedjelje; *održavanje izljećenog erozivnog refluxnog ezofagitisa i održavanje stanja ublažene žgaravice:* odrasli 30 mg dnevno u trajanju do 6 mjeseci, kod pacijenata kod kojih je potrebna produžena supresija lučenja kiseline; adoscenti 12-17 god. 30 mg dnevno, trenutno dostupni podaci ne definišu trajanje terapije; *simptomatska neerozivna gastro-ezofagusna refluxnsna bolest:* odrasli i adoslescenti 12-17 god. 30 mg dnevno u trajanju do 4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEXILANT - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG

Rp kapsula s modificiranim oslobođanjem, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14
kapsula s modificiranim oslobođanjem, tvrdih (1 PVC/PE/PCTFE- Al
blistera sa 14 kapsula), u kutiji

Rp kapsula s modificiranim oslobođanjem, tvrda [60 mg/1 kapsula] 14
kapsula s modificiranim oslobođanjem, tvrdih (1 PVC/PE/PCTFE- Al
blister sa 14 kapsula), u kutiji

A02BX Drugi lijekovi za peptički ulkus i gastroezofagealne refluxne bolesti (GORD)

A02BX05 bizmut subcitrat

Doziranje: *ulkus želuca i dvanaestopalačnog crijeva, pomoći u eradicaciji Helicobacter pylori u kombinaciji sa drugim lijekovima, gastritis povezan sa dispeptičkim poremećajem kada je poželjna eradicacija Helicobacter pylori:* 1 tbl. četiri puta dnevno na prazan želudac (polu sata prije glavnih obroka i prije spavanja) ili 2 tbl. dva puta dnevno na prazan želudac (polu sata prije doručka i polu sata prije večere ili prije spavanja); maks. trajanje jedne kure liječenja 2 mjeseca, prije nove kure liječenja moraju proći bar 2 mjeseca

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ULCAMED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [303,03 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [303,03 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

A03 LIJEKOVI KOJI REGULIŠU FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE

**A03 tečni ekstrakt cvijeta kamilice, tečni ekstrakt gorke ognjice,
tečni ekstrakt herbe rosopasa, tečni ekstrakt korijena andelike,
tečni ekstrakt korijena sladića, tečni ekstrakt lista matičnjaka,**

tečni ekstrakt lista pitome nane, tečni ekstrakt ploda kima, tečni ekstrakt ploda sikavice

Doziranje: simptomatsko liječenje funkcionalnih i motilitetom uslovjenih gastrointestinalnih smetnji (funkcionalne dispepsije i sindroma nadraženog crijeva, uključujući gastrointestinalne grčeve, kao i za potporno simptomatsko liječenje gastritisa: odrasli i djeca starija od 12 god, 3 puta po 20 kapi (1ml); djeca 6-12 god, 3 puta po 15 kapi (0,75ml)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IBEROGAST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp oralne kapi, tekućina [15 ml/100 mL+ 10 ml/100 mL+ 20 ml/100 mL+ 10 ml/100 mL+ 10 ml/100 mL+ 10 ml/100 mL+ 5 ml/100 mL+ 10 ml/100 mL+ 10 ml/100 mL] 20 ml oralnih kapi, tekućine, u staklenoj bočici, u kartonskoj kutiji.

A03A Lijekovi koji regulišu funkcionalne gastrointestinalne poremećaje

A03AA Sintetski antiholinergici, estri sa tercijarnom amino grupom

A03AA04 mebeverin

Doziranje: sindroma iritabilnog kolona: oralno, upotrebljavajući tablete sa produženim oslobođanjem, odrasli i djeca preko 12 god. 20 mg 2 puta dnevno; dopuna terapiji želučano-crijevnih poremećaja koje karakteriše spazam glatkih mišića; oralno, upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobođanjem, odrasli i djeca preko 10 god: 135-150 mg 3 puta dnevno po mogućnosti 20 min. prije obroka;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp kapsula sa produženim oslobođanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobođanjem, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula), u kutiji

DUSKONAL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.

Rp kapsula s modificiranim oslobođanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modificiranim oslobođanjem, tvrdih (3 Al/PVC blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

RUDAKOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrdih (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

Rp obložena tableta [135 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta u smeđoj staklenoj bočici (sa Al-PP - zatvaračem), u kutiji

A03AX Ostali lijekovi za regulisanje funkcionalnih poremećaja crijeva

A03AX13 simetikon

Doziranje: simptomatsko liječenje gastrointestinalnih poteškoća povezanih sa nakupljanjem gasa (meteorizam, nadutost): kapsula, meka, odrasli, adolescenti i djeca starija od 6 god, 2 kapsule 3-4 puta dnevno u toku ili nakon obroka, i prije spavanja ako je potrebno; simptomatsko liječenje gastrointestinalnih poteškoća povezanih sa nakupljanjem gasa (meteorizam, nadutost), kolika kod dojenčadi (3-mjesečne kolike): kapi 40 mg/ml (oralna emulzija), odojčad, 25 kapi prije ili poslije podoja; djeca 1-

6 god, 3-5 puta po 25 kapi; djeca 6-14 god. 3-5 puta po 25-50 kapi, odrasli i djeca preko 14 god. 3-5 puta po 50 kapi; *priprema bolesnika za dijagnostička snimanja (ako nije drugaćije propisano)*: kapsula, meka, odrasli 1 dan prije ispitivanja 3 puta po 2 kapsule i sutradan ujutro, na dan ispitivanja 2 kapsule; kapi 100 mg/ml (oralna emulzija), odojčad, 5-10 kapi prije ili poslije podoja; djeca 1-6 god, 3-5 puta po 10 kapi; djeca 6-14 god. 3-5 puta po 10-20 kapi, odrasli i djeca preko 14 god. 3-5 puta po 20 kapi; kao pomoć za dijagnostiku u području abdomena kapi 40 mg/ml (oralna emulzija) - rendgen, ultrazvuk 3 puta 2 ml na dan prije pregleda, 2 ml ujutro na dan pregleda; - kao dodatak suspenzijama kontrastnih sredstava: 4-8 ml na 1 l kontrastnog sredstva za dvostruku kontrastnu radiografiju; -za pripremu endoskopskog pregleda gastrointestinalnog trakta (gastroskopija): prije endoskopije 4-8 ml, ako je potrebno, nekoliko miliilitara emulzije se može dati kroz endoskopsku sondu kako bi se eliminisali gasovi; kapi 100 mg/ml (oralna emulzija) - rendgen, ultrazvuk 3 puta 1 ml na dan prije pregleda, 1 ml ujutro na dan pregleda; - kao dodatak suspenzijama kontrastnih sredstava: 2-4 ml na 1 l kontrastnog sredstva za dvostruku kontrastnu radiografiju; -za pripremu endoskopskog pregleda gastrointestinalnog trakta (gastroskopija): prije endoskopije 2-3 ml, ako je potrebno, nekoliko miliilitara emulzije se može dati kroz endoskopsku sondu kako bi se eliminisali gasovi; *kao antipjeneće sredstvo nakon trovanja tenzidima*: kapi 40 mg/ml (oralna emulzija) djeca 2,5-10 ml, odrasli 10-20 ml

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG

- | | |
|-----|---|
| BRp | kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 25 kapsula, mekih (1 PVC Al blister sa 25 kapsula), u kutiji |
| BRp | kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (2 PVC Al blistera po 25 kapsula), u kutiji |

ESPUMISAN L - BERLIN-CHEMIE AG

- | | |
|-----|---|
| BRp | oralne kapi, emulzija [40 mg/1 mL] 30 ml oralnih kapi, emulzije u smedoj staklenoj bočici s kapaljkom, u kutiji |
|-----|---|

ESPUMISAN LX - BERLIN-CHEMIE AG

- | | |
|-----|--|
| BRp | oralne kapi, emulzija [100 mg/1 mL] jedna bočica od 30 ml sa oralnim kapima, emulzijom, u kutiji |
|-----|--|

A03B *Alkaloidi beladone i derivati, monokomponentni preparati*

A03BA *Alkaloidi beladone, tercijarni amini*

A03BA01 atropin

Doziranje: *bradiaritmija*: odrasli i djeca starija od 12 god. i.m. ili i.v. 0,3-0,6 mg svakih 4-6 h do maks. doze 2 mg; *srčano ozivljavanje*: odrasli i djeca starija od 12 god i.v. 0,5 mg svakih 5 min. do postizanja željene srčane frekvencije; djeca do 12 god. s.c. i.m. ili i.v. 0,01-0,02 mg/kg svakih 5 min. maks. 0,1 mg; *kod asistilije* i.v. jedna doza od 3 mg; *kod premedikacije*: odrasli i djeca starija od 12 god. i.v. 0,3-0,6 mg ili s.c. ili i.m. 30-60 min. prije anestezije ili neposredno prije same hirurške intervencije; djeca do 12 god. i.m. ili s.c. 30-60 min. prije anestezije ili neposredno prije hirurške intervencije: djeca preko 3 kg 0,1 mg, djeca 7-9 kg 0,2 mg, djeca 12-16 kg 0,3 mg, djeca preko 20 kg dobijaju dozu za odrasle; *akutna intoksikacija antiholinesteraznim lijekovima, organofosfornim spojevima*: odrasli i djeca starija od 12 god. i.m. 1 mg ili i.v. svakih 5-10 min. do pojave proširenih zjenica i prekida znojenja i salivacije, djeca do 12 god. i.m. ili i.v. 0,02 mg/kg svakih 10 min. do pojave proširenih zjenica i prekida znojenja i salivacije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATROPIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

ZU rastvor za injekciju [1 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u PVC blisteru u kutiji

ATROPIN SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 MG/ML - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.

ZU rastvor za injekciju [1 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

A03BB Alkaloidi beladone, polusintetski, kvaternerna amonijum jedinjenja

A03BB01 butilskopolamin

Doziranje: akutni spazam kod renalnih ili biljarnih kolika, u radiologiji za diferencijalnu dijagnozu opstrukcije i ublažavanje spazma i bola prilikom pielografije i u drugim dijagnostičkim procedurama u kojima spazam može predstavljati problem: 20 mg i.m. ili i.v. po potrebi ponoviti nakon pola sata; kod endoskopije doza se može ponavljati i češće; maks. dnevno 100 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 10 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju u PVC blisteru, u kutiji

A03BB01 hioscin butilbromid

Doziranje: spazam gastrointestinalnog trakta, spazam i diskinezija žučnih puteva i spazam urogenitalnog trakta: odrasli i djeca starija od 6 god, 3-5 puta dnevno 10-20 mg;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUSCOPAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE

BRp obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

A03D Spazmolitici u kombinaciji sa analgeticima

A03DB Beladona i derivati u kombinaciji sa analgeticima

A03DB04 butilskopolamin, paracetamol

Doziranje: bolovi tipa kolika kod oboljenja želuca i crijeva, biljarme kolike i biljarni funkcionalni poremećaji, bolovi tipa kolika i funkcionalni poremećaji urinarnog trakta i ženskih genitalnih organa (npr. dismenoreja): odrasli i djeca iznad 12 god. 1 tbl. 3 puta dnevno, po potrebi u jednoj dozi se mogu uzeti 2 tbl. maks. 4 tbl. dnevno; vremenski razmak između doza najmanje 8 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPAZMOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp film tableta [10 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

A03F Propulzivi

A03FA Propulzivi

A03FA01 metoklopramid

Doziranje: simptomatska terapija mučnine i povraćanja, uključujući i onu koja je u vezi sa akutnom migrenom, odgođena (ali ne akutna) mučnina i povraćanje indukovana hemoterapijom, mučnina i povraćanje indukovana radioterapijom, prevencija

postoperativne mučnine i povraćanja; oralno ili i.m. inj. ili spora i.v. inj. (tokom najmanje 3 min); odrasli preko 18 god, tjelesne mase ispod 60 kg, maks. dnevna doza 500 mcg/kg u 3 podijeljene doze; odrasli, tjelesne mase preko 60 kg, 10 mg do 3 puta dnevno; kod djece se koristi kao druga opcija u prevenciji odložene mučnine i povraćanja indukovane hemoterapijom i u terapijama sa ustanovljenom post-operativnom mučninom i povraćanjem; upotreba metoklopramide je kontraindikovana kod djece ispod jedne godine: maksimalna doza za odrasle i djecu tokom 24 sata je 0,5 mg po kg tjelesne mase; kod odraslih, uobičajena doza konvencionalnih formulacija (svi putevi primjene) je 10 mg do 3 puta dnevno; preporučena doza kod djece je 0,1 do 0,15 mg po kg tjelesne mase do 3 puta dnevno, maks. doza u toku 24 sata je 0,5 mg/kg tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KLOMETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- △ Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
- △ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 10 staklenih ampula po 2 mL rastvora za injekciju, u kutiji

KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp tablet [10 mg/1 tablet] 40 tablet (4 PVC/PVDC//AI blistera po 10 tablet), u kutiji

PYLOMID - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp tablet [10 mg/1 tablet] 40 tablet (4 PVC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

REGLAN - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp oralni rastvor [5 mg/5 mL] staklena bočica sa 120 mL rastvora, plastični dozator i plastična kašika u kutiji
- △ Rp tablet [10 mg/1 tablet] 40 tablet (4 PVC/AI - blistera po 10 tablet) u kutiji

VOMEPRAM - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- △ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/2 mL] 5 bezbojnih staklenih ampula sa 2 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

A03FA03

domperidon

Doziranje: ublažavanje simptoma mučnine i povraćanja: odrasli i djeca (starosti 12 god. i starija i težine 35 kg ili više): 10 mg do tri puta dnevno, maks. dnevna doza 30 mg);

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GASTROPERIDON - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI - blistera po 10 tablet) u kutiji

A03FA07

itoprid

Doziranje: simptomi gastrointestinalne funkcionalne, neulcerozne dispepsije: jedna tabletu 3 puta dnevno prije obroka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ITOMED - PRO.MED.CS PRAHA A.S.

- Rp film tablet [50 mg/1 tablet] 20 film tablet (1 PVC/PVdC/AI blister sa 20 tablet), u kutiji
- Rp film tablet [50 mg/1 tablet] 40 film tablet (2 PVC/PVdC/AI blistera po 20 tablet), u kutiji

A04 ANTIEMETICI I LIJEKOVI PROTIV NAUZEJE

A04A Antiemetici i lijekovi protiv nauzeje

A04AA Antagonisti serotonina (5-HT3)

A04AA01 ondansetron

Doziranje: umjerenog emetogena hemoterapija ili radioterapija: odrasli 18-65 god, oralno, 8 mg 1-2 sata prije terapije ili i.m. ili spora i.v. inj. koje mogu biti date neposredno prije terapije, zatim 8 mg svakih 12 sati do 5 dana; stariji preko 65 god. oralno, 8 mg 1-2 h prije terapije ili i.m. inj. ili i.v. inf. (tokom najmanje 15 min.), zatim 8 mg, oralno svakih 12 sati tokom perioda do 5 dana - *jako emetogena hemoterapija*, odrasli 18-65 god, oralno, 24 mg 1-2 h prije terapije ili i.m. inj. ili spora i.v. inj. početna doza 8 mg neposredno prije terapije praćeno sa 8 mg svakih 4 sata, ukoliko je potrebno sa 2 doze, alternativno, praćeno sa (kontinuiranom i.v.inf.) 1 mg/sat do 24 sata, zatim (oralno) 8 mg svakih 12 sati do 5 dana; stariji 65-75 god. početi sa i.m. inj, 8 mg neposredno prije terapije, što je obavezno praćeno sa 2 doze od 8 mg u intervalima od 4 sata (ili sa kontinuiranom i.v. inf. 1 mg /sat do 24 sata) zatim oralno 8 mg svakih 8 sati do 5 dana; stariji preko 75 god. početi sa 8 mg i.v. inf. neposredno prije terapije (tokom najmanje 15 min.), što je obavezno praćeno sa 2 doze od 8 mg u intervalima od 4 sata, zatim oralno 8 mg svakih 12 sati do 5 dana; starije osobe 65-75 god. i.v. inf. (tokom najmanje 15 min.) 16 mg neposredno prije terapije, što je obavezno praćeno sa 2 doze od 8 mg i.m. ili i.v. inf. (tokom najmanje 15 min.) u intervalima od 4 sata zatim oralno, 8 mg svakih 12 sati do 5 dana - hemoterapijom izazvana mučnina i povraćanje, djeca 6 mjeseci-18 god, i.v. inf. tokom najmanje 15 min, 5 mg/m² (maks. 8 mg) neposredno prije hemoterapije, onda za tijelo površine manje od 0,6 m², 2 mg oralno svakih 12 sati u periodu do 5 dana; za tijelo površine 0,6 m² ili više 4 mg oralno svakih 12 sati u periodu do 5 dana; maks. ukupna dnevna doza 32 mg alternativno, i.v. inf. tokom najmanje 15 min, odmah 150 mcg/kg (maks. 8 mg) neposredno prije hemoterapije ponoviti u intervalima od 4 sata za 2 doze, zatim za tjelesnu masu 10 kg ili manje 2 mg oralno svakih 12 sati u periodu do 5 dana; za tjelesnu masu preko 10 kg 4 mg oralno svakih 12 sati do 5 dana; maks. ukupna dnevna doza 32 mg. Napomena: za mučninu i povraćanje izazvanu hemoterapijom, sa oralnim doziranjem se može početi 12 sati poslije intravenske primjene; *prevencija postoperativne mučnine i povraćanja*, odrasli preko 18 god, oralno, 16 mg 1 sat prije anestezije ili 8 mg 1 sat prije anestezije praćen dozom od 8 mg u intervalima od po 8 sati za 2 doze alternativno, i.m. ili spora i.v. inj, 4 mg u indukciji anestezije; djeca 1 mjesec-18 god, sporom i.v. inj. tokom najmanje 30 sekundi, 100 mcg/kg (maks. 4 mg) prije, tokom ili poslije indukcije anestezije - *terapija postoperativne mučnine i povraćanja*, i.m. ili spora i.v. inj. 4 mg; djeca 1 mjesec-18 god, spora i.v. inj. tokom najmanje 30 sekundi, 100 mcg/kg (maks. 4 mg).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tablet [4 mg/1 tablet] 10 film tablet (1 AL/PVC blister), u kutiji
Rp film tablet [8 mg/1 tablet] 10 film tablet (1 AL/VC blister), u kutiji

A04AA02 granisetron

Doziranje: mučnina i povraćanje izazvani citotoksičnom hemoterapijom ili radioterapijom; oralno, 1-2 mg 1 sat prije početka terapije, a zatim 2 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom terapije; kada se koristi i.i.v. inf. maks. kombinovano ukupno 9 mg tokom 24 sata; prevencija, 40 mcg/kg (maks. 3 mg) prije početka citotoksične terapije; i.v. inj. ili i.v. inf. odrasli 10-40 mcg/kg (maks. po dozi 3 mg) dati 5 min. prije početka terapije, dozu po potrebi ponoviti s razmakom od najmanje 10 min. za i.v. inj. svaki mg granisetrona mora biti razbalziran sa 5 ml i davan tokom najmanje 30 sekundi; *postoperativna mučnina i*

povraćanje, i.v. inj. prevencija - 1 mg (razblažiti do 5 ml i davati preko 30 sekundi); terapija - 1 mg (razblažiti do 5 ml i davati preko 30 sekundi, maks. 3 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GRATRYL - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU/Rp rastvor za injekciju/ infuziju [3 mg/3 mL] 5 ampula po 3 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

KYTRIL - ATNAHS PHARMA UK LTD

Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI - blister), u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [3 mg/3 mL] 5 ampula po 3 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**A05 TERAPIJA BOLESTI BILIJARNOG TRAKTA
(ŽUČNIH PUTEVA) I JETRE**

A05A Lijekovi za liječenje bolesti žučnih puteva

A05AA Žučne kiseline i derivati

A05AA02 ursodeoksiholna kiselina

Doziranje: rastvaranje holesterolskih žučnih kamenaca: 8-12 mg/kg dnevno (2-5 kapsula) uveče, prije spavanja kao pojedinačna doza ili u 2 podijeljene doze, do 2 god; terapija se nastavlja i 3-4 mjeseca poslije rastvaranja kamenaca; **terapija žučnog refluksnog gastritisa:** 250 mg jednom dnevno uveče, prije spavanja tokom 10-14 dana; **primarna bilijarna ciroza:** 12-16 mg/kg dnevno (3-7 kapsula) u 3 podijeljene doze tokom 3 mjeseca, zatim 12-16 mg/kg kao pojedinačna doza uveče prije spavanja; **liječenje hepatobilijarnog poremećaja kod djece koji je povezan sa cističnom fibrozom:** djeca uzrasta 6-18 god. 20 mg/kg/dan podijeljeno u 2-3 pojedinačne doze sa mogućim povećanjem na dozu od 30 mg/kg/dan ukoliko je potrebno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BILEXIN - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PVdC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

URSOFALK - DR FALK PHARMA GMBH

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih (4 Alu/PVC blistera po 25 kapsula) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 50 kapsula tvrdih (2 Alu/PVC blistera po 25 kapsula) u kutiji

URSOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S.

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 Al/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji

A05AX Drugi lijekovi za terapiju bolesti bilijarnog trakta

A05AX alfa pinen, beta pinen, borneol, levomentol, kamfen, menton

Doziranje: za liječenje i otapanje radiolucentnih žučnih kamenaca u žučnom mjeheru: odrasli, uobičajena doza je 1 do 2 kapsule 3 puta na dan prije jela; djeca od 6 do 14 god, 1 kapsula 2 puta na dan prije jela, djeca od 14 do 18 god. 1 do 2 kapsule tri puta na dan prije jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROWACHOL - ROWA PHARMACEUTICALS LTD

BRp želučanootorna kapsula, meka [13.6 mg/1 kapsula+ 3.4 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula+ 32 mg/1 kapsula+ 6 mg/1

kapsula] 50 želučanootpornih kapsula, mekih (5 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

A05AX02 himekromon

Doziranje: pomoćno sredstvo kod simptomatskog tretmana spazma Odijevog sfinktera, diskinezije, dispeptičnih poremećaja; kod funkcionalnog oštećenja žučnog kanala kod pacijenata sa nekomplikovanom holelitijazom; kod stanja nakon operacije žučne kese i žučnih kanala, kao i u slučaju anoreksije, mučnine i zatvora povezanih sa smanjenom sekrecijom žući: odrasli, 1-2. tabl pola sata prije obroka, 3 puta dnevno tokom 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MENDIAKON - ADAMED PHARMA SPOLKA AKCYJNA

- BRp tablet [200 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
BRp tablet [200 mg/1 tablet] 50 tablet (5 PVC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

A05B Lijekovi za liječenje bolesti jetre, lipotropni lijekovi

A05BA Lijekovi za liječenje bolesti jetre

A05BA esencijalni fosfolipidi

Doziranje: oboljenja jetre (kao dodatna terapija) različite etiologije i dislipoproteinemije: uobičajeno 2 kapsule 3 puta dnevno; doza održavanja 1 kapsula 3 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ESSENTIALE FORTE N - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- BRp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PvDC//AI -blistera sa 10 kapsula), u kutiji
BRp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVdC//AI - blistera sa 10 kapsula), u kutiji

A05BA03 silimarín

Doziranje: poremećaji funkcije jetre (vezano uz hronični hepatitis B i C, alkoholna bolest jetre uz prestanak unošenja alkohola, prođena primjena lijekova, hronična intoksikacija, ciroza jetre): početna doza i kod težih stanja: 2 kapsule 2 puta dnevno tokom 8 nedjelja; doza održavanja i lakša stanja: 1 kapsula 2 puta dnevno; tablete, 1 tabletu 2 puta dnevno tokom 8 nedjelja, a zatim nastaviti sa 1 tabletom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CARSIL - SOPHARMA AD

- BRp kapsula, tvrda [90 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PVC/AI blistera sa po 6 kapsula), u kutiji

SILYMARIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- BRp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC//AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

SILYMARIN FORTE BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- BRp filmom obložena tablet [200 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (2 PVC/PVDC/AI blistera sa 15 tablet) u kutiji

A06 LIJEKOVI ZA KONSTIPACIJU**Lijekovi za konstipaciju****Kontaktni laksativi****A06AB02 bisakodil**

Doziranje: opstipacija: oralno, odrasli i djeca starija od 10 god. 5-10 mg (1-2 tablete) uveče prije spavanja; djeca 4-10 god. 5 mg (1 tableta) dnevno uveče prije spavanja; rektalno, odrasli i djeca starija od 10 god. 10 mg dnevno; priprema za dijagnostičke pretrage i preoperativno; odrasli i djeca starija od 10 god. oralno, 10 mg ujutro i 10 mg uveče prije pregleda i rektalno 10 mg (1 supozitorija) sljedećeg jutra na dan procedure; djeca 4-10 god, 5 mg uveče prije pregleda i pedijatrijski laksativ sa momentalnim djelovanjem (npr. supozitoriju) sljedećeg jutra na dan procedure; napomena: tablete djeluju nakon 10-12 sati, supozitorije djeluju nakon 20-60 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

BRp čepić [10 mg/1 supozitorija] 6 čepića (1 Al - folija sa 6 čepića), u kutiji
 BRp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

LAXADIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

BRp gastrorezistentna tableta [5 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 gastrorezistentnih tableta), u kutiji

A06AD Osmotski laksativi**A06AD11 laktuloza**

Doziranje: opstipacija: početna doza, odrasli i adolescenti: 15 ml-45 ml (1-3 velike kašike) dnevno, podešavati prema odgovoru; djeca do 1 god. 5 ml dnevno, podešavati prema odgovoru; djeca 1-5 god. 5-10 ml (1-2 male kašike) dnevno, podešavati prema odgovoru; djeca 5-18 god. 10-40 ml dnevno, podešavati prema odgovoru; hepatična encefalopatija (portalna sistemska encefalopatija): 30-45 ml tri puta dnevno, zatim podesiti tako da pacijent ima 2-3 meke stolice dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LAKTULOZA HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp sirup [66.7 g/100 mL] 200 ml sirupa u PVC boci, u kutiji

PORTALAK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

BRp sirup [66.7 g/100 mL] 1 polietilenska boca sa 250 ml sirupa
 Rp sirup [66.7 g/100 mL] 1 polietilenska boca sa 500 ml sirupa

A06AD65 askorbinska kiselina, kalijum-hlorid, makrogol, natrijum sulfat, natrijum-askorbat, natrijum-hlorid

Doziranje: čišćenje crijeva za operaciju, kolonoskopiju ili radioološki pregled: odrasli stariji od 18 god., 2 litre rekonstituisanog rastvora uveče prije procedure ili 1 litra rekonstituisanog rastvora uveče prije procedure, a 1 litra rekonstituisanog rastvora rano ujutro na dan procedure; terapija treba biti završena najmanje 1 sat prije kolonoskopije. Savjet: jedan par vrećica (A i B) treba biti rastvoren u 1 litar vode i tako izrađen rastvor se mora popiti u roku od 1-2 sata; u razdoblju od početka postupka uzimanja lijeka do završetka kliničkog postupka ne smije se uzimati čvrsta hrana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MOVIPREP - NORGINE B.V.**

BRp	prašak za oralni rastvor [4.7 g/1 kesica+ 1.015 g/1 kesica+ 100 g/1 kesica+ 7.5 g/1 kesica+ 5.9 g/1 kesica+ 2.691 g/1 kesica] 2 prozirne vrećice koje sadrže vrećicu A i vrećicu B (vrećica A (papir/LDPE/AI/LDPE) sadrži 112 g praška, vrećica B (papir/LDPE/AI/LDPE) sadrži 11 g praška), u kutiji
PLENU - NORGINE B.V.	
Rp	prašak za oralnu otopinu [7,54 g/1 vrećica+ 1 g/1 vrećica+ 1,2 g/1 vrećica+ 100 g/1 vrećica+ 40 g/1 vrećica+ 9 g/1 vrećica+ 48,11 g/1 vrećica+ 3,2 g/1 vrećica+ 2 g/1 vrećica] 3 vrećice s praškom u zaštitnoj vrećici, u kutiji

A06AX

Ostali laksativi

A06AX05

prukaloprid

Doziranje: simptomatsko liječenje hronične konstipacije kod odraslih kod kojih laksativi ne uspijevaju da pruže adekvatno olakšanje: 2 mg jednom dnevno sa ili bez hrane u bilo koje doba

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LAXOPRID - COMBINO PHARM MALTA, LTD.

Rp	film tableta [1 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Alu/Alu blistera po 14 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [2 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Alu / Alu blistera po 14 tableta), u kutiji

A07

ANTIDIJAROICI I INTESTINALNI

ANTIINFLAMATORNI/ANTIINFETIVNI LIJEKOVI

A07A

Intestinalni antiinfektivi

A07AA

Antibiotici

A07AA02

nistatin

Doziranje: intestinalna kandidijaza: tablete, 1-2 tablete 3 puta dnevno; po potrebi ova doza se može i udvostručiti; prašak za oralnu suspenziju, 5 ml 4 puta dnevno nakon obroka, obično tokom 7 dana (nastaviti još 2 dana nakon povlačenja lezija); oralna i perioralna kandidijaza; 1 ml 4 puta dnevno nakon obroka; u profilaksi kandidijaze kod novorođenčadi preporučuje se doza od 1ml, jednom dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp	obložena tableta [500000 i.j./1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/AI-blister), u kutiji
BRp	prašak za oralnu suspenziju [100000 i.j./1 mL] staklena bočica sa kapaljkom i sa 4,6 g praška za pripremu 24 mL oralne suspenzije, u kutiji

A07AA09

vankomicin

Doziranje: pseudomembranoznii kolitis uzrokovan upotrebom antibiotika (npr. izazvan bakterijom Clostridium difficile), stafilocokni enterokolitis: oralno, 500 mg do 2 g vankomicina dnevno, 500 mg na 6 sati ili 1000 mg na 12 sati, djeci se daje 40 mg/kg dnevno najčešće podijeljene u 4 doze (10 mg/kg koje se daju na 6 h), maks. dnevna doza 2 g; teške sistemske infekcije izazvane gram-pozitivnim kokama rezistentnim na druge antibiotike, ili za pacijente koji su alergični na beta-laktamske antibiotike: endokarditis, infekcije kostiju (osteitis, osteomijelitis) i zglobova, upala pluća, septikemija, sepsa,

infekcije mekih tkiva, u perioperativnoj profilaksi kada za pacijenta postoji povećan rizik od infekcije gram-pozitivnim patogenima kod kardiovaskularnih zahvata, i kod zahvata na kostima i zglobovima: odrasli i djeca iznad 12 god. 500 mg na 6 sati ili 1 g na 12 sati sporom i.v. infuzijom (do 10 mg/min), djeca do 7 dana starosti inicijalno 15 mg/kg, doza održavanja 10 mg/kg na 12 sati, djeca 7-30 dana starosti 10 mg/kg na 8 sati, djeca preko mjesec dana 10 mg/kg na 6 sati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VANKAR 1000 - SAKAR HEALTHCARE LTD

ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

VANKAR 500 - SAKAR HEALTHCARE LTD

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

A07AC *Derivati imidazola*

A07AC01 mikonazol

Doziranje: orofaringealna kandidija: odojčad 4-24 mjeseca, 1,25 ml (1/4 kafene kašičice gela) 4 puta dnevno, nakon obroka; odrasli i djeca starija od 2 god. 2,5 ml (polu kašičice) gela 4 puta dnevno; kandidija gastrointestinalnog trakta: odojčad preko 4 mjeseca, djeca i odrasli, koji imaju problem sa gutanjem, 20 mg/kg tjelesne težine na dan, podijeljeno u 4 doze; maks. dnevna doza 250 mg (10 ml oralnog gela); terapiju produžiti nedjelju dana nakon povlačenja simptoma

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp oralni gel [20 mg/1 g] Al-tuba sa 40 g oralnog gela, u kutiji

A07AX *Ostali intestinalni antiinfektivi*

A07AX03 nifuroksazid

Doziranje: simptomatska terapija akutne dijareje (najčešće bakterijskog porijekla, bez invazivnih simptoma (pogoršanje opštег stanja, groznica, znakovi intoksikacije): odrasli, 4 puta po 200 mg; djeca starija od 6 god, 3-4 puta po 200 mg; oralna suspenzija: djeca starija od 2 god, 3 puta dnevno po 5 ml, odrasli 4 puta dnevno po 5 ml; terapija ne isključuje dijetetski režim i rehidrataciju; trajanje liječenja se ograničava na 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENTEROFURYL - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 8 kapsula, tvrdih (1 PVC/AI blister), u kutiji

Rp oralna suspenzija [200 mg/5 mL] 1 smeđa staklena boca sa 90 ml oralne suspenzije i plastična odmjerena kašika, u kutiji

ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D.

BRp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 12 kapsula, tvrdih (2 AI/PVC blistera sa po 6 kapsula, tvrdih), u kutiji

LAXID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 AI/PVC blistera sa po 10 kapsula) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera sa po 10 kapsula) u kutiji

Rp oralna suspenzija [200 mg/5 mL] 1 staklena boćica sa 90 ml oralne suspenzije i plastična graduirana dozirna čašica, u kutiji

NIFUROKSAZID ALKAЛОID - ALKAЛОID AD SKOPJE

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp oralna suspenzija [200 mg/5 mL] 1 staklena boćica sa 90 ml oralne suspenzije i plastična graduirana dozirna čašica, u kutiji

A07B Intestinalni adsorbensi

A07BA Preparati medicinskog uglja

A07BA01 aktivni medicinski ugali

Doziranje: dijareja i nadostot: tablete, odrasli i djeca preko 12 god. 4-7 tableta razmućenih u vodi ili čaju 3-4 puta dnevno nakon jela; pedijatrijska populacija, 2-4 tablete razmućene u vodi ili čaju, 1-2 puta na dan nakon jela; ne preporučuje se djeci mlađoj od 3 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CARBOMED - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp tableta za oralnu suspenziju [150 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera PVC/PVDC/Al po 15 tableta), u kutiji

A07D Antipropulzivi

A07DA Antipropulzivi

A07DA03 loperamid

Doziranje: akutna dijareja: oralno, odrasli i djeca starija od 17 god. početna doza 2-4 mg, nastaviti davati 2 mg nakon svake neformirane stolice do 5 dana; ubičajena doza 6-8 mg dnevno; maks. 10 mg dnevno; simptomatsko liječenje akutnih epizoda proljeva pri sindromu iritabilnog kolona u odraslih osoba starijih od 18 god: početna doza 4 mg, a zatim nastaviti dozom od 2 mg nakon svake neformirane stolice, maks. 12 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

BRp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC blister po 10 kapsula), u kutiji

A07E Intestinalni antiinflamatori lijeekovi

A07EA Korikosteroidi za lokalnu primjenu

A07EA06 budesonid

Doziranje: blagi do umjereni napadi Kronove bolesti koja pogoda ileum ili uzlavni dio debelog crijeva: odrasli preko 18 god, 3 mg 3 puta dnevno prije jela; autoimuni hepatitis, za indukciju remisije: 3 mg 3 puta dnevno; za održavanje remisije: 3 mg 2 puta dnevno (ujutro i uveče); mikroskopski kolitis: za indukciju remisije 9 mg jednom dnevno (ujutro), održavanje remisije 6 mg jednom dnevno (ujutro) ili naizmjenično 6 mg jednom dnevno-

ujutro i 3 mg jednom dnevno ujutro, što odgovara prosječnoj dnevnoj dozi budesonida 4,5 mg dnevno; tablete sa produženim oslobađanjem-*ulcerozni kolitis i mikroskopski kolitis*: za indukciju remisije 1 tbl. od 9 mg tokom najviše 8 sedmica

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUDOSAN - DR FALK PHARMA GMBH

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 100 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (10 Al/PVC/PVDC blistera po 10 kapsula), u kutiji

CORTIMENT MMX - COSMO S.P.A.

Rp tableta s produženim oslobađanjem [9 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 poliamid/aluminij/PVC-aluminij blistera sa po 10 tableta), u kutiji

A07EC Aminosalicilna kiselina i slični preparati

A07EC01 sulfasalazin

Doziranje: terapija akutnog napada umjerene blagog i umjereno jakog ulceroznog kolitisa, aktivna Crohnova bolest: odrasli, akutni napad, 1-2 g 4 puta dnevno do postizanja remisije (ukoliko je neophodno, kortikosteroidi se takođe mogu dati), smanjiti na dozu održavanja 500 mg 4 puta dnevno, djeca starija od 2 god, akutni napad 40-60 mg sulfasalazina na kg tjelesne mase dnevno, smanjiti na dozu održavanja 20-30 mg sulfasalazina na kg tjelesne mase dnevno; aktivni reumatoidni artritis: odrasli, početi sa 500 mg dnevno, povećavati postepeno po 500 mg svake nedelje, povećati na 2-3 g dnevno u podijeljenim dozama

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SALAZOPYRIN EN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 gastrorezistentnih tableta (1 HD polietilen bočica), u kutiji

SULFASALAZIN KRKA EN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 50 gastrorezistentnih tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

A07EC02 mesalazin

Doziranje: terapija blagog do umjereno ulceroznog kolitisa i održavanje remisije: tablete, 0,5-1,5 g 3 puta dnevno; održavanje, 0,5 g 3 puta dnevno; djeca iznad 6 godina i starija (tjelesne mase preko 40 kg): akutni napad 30 – 50 mg mesalazina po kg tjelesne težine dnevno u podijeljenim dozama, maks. doza: 75 mg/kg/dan; održavanje remisije, 15 – 30 mg/kg tjelesne težine dnevno u podijeljenim dozama; rektalna suspenzija, akutni napad, odrasli 1 g uveče pred spavanje; supozitorije 500 mg, akutni napad koji zahvata rektum, sigmoidni kolon i silazni dio kolona, rektalno, odrasli i djeca preko 15 god, 0,5-1 g 2-3 puta dnevno, dozu podešavati prema odgovoru; djeca 12-15 god, akutni napad 1 g dnevno tokom 2-4 nedelje; doza održavanja 1 g dnevno; supozitorije 1 g, odrasli preko 18 god, akutni napad koji zahvata rektum, rektalno 1 g dnevno, najbolje uveče pred spavanje; granule, akutni napad 1,5-3 g jednom dnevno (najbolje ujutro) ili 0,5-1 g 3 puta dnevno; održavanje 0,5 g 3 puta dnevno; djeca 5-18 god, tjelesne mase niže od 40 kg, akutni napad, 10-20 mg/kg 3 puta dnevno, tjelesne mase preko 40 kg 1-2 g dnevno, ukupna dnevna doza može se alternativno dati u 3 ili 4 podijeljene doze; djeca 5-18 god, održavanje remisije, djeca tjelesne mase manje od 40 kg, 7,5 mg-15 mg 2 puta dnevno; ukupna dnevna doza alternativno se može dati u 3 podijeljene doze, tjelesne mase preko 40 kg, 2 g jednom dnevno; Chronova bolest: tablete sa produženim oslobađanjem, individualno doziranje, do 4 g dnevno u dvije ili tri podijeljene doze kod

aktivne bolesti i kod terapije održavanja; tablete sa trenutnim oslobađanjem, kod aktivne bolesti 1,5 do 4,5 g u 3 podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

PENTASA - FERRING PHARMACEUTICALS BV

Rp čepić [1 g/1 čepić] 28 čepića (4 Al/AI - blistera po 7 čepića), u kutiji

Rp granule sa prođušenim oslobađanjem [2 g/1 kesica] 60 kesica sa po 2 g granula sa prođušenim oslobađanjem, u kutiji

Rp rektalna suspenzija [1 g/100 mL] 7 polietilenskih bočica sa po 100 ml rektalne suspenzije i aplikatorom u AI vrećici, u kutiji

Rp tableta s prođušenim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 100 tableta sa prođušenim oslobađanjem (10 Al/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

SALMIMET - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 gastrorezistensnih tableta (10 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji

SALOFALK - DR FALK PHARMA GMBH

Rp gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 gastrorezistentnih tableta (10 PVC/PDVC/AI - blister po 10 tableta), u kutiji

Rp gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 50 gastrorezistentnih tableta (5 PVC/PDVC/ AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp gastrorezistentne granule [1.5 g/1 kesica] 35 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrorezistentne granule [1000 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrorezistentne granule [1000 mg/1 kesica] 50 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrorezistentne granule [3 g/1 kesica] 20 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrorezistentne granule [500 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp rektalna suspenzija [4 g/60 mL] 7 klizmi po 60 ml rektalne suspenzije u kutiji

Rp supozitorija [1 g/1 supozitorija] 30 supozitorija (3 PVC/PE blistera po 10 supozitorija), u kutiji

Rp supozitorija [500 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE blister folije po 5 supozitorija), u kutiji

Rp supozitorija [500 mg/1 supozitorija] 30 supozitorija (6 PVC/PE blister folija po 5 supozitorija), u kutiji

A07F Antidijaroici - mikroorganizmi

A07FA Antidijaroici – mikroorganizmi

A07FA spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne

Doziranje:

lječenje i profilaksa poremećaja crijevne mikroflore (dismikrobizma) i posljedičnih endogenih avitaminosa, adjuvantni tretman u regenerisanju crijevne mikroflore nakon lječenja antibioticima i hemoterapijskim agensima, akutni i hronični gastrointestinalni poremećaji kod beba u vezi sa intoksikacijom ili poremećajem crijevne mikroflore (dismikrobizmom) i avitaminozom: odrasli, 2-3 boćice dnevno ili 2-3 kapsule na dan; djeca 1-2 boćice dnevno ili 1-2 kapsule na dan; bebe 1-2 boćice dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

BRp oralna suspenzija [2 gigaorganizmi/5 mL] 10 bočica po 5 ml oralne suspenzije, u kutiji

A07FA01 mlječno kiselinske bakterije

Doziranje: preventivna i pomoćna terapija kod dijareje, meteorizma i drugih probavnih poremećaja izazvanih narušavanjem ravnoteže crijevne mikroflore (virusne i bakterijske infekcije GIT-a, liječenja antibioticima širokog spektra, zračenja abdominalnih i zdjeličnih organa); Linex, odrasli i djeca starija od 12 god. 3 puta dnevno po 2 kapsule; djeca 2-12 god. 3 puta dnevno po 1-2 kapsule; dojenčad i djeca do 2 god. 3 puta dnevno po 1 kapsula; Linex forte, odrasli i djeca starija od 12 god. 1-3 puta dnevno po 1 kapsula; djeca 2-12 god. 1-2 puta dnevno po 1 kapsula; dojenčad i djeca do 2 god. jedanput dnevno po 1 kapsula.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LINEX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

BRp kapsula, tvrda [12 megaCFU/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/Al blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji)

LINEX FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp kapsula, tvrda [2 megaCFU/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (2 Al/Al blistera po 7 kapsula, tvrdih), u kutiji

A07FA02 liofilizirana kultura *Saccharomyces boulardii*

Doziranje: prevencija i liječenje dijareje različitih etiologija: odrasli, 2 kapsule (kesice) dva puta dnevno; djeca starija od 3 god. 1 kapsula (kesica) dva puta dnevno; djeca mlađa od 3 god. 1 kapsula (kesica) dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ENTEROL - BIOCODEX**

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 10 kapsula, tvrdih u kutiji

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 30 kapsula, tvrdih, u kutiji

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 50 kapsula, tvrdih, u kutiji

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC-Al blistera sa 5 kapsula), u kartonskoj kutiji

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC-Al blistera sa po 5 kapsula), u kutiji

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 Al/PVC-Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji

BRp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/1 kesa] 10 kesica sa praškom za oralnu suspenziju, u kutiji

A09 DIGESTIVI, UKLJUČUJUĆI ENZIME

A09A Digestivi, uključujući enzime

A09AA Lijekovi sa enzymima

A09AA02 pankreatin

Doziranje: supstitucija pankreasnih enzima uslijed nedovoljnog lučenja ili potpunog odsustva egzokrine sekrecije parkreasa, kod insuficijencije egzokrinog parkreasa organskog porijekla (cistična fibroza): odrasli i djeca, 150-500 mg uz svaki obrok.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KREON 10000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

BRp gastrorezistentna kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 Al/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula (plastični HPDE - spremnik) u kutiji

MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG

BRp gastrorezistentna tableta [80 mg/1 tableta - 111,11 mg/1 tableta] 10 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta) u kutiji

BRp gastrorezistentna tableta [80 mg/1 tableta - 111,11 mg/1 tableta] 20 gastrorezistentnih tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG

BRp gastrorezistentna tableta [160 mg/1 tableta - 222,22 mg/1 tableta] 20 gastrorezistentnih tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

**A10 ANTIHIPERGLIKEMICI (LIJEKOVI ZA LIJEĆENJE
DIJABETESA)**

A10A Insulini i analozi

A10AB Insulini i analozi za injekciju kratkog djelovanja

A10AB01 insulin

Doziranje: svih tipova dijabetesa: individualno, vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GENSULIN R - BIOTON S.A.

Rp rastvor za injekciju [100 i.j./1 mL] 5 staklenih patrona za pen sa po 3 ml (1 blister sa 5 patrona), u kutiji

Rp rastvor za injekciju [100 i.j./1 mL] 10 ml rastvora za injekciju (1 bočica), u kutiji

HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp otopina za injekciju u ulošku [100 i.j./1 mL] 5 uložaka (staklo tipa I) po 3 ml otopine za injekciju (1 blister), u kutiji

INSUMAN RAPID SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [100 i.j./1 mL] 5 napunjenih penova po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

A10AB04 insulin lispro

Doziranje: svih tipova dijabetesa: individualno, vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HUMALOG - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp otopina za injekciju u ulošku [100 jedinica/1 mL] 5 uložaka po 3 ml
otopine za injekciju (u blister pakovanju), u kutiji

HUMALOG JUNIOR KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica (KwikPen) po 3 ml otopine, u kutiji

HUMALOG KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica (KwikPen) po 3 ml otopine, u kutiji

LYUMJEV - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml
otopine za injekciju, u kutiji

Rp otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica sa 3
ml otopine za injekciju ,u kutiji

Rp otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL] 5 staklenih uložaka sa 3 ml
otopine za injekciju, u kutiji

A10AB05 insulin aspart

Doziranje: *dijabetes mellitus*: individualno, vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FIASP FLEXTOUCH - NOVO NORDISK A/S**

Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [100 jedinica/1 mL] 5
napunjenih penova od 3 ml, u kutiji

NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S

Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [100 i.j./1 mL] 5 napunjenih
penova po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

A10AB06 insulin glulisin

Doziranje: *svi tipovi dijabetesa*: s.c. vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar

REGISTROVANI LIJEKOVI:**APIDRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

Rp rastvor za injekciju u patroni [100 jedinica/1 mL] 5 staklenih patrona
po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

APIDRA SOLOSTAR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [100 jedinica/1 mL] 5
napunjenih penova po 3 ml rastvora za injekciju - SoloStar u kutiji

**A10AC Insulini i analozi za injekciju, srednje dugog
djelovanja****A10AC01 insulin**

Doziranje: *svi tipovi dijabetesa*: individualno, vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GENSULIN N - BIOTON S.A.**

Rp suspenzija za injekciju [100 i.j./1 mL] 10 ml suspenzije za injekciju (1
bočica), u kutiji

Rp suspenzija za injekciju [100 i.j./1 mL] 5 staklenih patrona za pen sa
po 3 ml (1 blister sa 5 patrona), u kutiji

HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp suspenzija za injekciju u ulošku [100 i.j./1 mL] 5 uložaka (staklo tipa I) po 3 ml suspenzije za injekciju (1 blister), u kutiji

INSUMAN BASAL SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp suspenzija za injekciju u napunjrenom penu [100 i.j./1 mL] 5 napunjenih penova po 3 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

A10AD *Insulini i analogi za injekciju, srednje - ili dugog - djelovanja u kombinaciji sa insulinima kratkog djelovanja*

A10AD01 *insulin*

Doziranje: svi tipovi dijabetesa: individualno, vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GENSULIN M30 - BIOTON S.A.

Rp suspenzija za injekciju [100 i.j./1 mL] 10 ml suspenzije za injekciju (1 bočica), u kutiji

Rp suspenzija za injekciju [100 i.j./1 mL] 5 staklenih patrona za pen sa po 3 ml (1 blister sa 5 patrona), u kutiji

HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp suspenzija za injekciju u ulošku [100 i.j./1 mL] 5 staklenih uložaka sa 3 ml suspenzije za injekciju (u blister pakovanju), u kutiji

INSUMAN COMB 25 SOLOSTAR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

Rp suspenzija za injekciju u napunjrenom penu [100 i.j./1 mL] 5 napunjenih penova po 3 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

A10AD04 *insulin lispro*

Doziranje: svi tipovi dijabetesa: individualno, vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HUMALOG MIX 25 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp suspenzija za injekciju [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica (KwikPen) po 3 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

HUMALOG MIX 50 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp suspenzija za injekciju [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica (KwikPen) po 3 ml suspenzije za injekcije u kutiji

A10AD05 *insulin aspart*

Doziranje: svi tipovi dijabetesa: individualno, vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar; kombinovana primjena insulina i oralnih antidiabetika, u slučajevima kada nije postignuta adekvatna regulacija glikemije upotreboom samo oralnih antidiabetika: individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S

Rp suspenzija za injekciju u napunjrenom penu [100 i.j./1 mL] 5 napunjenih penova po 3 ml suspenzije, u kutiji

A10AD06 *insulin aspart, insulin degludek*

Doziranje: svi tipovi dijabetesa: s.c. doziranje individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RYZODEG - NOVO NORDISK A/S**

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [1.05 mg/1 mL+ 2.56 mg/1 mL] 5 napunjenih penova FlexTouch (3 ml rastvora u ulošku s klipom i čepom nalazi se u jednokratnom, višedožnom napunjrenom penu) u kutiji

A10AE Insulini i analozi za injekciju, dugog djelovanja**A10AE04 insulin glargin**

Doziranje: svi tipovi dijabetesa: individualno, vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ABASAGLAR - ELI LILLY EXPORT S.A.**

Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica (KwikPen) sa po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji

LANTUS - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

Rp rastvor za injekciju u patroni [3.6378 mg/1 mL] 5 patrona po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LANTUS SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih penova SoloStar za jednokratnu upotrebu sa po 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji

SEMGLEE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih penova sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

TOUJEO - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [300 jedinica/1 mL] 3 pena po 1,5 ml rastvora za injekciju

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [300 jedinica/1 mL] 5 penova po 1,5 ml rastvora za injekciju

A10AE05 insulin detemir

Doziranje: svi tipovi dijabetesa: individualno, vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LEVEMIR - NOVO NORDISK A/S**

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih penova (FlexPen) sa 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji

A10AE06 insulin degludek

Doziranje: dijabetes mellitus: odrasli, adolescenti i djeca preko 1 god, doziranje individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TRESIBA - NOVO NORDISK A/S**

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih penova (Flex Touch) po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

A10AE54 insulin glargin, liksisenatid

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2* kao dodatak dijeti i tjelesnoj aktivnosti u kombinaciji sa metforminom sa ili bez inhibitora SGLT-2: individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SULIQUA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

- Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [100 jedinica/1 mL+ 33 µg/1 mL] 3 napunjena pena sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji
Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [100 jedinica/1 mL+ 50 µg/1 mL] 3 napunjena pena sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

A10AE56 insulin degludek, liraglutid

Doziranje: *lječenje šećerne bolesti tipa 2 radi poboljšanja regulacije glikemije u kombinaciji s peroralnim lijekovima za snižavanje nivoa glukoze kada oni sami ne omogućavaju dovoljno dobru regulaciju glikemije, kao dodatak ishrani i vježbanju:* odrasli, s.c. inj. dodatak peroralnim lijekovima za snižavanje nivoa glukoze-preporučena početna doza 10 odmjernih koraka, najveća dnevna doza 50 odmjernih koraka; prelaz sa bazalnog insulina u tipu 2 šećerne bolesti koja nije kontrolisana oralnim antidiabeticima u kombinaciji sa bazalnim insulinom: odrasli, s.c. inj.-preporučena početna doza 16 odmjernih koraka jednom dnevno, podešavati prema odgovoru, maks. dozvoljena dnevna doza 50 odmjernih koraka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XULTOPHY - NOVO NORDISK A/S

- Rp rastvor za injekciju [100 jedinica/1 mL+ 3,6 mg/1 mL] 3 napunjene brizgalice sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

A10B Antihiperglikemici, isključujući insuline

A10BA Bigvanidini

A10BA02 metformin

Doziranje: *dijabetes melitus (tip 2);* može se primjenjivati kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidiabeticima ili insulinom: oralno, upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobođanjem, odrasli i djeca preko 10 god, počinje se sa 500 mg dnevno uz ili nakon doručka, tokom najmanje 1 sedmicu, zatim 500 mg uz ili nakon doručka i večere tokom najmanje 1 sedmice uz postepeno povećanje doze prema potrebi bolesnika; zatim 500 mg uz ili nakon doručka, ručka i večere; poslije 10 do 15 dana, dozu treba prilagoditi na osnovu mjerenja nivoa glukoze u krvi; uobičajena maksimalna preporučena dnevna doza je 2 g metformina, u podijeljenim dozama; oralno, upotrebljavajući tablete sa produženim oslobođanjem, početna doza 500 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 2 g jednom dnevno, dozu povećavati postepeno svakih 10-15 dana, dozu treba uzeti sa večernjim obrokom, alternativno povećati na 1 g dva puta dnevno, dozu treba uzeti uz obrok, alternativna doza se uzima ukoliko kontrola nije postignuta sa jednodnevnim režimom uzimanja; ukoliko kontrola i dalje nije postignuta, preći na tablete sa trenutnim oslobođanjem; *smanjenje rizika ili odlaganje pojave diabetes melitus tip 2:* tablete sa produženim oslobođanjem, odrasli početna doza 500 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na dozu do 2 g jednom dnevno, doza se povećava postepeno svakih 10-15 dana, doza se uzima uz večernji obrok

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AGLIKEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

ALKAFORMIN - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

FORDEX - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PE/PVDC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

GLIFOR - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PvDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (3 PVC/PvDC/AI blistera po 20 tableta) u kutiji

Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PvDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PvDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

GLUCOPHAGE - MERCK HEALTHCARE KGAA

Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/AI blistera po 15 film tableta),u kutiji

Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/AI blistera po 15 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/AI blistera po 15 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/AI blistera po 15 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/AI blistera po 15 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/AI blistera po 15 film tableta) u kutiji

GLUCOPHAGE XR - MERCK HEALTHCARE KGAA

- Rp tablet sa prođenim oslobađanjem [750 mg/1 tablet] 60 tablet sa prođenim oslobađanjem (4 PVC/PVDC/AI blistera) u kutiji
Rp tablet sa prođenim oslobađanjem [1000 mg/1 tablet] 30 tablet sa prođenim oslobađanjem (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet sa prođenim oslobađanjem [1000 mg/1 tablet] 60 tablet sa prođenim oslobađanjem (4 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tablet) u kutiji
Rp tablet sa prođenim oslobađanjem [500 mg/1 tablet] 30 tablet sa prođenim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tablet) u kutiji
Rp tablet sa prođenim oslobađanjem [500 mg/1 tablet] 60 tablet sa prođenim oslobađanjem (4 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tablet) u kutiji
Rp tablet sa prođenim oslobađanjem [750 mg/1 tablet] 30 tablet sa prođenim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tablet) u kutiji

GLUFORMIN 1000 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp filmom obložena tablet [1000 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (2 PVC/PVdC/AI neprovidna blistera po 15 tablet), u kutiji

GLUFORMIN 850 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp filmom obložena tablet [850 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (PVC/PVdC/AI neprovidna blistera po 15 tablet), u kutiji
Rp filmom obložena tablet [850 mg/1 tablet] 60 filmom obloženih tablet (3 PVC/PVdC/AI neprovidnih blistera po 20 tablet), u kutiji

METFORIX - VEFA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- Rp film tablet [850 mg/1 tablet] 100 film tablet (10 AL/PVC blistera po 10 tbl) u kutiji

METFORMIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp film tablet [850 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 PVC/PVDC/AL - blistera po 10 tablet), u kutiji

NATFORMIN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

- Rp filmom obložena tablet [1000 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (3 PVC /Aluminijski blister sa po 10 tablet) u kutiji
Rp filmom obložena tablet [500 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (3 PVC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp filmom obložena tablet [850 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (3 PVC/AI blister sa po 10 tablet)u kutiji

SIOFOR 1000 - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp film tablet [1000 mg/1 tablet] 30 film tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
Rp film tablet [1000 mg/1 tablet] 60 film tablet (4 PVC/AI blistera po15 tablet), u kutiji

SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp film tablet [500 mg/1 tablet] 60 film tablet (6 PVC/AI blistera sa 10 tablet) u kutiji

SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp film tablet [850 mg/1 tablet] 60 film tablet (4 PVC/AI blistera sa 15 tablet) u kutiji

TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tablet [500 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 Al/PVC - PVC/PVdC blistera po 10 film tablet), u kutiji

A10BB Sulfonamidi, derivati sulfoniluree**A10BB01 glibenklamid**

Doziranje: *dijabetes melitus (tip 2):* početna doza 2,5 - 5 mg dnevno sa ili neposredno poslije doručka, dozu podešavati prema odgovoru, maks. 15 mg dnevno; Maninil-početna doza 1,75-3,5 g dnevno, dozu postepeno povećavati u intervalima od nekoliko dana do 1 sedmice, maks. dnevna doza 10,5 g

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DIABOS - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji

GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

MANINIL 1,75 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp tablet [1.75 mg/1 tablet] 120 tablet u staklenoj bočici, u kutiji

MANINIL 3,5 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp tablet [3.5 mg/1 tablet] 120 tablet u staklenoj bočici, u kutiji

MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp tablet [5 mg/1 tablet] bezbojna staklena bočica sa 120 tablet, u kutiji

A10BB09 gliklazid

Doziranje: *dijabetes melitus (tip 2):* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, početi sa 40-80 mg dnevno, podešavati prema odgovoru, do 160 mg kao pojedinačna doza, uz doručak; više doze uzimati podijeljeno; maks. 320 mg dnevno; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, početna doza 30 mg dnevno uz doručak; podešavati prema odgovoru svake 4 nedjelje (nakon 2 nedjelje ukoliko nema smanjenja vrijednosti glukoze u krvi); maks. 120 mg dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DIAPREL MR - LES LABORATOIRES SERVIER**

Rp tablet sa prilagođenim oslobađanjem [60 mg/1 tablet] 30 tablet sa prilagođenim oslobađanjem (2 blistera po 15 tablet) u kutiji

GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tablet sa modifikovanim oslobađanjem [30 mg/1 tablet] 30 tablet sa modifikovanim oslobađanjem (2 OPA/AI/PVC//AI blistera po 15 tablet) u kutiji

Rp tablet sa modifikovanim oslobađanjem [30 mg/1 tablet] 60 tablet sa modifikovanim oslobađanjem (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 15 tablet) u kutiji

GLICLADA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tablet sa prilagođenim oslobađanjem [60 mg/1 tablet] 30 tablet sa prilagođenim oslobađanjem (2 (OPA/AI/PVC-AI blistera sa po 15 tablet) u kutiji

GLIORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp tablet [80 mg/1 tablet] 30 tablet (3 blistera od ALU/PVC trake i tvrde PVC trake sa po 10 tablet), u kutiji

A10BB12 glimepirid

Doziranje: *dijabetes melitus (tip 2):* početna doza 1 mg dnevno, podešavati prema odgovoru u intervalu od 1-2 nedjelje po 1 mg; ubočajeno maks. 4 mg dnevno (izuzetno

se može uzeti do 6 mg dnevno; lijek se uzima neposredno prije ili sa prvim glavnim obrokom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMARYL - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

- Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/AI - blister sa 30 tablet) u kutiji
Rp tablet [2 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet) u kutiji
Rp tablet [3 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet) u kutiji

DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blister po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [2 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [3 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [4 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

GLIMEPIRID HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
Rp tablet [2 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
Rp tablet [3 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
Rp tablet [4 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji

MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI blistera po 15 tablet), u kutiji

MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tablet [2 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI blistera po 15 tablet), u kutiji

MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tablet [3 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI blistera po 15 tablet), u kutiji

TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/PVDC/AI blister sa 30 tablet), u kutiji
Rp tablet [2 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/PVDC/AI blister sa 30 tablet), u kutiji
Rp tablet [3 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/PVDC/AI blister sa 30 tablet), u kutiji

A10BD Kombinacije oralnih antihiperglikemika

A10BD07 metformin, sitagliptin

Doziranje: dijabetes melitus tip 2 koji se ne može kontrolisati samo metforminom ili metforminom u kombinaciji bilo sa sulfonylureom ili pioglitazonom ili insulinom: odrasli, jedna tabletta 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALUXERIN PLUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56
 filmom obloženih tableta (4 OPA/AI/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56
 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 14 tableta) u kutiji

DOLISTA DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/PVDC-aluminijum blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/PVDC-aluminijum blistera sa po 15 tableta), u kutiji

GITAS PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56
 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56
 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji

JANUMET - MERCK SHARP & DOHME BV

- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56
 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

MAYMETSI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56
 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/PE/PVC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60
 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVDC/PE/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56
 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/PE/PVC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60
 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVDC/PE/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

SITABEL MET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56
 filmom obloženih tableta (8 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56
 filmom obloženih tableta (8 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji

A10BD08 metformin, vildagliptin

Doziranje: dijabetes melitus tip 2 koji se ne može kontrolisati samo metforminom ili metforminom u kombinaciji sa derivatima sulfoniluree ili insulinom: odrasli preko 18 god. 1 tableta dva puta dnevno (doza se određuje na osnovu važeće doze metformina)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EUCREAS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PCTFE/PVC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PCTFE/PVC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji

**INDIVIL MET - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA**

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 mtableta] 60 film tableta (6 OPA/AI/PVC-AI blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 mtableta] 60 film tableta (6 OPA/AI/PVC-AI blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

A10BD13 alogliptin, metformin

Doziranje: dijabetes melitus tip 2 koji nije adekvatno kontrolisan samim metforminom ili metforminom u kombinaciji ili sa pioglitazonom ili insulinom: oralno, odrasli 1 tabletu 2 puta dnevno, rukovodeći se trenutnom dozom metformina

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VIPDOMET - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG

- Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 1000 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PCTFE/PVC blistera sa protisnom Al folijom sa po 14 film tableta) u kutiji
Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 850 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PCTFE/PVC blistera sa protisnom Al folijom sa po 14 film tableta) u kutiji

A10BH Inhibitori dipeptidil peptidaze 4 (DPP-4)

A10BH01 sitagliptin

Doziranje: dijabetes melitus-tip 2 kao monoterapija (ukoliko metformin nije prikladan) ili u kombinaciji sa drugim lijekovima koji snižavaju nivo šećera u krvi (uključujući insulin), ukoliko postojeća terapija ne uspijeva postići adekvatnu glikemijsku kontrolu: 100 mg jednom dnevno, za više informacija o upotrebi sa drugim antidijabeticima, konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp filmom obložena tableta [113,37 mg/1 tableta] 30 filmom obložena tableta (3 OPA/ AI /PVC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [113,37 mg/1 tableta] 30 filmom obložena tableta (3 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [28,343 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC AI blister) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [28,343 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 10 tableta) u kutiji

ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp filmom obložena tableta [56,685 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC AI blistera po 10 tableta) u kutiji

ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp filmom obložena tableta [56,685 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta) u kutiji

DOLISTA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC - aluminijum blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-aluminijum blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-aluminijum blistera sa po 10 tableta), u kutiji

GITAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AL blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC//AL blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC//AL blister), u kutiji

GLYSITA - PHARMADOX HEALTHCARE LTD , KW20A KORDIN INDUSTRIAL PARK, PAOLA PL3000, MALTA

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 providna PVC/PE/PVdC-aluminijumsko blister pakovanje sa po 14 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 providna PVC/PE/PVdC-aluminijumsko blister pakovanje blistera sa po 14 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 providna PVC/PE/PVdC -aluminijumsko blister pakovanje sa po 14 film tableta) u kutiji

JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 14 tableta), u kutiji

MAYSIGLU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC7/AI blister sa po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blister sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 15 tableta) u kutiji

SITABEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

A10BH02 vildagliptin

Doziranje: *dijabetes melitus-tip 2 kao monoterapija* (kada je primjena metformina neodgovarajuća) ili *u kombinaciji sa drugim antidiabetičicima (uključujući insulin)* ukoliko se sa postojećom terapijom nije postigla odgovarajuća kontrola glikemije: oralno, odrasli 50 mg 2 puta dnevno, ujutru i uveče, smanjiti na 50 mg jednom dnevno ujutro kada se uzima u kombinaciji sa sulfonilureom; za više informacija konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AGNIS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tablet [50 mg/1 tablet] 30 tablet (3 oPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [50 mg/1 tablet] 60 tablet (6 oPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp tablet [50 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PA/AI/PVC//AI - blistera po 14 tablet) u kutiji

GLYPIVILO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tablet [50 mg/1 tablet] 30 tablet (2 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 15 tablet), u kutiji

INDIVIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp tablet [50 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [50 mg/1 tablet] 60 tablet (6 OPA/AI/PVC//AI blistera sa 10 tablet), u kutiji

NORMAVIL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tablet [50 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/AI blister sa 10 tablet), u kutiji

VILDABET - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp tablet [50 mg/1 tablet] 28 tablet (2 AI/AI blistera sa po 14 tablet), u kutiji
Rp tablet [50 mg/1 tablet] 56 tablet (4 AI/AI blistera sa po 14 tablet), u kutiji

A10BH04 alogliptin

Doziranje: *dijabetes melitus tipa 2, u kombinaciji s drugim lijekovima za snižavanje glukoze uključujući insulin: odrasli, 25 mg jedanput na dan, za više informacija o upotrebi sa drugim antidiabetičicima-konsultovati literaturu proizvoda*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VIPIDIA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG

- Rp film tablet [12.5 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 blistera po 14 tablet), u kutiji
Rp film tablet [25 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 blistera po 14 tablet), u kutiji

A10BJ Analozi glukagonu sličnog peptida-1 (GLP-1)

A10BJ02 liraglutid

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2 (monoterapija (ukoliko je primjena metformina neodgovarajuća), ili u kombinaciji sa drugim antidiabetičicima): s.c. odrasli i djeca starija od 10 god. početna doza 0,6 mg jednom dnevno, povećati nakon najmanje 1 nedjelje na 1,2 mg jednom dnevno, dalje povećavati ukoliko je neophodno nakon najmanje 1 nedjelje*

na maks. 1,8 mg jednom dnevno, za informacije o primjeni sa drugim antidiabeticima konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VICTOZA - NOVO NORDISK A/S

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [6 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa uloškom po 3 ml rastvora za injekciju

A10BJ03 liksisenatid

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2 u kombinaciji sa drugim oralnim hipoglikemicima i/ili insulinom, zajedno sa dijetom i vježbanjem: početna doza 10 mcg jednom dnevno, unutar sat vremena prije bilo kojeg dnevnog obroka, 14 dana, a nakon toga povećanje doze na 20 mcg od 15.-og dana terapije.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LYXUMIA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [10 µg/0.2 mL+ 20 µg/0.2 mL]
1 zeleni napunjeni pen sa po 3 ml rastvora za injekciju (po 14 doza od 10 µg) i 1 ljubičasti napunjeni pen sa po 3 ml rastvora za injekciju (po 14 doza od 20 µg), u kutiji

Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [20 µg/0.2 mL] 2 ljubičasta napunjena pena po 3 ml rastvora za injekciju (sa 14 doza od 20 µg), u kutiji

A10BJ05 dulaglutid

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2 kao monoterapija ukoliko metformin nije prikladan: s.c. odrasli 0,75 mg jednom nedjeljno; dijabetes melitus tip 2 u kombinaciji sa insulinom ili drugim antidiabeticima (ukoliko se sa postojećom terapijom ne postiže adekvatna kontrola glikemije): odrasli 1,5 mg jednom nedjeljno; po potrebi dozu povećati na 3 mg jedanput nedjeljno nakon najmanje 4 nedjelje; zatim po potrebi povećati na 4,5 mg jednom nedjeljno nakon naredne 4 nedjelje; za potencijalno osjetljive pacijente može se razmotriti početna doza od 0,75 mg jedanput nedjeljno; maksimalno 4,5 mg nedjeljno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRULICITY - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp otopina za injekciju [0.75 mg/0.5 mL] 4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji

Rp otopina za injekciju [1.5 mg/0.5 mL] 4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji

Rp otopina za injekciju [3 mg/0.5 mL] 4 napunjene staklene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji

Rp otopina za injekciju [4,5 mg/0.5 mL] 4 napunjene staklene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji

A10BJ06 semaglutid

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2 (monoterapija (ukoliko je metformin neodgovarajući) ili u kombinaciji sa drugim antidiabeticima): s.c.inj. odrasli, početna doza 0,25 mg jednom nedjeljno, zatim povećati na 0,5 mg jednom nedjeljno nakon najmanje 4 nedjelje, zatim povećati ukoliko je neophodno na 1 mg jednom nedjeljno, za informacije o upotrebi sa drugim antidiabeticima, konsultovati literaturu proizvoda; oralno, početna doza 3 mg jednom dnevno tokom jednog mjeseca, zatim povećati na 7 mg tokom najmanje jednog mjeseca, zatim po potrebi povećati na 14 mg jednom dnevno; maks. preporučena jednokratna doza je 14 mg dnevno; uzimanje dvije tablete od 7 mg radi postizanja efekta doze od 14 mg nije ispitano i stoga se ne preporučuje*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OZEMPIC - NOVO NORDISK A/S

- Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [1,34 mg/1 mL] 1 unaprijed napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus
Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [1,34 mg/1 mL] 1 unaprijed napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus
Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [1,34 mg/1 mL] 1 unaprijed napunjeni pen sa 3 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus

RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S

- Rp tableta [14 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S

- Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S

- Rp tableta [7 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

A10BK Inhibitori natrijum-glukoza co-transportera 2 (SGLT2)

A10BK03 empagliflozin

Doziranje: dijabetes melitus tip 2 kao monoterapija (ukoliko je metformin neodgovarajući); dijabetes melitus tip 2 u kombinaciji sa insulinom ili drugim antidijadijeticima (ukoliko se sa postojećom terapijom ne postiže adekvatna kontrola glikemije): oralno, odrasli 18-84 god. 10 mg jednom dnevno, povećati na 25 mg jednom dnevno ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi; simptomatska hronična srčana insuficijencija: 10 mg jedanput dnevno; hronična bubrežna bolest: 10 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

JARDIANCE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 filmom obloženih tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

A11 VITAMINI

A11A Multivitamini, kombinacije

A11AA Multivitamini sa mineralima

A11AA02 askorbinska kiselina, folna kiselina, fosfor, holekalciferol, kalcijum-hidrgenosfat, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12

Doziranje: povećana potreba za vitaminima i kao dodatak nepotpunoj ishrani: djeca u dobi 4-6 god, 1 obloženu tbl. 4 ili 5 puta dnevno rastopiti u ustima; djeca u dobi 7-14 god. 1 obloženu tbl. 5-7 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- BRp obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 0.04 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 80 i.j./1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta+ 1.2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 0.3 mg/1 tableta+ 600 i.j./1 tableta+ 0.3 mg/1 tableta+

0.25 mg/1 tableta+ 0.2 µg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji

A11AA03	askorbinska kiselina, bakar, cijanokobalamin, cink, folna kiselina, fosfor, gvožđe (II)-fumarat, holekalciferol, kalcijum-hidrogenfosfat, kalcijum-pantotenat, magnezijum, mangan, molibden, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin E
----------------	--

Doziranje: *povećana potreba za vitaminima i kao dodatak nepotpunoj ishrani:* odrasli, jednom dnevno 1 plava tabletta i 1 crvena tabletta

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp	obložena tabletta [60 mg/1 tabletta+ 1 mg/1 tabletta+ 3 µg/1 tabletta+ 3 mg/1 tabletta+ 0.4 mg/1 tabletta+ 12 mg/1 tabletta+ 10 mg/1 tabletta+ 200 i.j./1 tabletta+ 15 mg/1 tabletta+ 5 mg/1 tabletta+ 20 mg/1 tabletta+ 1 mg/1 tabletta+ 0.1 mg/1 tabletta+ 13 mg/1 tabletta+ 2 mg/1 tabletta+ 5000 i.j./1 tabletta+ 1.2 mg/1 tabletta+ 1 mg/1 tabletta+ 10 mg/1 tabletta] 40 obloženih tabletta (20 crvenih vitaminskih i 20 plavih mineralnih tabletta u AI// PVC/PVDC/PVC blisteru), u kutiji
-----	---

A11B Multivitamini, monokomponentni

A11BA Multivitamini, monokomponentni

A11BA	askorbinska kiselina, dekspantenol, holekalciferol, nikotinamid, piridoksin, retinol, tiamin, vitamin B12, vitamin B2
--------------	--

Doziranje: *povećana potreba za vitaminima i kao dodatak nepotpunoj ishrani:* djeca u dobi 1-3 god. 1 mjerna kašika (5 ml) sirupa dva puta dnevno; djeca u dobi 4-6 god. 1 mjerna kašika (5 ml) sirupa 3 puta dnevno; djeca u dobi 7-14 god. 1 mjerna kašika (5 ml) sirupa 3-4 puta dnevno; sirup se daje poslije obroka u mjernoj kašičici ili pomiješan s čajem, sokom ili voćnom kašicom

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp	sirup [50 mg/5 mL+ 2 mg/5 mg+ 100 i.j./5 mL+ 5 mg/5 mL+ 0.6 mg/5 mL+ 900 i.j./5 mL+ 1 mg/5 mg+ 1 µg/5 mL+ 1 mg/5 mL] Staklena bočica (plastični zatvarač, plastična mjerna kašikica) sa 150 mL sirupa, u kutiji
-----	---

A11C Vitamin A, vitamin D, uključujući i njihove kombinacije

A11CB Vitamin A i D u kombinaciji

A11CB ergokalciferol, vitamin A

Doziranje: *prevencija stanja koja se karakterišu deficitom vitamina A i/ili D:* djeca do 6 mjeseci, 1 kap na dan, samo po preporuci pedijatra; djeca 6 mjeseci-5 god, 2 kapi na dan, starija djeca i odrasli, 2-3 kapi na dan; trudnice i dojilje, 2-3 kapi na dan, samo po preporuci liječnika; stariji od 60 god, 3-4 kapi na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VITAMIN AD - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp	oralne kapi, rastvor [5000 i.j./1 mL+ 22522 i.j./1 mL] 1 staklena bočica sa 10 mL oralnih kapi, rastvora, u kutiji
----	--

A11CC Vitamin D i analozi

A11CC03 alfakalcidol

Doziranje: stanja u kojima postoji poremećaj metabolizma kalcijuma (renalna osteodistrofija, hiperparatiroidizam (sa bolešću kostiju), hipoparatiroidizam, nutrički i malapsorpcijski rahič i osteomalacija, rahič ovisan o vitminu D i osteomalacija, hipofosfatemski rahič rezistentan na vitmin D i osteomalacija, osteoporozu u postmenopauzi, osteoporozu povezana sa liječenjem glukokortikoidima): oralno, odrasli početi sa 1 mcg dnevno, stariji 0,5 mcg dnevno, djeca tjelesne težine manje od 20 kg 0,05 mcg/kg/dan, djeca tjelesne težine veće od 20 kg 1 mcg/dan, za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALPHA D3 - ANDERSONBRECON (UK) LIMITED

Rp kapsula, meka [0,25 µg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (1 polipropilenska bočica) u kutiji

A11CC04 kalcitriol

Doziranje: oralno, renalna osteodistrofija, početna doza 250 nanograma dnevno, ili svakog drugog dana (kod pacijentata sa normalnom ili tek neznatno smanjenom plazma koncentracijom kalcijuma), povećavati ukoliko je potrebno u koracima od 250 nanograma u intervalima od 2-4 sedmice; uobičajena doza 0,5 -1 mikrograma dnevno; ustanovljena postmenopausalna osteoporozu, 250 nanograma dva puta dnevno (praćenje plazma koncentracije kalcijuma i kreatinina, konsultovati literaturu proizvoda).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROCALTROL - ATNAHS PHARMA UK LIMITED

Rp kapsula, meka [0.25 µg/1 tabletu] 100 kapsula, mekih (10 opalescentnih PVC blistera po 10 kapsula), u kutiji

A11CC05 holekalciferol

Doziranje: Plivit D3 - prevencija rahiča u dojenčadi i male djece, nadoknada povećanih potreba u trudnica i dojilja: oralno, dojenčad u toku prve god. života: 2-5 kapi (400-1000 i.j.) dnevno, prema preporuci lijekara; djeca starija od jedne god, trudnice i dojilje: 2 kapi (400 i.j.) dnevno; prevencija osteoporoze: 2-5 kapi dnevno se uzimaju u kašićici soka ili mlijeka (jedna kap sadrži približno 200 i.j. holekalciferola); manjak vitamina D: dojenčad u toku prve god. života: 2-5 kapi (400-1000 i.j.) dnevno, prema preporuci lijekara; djeca starija od jedne god i adolescenti do 18 god. 3-5 kapi (600 - 1000 i.j.) dnevno u zavisnosti od preporuke lijekara; **Devit-3:** nedostatak vitamina D, održavanje nivoa vitamina D, profilaksu nedostatka vitamina D: oralno, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda; **nedostatak vitamina D kod pacijentata sa poremećajima u apsorpciji u probavnom sistemu:** i.m. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda; **Oleovit D3 - sprečavanje i liječenje nedostatka vitamina D;** liječenje rahiča; kao pomoć specifičnoj terapiji osteoporoze kod pacijentata koji su izloženi riziku od nedostatka vitamina D: oralno, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda; **Vitamin D3 Krka:** oralno, sprečavanje manjka vitamina D kod djece starije od 6 god, adolescenta i odraslih s prepoznatim visokim rizikom: 1 tbl. dnevno; liječenje manjka vitamina D kod adolescentata i odraslih: početno liječenje 6-12 nedjelja, adolescenti 2 tbl. dnevno, odrasli 4 tbl. dnevno; doza održavanja, adolescenti 1 tbl. dnevno, odrasli, 2 tbl. dnevno; dodatak specifičnom liječenju osteoporoze kod odraslih s manjkom vitamina D ili prepoznatim visokim rizikom od manjka vitamina D: 1 tbl. dnevno; **Dibase:** za indikacije i doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEVIT-3 - DEVA HOLDING A.S.**

Rp oralne kapi, rastvor [50000 i.j./15 mL] 1 bočica sa 15 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [300000 i.j./1 mL] 1 ampula sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

DIBASE 1.000 I.J. - ABIOGEN PHARMA S.P.A.

BRp kapsula, tvrda [1000 i.j./1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

DIBASE 2.000 I.J. - ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Rp kapsula, tvrda [2000 i.j./1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

DIBASE 25.000 I.J - ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Rp kapsula, tvrda [25000 i.j./1 kapsula] 12 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 4 kapsule), u kutiji

DIBASE 6.000 I.J. - ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Rp kapsula, tvrda [6000 i.j./1 kapsula] 12 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 4 kapsule), u kutiji

OLEOVIT D3 - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

Rp oralne kapi, rastvor [14400 i.j./1 mL] 12,5 ml oralnih kapi, rastvora u staklenoj bočici, u kutiji

PLIVIT D3 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp oralne kapi, otopina [4000 i.j./1 mL] staklena bočica sa ugrađenom kapaljkom i sa 10 mL oralnih kapi, otopine, u kutiji

VITAMIN D3 KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp tableta [1000 i.j./1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

BRp tableta [1000 i.j./1 tableta] 60 tableta (6 OPA/AI/PVC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

A11D *Vitamin B1 monokomponentni i u kombinaciji sa vitaminima B6 i B12*

A11DA *Vitamin B1, monokomponentni*

A11DA01 tiamin

Doziranje: prevencija i terapija poremećaja uzrokovanih deficitom tiamina (Wernicke-ova encefalopatija, sindrom „beri-beri“ i druga stanja udružena sa deficitom tiamina): odrasli, terapijske doze kod deficitata tiamina su 100-200 mg dnevno; u nekim slučajevima gdje su neophodne veće doze primjenjuje se i do 1000 mg/prvih 12 h.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VITAMIN B1 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 50 ampula po 1 ml rastvora za injekciju (10 PVC - uložaka po 5 ampula), u kutiji

A11DB *vitamin B1 u kombinaciji sa vitaminom B6 i/ili vitaminom B12*

A11DB cijanokobalamin, piridoksin, tiamin

Doziranje: sistemske neurološke bolesti izazvane dokazanom deficijencijom vitamin B1, B6 i B12: akutna terapija 1 inj. jednom dnevno, kod blažih oblika 1 inj. 2-3 puta nedjeljno; tablete, 1 tbl. dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

ZU rastvor za injekciju [1 mg/2 mL+ 100 mg/2 mL+ 100 mg/2 mL] 5 ampula sa po 2 mL rastvora za injekciju, u kutiji

PRONERV - G.L. PHARMA GMBH

Rp film tableta [0,2 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 100 mg/1 mtableta] 20 film tableta (2 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [0,2 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

A11DB benfotiamin, piridoksin

Doziranje: neurološka oboljenja uslijed deficitita vitamina B1 i B6: 3 puta dnevno po 1 tabletu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MILGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 60 obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

A11E *Vitaminii B-kompleksa, uključujući kombinacije*

A11EA *Vitaminii B-kompleksa*

A11EA cijanokobalamin, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin

Doziranje: prevencija hipovitaminoze i liječenje hipovitaminoze i avitaminoze; povećana potrošnja vitamina B-grupe; poremećena apsorpcija kod pacijenata sa bolestima probavnog sistema i jetre; beri-beri, neuralgija, polineuritis, neurodermatoza: odrasli, 1 do 2 obložene tablete 2 do 3 puta na dan; djeca od 5 do 14 godina, 1 obložena tableta jednom dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

B-COMPLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp filmom obložena tableta [1 µg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [1 µg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC/PVC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji

PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp film tableta [1 µg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

A11EA cijanokobalamin, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, tiamin, vitamini B-kompleksa

Doziranje: teži oblici nedostatka vitamina grupe B, potpuna parenteralna ishrana, posljedice hroničnog alkoholizma, polineuritis i ishialgija: odrasli, i.m. i.i.v. 1 do 2 ampule, 1 do 2 puta dnevno, ili 1 do 4 ampule dnevno, lagano i.v. (u toku 10 min.) ili infuzijom na kap; djeca: individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BEVIPLEX - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU liofilizat za rastvor za injekciju [0.004 mg/1 viala+ 10 mg/1 viala+ 100 mg/1 viala+ 8 mg/1 viala+ 40 mg/1 viala+ 4 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa gumenim zatvaračem i flip kapicom, u kutiji

A11G **Vitamin C (askorbinska kiselina), uključujući kombinacije**

A11GA **Vitamin C (askorbinska kiselina), monokomponentni**

A11GA01 **askorbinska kiselina**

Doziranje: profilaksika i terapija skorbuta; odrasli, profilaksa 200-500 mg dnevno, terapija 0,5-1 g; djeca, profilaksa 30 mg dnevno, terapija 100-300 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VITAMIN C GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [500 mg/5 mL] 50 staklenih ampula sa po 5 ml rastvora za injekciju (10 PVC nosača po 5 ampula), u kutiji

A11H **Ostali monokomponentni vitaminski preparati**

A11HA **Ostali monokomponentni vitaminski preparati**

A11HA02 **piridoksin**

Doziranje: deficit piridokksina: 50-250 mg dnevno (oralno, i.m. ili i.v.); periferni neuritis izazvan izoniazidom: oralno, profilaksa 20 mg dnevno; terapija 140-160 mg dnevno podijeljeno u 3 doze; idiopatska sideroblastična anemija: 100-400 mg dnevno (oralno, i.m. ili i.v.), podijeljeno u nekoliko doza; terapija piridoksin-zavisnih konvulzija kod male djece: 10-100 mg (i.m. ili i.v.), novorođenčad 4 mg/kg dnevno; akutna intoksikacija izoniazidom: primjenjuje se doza piridokksina koja je jednaka dozi ingestiranog izoniazida, uz potrebne antikonvulzive, 1-4 g piridokksina se daje i.v., a potom se nastavlja sa i.m. primjenom 1 g svakih 30 min. do pune doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BEDOXIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Alu/ PVdC/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 50 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

A11HA31 **kalcijum-pantotenat**

Doziranje: ublažavanje simptoma zapaljenja sluznice usne duplje, ždrijela, jezika i desni (stomatitis, afte, glositis, faringitis, laringitis): odrasli, 3-6 komprimovanih lozengi na dan, sisati dok se ne istope u ustima.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PANTHENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA BANJA LUKA

BRp komprimovana lozenga [120 mg/1 lozenga] 20 komprimovanih lozengi (2 PVC-Al blistera sa po 10 lozengi), u kutiji

A12 MINERALI

A12A Kalcijum

A12AA Kalcijum

A12AA04 kalcijum-karbonat

Doziranje: hiperfosfatemija, hronična bubrežna insuficijencija, bez obzira da li je bolesnik na dijalizi ili ne: odrasli 2,5-17 g podijeljeno u više doza; djeca 6-12 god. 3-4 puta dnevno po 0,5 g; djeca 12-18 god. 3-4 puta po 1-1,5g, maks. 3 g dnevno; uzima se za vrijeme obroka, doza se određuje individualno u zavisnosti od koncentracije kalcijuma i fosfata u serumu (koncentracija fosfata u serumu treba da bude 0,8-1,5 mmol/l, a kalcijuma 2,1-2,7 mmol/l); terapija nedostatka kalcijuma: odrasli 0,5-3 g 3 puta dnevno; djeca 6-12 god. 0,5 g 3-4 puta dnevno, djeca 12-18 god. 1-1,5 g 3-4 puta dnevno, maks. 5 g dnevno; želučani hiperaciditet: odrasli, 0,5-3 g 3 puta dnevno; djeca 0,25-1 g 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp tableta [1 g/1 tableta] 50 tableta (1 staklena bočica), u kutiji

A12AX Kalcijum, kombinacije sa vitaminom D i/ili drugim lijekovima

A12AX holekalciferol, kalcijum

Doziranje: prevencija i terapija nedostatka vitamina D i kalcijuma kod starijih pacijenata, terapija osteoporoze: odrasli i stariji pacijenti, jedna tableta dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

BRp tableta za žvakanje [400 i.j./1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje (2 polipropilenske tube sa po 15 tableta), u kutiji

A12B KALIJUM

A12BA Kalijum

A12BA01 kalijum-hlorid

Doziranje: prevencija hipokalijemije: individualno, zavisno od vrijednosti kalijuma u serumu, uobičajena doza iznosi 20-40 mmol dnevno u podijeljenim dozama (1 tbl. 500 mg=6,7 mmol); liječenje hipokalijemije: 40-100 mmol kalijuma podijeljeno u 2-4 doze (maks. 160 mmol/dan i maks. pojedinačna doza 40 mmol)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KALII CHLORIDI UFAR - UFAR D.O.O. BEOGRAD

Rp prašak za oralni rastvor [1 g/1 kesica] 10 kesica sa praškom za oralni rastvor, u kutiji

KALIJ KLORID JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp tableta za oralnu otopinu [500 mg/1 tableta] 20 tableta za oralnu otopinu (2 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

KALIJEV KLORID NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

Rp tablet za oralnu otopinu [500 mg/1 tablet] 30 tablet za oralnu otopinu (2 PVC//Al blistera sa po 15 tablet za oralnu otopinu), u kutiji

A12BA30 kalijum-citrat, limunska kiselina

Doziranje: izražena hipokalijemija, naročito u metaboličkoj acidozi, poremećaji srčanog ritma ili neuromuskularni poremećaji izazvani hipokalijemijom, hipokalijemija u terapiji digitalisom, profilaksa hipokalijemije u slučaju ketoacidoze, sprečavanje ponovnog stvaranja bubrežnih kamenaca: individualno, u zavisnosti od koncentracije kalijuma u serumu; maks. odrasli do 160 mmol dnevno, odnosno do 4 šumeće tablete; prosječna dnevna doza je od 1 do 2,5 tablete.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KALINOR - DESMA GMBH**

Rp šumeća tablet [2.17 g/1 tablet+ 2.057 g/1 tablet] 15 šumećih tableta u plastičnoj tubi, u kutiji

**A16 RAZNI LIJEKOVI ZA ALIMENTARNI TRAKT I
METABOLIZAM****A16A RAZNI LIJEKOVI ZA ALIMENTARNI TRAKT I
METABOLIZAM****A16AB Enzimi****A16AB02 imigluceraza**

Doziranje: ne-neurološke manifestacije tipa I ili ne-neurološke manifestacije tipa III Gaucher-ove bolesti: i.v. inf., početna doza 60 U/kg tjelesne težine jedanput u 2 nedelje tokom 6 mjeseci (doze ispod 15 U/kg tjelesne težine jedanput u 2 nedelje mogu uticati na poboljšanje hematoloških parametara i organomegalije); održavanje, podesiti dozu prema odgovoru.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CEREZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [400 jedinica/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

A16AB04 agalzidaza beta

Doziranje: Fabry-jeva bolest (deficit alfa galaktozidaze A): i.v.inf. odrasli i djeca preko 8 god. 1 mg/kg svake 2 nedelje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FABRAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [35 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

A16AB05 laronidaza

Doziranje: dugotrajna enzimska zamjenska terapija u pacijenata sa potvrđenom dijagnozom mukopolisaharidoze I (MPS I; alfa-L-iduronidaze): 100 U/kg tjelesne težine primjenjen jedanput svake sedmice.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALDURAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 jedinica/1 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

A16AB07 alglukozidaza alfa

Doziranje: dugotrajno enzimsko dopunsko liječenje bolesnika s potvrđenom dijagnozom Pompeove bolesti (nedostatak kisele-glukozidaze): i.v.inf. 20 mg/kg tjelesne mase jednom u 2 (dvije) sedmice.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MYOZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/1 boca] 1 bočica (staklo tipa I) sa 50 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

A16AB09 idursulfase

Doziranje: mukopolisaharidoza II: i.v. inf. 0,5 mg/kg jednom nedjeljno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**ELAPRASE - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND
BRANCH**

ZU/Rp Koncentrat za otopinu za infuziju [2 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 5 ml (tip I) sa 3 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

A16AB10 velaglucerase alfa

Doziranje: tip I Gauscherove bolesti: 60 jedinica/kg svake druge nedjelje; podesiti prema odgovoru na 15-60 jedinica/kg svake druge nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VPRIV - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND BRANCH

ZU/Rp prašak za otopinu za infuziju [400 jedinica/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji

A16AX Razni lijekovi za alimentarni trakt i metabolizam

A16AX01 tioktinska kiselina

Doziranje: dijabetička polineuropatija: dnevna doza 600 mg 30 min. prije prvog obroka, za održavanje terapije navedena doza se može kasnije smanjiti na 300 mg dnevno ili 100 mg tri puta dnevno; kod veoma izražene parestezije i.v. primjena u dozi 600 mg dnevno, tokom 2-4 nedjelje, a zatim se liječenje nastavlja oralno, dozom 300-600 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALFAZAN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ALTIOKS - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji

BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG

Rp kapsula, meka [600 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVDC/AL po 10 kapsula) u kutiji

BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [600 mg/24 mL] 5 ampula po 24 ml koncentrata u kutiji

THIOGAMMA 600 ORAL - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC-PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

TIOLIZEN - SC LABORMED PHARMA SA

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC / PVDC /Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

A16AX04 nitisinone

Doziranje: nasljedna tirozinemija tipa I (u kombinaciji sa ograničenjem unosa tirozina i fenilalanina): početna doza 500 mcg/kg 2 puta dnevno, podešavati prema odgovoru; maks. 2 mg/kg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TISINON - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

A16AX10 eliglustat

Doziranje: dugotrajno liječenje bolesnika s Gaucherovom bolešću tipa 1: odrasli, 1 kapsula 2 puta dnevno (brzi i srednji metabolizeri); 1 kapsula 1 put dnevno (spori metabolizeri).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CERDELGA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp kapsula, tvrda [84,4 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 PETG/COC.PETG/PCTFE-aluminij blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

B KRV I KRVOTVORNI ORGANI**B01 ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA
(ANTIKOAGULANSI)****B01A Antitrombotička sredstva (antikoagulansi)****B01AA Antagonisti vitamina K****B01AA03 varfarin**

Doziranje: *lječenje i profilaksa tromboza dubokih vena i plućne embolije, profilaksa tromboembolija kod osoba sa fibrilacijom pretkomora, vještačkim srčanim zatiscima i kod reumatske srčane bolesti, profilaksa sistemskih embolija nakon tranzitornog ishemijskog ataka (TIA): individualno i u zavisnosti od INR-a (internacionalnog normalizovanog odnosa protrombinskog vremena, koji predstavlja odnos bolesnikovog i normalnog protrombinskog vremena), uobičajena početna doza je 10 mg 2 dana, svakog dana u isto vrijeme; u većini slučajeva je dovoljna početna doza od 5 mg dnevno; doza održavanja 3-9 mg dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FARIN - GALENIKA A.D. BEograd**

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

B01AA07 acenokumarol

Doziranje: *profilaksa i terapija tromboembolijskih poremećaja: početna doza 2-4 mg jednom dnevno tokom 2 dana (lječenje se može započeti i sa početnom dozom od 6 mg prvog dana), zatim 4 mg drugog dana; doza održavanja 1-8 mg dnevno, svakog dana u isto vrijeme;*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ACENOKUMAROL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

Rp tablet [4 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI blistera sa 10 tablet) u kutiji

ACENOKUMAROL UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

Rp tablet [4 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL

Rp tablet [4 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

B01AB Heparinska grupa**B01AB01 heparin**

Doziranje: *terapija i prevencija tromboembolijskih poremećaja (duboka venska tromboza, akutna embolija arterija ili tromboza, tromboflebitis, embolija pluća, masna embolija): terapijske doze: individualno, i.v. 5000-10000 i.j. na 4 h ili 500 i.j./kg tjelesne mase dnevno kao kontinuirana inf. u rastvoru natrijum hlorida ili dekstroze; inicijalna doza s.c. inj. 250 i.j./kg tjelesne mase; dalje, na svakih 12 h uz individualno korigovanje doze na osnovu testa koagulacije; podešavanje doze je individualno; profilaksa postoperativne tromboze dubokih vena i plućne embolije: s.c. 5000 i.j. 2 sata prije operacije a zatim svakih 8-12 sati tokom 7 dana ili dok je pacijent u bolnici; terapija nestabilne angine pektoris ili akutne okluzije perifernih arterija: kontinuirana i.v. inf. u istim dozama kao kod tromboze dubokih vena i plućne embolije; nakon infarkta miokarda u prevenciji reokluzije koronarnih arterija: i.v. 5000 i.j. a zatim 1000 i.j./h sa alteplazom;*

prevencija muralne tromboze: s.c. 12 500 i.j. svakih 12 sati tokom najmanje 10 dana; prevencija zgrušavanja krvi u ekstrakorporalnoj cirkulaciji za vrijeme hemodijalize: početna doza 1000 - 5000 i.j., terpija održavanja 1000-2000 i.j./h, prilagođeno za održavanje vremena zgrušavanja većeg od 40 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BIEMPARIN - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU rastvor za injekciju [25000 i.j./5 mL] 1 bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji.

HEPARIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [25000 i.j./5 mL] 5 ml rastvora za injekciju (10 ampula sa 5 ml rastvora za injekciju) u kutiji

HEPARIN NATRIJUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

ZU rastvor za injekciju [25000 i.j./5 mL] 10 staklenih bočica po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

B01AB04 dalteparin

Doziranje: *lječenje akutnih tromboza dubokih vena i embolije pluća: s.c. u jednoj (200 i.j./kg), ili podijeljeno u dvije dnevne doze (2x100 i.j./kg), kod bolesnika sa povećanim rizikom od krvarenja; prevencija koagulacije u ekstrakorporalnom sistemu u toku hemodijalize i hemofiltracije: u trajanju dužem od 4 sata: i.v. bolus inj. 30-40 i.j./kg tjelesne mase nakon čega se daje 10-15 i.j./kg/sat u i.v.inf.; trajanja kraće od 4 sata, i.v. bolus inj. 30-40 i.j./kg tjelesne mase, praćeno i.v. inf. od 10-15 i.j./kg/sat ili jedan i.v. bolus od 5000 i.j.; prevencija tromboza kod pacijenta podvrgnutih hirurškim zahvatima: bolesnici sa umjerenim rizikom od tromboembolijskih komplikacija: s.c. 2500 i.j. 1-2 sata prije operacije i kasnije 2500 i.j. svako jutro poslije operacije dok traje imobilizacija (5-7 dana, ili duže); bolesnici sa visokim rizikom od tromboembolija: daje se dok god traje imobilizacija (uglavnom 5-7 dana) ili duže i to: na dan operacije – s.c. 2500 i.j. 1-2 sata prije operacije i s.c. 2500 i.j. 8-12 sati nakon operacije, zatim 5000 i.j. svaka 24 sata, alternativno početna doza od 5000 i.j. veće prije operacije i 5000 i.j. nakon 24 sata i zatim svaka 24 sata 5000 i.j.; profilaksa tromboembolizma kod određenih grupa pacijenata sa visokim rizikom i smanjenom pokretljivošću: s.c. jednom dnevno 5000 i.j. 12 do 14 dana ili duže, ukoliko se imobilnost pacijenata produžava; nestabilna angina pektoris i infarkt miokarda bez ST-elevacije): s.c. 120 i.j./kg tjelesne mase svakih 12 sati do 8 dana, maks. doza je 10000 i.j./12 sati. Ako nije posebno kontraindikovano pacijent može istovremeno primati i niske doze acetilsalicilne kiseline (75 i 325 mg/dan). Ukupan tretman ne treba da bude duži od 45 dana; lječenje akutne duboke venske tromboze (VTE) i plućne embolije i prevencija ponovnog javljanja kod bolesnika sa solidnim tumorima: s.c. 200 i.j./kg tjelesne mase jednom dnevno tokom prvih 30 dana terapije; ukupna dnevna doza ne bi trebalo da bude veća od 18000 i.j., do 6 mjeseci*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FRAGMIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2500 i.j./1 doza] 10 jednodoznih napunjenih šprica po 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [5000 i.j./1 doza] 10 jednodoznih napunjenih šprica po 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

B01AB05 enoksaparin

Doziranje: *profilaksa dubokih venskih tromboza posebno kod hirurških pacijenata, s.c. umjeren rizik: 20 mg (2000 jedinica) oko 2 sata prije operacije, a zatim 20 mg (2000 jedinica) svaka 24 sata; visoki rizik (npr. hirurgija u ortopediji), 40 mg (4000 jedinica) 12 sati prije operacije, a zatim 40 mg (4000 jedinica) svaka 24 sata; profilaksa duboke venske tromboze kod bolničkih pacijenata, s.c. 40 mg (4000 jedinica) svakih 24 sata;*

tretman dubokih venskih tromboza ili plućne embolije: s.c. 1,5 mg/kg (150 jedinica/kg) svakih 24 sata dok se ne uspostavi odgovarajuća oralna antikoagulantra terapija; *produženo liječenje venskog tromboembolizma i sprečavanje njegovog vraćanja kod pacijenata koji boluju od karcinoma:* s.c. 100 i.j./kg (1 mg/kg) dva puta dnevno tokom 5 do 10 dana na osnovu procjene individualnog rizika pacijenta, zatim 150 i.j./kg (1,5 mg/kg) jednom dnevno narednih 6 mjeseci; *akutni infarkt miokarda sa elevacijom ST-segmenta:* odrasli ispod 75 god. i.v. inj. 30 mg (3000 jedinica) praćeno s.c. 1 mg/kg (100 jedinica/kg) zatim s.c. 1 mg/kg svakih 12 sati do 8 dana (maks. 100 mg (10000 jedinica) za samo prve 2 subkutane doze); stariji preko 75 god. jedino s.c. 750 mcg/kg (75 jedinica/kg) svakih 12 sati (maks. 75 mg (7500 jedinica) za samo prve 2 doze); *pacijenti koji prolaze perkutanu koronarnu intervenciju,* dodatna doza, i.v. inj. 300 mcg/kg (30 jedinica/kg) u vrijeme procedure ukoliko je poslednja subkutana doza data više od 8 sati ranije; *nestabilna angina i infarkt miokarda bez elevacije ST-segmenta:* s.c. 1 mg/kg (100 jedinica/kg) svakih 12 sati obično tokom 2-8 dana (min. 2 dana); *sprečavanje zgrušavanja u vantjelesnoj cirkulaciji za vrijeme hemodijalize:* konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CLEXANE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 10 staklenih šprica (sa iglom) sa 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 10 staklenih šprica (sa iglom) sa 0,4 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,2 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,4 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,6 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,8 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji

CRUSIA 10000 IU (100 MG)/1 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A.

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [10000 i.j./1 mL] 10 napunjenih šprica s 1 ml rastvora, u kutiji
-------	---

CRUSIA 2000 IU (20 MG)/0,2 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A.

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2000 i.j./0.2 mL] 10 napunjenih šprica s 0,2 ml rastvora, u kutiji
-------	--

CRUSIA 4000 IU (40 MG)/0,4 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A.

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [4000 i.j./0.4 mL] 10 napunjenih šprica s 0,4 ml rastvora, u kutiji
-------	--

CRUSIA 6000 IU (60 MG)/0,6 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A.

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [6000 i.j./0.6 mL] 10 napunjenih šprica s 0,6 ml rastvora, u kutiji
-------	--

**CRUSIA 8000 IU (80 MG)/0,8 ML RASTVORA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI
- ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A.**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [8000 i.j./0.8 mL] 10 napunjenih šprica s 0,8 ml rastvora, u kutiji

ENOXAPARIN LEDRAXEN - VENIPHARM S.A.S.

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2000 i.j./0.2 mL] 10 napunjenih šprica sa 0,2 mL rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [4000 i.j./0.4 mL] 10 napunjenih šprica sa 0,4 mL rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [6000 i.j./0.6 mL] 10 napunjenih šprica sa 0,6 mL rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [8000 i.j./0.8 mL] 10 napunjenih šprica sa 0,8 mL rastvora za injekciju, u kutiji

INHIXA - SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD.

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 10 napunjenih injekcionih šprica sa zaštitom za iglu sa 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 10 napunjenih injekcionih šprica sa zaštitom za iglu sa 0,4 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 napunjene injekcione šprice sa zaštitom za iglu sa 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 napunjene injekcione šprice sa zaštitom za iglu sa 0,4 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 napunjene injekcione šprice sa zaštitom za iglu sa 0,6 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 napunjene injekcione šprice sa zaštitom za iglu sa 0,8 ml rastvora za injekciju, u kutiji

B01AB06

nadroparin

Doziranje: *prevencija nastanka tromboembolijskih poremećaja u opštoj hirurgiji:* s.c. 0,3 ml (2850 i.j.) primjenjeno 2-4 sata prije operativnog zahvata, a potom svakog sljedećeg dana jednom dnevno; daje se minimalno 7 dana, do postizanja pune pokretljivosti;

prevencija nastanka tromboembolijskih poremećaja u ortopediji: s.c. doza zavisi od tjelesne mase pacijenta (konsultovati informacije o lijeku), prva doza se daje 12 sati prije hirurškog zahvata, sljedeća doza 12 sati poslije hirurškog zahvata, zatim naredna 3 dana, nakon čega se doza povećava za 50% i traje dok se pacijent ne mobolizira, a najmanje 10 dana;

prevencija nastanka tromboembolijskih poremećaja kod internističkih pacijenata kod kojih je rizik vrlo velik i koji se liječe na odjelu intenzivne njage (respiratorna insuficijencija i/ili infekcija disajnih puteva i/ili srčana insuficijencija): s.c. odrasli pacijenti tjelesne mase manje od 70 kg 0,4 ml (3800 i.j.) jednom dnevno, a pacijenti preko 70 kg tjelesne mase 0,6 ml (5700 i.j.) jednom dnevno, tokom perioda povećanog rizika od tromboembolije;

Liječenje tromboembolijskih poremećaja: s.c. 2 puta dnevno, u razmaku od 12 sati, uobičajeno tokom 10 dana, doza zavisi od tjelesne mase i ciljna doza je 86 i.j./kg tjelesne mase, za više detalja konsultovati informacije o lijeku;

Sprečavanje zgrušavanja tokom hemodialize: doziranje individualno, za više detalja konsultovati informacije o lijeku;

Liječenje nestabilne angine pektoris i akutnog infarkta miokarda bez Q zupca: s.c. 2 puta dnevno u razmaku od 12 sati, zajedno sa acetilsalicilnom kiselinom

u dozi do 325 mg, početna doza u i.v. bolusu a ostale s.c. daje se obično 6 dana, doza zavisi od tjelesne mase i ciljna doza je 86 i.j./kg tjelesne mase, za više detalja konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FRAXIPARINE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici napunjenih staklenih šprica, u kutiji	[2850 i.j./0.3 mL] 10
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici napunjenih staklenih šprica, u kutiji	[3800 i.j./0.4 mL] 10
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici napunjenih staklenih šprica, u kutiji	[5700 i.j./0.6 mL] 10
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici napunjenih staklenih šprica, u kutiji	[7600 i.j./0.8 mL] 10

B01AC

Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

B01AC04

klopidogrel

Doziranje:

prevencija aterotrombotičkih događaja kod periferne arterijske bolesti ili nakon infarkta miokarda (u rasponu od nekoliko do najviše 35 dana) ili ishemičnog moždanog udara (od 7 dana do 6 mjeseci): 75 mg jednom dnevno; prevencija aterotrombotičkih događaja u akutnom koronarnom sindromu bez elevacije ST segmenta (sa acetilsalicilnom kiselinom): početna doza 300 mg, zatim 75 mg dnevno; prevencija aterotrombotičkih događaja u akutnom koronarnom sindromu sa elevacijom ST segmenta (sa acetilsalicilnom kiselinom): početna doza 300 mg, zatim 75 mg dnevno tokom najmanje 4 sedmice (kod bolesnika starijih od 75 god. izostaviti početnu-udarnu dozu); umjereni do visokorizični prolazni ishemijski napad ili manji ishemijski moždani udar u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom: 75 mg jednom dnevno; prevencija aterotrombotičkih i tromboembolijskih događaja kod pacijenata sa atrijalnom fibrilacijom i najmanje jednim faktorom rizika za nastanak vaskularnih događaja (sa acetilsalicilnom kiselinom) i za koje varfarin nije odgovarajući: odrasli, 75 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

CLODIL - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

CLOPIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/AI - blistera po 14 tableta), u kutiji

KLOPIDEX - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 15 tableta), u kutiji

KLOPIDOGREL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

PLAVIX - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/AI - blistera po 14 tableta) u kutiji

ZU film tableta [300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al bistera po 10 film tableta), u kutiji

**RESPEKT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA**

Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 OPA-AI-PVC blistera po 14 tableta) u kutiji

SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

ZYLLT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

B01AC06 acetilsalicilna kiselina

Doziranje: smanjenje rizika od smrti kod pacijenata sa suspektnim akutnim srčanim udarom: 200-300 mg odmah po sumnji, najbolje sažvakati, doza održavanja 200-300 mg u trajanju do 30 dana nakon srčanog udara, a zatim razmotriti dalje preventivno liječenje; smanjenje rizika od obolijevanja i smrti kod pacijenata koji su već preboljeli srčani udar; sekundarno sprečavanje moždanog udara; smanjenje rizika od tranzitornih ishemiskih ataka (TIA) i moždanog udara kod pacijenata koji pate od TI; smanjenje rizika od obolijevanja i smrti kod pacijenata sa stabilnom i nestabilnom anginom pektoris; sprečavanje tromboembolije poslije operativnih ili intervencijskih zahvata na krvnim sudovima, kao što su perkutana transluminalna koronarna angioplastika, aortokoronarna premoštenja, karotidna endarterektomija, arteriovenska premoštenja: 100-300 mg dnevno; smanjenje rizika od prvog srčanog udara kod osoba s kardiovaskularnim faktorima rizika (diabetes, hiperlipidemija, hipertenzija, gojaznost, pušenje, starost): 100-200 mg dnevno ili 300 mg svaki drugi dan;

REGISTRIRANI LIJEKOVI:

ANBOL CARDIO - FARMALIDER S.A.

BRp gastrorezistentna tableta [100 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta , (2 PVC-AI blistera sa po 15 tableta),u kutiji

ANBOL CARDIO - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp gastrorezistentna tableta [75 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (2 PVC/AL blistera po 15 tableta), u kutiji

ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp tableta [100 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

ANDOL GR 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp gastrorezistentna tableta [100 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

ANDOL GR 75 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp gastrorezistentna tableta [75 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp gastrorezistentna tableta [100 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (3 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp gastrorezistentna tableta [100 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji

BRp gastrorezistentna tableta [100 mg/1 tableta] 98 gastrorezistentnih tableta (7 PVC/PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji

BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D.

- BRp tablet [100 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
 BRp tablet [100 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

CARDIOPIRIN GR - ICN POLFA RZESZOW S.A., UL. PRZEMYSLOWA 2, RZESZOW, 35-959

- BRp gastrorezistentna tablet [100 mg/1 tablet] 30 gastrorezistentnih tablet (3 PVC/AI blistera po 10 gastrorezistentnih tablet)

MIDOL PROTECT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- BRp gastrorezistentna tablet [100 mg/1 tablet] 30 gastrorezistentnih tablet (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

MIDOL PROTECT 75 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- BRp gastrorezistentna tablet [75 mg/1 tablet] 30 gastrorezistentnih tablet (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

TROMBOPIRIN - G.L. PHARMA GMBH

- BRp gastrorezistentna tablet [100 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
 BRp gastrorezistentna tablet [75 mg/1 tablet] 30 gastrorezistentnih tablet (3 PVC-Alu blistera po 10 tablet), u kutiji

B01AC07 dipiridamol

Doziranje: profilaksia tromboembolije povezane sa ugradnjom umjetnih srčanih zalistaka (kao dodatak oralnim antiagulansima): 300-450 mg dnevno, podijeljeno u više doza; maks. dnevna doza 600 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PERSANTIN - GLENWOOD GESELLSCHAFT MIT BESCHRANKTER HAFTUNG PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE (GLENWOOD GMBH)**

- Rp obložena tablet [75 mg/1 tablet] 60 obloženih tablet (3 PVC/PVdC - blistera po 20 tablet), u kutiji

B01AC11 iloprost

Doziranje: koncentrat za otopinu za infuziju: *uznapredovali tromboangitis obliterans (Bürgersova bolest) s kritičnom ishemijom ekstremiteta u slučajevima gdje nije indikovana revaskularizacija; pacijenti sa uznapredovalom perifernim arterijskom okluzivnom bolesti (kod koje postoji opasnost od gangrene), te kada revaskularizacija nije moguća; pacijenti s jakim hendikepirajućim Raynaud fenomenom koji ne pokazuju reakcije na druge terapije: inicijalno 0,5 ng/kg/min tokom 30 minuta; dozu treba povećavati u intervalima svakih 30 minuta počev od 0,5 ng/kg/min do 2,0 ng/kg/min; tačna stopa infuzije treba da se računa na bazi tjelesne težine da bi se efektirala infuzija po stopi od 0,5 ng/kg/min do 2,0 ng/kg/min. (Ilomedin 20 je otopina u staklenoj ampoli; sadržaj ampule se vadi i razrjeđuje s rastvorom natrijum hlorida (0,9%) ili glukoze 5%); otopina za atomizator: primarna plućna hipertenzija (funkcionalne klase NYHA III) radi poboljšanja kapaciteta obavljanje fizičkih aktivnosti i ublažavanja simptoma kod odraslih: inhalacijska primjena nebulizacijom, preporučena doza 2,5 mcg ili 5,0 mcg počevši od niske doze od 2,5 mcg za prvu inhalaciju, zatim 5,0 mcg za drugu inhalaciju; u slučaju slabe podnošljivosti doze od 5,0 mcg, dozu treba smanjiti na 2,5 mcg; dozu za jednu inhalaciju treba primjeniti 6-9 puta dnevno u skladu sa pojedinačnim potrebama i podnošljivošću*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ILOMEDIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU koncentrat otopine za infuziju [20 µg/1 mL] 5 ampula po 1 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

VENTAVIS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU otopina za atomizator [10 µg/1 mL] 90 ampula po 2 ml otopine za atomizator, u kutiji

B01AC22 prasugrel

Doziranje: u kombinaciji sa aspirinom za prevenciju aterotrombotičkih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom (nestabilnom anginom, infarktom miokarda bez elevacije ST segmenta ili infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta, kod pacijenata koji se podvrgavaju perkutanoj koronarnoj intervenciji) oralno, odrasli inicijalno 60 mg u jednoj dozi, zatim 10 mg jednom dnevno, obično do 12 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELISKARDIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PE+DES//AI/PE blistera sa po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PE+DES//AI/PE blistera sa po 15 tableta), u kutiji

TOSYNAL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

XEPAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 15 tableta), u kutiji

B01AC23 cilostazol

Doziranje: intermitentna kaudikacija kod pacijenata bez bola u mirovanju i kod kojih nije dokazana nekroza perifernih tkiva: oralno, odrasli, 100 mg 2 puta dnevno 30 min. prije jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DILVAS - J.JURIACH Y COMPANIA S.A.

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 28 tableta (1 PVC/Al blister sa po 28 tableta), u kutiji

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 56 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 28 tableta), u kutiji

B01AC24 tikagrelor

Doziranje: prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom): oralno, odrasli, početna doza 180 mg kao pojedinačna doza, zatim 90 mg 2 puta dnevno obično tokom 12 mjeseci; prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa istorijom infarkta miokarda i visokim rizikom od aterotrombotskih događaja (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom): oralno, odrasli, 60 mg 2 puta dnevno, produžena terapija može biti započeta bez prekida nakon prvobitne 12-mjesečne terapije akutnog koronarnog sindroma. Liječenje se takođe može započeti do 2 god. nakon infarkta miokarda ili u roku od jedne godine nakon prekida prethodnog liječenja inhibitorom receptora adenosin difosfata (ADP). Podaci o efikasnosti i bezbjednosti produženog liječenja dužeg od 3 godine su ograničeni.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ATIXARSO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

GARTYZ - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

TICAGREX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

TICASA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al prozirna blistera sa 14 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al prozirna blistera sa 14 tableta), u kutiji

TILANTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC- ALU blistera po 14 tableta), u kutiji.
 Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji

TYGROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

B01AC30 acetilsalicilna kiselina, klopidogrel

Doziranje: prevencija aterotrombotičkih događaja nakon inicijalne terapije klopidogrelom i acetilsalicilnom kiselinom zasebno primjenjivanim; akutni koronarni sindrom bez elevacije ST-segmenta (nestabilna angina ili infarkt miokarda bez Q-zupca), akutni infarkt miokarda s elevacijom ST-segmenta kod pacijenata koji se podvrgavaju perkutanoj koronarnoj intervenciji (uključujući pacijente koji se podvrgavaju postavljanju stenta) ili medicinski liječenih pacijenata koji ispunjavaju uslove za trombolitičku/fibrinolitičku terapiju: 1 tbl. jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DUOPLAVIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

B01AD**Enzimi****B01AD02 alteplaza**

Doziranje: akutni infarkt miokarda: 90 minutni dozni režim (unutar prvih 6 sati): 15 mg u i.v. bolusu, zatim 50 mg tokom prvih 30 min, zatim 35 mg tokom 60 min, do maks. doze od 100 mg (tokom 90 min.); kod pacijenata sa tjelesnom težinom ispod 65 kg ukupnu dozu prilagoditi težini: 15 mg u i.v. bolusu, zatim u i.v. infuziji 0,75 mg/kg tjelesne težine u trajanju 30 min. (maks. 50 mg), zatim 0,5 mg/kg tokom 60 min. (maks. ukupna doza 100 mg tokom 90 min.); 3 satni dozni režim (unutar 6-12 sati nakon početka simptoma):

10 mg u i.v. bolusu, zatim 50 mg u i.v. infuziji tokom prvog sata, zatim i.v. infuzijom 10 mg u trajanju 30 minuta, do maksimalne doze od 100 mg u trajanju od 3 sata; kod pacijenata sa tjelesnom težinom ispod 65 kg ukupna doza ne bi trebala biti veća od 1,5 mg/kg (maks. doza: 100 mg tokom 3 sata); *plućna embolija*: 10 mg u i.v. bolusu u trajanju od 1-2 min, zatim 90 mg u i.v. infuziji u trajanju 2 sata; kod pacijenata sa tjelesnom težinom ispod 65 kg ukupna doza ne treba prelaziti 1,5 mg/kg; *akutni ishemski moždani udar* (tretman mora biti započet unutar 4,5 sati od nastupanja simptoma): 0,9 mg/kg (maksimalno 90 mg) i.v. infuzijom u trajanju 60 min. pri čemu treba 10% ukupne doze inicijalno primjeniti u i.v. bolusu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACTILYSE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

ZU pršašak i otapalo za otopinu za injekciju/infuziju [50 mg/1 bočica] 1 bočica praška, 1 bočica otapala i 1 transferna kanila, u kutiji

B01AE

Direktni inhibitori trombina

B01AE07

dabigatran eteksilat

Doziranje: primarna prevencija venskih tromboembolijskih događaja (VTE) kod odraslih bolesnika koji su podvrgnuti hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze kuka ili koljena: prevencija VTE-a nakon hirurškog zahvata ugradnje endoproteze koljena, odrasli, 110 mg (stariji preko 75 god, 75 mg) 1-4 sata nakon hirurškog zahvata, zatim 220 mg (stariji preko 75 god, 150 mg) jedanput dnevno tokom 10 dana; prevencija VTE-a nakon hirurškog zahvata ugradnje endoproteze kuka: odrasli, 110 mg (stariji preko 75 god, 75 mg) 1-4 sata nakon hirurškog zahvata, zatim 220 mg (stariji preko 75 god, 150 mg) jedanput dnevno tokom 28-35 dana; bolesnici s umjerenim oštećenjem bubrega (klirens kreatinina, CrCL 30-50 ml/min), bolesnici koji istovremeno primaju verapamil - početak liječenja na dan hirurškog zahvata 1-4 sata nakon završetka hirurškog zahvata 75 mg, doza održavanja počevši od prvog dana nakon hirurškog zahvata 150 mg (10 dana hirurški zahvat ugradnje endoproteze koljena) ili 28-35 dana hirurški zahvat ugradnje endoproteze kuka; liječenje duboke venske tromboze i plućne embolije i prevencija rekurentne duboke venske tromboze i plućne embolije: odrasli, 150 mg (stariji preko 80 godina ili pacijenti na istovremenoj terapiji verapamilom, 110 mg) 2 puta dnevno, nakon liječenja parenteralnim antikoagulansom u minimalnom trajanju od 5 dana (niže doze od 110 mg dva puta dnevno mogu biti razmotrene za pacijente starosti 75-80 god. ili kod pacijenata sa umjerenim bubrežnim oštećenjem ili kod pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja; prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih osoba sa nevalvularnom atrijskom fibrilacijom sa jednim ili više rizičnih faktora: 150 mg (pacijenti stariji od 80 god. ili pacijenti koji istovremeno uzimaju verapamil, 110 mg) 2 puta dnevno (niže doze od 110 mg dva puta dnevno mogu biti razmotrene za pacijente starosti 75-80 god, ili za pacijente sa umjerenim bubrežnim oštećenjem, ili kod pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp	kapsula, tvrda [110 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al blistera po 10 kapsula) u kartonskoj kutiji
Rp	kapsula, tvrda [110 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 Al blistera po 10 kapsula), u kartonskoj kutiji
Rp	kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al blistera po 10 kapsula) u kartonskoj kutiji
Rp	kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 Al blistera po 10 kapsula) u kartonskoj kutiji

B01AF Direktni inhibitori faktora Xa**B01AF01 rivaroksaban**

Doziranje: prevencija venske tromboembolije kod odraslih koji se podvrgavaju ugradnji vještačkog koljena: oralno, odrasli 10 mg jednom dnevno tokom 2 nedjelje, a početi 6-10 sati poslije hirurške intervencije; prevencija venske tromboembolije kod odraslih koji se podvrgavaju ugradnji vještačkog kuka: oralno, odrasli 10 mg jednom dnevno tokom 5 nedjelja, a početi 6-10 sati poslije hirurške intervencije; lječenje duboke venske tromboze, lječenje plućne embolije: oralno, odrasli početna doza 15 mg dva puta dnevno tokom 21 dana, a zatim doza održavanja 20 mg jednom dnevno sa hranom; profilaksa rekurentne duboke venske tromboze, profilaksa rekurentne plućne embolije: oralno, odrasli početna doza 10 mg jednom dnevno tokom najmanje 6 mjeseci antikoagulantne terapije, uzima se sa hranom, razmotriti dozu od 20 mg jednom dnevno kod osoba sa visokim rizikom od ponovnih tromboembolijskih događaja; profilaksa inzulta i sistemske embolije kod pacijenata sa ne-valvularnom atrijalnom fibrilacijom (sa jednim ili više riziku faktora kao što su kongestivno zatajenje srca, hipertenzija, starost preko 75 god, dijabetes melitus, raniji inzult ili prolazni ishemijski atak): oralno, odrasli 20 mg jednom dnevno sa hranom; profilaksa aterotrombotskih događaja nakon akutnog koronarnog sindroma kod pacijenata sa povećanim srčanim biomarkerima (u kombinaciji sa aspirinom ili aspirinom i klopodigrelom): oralno, odrasli 2,5 mg dva puta dnevno tokom 12 mjeseci; profilaksa aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa koronarnom arterijskom bolešću ili simptomatskom perifernom arterijskom bolešću sa visokim rizikom od ishemijskih događaja (u kombinaciji sa aspirinom): oralno, odrasli 2,5 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IDAXE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp	filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 providna PVC//PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 neprovidna PVC//PVDAC/ AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 neprovidna PVC//PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 providna PVC//PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 neprovidna PVC//PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 providna PVC//PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji

INFAXA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA BANJA LUKA

- Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 10 film tablet (1 Al-PVC/PE/PVdC blister sa 10 tablet), u kutiji
Rp film tablet [2,5 mg/1 tablet] 60 film tablet (6 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [15 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 10 tablet), u kutiji

RIBAXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tablet [10 mg/1 tablet] 10 filmom obloženih tablet (1 Al/PVC blister sa 10 tablet), u kutiji
Rp filmom obložena tablet [15 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 Al/PVC blistera sa po 14 tablet), u kutiji
Rp filmom obložena tablet [2,5 mg/1 tablet] 56 filmom obloženih tablet (4 Al/PVC blistera sa po 14 tablet), u kutiji
Rp filmom obložena tablet [20 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 Al/PVC blistera sa po 14 tablet), u kutiji

RIVAROX - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 10 film tablet (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 10 tablet) u kutiji
Rp film tablet [15 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 PVC/PVDC-Alu blistera sa 14 tablet) u kutiji
Rp film tablet [20 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 PVC/PVDC-Alu blistera sa 14 tablet) u kutiji

RIVER - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 10 film tablet (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tablet), u kutiji
Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera sa 10 tablet), u kutiji
Rp film tablet [15 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp film tablet [2,5 mg/1 tablet] 60 film tablet (6 PVC/PVDC/Al blistera sa 10 film tablet), u kutiji
Rp film tablet [20 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tablet), u kutiji

RIVOKSAR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 10 film tablet (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 10 tablet), u kutiji
Rp film tablet [15 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tablet), u kutiji
Rp film tablet [2,5 mg/1 tablet] 56 film tablet (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tablet), u kutiji
Rp film tablet [20 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tablet), u kutiji

RUFIXALO - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 10 film tablet (1 Al-PVC/PE/PVdC blister po 10 tablet), u kutiji
Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 10 film tablet), u kutiji

- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al-PVC/PE/PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji
 Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 42 film tableta (3 AL-PVC / PE / PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji
 Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 Al-PVC/PE/PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji
 Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al-PVC/PE/PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji

VENOMIA - SANOVEL ILAÇ SAN. VE TIC A.Ş

- Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC-Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC-Al blistera po 7 kapsula), u kutiji

VOXABAN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 transparentna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 transparentna PVC/PE/PVDC-/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 transparentna PVC/PE/PVDC-/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

XARELTO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PP/Al blister), u kutiji
 Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PP/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji
 Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

XARIVAN - COMBINNO PHARM MALTA, LTD.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC-Aluminijum blister sa 10 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC-Aluminijum blistera sa po 14 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC-Aluminij blistera sa po 14 tableta), u kutiji

XERDOXO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al bistera sa po 14 tableta), u kutiji

B01AF02 apiksaban

Doziranje: prevencija venskih tromboembolijskih događaja kod odraslih bolesnika podvrgnutim elektivnom hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze kuka: oralno, odrasli,

2,5 mg 2 puta dnevno, preporučeno trajanje liječenja od 32 do 38 dana, a započeto od 12 do 24 h nakon hirurškog zahvata; *prevencija venskih tromboembolijskih događaja kod odraslih bolesnika podvrgnutim elektivnom hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze koljena:* oralno, odrasli 2,5 mg 2 puta dnevno, preporučeno trajanje liječenja 10-14 dana, započeto od 12 do 24h nakon hirurškog zahvata; *liječenje duboke venske tromboze i plućne embolije:* oralno, odrasli, početna doza 10 mg 2 puta dnevno tokom 7 dana, a u nastavku liječenja smanjiti dozu na 5 mg 2 puta dnevno; *prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije:* 2,5 mg 2 puta dnevno (nakon završenog šestomjesečnog liječenja antikoagulantnim tretmanom); *prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod bolesnika sa nevalvularnom fibrilacijom atrija i najmanje jednim faktorom rizika* (kao što su prethodni moždani udar ili tranzitorni ishemski atak, simptomatska srčana insuficijencija, dijabetes melitus, hipertenzija ili starost preko 75 god.): oralno, odrasli 5 mg 2 puta dnevno, smanjiti dozu na 2,5 mg dva puta dnevno kod pacijenata koji imaju barem dvije od sljedećih karakteristika: starosna dob 80 god. i više, tjelesna težina manja od 61 kg ili vrijednost kreatinina u serumu veća od 133 mikromola/litrus

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELIQUIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- | | |
|----|--|
| Rp | filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al-PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji |
| Rp | filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al-PVC/PVdC blistera sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji |
| Rp | filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al-PVC/PVdC blistera sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji |

PAXIBAN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- | | |
|----|--|
| Rp | filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 providna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta) u kutiji |
| Rp | filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (8 providnih PVC/PE/PVDC-Al blistera po 7 tableta) u kutiji |
| Rp | filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 56 filmom obložena tableta (4 providna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji |

TROMBOMELT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- | | |
|----|--|
| Rp | film tableta [2,5 mg/1 tableta] 60 film tableta (3 PVC-PE-PVDC/Al blistera po 20 tableta) u kutiji |
| Rp | film tableta [5 mg/1 tableta] 60 film tableta (3 PVC-PE-PVDC/Al blistera po 20 tableta) u kutiji |

B01AF03

edoksaban

Doziranje: *prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih pacijenata sa nevalvularnom fibrilacijom atrija sa jednim ili više faktore rizika kao što su kongestivna srčana insuficijencija, hipertenzija, starost preko 75 god, šećerna bolest, pretrpljeni moždani udar ili tranzitorni ishemski napad:* oralno, odrasli (do 60 kg tjelesne mase) 30 mg jednom dnevno; odrasli preko 60 kg tjelesne mase, 60 mg jednom dnevno; *terapija duboke venske tromboze; prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze; terapija plućne embolije; profilaksica ponavljajuće plućne embolije:* oralno, odrasli (do 60 kg tjelesne mase) 30 mg jednom dnevno, trajanje terapije podesiti prema riziku faktorima-konsultovati literaturu proizvoda, terapija treba biti nastavak početne parenteralne antikoagulantne terapije tokom najmanje 5 dana; odrasli preko 60 kg tjelesne mase, 60 mg jednom dnevno, trajanje terapije podesiti prema riziku faktorima-konsultovati literaturu

proizvoda, terapija treba biti nastavak početne parenteralne antikoagulantne terapije tokom najmanje 5 dana;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROTEAS - BERLIN-CHEMIE AG

- | | |
|----|--|
| Rp | film tableta [15 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji |
| Rp | film tableta [30 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji |
| Rp | film tableta [60 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji |

B01AX Ostali antitrombotici

B01AX05 fondaparinux

Doziranje: prevencija venske tromboembolije (VT) poslijе ortopedskih ili abdominalnih operacija: s.c. 2,5 mg 6 sati po završetku operacije, potom 2,5 mg jednom dnevno; nestabilna angina pektoris i infarkt miokarda bez elavcije ST-segmenta: s.c. 2,5 mg jednom na dan, najduže 8 dana ili do otpusta iz bolnice; infarkt miokarda s elevacijom ST-segmenta: i.v. inj. ili inf. 2,5 mg prvi dan, zatim s.c. 2,5 mg do 8 dana (ili do otpusta iz bolnice); akutna duboka venska tromboza (DVT) i plućna embolija (PE): s.c. odrasli tjelesne mase ispod 50 kg, 5 mg svakih 24 sata; tjelesne mase 50-100 kg, 7,5 mg svakih 24 sata; tjelesne mase preko 100 kg, 10 mg svakih 24 sata; terapija površinske venske tromboze: s.c. odrasli tjelesne mase preko 50 kg, 2,5 mg jednom dnevno, tokom najmanje 30 dana (maks. 45 dana u slučaju visokog rizika od tromboembolijskih komplikacija); liječenje treba trajati najmanje 5 dana sve dok se ne uspostavi adekvatna terapija oralnim antikoagulansima; ne preporučuje se primjena kod djece ispod 17 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARIXTRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- | | |
|-------|---|
| ZU/Rp | rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [10 mg/0.8 mL] 10 napunjenih šprica po 0,8 ml rastvora za injekciju, u kutiji |
| ZU/Rp | rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2,5 mg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica po 0,5 mL rastvora, u kutiji |
| ZU/Rp | rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [7,5 mg/0.6 mL] 10 napunjenih šprica po 0,6 ml rastvora za injekciju, u kutiji |

B02 ANTIHEMORAGICI

B02A Antifibrinolitici

B02AA Amino kiseline

B02AA02 traneksaminska kiselina

Doziranje: prevencija i terapija hemoragija nastalih uslijed generalizovane ili lokalne fibrinolize (menoragija i metroragija, gastrointestinalna krvarenja, hemoragijski urinarni poremećaji, naročito poslijе operacije prostate ili hirurških zahvata na urinarnom traktu; hirurgija uha, grla, nosa (adenoidektomija, tonzilektomija, dentalne ekstrakcije); ginekološke hirurške intervencije ili poremećaji u porodiljstvu; torakalne i abdominalne hirurške intervencije i druge velike hirurške intervencije kao što je kardiovaskularna hirurgija; hemoragije nastale uslijed primjene fibrinolitičkih agenasa: standardna terapija lokalne fibrinolize, 0,5 g do 1 g putem spore i.v.inj. ili inf, dva do tri puta dnevno; standardna terapija generalizovane fibrinolize, 1 g putem spore i.v.inj. ili inf. na svakih 6 do 8 sati, što odgovara 15 mg/kg tjelesne težine

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRENOLK - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A.

ZU otopina za injekciju [100 mg/1 mL] 5 ampula sa po 5 ml otopine, u PVC blisteru, u kutiji

B02B Vitamin K i ostali hemostatici

B02BD Faktori koagulacije krvi

B02BD01 faktor koagulacije II, humani, faktor koagulacije IX, faktor koagulacije VII, humani, faktor koagulacije X, humani, protein c, protein s

Doziranje: *lječenje krvarenja i perioperativna profilaksa krvarenja kod stičenog nedostatka koagulacijskih faktora protrombinskog kompleksa, kao što je nedostatak uzrokovani lječenjem antagonistima vitamina K ili u slučaju predoziranja antagonistima vitamina K, kada je potrebna brza korekcija nedostatka; lječenje krvarenja i perioperativna profilaksa kod naslednjog nedostatka koagulacijskih faktora II i X ovisnih o vitaminu K, kada pročišćeni lijek sa specifičnim koagulacijskim faktorima nije raspoloživ: lječenje treba započeti pod nadzorom ljekara, doziranje individualno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OCTAPLEX 500 IU - OCTAPHARMA AG

ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [14 i.j./1 mL - 38 i.j./1 mL+ < 25 i.j./1 mL+ 9 i.j./1 mL - 24 i.j./1 mL+ 18 i.j./1 mL - 30 i.j./1 mL+ 13 i.j./1 mL - 31 i.j./1 mL+ 12 i.j./1 mL - 32 i.j./1 mL] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa rastvaračem, 1 set za prijenos Nextaro, u kutiji

B02BD02 damotokog alfa pegol

Doziranje: *lječenje i profilaksa krvarenja u prethodno lječenih bolesnika u dobi od 12 i više godina s hemofilijom A (nasljedni nedostatak faktora VIII): i.v. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

JIVI 1000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [1000 i.j./2.5 mL] 1 bočica s praškom, 1 napunjena štrcaljka s 2,5 ml vode za injekcije, 1 nastavak za bočicu i 1 pribor za venepunkciju; u kutiji

JIVI 2000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [2000 i.j./2.5 mL] 1 bočica s praškom, 1 napunjena štrcaljka s 2,5 ml vode za injekcije, 1 nastavak za bočicu i 1 pribor za venepunkciju; u kutiji

JIVI 3000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [3000 i.j./2.5 mL] 1 bočica s praškom, 1 napunjena štrcaljka s 2,5 ml vode za injekcije, 1 nastavak za bočicu i 1 pribor za venepunkciju; u kutiji

B02BD02 turoktokog alfa

Doziranje: *profilaksa i terapija krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A (urođeni nedostatak faktora VIII): i.v. doziranje i trajanje nadomjesne terapije zavisi od težine nedostatka faktora VIII, mjesta i obima krvarenja i određuje se individualno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NOVOEIGHT - NOVO NORDISK A/S

- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu
- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [1500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu
- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu

B02BD02 simoktokog alfa

Doziranje: *lječenje i profilaksu krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A (nasljedni nedostatak faktora VIII): individualno, prema literaturi proizvoda*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NUWIQ - OCTAPHARMA AG**

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (2,5 ml vode za injekciju), 1 sterilni nastavak za bočicu (za rekonstituciju), 1 infuzioni set i 2 alkoholna tufera; u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [2000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 1 napunjena šprica sa rastvaračem (2,5 ml vode za injekciju), 1 sterilni nastavak za bočicu (za rekonstituciju), 1 infuzioni set i 2 alkoholna tufera; u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (2,5 ml vode za injekciju), 1 sterilni nastavak za bočicu (za rekonstituciju), 1 infuzioni set i 2 alkoholna tufera; u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (2,5 ml vode za injekciju), 1 sterilni nastavak za bočicu (za rekonstituciju), 1 infuzioni set i 2 alkoholna tufera; u kutiji

B02BD02 moroktokog alfa

Doziranje: *profilaksu i lječenje krvarenja u hemofiliji A (urođeni nedostatak faktora VIII): doza i trajanje terapije odreduje se individualno (konsultovati literaturu proizvoda)*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**REFACTO AF - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompresa od gaze, u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompresa od gaze, u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompresa od gaze, u kutiji

B02BD02 faktor koagulacije VIII, humani

Doziranje: *lječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A (kongenitalni deficit faktora VIII), stičeni deficit faktora VIII, hemofiličari sa antitijelima protiv faktora VIII (profilaksa i terapija krvarenja):* doziranje individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EMOCLOT - KEDRION S.P.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [1000 i.j./1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu (farmaceutsko sredstvo za rekonstituciju, šprica za injekciju i leptir igla sa PVC cjevčicom); u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [500 i.j./1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu (farmaceutsko sredstvo za rekonstituciju, šprica za injekciju i leptir igla sa PVC cjevčicom); u kutiji

FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./10 mL] 1 bočica praška (liofilizat) +1 unaprijed napunjena šprica sa 10 ml rastvarača (voda za injekcije) + pribor (adapter za bočicu, filter, 2 tufera natopljena alkoholom i leptir igle) u kutiji

FANHDI 250 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./10 mL] 1 bočica praška (liofilizat) +1 unaprijed napunjena šprica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) + pribor (adapter za bočicu, filter, 2 tufera natopljena alkoholom i leptir igle), u kutiji

FANHDI 500 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./10 mL] 1 bočica praška (liofilizat) +1 unaprijed napunjena šprica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) + pribor (adapter za bočicu, filter, 2 tufera natopljena alkoholom i leptir igle) u kutiji

OCTANATE - OCTAPHARMA AG

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./10 mL] 1 bočica sa praškom, 1 bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekcije) i paket s priborom (jednokratna šprica, set za transfer Nextaro, igla za injekciju i dva tufera natopljena alkoholom), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./10 mL] 1 bočica sa praškom, 1 bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekcije) i paket s priborom (jednokratna šprica, set za transfer Nextaro, igla za injekciju i dva tufera natopljena alkoholom), u kutiji

OCTANATE LV - OCTAPHARMA AG

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [100 i.j./1 mL] Dvije kartonske kutije spojene prozirnom trakom u jedno pakovanje: kutija - 1 bočica sa praškom (500 i.j.); kutija - 1 bočica sa 5 ml rastvarača (voda za injekciju), 1 šprica za jednokratnu upotrebu, 1 set za prenos, 1 infuzionski set , 2 tufera natopljena alkoholom
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [200 i.j./1 mL] Dvije kartonske kutije spojene prozirnom trakom u jedno pakovanje: kutija - 1 bočica sa praškom (1000 i.j.); kutija - 1 bočica sa 5 ml rastvarača (voda za injekciju), 1 šprica za jednokratnu upotrebu, 1 set za prenos , 1 set za infuziju, 2 tufera natopljena alkoholom

B02BD02 faktor koagulacije VIII, rekombinantni

Doziranje: profilaksa i liječenje krvarenja u hemofiliji A (urođeni nedostatak faktora VIII): doza i trajanje terapije određuje se individualno, zavisno od težine krvarenja, primjenjuje se kontinuiranom infuzijom na svaka 24 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RECOMBINATE 1000 I.U. - BAXALTA GMBH**

ZU prašak i otopina za otopinu za injekciju [1000 i.j./1 boca] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, rastvarač i set za rastvaranje i injiciranje, u kutiji

RECOMBINATE 250 I.U - BAXALTA GMBH

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 boca] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, rastvarač i set za rastvaranje i injiciranje, u kutiji

RECOMBINATE 500 I.U. - BAXALTA GMBH

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, rastvarač i set za rastvaranje i injiciranje, u kutiji

B02BD04 nonakog beta pegol

Doziranje: liječenje i profilaksa krvarenja kod bolesnika sa hemofilijom B (urođeni nedostatak faktora IX) u dobi od 12 i više godina: i.v. profilaksa 40 i.j./kg jednom sedmično, za liječenje po potrebi konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**REFIXIA - NOVO NORDISK A/S**

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 napunjena šprica s 4 ml rastvorača (rastvor histidina), 1 potisni klip i 1 nastavak za bočicu; u kutiji

B02BD04 nonakog alfa

Doziranje: liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom B (urođeni nedostatak faktora IX): doza i trajanje terapije se određuje individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BENEFIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji

ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [250 i.j./1 bočica] 1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji

ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji

B02BD04 faktor koagulacije IX

Doziranje: profilaksa i liječenje krvarenja u hemofiliji B, urođeni deficit faktora IX: doza i trajanje terapije određuje se individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AIMAFIX - KEDRION S.P.A.**

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ZU	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [1000 i.j./1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom, 1 staklena boćica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji
ZU	prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [500 i.j./1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom, 1 staklena boćica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji
OCTANINE F - OCTAPHARMA AG	
ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./10 mL] 1 staklena boćica sa praškom, 1 staklena boćica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji (kutije povezane trakom)
ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./5 mL] 1 staklena boćica sa praškom, 1 staklena boćica sa 5 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji (kutije povezane trakom)

B02BD06 faktor koagulacije VIII, humani, von Willebrand-ov faktor

Doziranje: terapija i profilaksu krvarenja kod urođenog nedostatka faktora VIII (hemofilija A) stečenog nedostatak faktora VIII, von Willebrand-ove bolesti: trajanje terapije zavisi od vrste i jačine krvarenja; primjenjuje se kao i.v. inj. ili kontinuirana infuzija; terapiju treba provoditi pod nadzorom lječnika iskusnog u liječenju poremećaja koagulacije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, (IRELAND BRANCH)

ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 viala+ 750 i.j./1 viala] 1 boćica sa praškom, 1 boćica rastvarača (10 mL) i set za otapanje i injiciranje lijeka, u kutiji
IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, (IRELAND BRANCH)	
ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala+ 375 i.j./1 viala] 1 boćica sa praškom, 1 boćica sa rastvaračem (5 mL) i set za otapanje i injiciranje lijeka, u kutiji

WILATE - OCTAPHARMA AG

ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 viala+ 1000 i.j./1 viala] 1 staklena boćica sa praškom, 1 staklena boćica sa rastvaračem, 1 šprica za jednokratnu upotrebu, 1 set za transfer (Mix2Vial), 1 set za infuziju, 2 alkoholna tupfera, u kutiji
ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala+ 500 i.j./1 viala] 1 staklena boćica sa praškom, 1 staklena boćica sa rastvaračem, 1 šprica za jednokratnu upotrebu, 1 set za transfer (Mix2Vial), 1 set za infuziju, 2 alkoholna tupfera, u kutiji

B02BD08 eptakog alfa

Doziranje: terapija i profilaksu hemoragije kod pacijenata sa hemofilijom A ili B sa inhibitorima na faktore koagulacije VIII ili IX, kongenitalna hemofilija kod koje se očekuje snažan anamnistički odgovor, stečena hemofilija, nedostatak faktora VII, Glanzmannova trombastenija: doza, interval i dužina terapije određuje se prema protokolu; primjenjuje se kao bolus i.v. injekcija u trajanju od 2-5 min; teško postporodljeno krvarenje kada uterotonici nisu dovoljni da se postigne hemostaza: i.v.inj. 60-90 mcg/kg po jednoj dozi, maks. aktivnost koagulacije se može očekivati nakon 10 min, druga doza se može primjeniti nakon 30 min. u slučaju nedovoljnog hemostatskog odgovora

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NOVOSEVEN - NOVO NORDISK A/S

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom, 1 šprica sa rastvaračem i 1 adapter za boćicu; u kutiji
 ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [2 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom, 1 šprica sa rastvaračem i 1 adapter za boćicu; u kutiji

B02BX**Ostali sistemski hemostatici****B02BX01****etamsilat**

Doziranje: prevencija i liječenje prije, ili postoperativnog kapilarnog krvarenja u svim komplikovanim operacijama ili operacijama u bogato prokrvljenom tkivu- E.N.T, ginekološke, akušerske, urološke, oralno hirurške, oftalmološke ili plastično-rekonstruktivne operacije; prevencija i liječenje kapilarnog krvarenja bilo kojeg porijekla ili lokalizacije (hematurija, hematemiza, melena, epistakska, gingivoragija); metroragija, primarna, ili menoragija vezana za IUD u odsustvu organske patologije: tablete, odrasli i adolescenti, preoperativno, 250-500 mg jedan sat prije operacije; postoperativno, 250-500 mg svakih 4-6 sati dok postoji rizik od krvarenja; interna medicina: 1000-1500 mg dnevno podijeljeno u 2-3 doze; ginekologija, menometroragija: 500 mg 3 puta dnevno, liječenje traje 10 dana, a započinje 5 dana prije očekivanog početka menstruacije; otopina za injekciju: odrasli i adolescenti, pre operativno: i.m. ili i.v. 250-500 mg, jedan sat prije operacije; intra operativno: i.v. 250-500 mg, ponoviti dozu ako je neophodno; post operativno: 250-500 mg, ponoviti dozu svakih 4-6 sati dok god postoji rizik od krvarenja; hitna stanja i u zavisnosti od težine bolesti: i.m. ili i.v. 250-500 mg, ponoviti dozu svakih 4-6 sati sve dok ne nestane rizik od krvarenja; topikalna primjena: natopiti tupfer sadržajem jedne ampule i staviti na mjesto koje krvari ili u šupljinu nakon ekstrakcije zuba, po potrebi ponoviti; može se kombinovati primjena sa oralnim ili parenteralnim oblikom ovog lijeka; novorođenčad, i.m. 10 mg/kg tjelesne težine (0.1 ml = 12.5 mg) u prva dva sata po rođenju, zatim svakih 6 sati tokom naredna 4 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DICYNONE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp tabletta [250 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tabletta), u kutiji
 ZU otopina za injekciju [250 mg/2 mL] kutija sa 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju

B02BX05**eltrombopag**

Doziranje: hronična imuna (idiopatska) trombocitopenična purpura kod pacijenata refraktornih na druge terapije (kao što su kortikosteroidi ili imunoglobulin): odrasli preko 18 god, inicijalno 50 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od većeg ili jednakog 50000/µl-konsultovati literaturu proizvoda za podešavanje doze, prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 4 sedmice kod maks. doze; maks. 75 mg 1 puta dnevno; trombocitopenija kod odraslih pacijenata sa hroničnom infekcijom virusom hepatitisa C kod kojih je trombocitopenija glavni faktor koji sprečava započinjanje ili ograničava mogućnost održavanja optimalnog liječenja interferonom: odrasli preko 18 god, inicijalno 25 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od 50000-75000 /µl (održavanje broja trombocita iznad nivoa koji predstavlja rizik od nastupanja krvarenja), konsultovati literaturu proizvoda za podešavanje doze, prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 2 sedmice kod maks. doze; maks. 100 mg 1 puta dnevno; stječena teška aplastična anemija kod pacijenata koji su ili refraktorni na prethodnu imunosupresivnu terapiju ili jako pretretirani i neprikladni za transplantaciju hematopoetskim matičnim ćelijama: odrasli preko 18 god, inicijalno 50 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od većeg ili jednakog 50000/µl-

konsultovati literaturu proizvoda za podešavanje doze, prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 16 sedmica terapije; maks. 150 mg 1 puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REVOLADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- | | |
|----|--|
| Rp | filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PA/AI/PVC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji |
| Rp | filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PA/AI/PVC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji |

B02BX06 emicizumab

Doziranje: profilaksa hemoragije kod pacijenata sa hemofilijom A: 3 mg/kg jednom nedeljno tokom 4 nedelje, zatim doza održavanja 1,5 mg/kg jednom nedeljno, alternativno doza održavanja 3 mg/kg svake 2 nedelje, alternativno doza održavanja 6 mg/kg svake 4 nedelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEMLIBRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- | | |
|----|--|
| ZU | otopina za injekciju [105 mg/0.7 mL] 1 boćica sa 0,7 ml otopine za injekciju, u kutiji |
| ZU | otopina za injekciju [150 mg/1 mL] 1 boćica sa 1 ml otopine za injekciju, u kutiji |
| ZU | otopina za injekciju [60 mg/0.4 mL] 1 boćica sa 0,4 ml otopine za injekciju, u kutiji |
| ZU | otopina za injekciju [30 mg/1 mL] 1 boćica sa 1 ml otopine za injekciju, u kutiji |

B03 ANTIANEMICI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE ANEMIJE)

B03A Preparati gvožđa

B03AA Dvovalentno gvožđe, oralni preparati

B03AA02 gvožđe (II)-fumarat

Doziranje: krvarenje različite etiologije, povećane potrebe za gvožđem (trudnoća, porođaj, laktacija, pubertet): odrasli, terapija, dva puta po jedna kapsula, prije jela; profilaksa, jedna kapsula dnevno; djeca starija od 12 god. (koja mogu da uzimaju kapsule) jedna kapsula dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEFEROL - ALKALOID AD SKOPJE

- | | |
|----|---|
| Rp | kapsula, tvrda [350 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji |
|----|---|

B03AB Trovalentno gvožđe, oralni preparati

B03AB05 gvožđe (III) hidroksid-polimaltozni kompleks

Doziranje: manifesti nedostatak gvožđa (liječenje anemije koja je posljedica manjka gvožđa): odočad do prve god. života početna doza 25 mg, zatim postepeno povećavati na 50 mg dnevno; djeca 1-12 god. 50-100 mg dnevno; djeca iznad 12 god. odrasli i dojilje, 100-300 mg dnevno; vrijednost hemoglobina se normalizuje nakon 3-5 mjeseci liječenja, za popunjavanje depoa gvožđa liječenje treba nastaviti još nekoliko nedjelja; trudnice, 200-300 mg dnevno, dok se vrijednost hemoglobina ne normalizuje, zatim liječenje nastaviti sa 100 mg dnevno, najmanje do kraja trudnoće, kako bi se popunili depoi gvožđa u organizmu; latentni nedostatak gvožđa: djeca 1-12 god. 25-50 mg dnevno; djeca starija

od 12 god, odrasli i dojilje 100 mg dnevno 1-2 mjeseca; sprečavanje pojave manjka gvožđa u trudnoći: 100 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FERRUM SANDOZ 100 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp tablet za žvakanje [100 mg/1 tablet] 30 tablet za žvakanje (3 Al/Al blistera po 10 tablet), u kutiji

REFERUM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp sirup [100 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj boci, u kutiji

Rp sirup [50 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj boci, u kutiji

B03AB09

gvožđe-protein sukcinilat

Doziranje: nedostatak gvožđa uslijed povećanog gubljenja gvožđa, povećani potreba za gvožđem ili loše apsorpcije: odrasli, 15-30 ml (40-80 mg Fe3+) podijeljeno u 2 doze, prije jela; djeca: 1,5 ml/kg (4 mg/kg Fe3+) podijeljeno u 2 doze, prije jela;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEGOFER - ALKALOID AD SKOPJE

Rp oralni rastvor [800 mg/15 mL] tamno braon staklena boca, tipa III, zatvorena sa plastičnim zatvaračem sa dozerom PP28S, sa 150 ml oralnog rastvora, u kutiji

B03AC

Gvožđe, parenteralni preparati

B03AC željezo (III) hidroksid saharoza kompleks

Doziranje: stanja u kojima postoji potreba za brzo popunjavanje rezervi željeza u organizmu, slaba podnošljivost lječenja oralnim oblicima željeza ili nesaranadna pacijenta u lječenju oralnim oblicima; aktivne upalne bolesti crijeva gdje oralni oblici željeza nisu efikasni; pri hroničnoj bolesti bubrega kada je oralna primjena manje efikasna: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEMROSE - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [20 mg/1 mL] 5 staklenih ampula boje čilibara od 5 ml, u kutiji

EMFER - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [100 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

VENOFER - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU rastvor za injekciju [100 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

B03AE

Gvožđe u drugim kombinacijama

B03AE10 bakar-glukonat, gvožđe, mangan-glukonat

Doziranje: anemija izazvana deficitom gvožđa: odrasli, uobičajeno 100–150 mg dnevno (2-3 ampute dnevno), izbjegavati na prazan stomak; dojenčad iznad mjesec dana i djeca: 3 mg gvožđa/kg/dan, ne prelazeći 60 mg; trudnice (profilaksa, samo ako je opravdana): 1 ampula dnevno, od četvrtog mjeseca; ampulu otvoriti i popiti, razblažuje se sa vodom ili sokom

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TOT'HEMA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

Rp oralni rastvor [0.7 mg/10 mL+ 50 mg/10 mL+ 1.33 mg/10 mL] 20 ampula po 10 ml oralnog rastvora, u kutiji

B03B Vitamin B12 i folna kiselina

B03BA Vitamin B12 (cijankobalamin) i analozi

B03BA01 cijankobalamin

Doziranje: Adisonova perniciozna anemija i druge makrocitne anemije bez neuroloških problema: 250 mcg do 1000 mcg svakog drugog dana, tokom jedne do dvije sedmice, a zatim 250 mcg sedmično do normalizovanja krvne slike; doza održavanja: 1000 mcg mjesечно; perniciozna anemija i druge makrocitne anemije sa neurološkim poremećajima: i.m. svaki drugi dan po 1000 mcg, doza održavanja 1000 mcg jednom mjesечно; profilaksa makrocitne anemije kod pacijenata sa nedostatkom vitamina B12 izazvanim gastrektomijom ili sindromima malapsorpcije i striknim vegetarijanstvom: 250 mcg–1000 mcg i.m. svakog mjeseca; Šilingov test: 1000 mcg i.m.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VITAMIN B12 ALKALOID - ALKAЛОID AD SKOPJE

ZU rastvor za injekciju [500 µg/1 mL] 50 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju (pakovanje 10 plastičnih (PVC) uložaka po 5 ampula), u kutiji

B03BA03 hidroksokobalamin

Doziranje: odrasli i djeca, i.m. perniciozna anemija i druge megaloblastne anemije bez neuroloških komplikacija: početna doza 250-1000 mcg, svakog drugog dana, tokom 1-2 nedjelje, a potom 250 mcg do normalizacije krvne slike; doza održavanja 1000 mcg na svaka 2-3 mjeseca; perniciozna anemija i druge megaloblastne anemije sa neurološkim komplikacijama: početna doza 1000 mcg svakog drugog dana, dok se ne postigne poboljšanje; doza održavanja 1000 mcg na svaka 2 mjeseca; prevencije megaloblastne anemije nastale uslijed nedostatka vitamina B12 (kao posljedice gastrektomije, nekih malapspcionih sindroma ili vegetarijanskog načina ishrane): 1000 mcg na svaka 2-3 mjeseca; pušaća ambliopija i Leberova optička atrofija: početna doza 1000 mcg dnevno, tokom dvije nedjelje, a potom 1000 mcg dva puta nedjeljno, dok se ne postigne poboljšanje; doza održavanja: 1000 mcg na svakih 1-3 mjeseca

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OHB 12 - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [2500 µg/2 mL] 5 ampula sa po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

B03BA05 mekobalamin

Doziranje: lječenje perifernih neuropatijskih bolesti, prevencija i lječenje manjka B12: odrasli, 1 tableta 3 puta na dan; ukupna doza ne bi trebala biti veća od 1500 mcg/dan; primjena kod djece nije preporučljiva

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COBALAMIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [500 µg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

B03BB Folna kiselina i derivati

B03BB01 folna kiselina

Doziranje: megaloblastna anemija prouzrokovana deficitom folata: oralno, odrasli i djeca preko 1 god. preporučena dnevna doza 1 tbl. (5 mg) na dan, tokom 4 mjeseca; kod stanja malapsorpcije dnevna doza 15 mg (kod djece 1-10 mjeseci 10 mg); profilaksa deficitata folata kod primjene nekih lijekova (npr. fenitoin, fenobarbitalprimidon, metotreksat,

sulfametoksazol/trimetoprim): 5 mg na dan tokom 4 mjeseca; doza do 15 mg može biti potrebna za stanja malapsorpcije; *profilaksa deficita folata u hroničnim hemolitičkim stanjima*: oralno, odrasli 5 mg svakih 1-7 dana; *profilaksa deficita folata kod pacijenata na dijalizi*: oralno, odrasli 5 mg svakih 1-7 dana, djeca 12-18 god. 1-2 tbl. (5-10 mg) jednom dnevno, djeca 1-12 god. 250 mcg/kg (maks. 10 mg) jednom dnevno; *dodatak folne kiseline trudnicama u cilju prevencije pojave spine bifide i drugih efekata neuralne tube kod novorođenčeta*: 1 tbl. (5 mg) dnevno, u periodu prije začeća do dvanaest nedjelje trudnoće

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOLACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp tabletta [5 mg/1 tabletta] 20 tabletta (2 neprozirna PVC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji

FOLESSA - BOSNALIKEK D.D.

Rp tabletta [5 mg/1 tabletta] 20 tabletta (2 PVC/PVDC//AI blistera sa po 10 tabletta), u kutiji

FOLIK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tabletta [5 mg/1 tabletta] 20 tabletta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tabletta) u kutiji

FOLNA KISELINA REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp tabletta [5 mg/1 tabletta] 20 tabletta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tabletta) u kutiji

B03X Ostali lijekovi za liječenje anemije

B03XA Ostali lijekovi za liječenje anemije

B03XA01 epoetin beta

Doziranje: *liječenje simptomatske anemije povezane sa hroničnim zatajenjem bubrega kod odraslih i pedijatrijskih bolesnika*: s.c. odrasli i djeca, početna doza 20 i.j./kg 3 puta nedjeljno tokom 4 nedjelje, povećati prema odgovoru u intervalima od 4 nedjelje u koracima po 20 i.j./kg 3 puta nedjeljno; ukupna nedjeljna doza može biti podijeljena u dnevne doze; početno smanjenje doze je na polovinu podešene prema odgovoru u intervalima od 1-2 nedjelje; ukupna nedjeljna doza održavanja može biti dva ili podijeljena u 3-7 nedjeljnih doza; maks. 720 i.j./kg nedjeljno; i.v. inj. tokom 2 min, odrasli i djeca, početna doza 40 i.j./kg 3 puta nedjeljno tokom 4 nedjelje, povećati prema odgovoru na 80 i.j./kg 3 puta nedjeljno nakon 4 nedjelje, sa daljim povećanjima ukoliko je neophodno u intervalima od 4 nedjelje u koracima od 20 i.j./kg 3 puta nedjeljno; doza održavanja, početno smanjenje doze je na polovinu podešene prema odgovoru u intervalima od 1-2 nedjelje; maks. 720 i.j./kg nedjeljno; *prevencija anemije kod nedonošadičkih porodljive težine od 750 do 1500 g i gestacijske dobi manje od 34 sedmice*: s.c. 250 i.j./kg 3 puta nedjeljno, terapiju treba započeti što ranije, poželjno od 3. dana i nastaviti tokom 6 nedjelja; *liječenje simptomatske anemije kod odraslih bolesnika sa nemijeločnim malignim bolestima koji primaju hemoterapiju*: s.c. početna doza 450 i.j./kg nedjeljno (kao pojedinačna doza ili podijeljeno u 3-7 podijeljenih doza nedjeljno), povećati ukoliko je neophodno nakon 4 nedjelje (ukoliko nije postignut porast hemoglobina od najmanje 1 g/100 ml) na 900 i.j./kg nedjeljno (kao pojedinačna doza ili u 3-7 podijeljenih nedjeljnih doza); kada se postigne terapijski cilj dozu treba smanjiti za 25-50%; maks. 60000 i.j. nedjeljno; *povećanje količine vlastite krvi kod bolesnika u predonacijskom programu*: i.v. ili s.c. konsultovati literaturu proizvoda; multidozna injekcija

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RECORMON - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU/Rp rastvor za injekciju [2000 i.j./0.3 mL] 6 staklenih šprica po 0,3 ml rastvora za injekciju i 6 igala , u kartonskoj kutiji

B03XA01 epoetin alfa

Doziranje: anemija kao posljedica hronične insuficijencije bubrega kod djece i odraslih (bolesnici na hemodializi, peritonealnoj dijalizi ili pred dijalizom); liječenje anemija i smanjenja potreba za transfuzijom krvi kod odraslih pacijenata koji primaju hemoterapiju radi solidnih tumora, malignog limfoma ili multiplog mijeloma i kod postojanja rizika zbog transfuzije krvi udruženih sa pacijentovim opštim stanjem (npr. kardiovaskularni status, prethodno postojeća anemija na početku hemoterapije); povećanje produkcije autologne krvi kod odraslih u predonacijskom programu; za prikupljanje autologne krvi za hirurške zahvate; simptomatska anemija kod odraslih sa niskim ili srednjim rizikom primarnog mijelodisplastičnog sindroma koji imaju nizak serumski eritropoetin: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BINOCRIT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2000 i.j./1 mL] 6 napunjenih šprica sa 1 ml otopine, bez sigurnosne zaštite za iglu

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2000 i.j./1 mL] 6 napunjenih šprica(staklo tip I) sa 1 ml rastvora, sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji

EPREX - JANSSEN-CILAG KFT.

ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [2000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljkih sa iglom i klipom, te sigurnosnim zaštitnikom za iglu po 0,5 ml otopine, u kutiji

B03XA01 epoetin zeta

Doziranje:

anemija udružena sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom: odrasli- i.v. ili s.c.početna doza 3 puta nedjeljno 50 i.j. /kg (pacijenti koji još nisu na dijalizi i koji su na hemodializi) i 2 puta nedjeljno i.v. 50 i.j./kg (pacijenti na peritonealnoj dijalizi), doza može da se koriguje na 4 nedjelje tako da se održava vrijednost hemoglobina kod odraslih od 10-12 g/dl (6,2-7,5 mmol/l) pri čemu je preporečena ukupna nedjeljna doza 75-300 i.j./kg, djecapočetna doza 3 puta nedjeljno i.v. 50 i.j./kg, doza može da se koriguje na 4 nedjelje tako da se održava vrijednost hemoglobina od 9,5-11 g/dl (5,9-6,8 mmol/l); *anemija kod odraslih pacijenata na hemioterapiji:* početna doza 3 puta nedjeljno s.c. 150 i.j./kg ili jednom nedjeljno s.c. 450 i.j./kg, doza se koriguje na 4 nedjelje u skladu sa porastom broja retikulocita i postizanjem ciljane vrijednosti hemoglobina od 10-12 g/dl; *za povećanje produkcije autologne krvi kod pacijenata sa umjerenom anemijom na programu preoperativne donacije autologne krvi kada se zahtijevaju velike količine krvi ili kada količine krvi kod elektivnog hirurškog zahvata nisu dovoljne:* i.v. 600 i.j./kg 2 puta sedmično tokom 3 nedjelje prije operacije, uz oralni preparat gvožđa (200 mg/dan); *kod odraslih pacijenata sa umjerenom anemijom (koncentracija hemoglobina 10-13 g/100 ml)* prije elektivnih ortopedskih operacija sa očekivanim umjerenim gubitkom krvi da se smanji izloženost alogenim transfuzijama krvi: s.c. 600 i.j./kg svake sedmice tokom 3 sedmice prije operacije i na dan operacije; alternativno, kada postoji potreba za skraćivanje vremena prije operacije s.c. 300 i.j./kg tokom 15 dana (10 dana prije operacije, na dan operacije i četiri uzastopna dana neposredno poslije operacije); *povećanje koncentracije hemoglobina kod simptomatske anemije (koncentracija hemoglobina ≤ 10 g/dl)* kod odraslih pacijenata sa malim ili srednjim-1 rizikom od primarnog mijelodisplastičnog sindroma (MDS) koji imaju malu koncentraciju eritropoetina u serumu:

s.c. 450 i.j./kg jednom sedmično svake sedmice, sa razmakom od najmanje 5 dana između doza

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EQRALYS - HEMOFARM A.D. VRŠAC

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2000 i.j./0.6 mL] 6 injekcionih šprica po 0,6 mL rastvora za injekciju, u kutiji

B03XA02 darbepoetin alfa

Doziranje: simptomatska anemija povezana sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom kod pacijenata na dijalizi, odraslih i djece preko 11 god, s.c. ili i.v. putem, u početku 450 nanograma/kg jednom nedjeljno i nakon 4 nedjelje (u zavisnosti od odgovora) dozu smanjiti za 25%; kada se postigne koncentracija hemoglobina od 11 g/100 ml, doza održavanja se daje jednom nedjeljno ili jednom u 2 nedjelje; koncentracija hemoglobina ne smije biti veća od 12 g/100 ml; simptomatska anemija povezana sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom kod pacijenata koji nisu na dijalizi, odraslih i djece preko 11 god, s.c. ili i.v. putem, u početku 450 nanograma/kg jednom nedjeljno ili s.c. 750 nanograma/kg 1 put svake 2 sedmice nakon 4 nedjelje (u zavisnosti od odgovora) dozu smanjiti za 25%; kada se postigne koncentracija hemoglobina od 12 g/100 ml, doza održavanja se daje s.c ili i.v jednom nedjeljno ili s.c jednom u 2 nedjelje ili s.c jednom mjesечно; simptomatska anemija kod odraslih koji primaju hemoterapiju za ne-mijeloидni malignitet: odrasli, s.c. inj. početna doza 6,75 mikrograma/kg jednom svake 3 nedjelje ili 2,25 mikrograma/kg jednom nedjeljno (ako je odgovor neadekvatan nakon 9 nedjelja dalji tretman ne može biti efikasan i terapiju treba prekinuti); ako je adekvatan odgovor postignut, smanjiti dozu do 25-50%; davanje lijeka treba prekinuti otprilike 4 nedjelje nakon završetka hemoterapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [10 µg/0.4 mL] 1 napunjena injekcionala štrcaljka sa 0,4 ml otopine za injekciju, u kutiji.

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20 µg/0.5 mL] 1 napunjena injekcionala štrcaljka sa 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml) otopine za injekciju, u kutiji

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [30 µg/0.3 mL] 1 napunjena injekcionala štrcaljka sa 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml) otopine za injekciju, u kutiji

B03XA03 metoksi polietilen glikol-epoetin beta

Doziranje: simptomatska anemija udružena sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom: bolesnici koji se trenutno ne liječe lijekovima za stimulaciju eritropoeze: početna doza u bolesnika koji nisu na dijalizi iznosi 1,2 mcg/kg s.c. jedanput mjesечно ili 0,6 mcg/kg i.v ili s.c. jedanput svake dvije sedmice (u bolesnika na dijalizi ili u bolesnika koji nisu na dijalizi); bolesnici koji se trenutno liječe lijekovima za stimulaciju eritropoeze: početna doza temelji se na izračunu prethodne sedmične doze darbepoetina alfa ili epoetina u trenutku zamjene; primjenjuje se pod nadzorom ljekara koji ima iskustva u liječenju bolesnika sa bubrežnom insuficijencijom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MIRCERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [50 µg/0.3 mL] 1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml otopine i 1 igla, u kutiji

ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [75 µg/0.3 mL] 1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml otopine i 1 igla, u kutiji

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [120 µg/0.3 mL] 1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml rastvora i 1 igla, u kutiji
ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [100 µg/0.3 mL] 1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml otopine i 1 igla, u kutiji

B05 ZAMJENE ZA KRV I PERFUZIONI RASTVORI

B05A Krv i slični proizvodi

B05AA Supstituenti krvi i proteinske frakcije plazme

B05AA01 albumin

Doziranje: nadoknada i održavanje cirkulišućeg volumena krvi u stanjima u kojima je dokazano njegovo smanjenje pa je zato primjena koloida prikladna: i.v. individualno, zavisi od indikacije i stanja bolesnika

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALBUMIN-BIOPHARMA - BIOPHARMA PLASMA LLC

- ZU rastvor za infuziju [200 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji
ZU rastvor za infuziju [200 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG

- ZU rastvor za infuziju [200 g/1 L] 1 boćica sa 50 mL rastvora za infuziju,u kutiji
ZU rastvor za infuziju [200 g/1 L] 1 boćicom sa 100 mL rastvora za infuziju ,u kutiji

ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG

- ZU rastvor za infuziju [50 g/1 L] 1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji
ZU rastvor za infuziju [50 g/1 L] 1 staklena boca sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji

ALBUTEIN 200 G/L - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

- ZU rastvor za infuziju [200 mg/1 mL] 1 boćica sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji
ZU rastvor za infuziju [200 mg/1 mL] 1 boćica sa 50 mL rastvora za infuziju, u kutiji

ALBUTEIN 50 G/L - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boca sa 250 mL rastvora za infuziju, u kutiji
ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boca sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji
ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boćica sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji

HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH

- ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

HUMAN ALBUMIN 200G/L TAKEDA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG

- ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 staklena boćica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji
ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 staklena boćica sa 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A.

ZU rastvor za infuziju [200 g/1 L] 50 ml rastvora za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

B05B Rastvori za intravensku primjenu**B05BA Rastvori za parenteralnu ishranu**

B05BA01 alanin, arginin, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin

Doziranje: izvor aminokiselina u režimu parenteralne ishrane (u kombinaciji sa adekvatnom količinom energetskih suplemenata: doziranje individualno, za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMINOVEN 10% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

ZU rastvor za infuziju [14 g/1000 mL+ 12 g/1000 mL+ 5,1 g/1000 mL+ 11 g/1000 mL+ 3 g/1000 mL+ 5 g/1000 mL+ 4,7 g/1000 mL+ 6,6 g/1000 mL+ 4,3 g/1000 mL+ 11,2 g/1000 mL+ 6,5 g/1000 mL+ 1 g/1000 mL+ 0,4 g/1000 mL+ 4,4 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL+ 6,2 g/1000 mL] 10 staklenih boca sa po 500 ml rastvora za infuziju, u kutiji

B05BA01 alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, treonin, triptofan, valin

Doziranje: nadoknada aminokiselina u sklopu pareteralnog režima ishrane u slučaju teškog oblika insuficijencije jetre sa hepatičkom sinsuficijencijom ili bez nje, kada oralna ili enteralna ishrana nije moguća ili je nedovoljna ili je kontraindikovana: i.v. maks. 18,75 ml/kg/dan (1,5 g aminokiselina/kg/dan) što odgovara približno 1300 ml za osobu od 70 kg u toku 24 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HEPASOL 8% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.****BANJA LUKA**

ZU rastvor za infuziju [4.64 g/1000 mL+ 10.72 g/1000 mL+ 0.52 g/1000 mL+ 0.88 g/1000 mL+ 5.82 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 10.4 g/1000 mL+ 13.09 g/1000 mL+ 6.88 g/1000 mL+ 1.1 g/1000 mL+ 5.73 g/1000 mL+ 2.24 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 0.7 g/1000 mL+ 10.08 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju

B05BA01 glicin, L-alanin, L-arginin, L-fenilalanin, L-histidin, L-izoleucin, L-leucin, L-lizin, L-metionin, L-prolin, L-serin, L-treonin, L-triptofan, L-valin

Doziranje:

snabdijevanje aminokiselinama kao dio režima parenteralne prehrane pacijenata sa teškim oblicima insuficijencije jetre sa i bez jetrene encefalopatije onda kada je oralna ili enteralna prehrana nemoguća, nedovoljna ili kontraindikovana: i.v. 1,0-1,25 ml/kg tjelesne mase/sat, maks. brzina infuzije 1,25 ml/kg tjelesne mase/sat, maks. dnevna doza 1,5 g aminokiselina/kg tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMINOSTERIL N-HEPA 8% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

ZU rastvor za infuziju [5,82 g/1000 mL+ 4,64 g/1000 mL+ 10,72 g/1000 mL+ 0,88 g/1000 mL+ 2,8 g/1000 mL+ 10,4 g/1000 mL+ 13,09

g/1000 mL+ 6,88 g/1000 mL+ 1,1 g/1000 mL+ 5,73 g/1000 mL+ 2,24 g/1000 mL+ 4,4 g/1000 mL+ 0,7 g/1000 mL+ 10,08 g/1000 mL] 10 staklenih boca sa 500 ml rastvora za infuziju, u kutiji

B05BA01 aminokiseline

Doziranje: izvor aminokiselina u režimu parenteralne ishrane (u kombinaciji sa adekvatnom količinom energetskih suplemenata: doziranje individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMINOSOL 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

ZU rastvor za infuziju [9.31 g/1000 mL+ 11 g/1000 mL+ 14 g/1000 mL+ 12 g/1000 mL+ 5.1 g/1000 mL+ 3 g/1000 mL+ 5 g/1000 mL+ 7.4 g/1000 mL+ 4.3 g/1000 mL+ 11.2 g/1000 mL+ 6.5 g/1000 mL+ 0.4 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL+ 6.2 g/1000 mL+ 1 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju

AMINOSOL 15% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

ZU rastvor za infuziju [15.66 g/1000 mL+ 18.5 g/1000 mL+ 25 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 5.5 g/1000 mL+ 7.3 g/1000 mL+ 5.2 g/1000 mL+ 8.9 g/1000 mL+ 3.8 g/1000 mL+ 17 g/1000 mL+ 9.6 g/1000 mL+ 0.4 g/1000 mL+ 8.6 g/1000 mL+ 1.6 g/1000 mL+ 5.5 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju

B05BA02 sojino ulje, trileceridi, maslinovo ulje, riblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije)

Doziranje: snabdijevanje pacijenata energijom, esencijalnim masnim kiselinama i omega-3 masnim kiselinama kao dio režima parenteralne prehrane kada je oralna ili enteralna prehrana nemoguća, nedovoljna ili kontraindikovana: primjena- i.v. inf. u perifernu ili centralnu venu; odrasli: 1 - 2 g masti/kg tjelesne težine(TT)/dan što odgovara 5-10 ml/kg TT/dan, a preporučena brzina infuzije je 0,63 ml SMOFlipa/kg TT/sat; novorođenčad i dojenčad - početna doz treba biti 0,5-1 g masti/kg TT/dan, praćeno uzastopnim povećanjem za 0,5-1 g masti/kg TT/dan do količine od 3,0 g masti/kg TT/dan; kod nedonoščadi i novorođenčadi sa niskom porodajnom težinom SMOFlipid treba davati u vidu infuzije neprekidno oko 24 sata; djeca - maksimalno 3 g masti/kg TT/dan, što odgovara 15 ml SMOFlipid/kg TT/dan; dnevnu dozu postepeno povećavati u prvoj sedmici primjene

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SMOFLIPID 20% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih boca sa po 500 ml emulzije za infuziju, u kutiji

ZU emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih bočica sa po 100 ml emulzije za infuziju, u kutiji

ZU emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih bočica sa po 250 ml emulzije za infuziju, u kutiji

B05BA03 glukoza

Doziranje: snabdijevanje organizma energijom putem glukoze, liječenje hipoglikemije, rastvor za prenos za kompatibilne elektrolite i lijekove: u vidu i.v. inf. preko perifernog venskog sistema; maks. dnevna doza do 40 ml/kg/dan, što odgovara 2 g glukoze (5% rastvor), odnosno 4 g glukoze (10% rastvor) po kg tjelesne težine na dan; maks. brzina infuzije može biti do 5 ml/kg/h (5% rastvor), odnosno 2,5 ml/kg/h (10% rastvor), što odgovara 0,25 g glukoze/kg/h; maks. brzina kapi 0,8 kapi/kg/min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GLUCOSI INFUNDIBILE 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

ZU rastvor za infuziju [100 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine)

GLUCOSI INFUNDIBILE 5% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

ZU rastvor za infuziju [50 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine)

GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU otopina za infuziju [100 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10 polietilenska boca sa 500 ml otopine) u kutiji

GLUKOZA 10% DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.

ZU otopina za infuziju [100 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml otopine za infuziju

GLUKOZA 40% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [440 mg/1 mL] 20 polietilenskih ampula po 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

GLUKOZA 5 % DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.

ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml otopine za infuziju

GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 250 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa 250 ml otopine) u kutiji

ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa 500 ml otopine) u kutiji

GLUKOZA 5% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY

ZU otopina za infuziju [5,5 g/100 mL] 10 polietilenskih boca sa po 250 ml otopine za infuziju, u kutiji

ZU otopina za infuziju [5,5 g/100 mL] 10 polietilenskih boca sa po 500 ml otopine za infuziju, u kutiji

B05BA10

alanin, aminokiseline, aminokiseline, glukoza, lipidi, arginin, cink, fenilalanin, glicin, glukoza, histidin, izoleucin, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin

Doziranje: parenteralna prehrana za odrasle pacijente i djecu stariju od 2 godine kod kojih enteralna prehrana nije moguća, nije dovoljna ili je kontraindikovana: i.v. inf. 20-40 ml/kg tjelesne težine na dan, maksimalno 40 ml/kg tjelesne težine na dan; za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SMOKABIVEN PERIPHERAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

ZU emulzija za infuziju [4,4 g/1000 mL+ 1,3 g/1000 mL+ 1,1 g/1000 mL+ 8,5 g/1000 mL+ 3,8 g/1000 mL+ 0,004 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+ 3,5 g/1000 mL+ 71 g/1000 mL+ 0,93 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+ 0,18 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 2,3 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+ 1,3 g/1000 mL+ 3,5 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+ 0,32 g/1000 mL+ 0,12 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 0,63 g/1000 mL+ 2,9 g/1000 mL] 4 vrećice po 1448 ml emulzije za infuziju (vrećice po tri odjeljka), u kutiji

ZU emulzija za infuziju [4,4 g/1000 mL+ 1,3 g/1000 mL+ 1,1 g/1000 mL+ 8,5 g/1000 mL+ 3,8 g/1000 mL+ 0,004 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+

3,5 g/1000 mL+ 71 g/1000 mL+ 0,93 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+
0,18 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 2,3 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+
1,3 g/1000 mL+ 3,5 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+ 0,32 g/1000 mL+
0,12 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 0,63 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL] 4
vrećice po 1206 ml emulzije za infuziju (vrećice po tri odjeljka), u kutiji
ZU emulzija za infuziju [4,4 g/1000 mL+ 1,3 g/1000 mL+ 1,1 g/1000 mL+
8,5 g/1000 mL+ 3,8 g/1000 mL+ 0,004 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+
3,5 g/1000 mL+ 71 g/1000 mL+ 0,93 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+
0,18 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 2,3 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+
1,3 g/1000 mL+ 3,5 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+ 0,32 g/1000 mL+
0,12 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 0,63 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL] 4
vrećice po 1904 ml emulzije za infuziju (vrećice po tri odjeljka), u kutiji

B05BA10 aminokiseline, masti, glukoza

Doziranje: parenteralna prehrana odraslih i djece starije od 2 god. u slučajevima kada je prehrana na usta ili enteralna prehrana nemoguća, nedovoljna ili kontrainikovana: individualno, konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KABIVEN PERIPHERAL 1000 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU emulzija za infuziju [16 g/1000 mL+ 3,4 g/1000 mL+ 4,9 g/1000 mL+
22,3 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 121 g/1000 mL+
5,6 g/1000 mL+ 6,8 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 0,74 g/1000 mL+
5,97 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 6,8
g/1000 mL+ 4,5 g/1000 mL+ 0,23 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 1,9
g/1000 mL+ 7,3 g/1000 mL] 4 vrećice po 1440 ml emulzije za infuziju
(vrećice sa po tri odjeljka), u kutiji

KABIVEN PERIPHERAL 1400 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU emulzija za infuziju [16 g/1000 mL+ 3,4 g/1000 mL+ 4,9 g/1000 mL+
7,9 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 121 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 6,8
g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 0,74 g/1000 mL+ 5,97 g/1000 mL+ 7,9
g/1000 mL+ 9 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 6,8 g/1000 mL+ 4,5
g/1000 mL+ 0,23 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 1,9 g/1000 L+ 7,3
g/1000 mL] 4 vrećice po 1920 ml emulzije za infuziju (vrećice sa po
3 odjeljka), u kutiji

KABIVEN PERIPHERAL 1700 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU emulzija za infuziju [16 g/1000 mL+ 3,4 g/1000 mL+ 4,9 g/1000 mL+
22,3 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 121 g/1000 mL+
5,6 g/1000 mL+ 6,8 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 0,74 mg/1000 mL+
5,97 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 6,8
g/1000 mL+ 4,5 g/1000 mL+ 0,23 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 1,9
g/1000 mL+ 7,3 g/1000 mL] 3 vrećice po 2400 ml emulzije za infuziju
(vrećice sa po 3 odjeljka), u kutiji

B05BA10 aminokiseline, elektroliti

Doziranje: parenteralna prehrana: i.v. upotreba (centralna venska infuzija), doziranje se prilagođava individualnim potrebama za amino kiselinama, elektrolitima i tečnošću, zavisno od kliničkog stanja pacijenta (prehrambeni status i/ili stepen katabolizma, razgradnje azota s obzirom na bolest); odrasli i adolescenti 15-17 god. prosječna dnevna doza je 10-20 ml/kg tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU otopina za infuziju [10.5 g/1000 mL+ 5.6 g/1000 mL+ 3.581 g/1000 mL+ 2.858 g/1000 mL+ 0.36 g/1000 mL+ 11.5 g/1000 mL+ 4.7 g/1000 mL+ 12 g/1000 mL+ 7.2 g/1000 mL+ 3 g/1000 mL+ 5 g/1000 mL+ 2.453 g/1000 mL+ 8.9 g/1000 mL+ 6.85 g/1000 mL+ 0.508 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 5.5 g/1000 mL+ 2.3 g/1000 mL+ 0.4 g/1000 mL+ 4.2 g/1000 mL+ 1.6 g/1000 mL+ 6.2 g/1000 mL] 10 staklenih boca po 500 ml otopine za infuziju, u kutiji

B05BB Rastvor za uspostavljanje ravnoteže elektrolita

B05BB01 kalcijum glukonat

Doziranje: akutna simptomatska hipokalcijemija: odrasli, i.v. i i.m. početi sa 10 ml što odgovara 2,25 mmol kalcijuma, po potrebi ponoviti, naredne doze prilagoditi prema koncentraciji kalcijuma u serumu; za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KALCIJ GLUKONAT 10% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU otopina za injekciju [940 mg/10 mL] 20 LDPE ampula od 10 ml u kartonskoj kutiji

B05BB01 natrijum-hlorid

Doziranje: nadoknada izotonične tečnosti kod hipotonične i izotonične dehidracije, kratkotrajna intravaskularna nadoknada tečnosti, prenosna otopina za kompatibilne koncentrate elektrolita i lijekove, ovlaživanje povoja za previjanje rana: dozu treba prilagoditi trenutnim potrebama bolesnika za vodom i elektrolitima; i.v. inf. maks. dnevna doza 40 ml na kg tjelesne težine na dan, što odgovara 6 mmol natrijuma na kg tjelesne težine; brzina infuzije zavisi od individualnog stanja bolesnika; količina rastvora za ispiranje rana i ovlaživanje zavisi od trenutnih potreba

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-KLORIDA 0,9% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 1000 ml
ZU otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji
ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 250 ml
ZU otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji
ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 500 ml
ZU otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji
ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 20 polietilenskih boca po 100 ml
otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji

NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 250 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa po 250 ml otopine za infuziju), u kartonskoj kutiji
ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa po 500 ml otopine za infuziju), u kartonskoj kutiji

NATRIJUM-HLORID KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU otopina za infuziju [-] 20 Freeflex vreća (poliolefinskih vreća) po 500 mL otopine za infuziju, u kutiji
ZU otopina za infuziju [9 mg/1 mL] 10 Freeflex vreća (poliolefinskih vreća) po 1000 mL otopine za infuziju, u kutiji

- ZU otopina za infuziju [9 mg/1 mL] 10 KabiPac spremnika (PE boca) po 500 mL otopine za infuziju, u kutiji
ZU otopina za infuziju [9 mg/1 mL] 20 KabiPac spremnika (PE boca) po 250 mL otopine za infuziju, u kutiji
ZU otopina za infuziju [9 mg/1 mL] 30 Freeflex vreća (poliolefinskih vreća) po 250 mL otopine za infuziju, u kutiji
ZU otopina za infuziju [9 mg/1 mL] 40 KabiPac spremnika (PE boca) po 100 mL otopine za infuziju, u kutiji

B05BB01 kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid

Doziranje: izvančelijska dehidracija, nezavisna od uzroka (povraćanje, dijareja, fistule); hipovolemijska, nezavisna od uzroka (hemoragijski šok, opkokotine, peri-operativni gubitak vode i elektrolita); prenosni rastvor za kompatibilne koncentracije elektrolita i lijekova: i.v.inf. u skladu sa potrebama za tečnosti i elektrolitima, maksimalna dnevna doza do 40 ml/kg tjelesne težine na dan; maksimalna brzina infuzije 5 ml/kg tjelesne težine na sat, maksimalna brzina kapanja 1,7 kapi/kg tjelesne težine po minuti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

- NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM (RINGER RASTVOR) - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**
ZU rastvor za infuziju [0.33 g/1000 mL+ 0.3 g/1000 mL+ 8.6 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine) (10 polietilenskih boca sa po 500 ml rastvora za infuziju u kutiji)

RINGEROVA OTOPINA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

- ZU otopina za infuziju [0.33 g/1000 mL+ 0.3 g/1000 mL+ 8.6 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 500 ml otopine za infuziju, u kutiji
ZU otopina za infuziju [0.33 g/1000 mL+ 0.3 g/1000 mL+ 8.6 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 1000 ml otopine za infuziju, u kutiji

RINGEROVA OTOPINA FRESENIUS KABI OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ZU otopina za infuziju [0,33 g/1 L+ 0,3 g/1 L+ 8,6 g/1 L] 10 KabiPac spremnika (PE boca) po 500 mL otopine za infuziju, u kutiji

B05BB01 kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat

Doziranje: deficit ekstracelularne tečnosti i elektrolita u stanjima neporemećene acidobazne ravnoteže ili blage acidoze; izotonična i hipotonična dehidracacija; kratkotrajna intravaskularna nadoknada volumena; prenosni rastvor za kompatibilne koncentrate elektrolita i lijekova: i.v. inf. doziranje zavisi od životne dobi, težine i kliničkog stanja pacijenta; najveća dnevna doza do 40 ml na kg tjelesne težine a najveća brzina infuzije 5 ml/kg/tt/sat, što odgovara 1,7 kapi/kg/u minuti; preporučena doza za dojenčad i djecu 20-100 ml/kg/tt/24 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

- HARTMANOV RASTVOR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**
ZU rastvor za infuziju [0.294 g/1000 mL+ 0.373 g/1000 mL+ 6.02 g/1000 mL+ 6.276 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine)

RINGER LAKTAT DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.

- ZU otopina za infuziju [0,27 g/1000 mL+ 0,4 mg/1000 mL+ 6 g/1000 mL+ 3,25 g/1000 mL] Staklena boca sa 500 ml otopine za infuziju

RINGER LAKTAT VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY

ZU otopina za infuziju [0,2 g/1000 mL+ 0,3 g/1000 mL+ 6 g/1000 mL+ 3,1 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa po 500 ml otopine za infuziju), u kartonskoj kutiji

RINGEROV LAKTAT FRESENIUS KABI OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU otopina za infuziju [0,27 g/1 L+ 0,4 g/1 L+ 6 g/1 L+ 3,17 g/1 L] 10 KabiPac spremnika (PE bočica) po 500 mL otopine za infuziju, u kutiji

SLOŽENA OTOPINA NATRIJ LAKTATA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU otopina za infuziju [0,027 g/100 mL+ 0,04 g/100 mL+ 0,6 g/100 mL+ 0,312 g/100 mL] 10 polietilenskih boca po 1000 ml otopine za infuziju, u kutiji

ZU otopina za infuziju [0,027 g/100 mL+ 0,04 g/100 mL+ 0,6 g/100 mL+ 0,312 g/100 mL] 10 polietilenskih boca po 500 ml otopine za infuziju, u kutiji

B05BB02 glukoza, natrijum-hlorid

Doziranje: kod stanja gdje je potrebno obezbjediti nadoknadu vode i natrijum hlorida uz nadoknadu kalorija: individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.**

ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL] Staklena boca sa 500 ml otopine za infuziju

B05BC Rastvori za osmotsku diurezu**B05BC01 manitol**

Doziranje: izazivanje diureze u prevenciji i/ili liječenju oligurije kod akutne renalne insuficijencije prije nego što poremećaj renalne funkcije postane ireverzibilan; snižavanje povišenog intrakranijalnog pritiska i terapija cerebralnog edema, ukoliko je krvno-moždana barijera intaktna; snižavanje povišenog intraokularnog pritiska koji se ne može regulisati drugim lijekovima; stimulacija urinare ekskrecije toksičnih supstanci (koje podliježu renalnoj eliminaciji) kod trovanja: i.v. individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MANITOL 20% IMUNA - IMUNA PHARM A.S.**

ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesa sa 100 ml rastvora za infuziju, upakovana u zaštitnu, ovojnu kesu, u kartonskoj kutiji

ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesa sa 250 ml rastvora za infuziju, upakova u zaštitnu, ovojnu kesu, u kartonskoj kutiji

ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesa sa 500 ml rastvora za infuziju, upakova u zaštitnu, ovojnu kesu, u kartonskoj kutiji

ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 10 plastičnih (PP) kesa sa po 500 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji

ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 18 plastičnih (PP) kesa sa po 250 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji

ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 40 plastičnih (PP) kesa sa po 100 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji

MANITOL HF 20% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju

MANNITOL 20% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY

ZU otopina za infuziju [200 mg/1 mL] 10 polietilenskih boca sa po 250 ml otopine za infuziju, u kutiji

B05BC01 manitol, natrijum-laktat

Doziranje: izazivanje diureze u prevenciji i/ili liječenju oligurije kod akutne renalne insuficijencije prije nego što poremećaj renalne funkcije postane irreverzibilan; snižavanje povišenog intrakranijalnog pritiska i terapija cerebralnog edema, ukoliko je krvno-moždana barijera intaktna; snižavanje povišenog intraokularnog pritiska koji se ne može regulisati drugim lijekovima; stimulacija urinarnе ekskrecije toksičnih supstanci (koje podliježu renalnoj eliminaciji) kod trovanja: i.v. individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MANITOL HF 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

ZU rastvor za infuziju [100 g/1000 mL + 13.44 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju

B05D Rastvori za peritonealnu dijalizu

B05DA Izotonični rastvori

B05DA ikodekstrin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat

Doziranje: akutna i hronična bubrežna oštećenja koja zahtjevaju tretman dijalize, disbalans elektrolita, trovanje supstancama koje se mogu odstraniti dijalizom: odrasli preko 18 god. 2-2,5 l, instilacijom tokom 10-20 min; poslije 6-12 sati rastvor se mijenja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXTRANEAL - BAXTER AG

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [75 g/1000 mL + 0.257 g/1000 mL + 0.051 g/1000 mL + 5.4 g/1000 mL + 4.5 g/1000 mL] 1 PVC vrećica sa 2000 ml rastvora, u kutiji

B05DB Hipertonični rastvori

B05DB glicin, kalcijum-hlorid, L-alanin, L-arginin, L-fenilalanin, L-histidin, L-izoleucin, L-leucin, L-lizin, L-metionin, L-prolin, L-serin, L-tirozin, L-treonin, L-triptofan, L-valin, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid

Doziranje: u kontinuiranoj ambulantnoj peritoneumskoj dijalizi kao dodatak za malnutripcione pacijente sa renalnom insuficijencijom: rastvor zagrijan na 37 stepeni celzijusa infundirati u peritoneumsku šupljinu prema uputstvu ljekara

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NUTRINEAL PD4 1,1% - BAXTER AG

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [510 mg/1000 mL + 184 mg/1000 mL + 951 mg/1000 mL + 1071 mg/1000 mL + 570 mg/1000 mL + 714 mg/1000 mL + 850 mg/1000 mL + 1020 mg/1000 mL + 955 mg/1000 mL + 850 mg/1000 mL + 595 mg/1000 mL + 510 mg/1000 mL + 300 mg/1000 mL + 646 mg/1000 mL + 270 mg/1000 mL + 1393 mg/1000

mL+ 51 mg/1000 mL+ 5380 mg/1000 mL] PVC vrećica sa 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu, u kutiji

B05DB glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat

Doziranje: peritonealna dijaliza, uključujući slučajeve: akutnog i hroničnog zatajenje bubrega, obilnog zadržavanje vode u organizmu, teškog poremećaja ravnoteže elektrolita, trovanja lijekovima, supstancama koje se mogu ukloniti dijalizom, kada ne postoji adekvatnija terapijska alternativa; ovi rastvori za peritonealnu dijalizu sa fiziološkom pH vrijednošću na bazi bikarbonata/laktata su posebno indikovani kod bolesnika kojima rastvori sa niskom pH vrijednošću i koji sadrže samo laktatni pufer uzrokuju bol ili nelagodu prilikom utakanja u trbušnu šupljinu; odrasli, bolesnici na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (Continuous Ambulatory Peritoneal Dialysis - CAPD) obično izvode 4 ciklusa na dan (24 časa); bolesnici na automatskoj peritonealnoj dijalizi (Automated Peritoneal Dialysis - APD) obično izvode 4-5 ciklusa tokom noći i do 2 ciklusa tokom dana; zapremina punjenja zavisi od tjelesne konstitucije, a obično iznosi 2,00 do 2,5 l; za primjenu kod djece konsultovati literaturu prozvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 1,36% W/V - BAXTER AG

- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica) u kutiji
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruki PVC vrećice) u kutiji
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruki PVC vrećice) u kutiji

PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 2,27% W/V - BAXTER AG

- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica) u kutiji
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruki PVC vrećice) u kutiji
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruki PVC vrećice) u kutiji

PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 3,86% W/V - BAXTER AG

- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica) u kutiji
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruki PVC vrećice) u kutiji
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruki PVC vrećice) u kutiji

B05DB **glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat**

Doziranje: *Dianeal: akutna i hronična renalna insuficijencija, težak stepen retencije vode, elektrolitni disbalans, intoksikacija lijekovima (kada nije moguće sprovesti odgovarajući drugi način liječenja takvog stanja): način terapije, učestalost tretmana, izmjene volumena, trajanje prekida i trajanje dijalize određuje ljekar u zavisnosti od kliničkog statusa bolesnika; Balance, CAPD/DPCA: završna faza (dekompenzacija) hroničnog bubrežnog oboljenja, bilo kojeg porijekla, koje se može tretirati peritoneumskom dijalizom: doziranje, volumen i broj izmjena neophodno je prilagoditi individualnim potrebama bolesnika prema uputstvu ljekara.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE

DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1 L+ 0.1838 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance system") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore

BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE

DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance system") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore

BALANCE 2,3 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE

DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1 L+ 0.1838 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore

BALANCE 2,3% GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE

DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 g] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj vrećici sa 2 komore

BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE

DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1 L+ 0.1838 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonejsku dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore

BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE

DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonejsku dijalizu u zaštitnoj vrećici sa 2 komore

CAPD/DPCA 3 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji

- CAPD/DPCA 17 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1000 mL+ 0.1838 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji
- CAPD/DPCA 18 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1000 mL+ 0.1838 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji
- CAPD/DPCA 19 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1000 mL+ 0.1838 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji
- CAPD/DPCA 2 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 2 plastične vrećice sa 5000 mL otopine za peritonealnu dijalizu (sleep safe sistem), u kartonskoj kutiji
- CAPD/DPCA 2 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji
- CAPD/DPCA 4 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 2 plastične vrećice sa 5000 mL otopine za peritonealnu dijalizu (sleep safe sistem), u kutiji
- CAPD/DPCA 4 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji
- DIANEAL PD4 - BAXTER AG**
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

**B05X Dodaci intravenskim rastvorima
B05XA Rastvori elektrolita**

B05XA01 kalijum-hlorid

Doziranje: hipokalemija koja se ne može lječiti peroralno: i.v. inf, kao razrijeđena otopina u infuzijskoj otopini uglikohidrata ili elektrolita; doziranje je individualno, u zavisnosti od stanja pacijenta i deficitia kalijuma; odrasli: uobičajeno 10-20 mmol kalijuma/sat, u težim slučajevima se mogu infundirati i veće doze do 40 mmol kalijuma/sat; maks. dnevna doza 2-3 mmol kalijuma /kg/dan, odnosno 100–200 ml/dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KALIJ HLORID 7,45% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [7,45 mg/1 mL] 20 LDPE ampula od 20 ml koncentrata za otopinu za infuziju

B05XA03 natrijum-hlorid

Doziranje: nadoknada tečnosti i natrijum hlorida, kod parenteralne primjene kompatibilnih koncentrata elektrolita i lijekova, za ispiranje rana i ovlaživanje tampona i zavoja na ranama: individualno, u zavisnosti od kliničkog stanja i starosti bolesnika, kao i od potreba; odraslima se obično daje oko 1 l rastvora, a maks. 2,5-3 l/dan; prosječna brzina davanja je 80 kapi/min. (oko 250 mL/h), a maks. 180 kapi/min. (oko 550 mL/h); djeci se kod dehidracije sa šokom u početku daje 20-30 mL/kg tjelesne mase/dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine) (10 polietilenskih boca sa po 500 ml rastvora za infuziju u kutiji)

NATRIJ HLORID POLIFLEKS 0,9% RASTVOR ZA INFUZIJU - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.

- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] PP vrećica od 100 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)
- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] PP vrećica od 1000 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)
- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] PP vrećica od 250 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)
- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] PP vrećica od 500 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)

NATRIJ KLORID DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.

- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] Staklena boca sa 100 ml otopine za infuzije
- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] Staklena boca sa 250 ml otopine za infuziju

ZU otopina za infuziju [9 mg/1000 mL] Staklena boca od 500 ml otopine za infuziju

B05Z Rastvori za hemodijalizu i hemofiltraciju

B05ZB Rastvori za hemofiltraciju

B05ZB glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat

Doziranje: kod bolesnika s akutnim zatajenjem bubrega koje zahtijeva kontinuiranu hemofiltraciju ili neki drugi oblik kontinuirane bubrežne nadomjesne terapije; kod bolesnika sa hroničnim zatajenjem bubrega gdje je indikovana primjena prolaznog tretmana sa otopinom za hemofiltraciju npr. tokom boravka na odjelu intenzivne njegе; kod pacijenata kod kojih je kontinuirana bubrežna nadomjesna terapija naznačena kao dio tretmana kod trovanja, sa u vodi rastvorljivim, toksinima: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MULTILAC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za hemodijalizu/hemofiltraciju [1.1 g/1000 mL+ 0.2205 g/1000 mL+ 0.1419 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.961 g/1000 mL+ 4.26 g/1000 mL] 2 vrećice po 5000 mL otopine za hemofiltraciju/hemodijalizu uložene u kartonsku kutiju

B05ZB glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid

Doziranje: akutna renalna insuficijencija, hronična renalna insuficijencija, kod pacijenata kod kojih je kontinuirana bubrežna nadomjesna terapija naznačena kao dio tretmana kod trovanja u vodi rastvorljivim toksinima: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MULTIBIC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za hemodijalizu/hemofiltraciju [1.1 g/1000 mL+ 0.2205 g/1000 mL+ 0.1491 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 2.94 g/1000 mL+ 6.136 g/1000 mL] 2 vrećice (sa dvije komore) po 5000 ml otopine za hemodijalizu/ hemofiltraciju, u kutiji

MULTIBIC 3 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za hemodijalizu/hemofiltraciju [1.1 g/1000 mL+ 0.2205 g/1000 mL+ 0.2237 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 2.94 g/1000 mL+ 6.136 g/1000 mL] 2 vrećice (sa dvije komore) od 5 000 ml otopine za hemodijalizu/hemofiltraciju, u kutiji

B06 OSTALA HEMATOLOŠKA SREDSTVA

B06A Ostala hematološka sredstva

B06AC Drugs used in hereditary angioedema

B06AC02 icatibant

Doziranje: akutni napad hereditarnog angioedema kod pacijenata sa nedostatkom C1-esteraze: s.c. 30 mg u jednoj dozi, zatim 30 mg poslije 6 sati po potrebi, zatim 30 mg nakon 6 sati po potrebi; maksimalno 3 doze dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**FIRAZYR - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND
BRANCH**

Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [30 mg/1 šprica] 1 šprica sa 3 ml rastvora za injekciju i igla za primjenu, u kutiji

B06AC05 lanadelumab

Doziranje: prevencija ponavljajućih napada hereditarnog angioedema: s.c. odrasli i djeca preko 12 god. inj. 300 mg svake dvije nedelje, smanjiti na 300 mg svake četiri nedelje kod stabilnih pacijenata bez napada

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**TAKHZYRO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, (IRELAND
BRANCH)**

Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [300 mg/2 mL] 1 napunjena šprica od 2 mL, u kutiji

C KARDIOVASKULARNI SISTEM
C01 TERAPIJA BOLESTI SRCA
C01A Srčani glikozidi
C01AA Glikozidi digitalisa

C01AA05 digoksin

Doziranje: kongestivna srčana insuficijencija, posebno ako je praćena fibrilacijom ili flaterom pretkomora; supraventrikularne aritmije (atrijalni flater i atrijalna fibrilacija): oralna primjena, brza digitalizacija 0,75-1,5 mg u nekoliko podijeljenih doza tokom 24 h (prvo se primjeni pojedinačna doza od 0,5-0,75 mg, zatim po 0,25 mg 3 puta na 8 h, a potom doza održavanja; postepena, tj. kumulativna digitalizacija: 0,25 mg dnevno; doza održavanja 0,0625-0,5 mg dnevno zavisno od funkcije bubrega i terapijskog odgovora na dozu; uobičajena doza održavanja je 0,125-0,25 mg dnevno (kod starijih osoba se primjenjuju niže doze); djeca do 10. god: digitalizacija 0,01-0,02 mg/kg (10-20 mcg/kg) na 6 h, 2-4 doze su dovoljne da bi se postigla digitalizacija; doza održavanja 25-30% dnevne doze za digitalizaciju; parenteralna primjena, brza digitalizacija, 0,5 mg, sporo i.v.; po potrebi manja doza na 4 sata; doza održavnja 0,5-1 mg dnevno; udarna doza 0,75-1 mg, može se dati u infuziji tokom najmanje 2 sata, a zatim oralna doza održavanja sljedećeg dana; prilagođavanje doze je neophodno kod starijih osoba i kod osoba sa bubrežnom insuficijencijom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

ZU otopina za injekciju [0,25 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa po 2 ml
otopine za injekciju u PVC blisteru, u kutiji

LANIBOS - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

C01B Antiaritmici, grupa I i III

C01BB Antiaritmici, grupa Ib

C01BB01 lidokain

Doziranje: supresija ventrikularnih ekstrasistola i ventrikularnih tahikardija, naročito poslije akutnog infarkta miokarda; lokalna anestezija (površinska infiltraciona, regionalna, epiduralna i kaudalna); anestezija u stomatologiji (sam ili u kombinaciji sa adrenalinom): s.c. i.m. ili i.v. inj. za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LIDOCAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 25 bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LIDOCAINE 2% S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 4 bočice po 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [35 mg/3,5 mL] 10 staklenih ampula po 3,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [40 mg/2 mL] 50 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

C01BC Antiaritmici, grupa Ic

C01BC03 propafenon

Doziranje: ventrikularna aritmija; paroksizmalna supraventrikularna tahiaritmija koja uključuje paroksizmalni atrijalni flater/fibrilaciju i paroksizmalnu reentrant tahikardiju u kojoj učestvuje AV-čvor ili akcesorni baj-pas putevi kada standardna terapija nije efikasna ili postoje kontraindikacije: oralno, odrasli, 3 puta dnevno po 150 mg, doza se može postepeno povećavati na 300 mg 2-3 puta dnevno, maks. 900 mg dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARITMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- | | |
|----|---|
| Rp | film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji |
| Rp | film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 20 tableta) u kutiji |
| Rp | film tableta [300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji |

PROPAFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- | | |
|----|---|
| Rp | film tableta [150 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji |
| Rp | film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji |

PROPAFENON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- | | |
|----|---|
| Rp | film tableta [150 mg/1 tableta] 40 film fableta (4 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji |
|----|---|

PROPAFENON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- | | |
|----|--|
| Rp | filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 40 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji |
|----|--|

RYTMONORM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- | | |
|----|--|
| Rp | film tableta [150 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji |
| Rp | film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji |

C01BC04 flekainid

Doziranje: supraventrikularne aritmije: oralno, odrasli početna doza 50 mg 2 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno na 300 mg dnevno; ventrikularne aritmije: oralno, odrasli početna doza 100 mg 2 puta dnevno tokom 3-5 dana, maks. 400 mg dnevno i ova doza je uglavnom namijenjena za pacijente krupne tjelesne grade ili kada je neophodna brza kontrola aritmije; za održavanje, smanjiti dozu do najniže doze koja omogućava adekvatnu kontrolu aritmija (napomena: započinjanje terapije i prilagođavanje doze treba sprovoditi pod medicinskim nadzorom uz praćenje EKG-a i nivoa lijeka u plazmi)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FELKARID - ALKALOID AD SKOPJE

- | | |
|----|---|
| Rp | tableta [100 mg/1 tableta] 3 PVC/PVDC/Aluminijksa blistera sa po 10 tableta, u kutiji |
| Rp | tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Aluminijksa blistera sa po 10 tableta), u kutiji |

LECANID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- | | |
|----|---|
| Rp | tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Aluminijumski blister sa po 10 tableta), u kutiji |
|----|---|

Rp tablet [50 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/Aluminijumska blister sa po 10 tablet), u kutiji

C01BD Antiaritmici, grupa III

C01BD01 amiodaron

Doziranje: teški poremećaji srčanog ritma u situacijama kada bolesnik ne reaguje na drugu terapiju ili je ona kontraindikovana (uključujući paroksizmalne supraventikularne, nodalne i ventrikularne tahikardije, atrijalnu fibrilaciju i flater, ventrikularnu fibrilaciju i tahiaritmije povezane s Wolff-Parkinson-White sindromom): odrasli, oralno, inicijalna stabilizacija započinje s 200 mg, tri puta dnevno tokom prve nedelje liječenja; nakon toga, dozu treba smanjiti na 200 mg, dva puta dnevno tokom naredne nedelje; održavanje, dozu treba smanjiti na 200 mg dnevno, ili manje, a u rijetkim slučajevima mogu biti potrebne veće doze održavanja; potrebno je redovno procjenjivati dozu održavanja, naročito kada je ona veća od 200 mg dnevno; parenteralno, i.v. infuzija 5 mg/kg tokom 20-120 min. (primjenjuje se preko centralnog venskog katetera); maks. 1,2 g dnevno; za starije bolesnike važi pravilo primjene minimalne efikasne doze; terapiju treba započeti i njen tok pratiti samo u bolničkim uslovima ili pod kontrolom ljekara specijaliste.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMIODARON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tablet [200 mg/1 tablet] 60 tablet (4 PVC/AI blistera sa 15 tablet), u kutiji

AMIODARONE CLORIDRATO BIOINDUSTRIA LIM - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.

ZU rastvor za injekciju/infuziju [150 mg/3 mL] 5 ampula sa po 3 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

AMIOKORDIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tablet [200 mg/1 tablet] 60 tablet (6 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

ARYTMIL - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY

ZU rastvor za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

CORDARONE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIES

Rp tablet [200 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju [150 mg/3 mL] 6 ampula po 3 ml, u kutiji

C01C Stimulansi srčanog rada, isključujući srčane glikozide

C01CA Adrenergički i dopaminergički lijekovi

C01CA03 noradrenalin (norepinefrin)

Doziranje: akutna hipotenzija: i.v. za doziranje konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NORADRENALIN KALCEKS - AS KALCEKS

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [1 mg/1 mL] 10 ampula od 2 ml u PVC podlozi (liner), u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [1 mg/1 mL] 10 ampula od 4 ml u PVC podlozi (liner), u kutiji

C01CA04 dopamin

Doziranje: stanje šoka bilo koje vrste (postinfarktni kardiogeni šok, hirurški šok, hipovolemijski ili hemoragijski šok, toksični šok, anafilaktički šok): i.v.inf. inicijalno 5-15 mcg/kg/min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOPAMINE S.A.L.F. - S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [200 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

C01CA07 dobutamin

Doziranje: inotropna podrška kod infarkta miokarda, operacije na srcu, kardiomiopatije, septičkog šoka, kardiogenog šoka i tokom ventilacije sa pozitivnim pritiskom na kraju ekspirijuma: i.v. infuzija, 2,5-10 mcg/kg/min, podešeno prema odgovoru; prije upotrebe razblažiti sa rastvorom natrijum hlorida za intravensku infuziju, 5% rastvorom dekstroze za intravensku infuziju ili 1,85% rastvorom natrijuma laktata za infuziju i primjeniti i.v. putem igle ili katetera i seta za davanje; terapiju nikad ne treba naglo obustaviti, nego dozu postepeno smanjivati, do potpunog prekida; može se koristiti za test opterećenja srca: preporučena doza se postepeno povećava za po 5 mcg/kg/minut, od 5 pa do 20 mcg/kg/minut, a svaka doza se daje u vidu infuzije tokom 8 minuta; kontinuirano ECG praćenje je esencijalno a infuzija se prekida u slučaju depresije ST segmenta>3 mm ili svake ventrikularne aritmije, ukoliko brzina srčanih otkučaja dostigne maksimum za datu stratosnu grupu/pol, sistolni pritisak poraste iznad 220 mm Hg ili ukoliko se jave bilo kakva neželjena dejstva.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [250 mg/20 mL] 10 staklenih bočica sa po 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju

MIOZAC - FISIOPHARMA-S.R.L.

ZU rastvor za infuziju [250 mg/20 mL] 1 bočica sa 20 ml rastvora za infuziju, u kutiji

C01D Vazodilatatori u terapiji bolesti srca

C01DA Organski nitrati

C01DA02 gliceril trinitrat

Doziranje: sublingvalno-profilaksa i tretman anginoznog napada: 0,3-1 mg ponoviti ukoliko je neophodno; oralno- profilaksa angine pektoris: 2,5-5 mg tri puta na dan; parenteralno-kontrola hipertenzije i srčane ishemije tokom i nakon hirurških zahvata; indukcija i održavanje kontrolisane hipotenzije tokom hirurških zahvata; kongestivna srčana insuficijencija; nestabilna angina: i.v.inf. 10-200 mcg/min, podešavati prema odgovoru; maks. 400 mcg/min; konsultovati literaturu proizvoda za preporučene početne doze kod specifičnih indikacija;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NITROGLICERIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

Rp sublingvalna tableta [0,5 mg/1 tableta] 40 sublingvalnih tableta (u staklenoj bočici), u kutiji

NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1.5 mL] 10 ampula po 1,5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

NITROGLICEROL - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [2.5 mg/1 kapsula] 20
kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/AI blistera po
10 kapsula), u kutiji

NITROLINGUAL SPREJ - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG

Rp sublingvalni sprej, rastvor [0.4 mg/1 doza] 1 bočica sa 200 doza u
kutiji

C01DA05 pentaeritritil tetranitrat

Doziranje: profilaksa i dugoročna terapija angine pektoris: 2-3 puta dnevno po 1 tbl. (160-
240 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DILCORAN 80 - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [80 mg/1 tableta] 20 tableta
sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/AI - blistera po 10 tableta)
u kutiji

C01DA08 izosorbid dinitrat

Doziranje: profilaksa i terapija angine pektoris: 30-120 mg dnevno u podijeljenim
dozama; srčana insuficijencija: 40-160 mg dnevno u podijeljenim dozama, po potrebi
povećati na 240 mg dnevno u podijeljenim dozama

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CORNILAT - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI blistera po 10
tableta), u kutiji

C01DA14 izosorbid mononitrat

Doziranje: profilaksa i liječenje angine pektoris, dodatak terapiji
kongestivne srčane insuficijencije, pomoćna terapija nakon akutnog infarkta miokarda:
početna doza je 20 mg 2-3 puta dnevno ili 40 mg dva puta dnevno (10 mg dva puta
dnevno za bolesnike koji ranije nisu liječeni organskim nitratima); doza održavanja je 2
puta po 20-40 mg dnevno (prva doza ujutru, a druga oko 17 h); do 120 mg dnevno u
podijeljenim dozama ukoliko je potrebno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANGINAL - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10
tableta), u kutiji

Rp tableta s produženim oslobađanjem [40 mg/1 tableta] 30 tableta s
produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta),
u kutiji

Rp tableta s produženim oslobađanjem [40 mg/1 tableta] 50 tableta s
produženim oslobađanjem (5 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta),
u kutiji

MONIZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC//AI - blistera po 15
tableta), u kutiji

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC//AI - blistera po 10
tableta), u kutiji

MONOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S.

- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

OLICARD RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [40 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa produženim oslobađanjem (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [60 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa produženim oslobađanjem (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

C01DX *Drugi vazodilatatori koji se koriste kod srčanih oboljenja*

C01DX22 *vericigvat*

Doziranje: hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejekcionom frakcijom (kod pacijenata stabilizovanih nakon nedavnog događaja dekompenzacije za koji je bila potrebna i.v. primjena lijekova): oralno, odrasli, početni sa 2,5 mg jednom dnevno, dozu bi trebalo udvostrućiti otrplike svake dvije sedmice ukoliko se toleriš, do postizanja ciljne doze održavanja; doza održavanja 10 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VERQUVO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/ALU blister sa 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji

C01E *Ostali lijekovi u terapiji bolesti srca*

C01EB *Ostali lijekovi u terapiji bolesti srca*

C01EB15 *trimetazidin*

Doziranje: dodatna simptomatska terapija angine pektoris kod odraslih, kod kojih je bolest neadekvatno kontrolisana ili koji loše podnose antianginalnu terapiju prvog izbora: 1 tbl. ujutro i 1 tbl. uveče u toku obroka (tableta jačine 35 mg), ili 80 mg jedanput na dan ujutro

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PREDUCTAL - LES LABORATOIRES SERVIER

- △ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [80 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (3 Al/PVC blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER

- △ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [35 mg/1 tableta] 60 tableta s prilagođenim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 30 tableta) u kutiji

TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A.

△ Rp tablet s prilagođenim oslobođanjem [35 mg/1 tablet] 60 tablet sa prilagođenim oslobođanjem (6 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tablet), u kutiji

C01EB17 ivabradin

Doziranje: terapija angine kod pacijenata sa normalnim sinusnim ritmom: oralno, odrasli 18-74 god. početna doza 2,5-5 mg dnevno, povećati ukoliko je neophodno nakon 3-4 nedjelje na 7,5 mg 2 puta dnevno (ukoliko se ova doza ne podnosi smanjiti na 2,5-5 mg 2 puta dnevno); stariji, početna doza 2,5 mg 2 puta dnevno; umjerenja do jaka hronična srčana insuficijencija: oralno, odrasli 18-74 god. početna doza 5 mg dnevno, povećati ukoliko je neophodno nakon 2 nedjelje na 7,5 mg 2 puta dnevno (ukoliko se ova doza ne podnosi smanjiti na 2,5-5 mg 2 puta dnevno); stariji, početna doza 2,5 mg 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IVABRADIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp filmom obložena tablet [5 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tablet), u kutiji
 Rp filmom obložena tablet [5 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 tablet), u kutiji
 Rp filmom obložena tablet [5 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 PVC/PVdC-Alu blistera sa po 14 tablet), u kutiji
 Rp filmom obložena tablet [7,5 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tablet), u kutiji
 Rp filmom obložena tablet [7,5 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 tablet), u kutiji
 Rp filmom obložena tablet [7,5 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 PVC/PVdC-Alu blistera sa po 14 tablet), u kutiji

C01EB18 ranolazin

Doziranje: dodatna terapija kod liječenja stabilne angine pektoris kod pacijenata kod kojih nije postignuta kontrola ili nisu podnosi antianginalnu terapiju prvog izbora: odrasli preko 18 god, početna doza 375 mg dva puta dnevno, povećati nakon 2-4 nedjelje na 500 mg dva puta dnevno, a zatim podešavati prema odgovoru do maks. 750 mg dva puta dnevno (smanjiti dozu na 375-500 mg dva puta dnevno, ako se ne podnosi)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG

Rp tablet sa produženim oslobođanjem [375 mg/1 tablet] 60 tablet sa produženim oslobođanjem (3 PVC/PVdC//Al blistera po 20 tablet), u kutiji
 Rp tablet sa produženim oslobođanjem [500 mg/1 tablet] 60 tablet sa produženim oslobođanjem (3 PVC/PVdC//Al blistera po 20 tablet), u kutiji
 Rp tablet sa produženim oslobođanjem [750 mg/1 tablet] 60 tablet sa produženim oslobođanjem (3 PVC/PVdC//Al blistera po 20 tablet), u kutiji

C02 ANTIHIPERTENZIVI

C02A Antiadrenergici, centralnog djelovanja

C02AB Metildopa

C02AB01 metildopa

Doziranje: esencijalna hipertenzija, renalna hipertenzija, hipertenzija u trudnoći: početna doza 250 mg 2-3 puta dnevno, povećavati postepeno u intervalima od 2 ili više dana, maks. 3 g dnevno; kod starijih početna doza 125 mg dva puta dnevno, povećavati postepeno, maks. 2 g dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

METHYLDOPA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVdC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

C02AC Agonisti imidazolskih receptora

C02AC05 moksonidin

Doziranje: hipertenzija: početna doza 0,2 mg ujutro, nakon 3 sedmice doza se može povećati na 0,4 mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze, nakon 3 naredne sedmice doza se može povećati na maks. 0,6 mg dnevno podijeljeno u dvije doze (maks. pojedinačna doza 0,4 mg)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PHYSIOTENS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp film tableta [0.2 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/PVDC/AI - blister sa 28 tableta), u kutiji

Rp film tableta [0.4 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/PVDC/AI - blister sa 28 tableta), u kutiji

C02C Antiadrenergici, perifernog djelovanja

C02CA Antagonisti alfa-adrenergičkih receptora

C02CA01 prazosin

Doziranje: hipertenzija: početna doza 0,5 mg uveče prije spavanja (kako bi se izbjegao rizik posturalne hipotenzije), zatim 0,5-1 mg 2-3 puta na dan; ako je potrebno, poslije 3 do 5 dana doze se povećavaju postepeno do najviše 20 mg dnevno podijeljeno u nekoliko pojedinačnih doza; uobičajena doza održavanja: 6-15 mg na dan, podijeljeno u više pojedinačnih doza; stariji pacijenti, pacijenti sa renalnom i hepatičkom insuficijencijom, početna doza: 0,5 mg dnevno, koja se postepeno povećava do maksimalno 2 mg dnevno; kongestivna srčana insuficijacija: početna doza: 0,5-4 mg dnevno, podijeljeno u više pojedinačnih doza; doza održavanja: 4-20 mg dnevno, podijeljeno u više pojedinačnih doza; benigna hipertrofija prostate: početna doza: 0,5 mg 2 puta na dan tokom 3-7 dana, a kasnije prema stanju pacijenta; doza održavanja: 1-2 mg 2 puta na dan; Rejnaudov sindrom: početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, ukoliko je neophodno povećati nakon 3-7 dana do uobičajene doze održavanja 1-2 mg 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VASOFLEX - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [1 mg/1 tableta] staklena bočica sa 30 tableta, u kutiji

Rp tableta [2 mg/1 tableta] staklena bočica sa 60 tableta u kutiji

C02CA04 doksazosin

Doziranje: *hipertenzija:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 1 mg uveče, na 2 nedjelje dozu duplirati do optimalne, maks. 16 mg dnevno; oralno, tablete sa prođenim oslobađanjem, početna doza 4 mg, dozu podešavati nakon 4 nedjelje, po potrebi povećati na 8 mg jednom dnevno; *benigna hiperplazija prostate:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, 1 mg dnevno, dozu povećavati u intervalu 1-2 nedjelje na maks. 8 mg dnevno, uobičajena doza održavanja 2-4 mg dnevno; tablete sa prođenim oslobađanjem, početna doza 4 mg, dozu podešavati nakon 4 nedjelje, po potrebi povećati na 8 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC//Al blister) u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC//Al blister) u kutiji

DOXAT - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

DYNOP - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

KAMIREN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

C02CA06 urapidil

Doziranje: *hipertenzivne krize, teški oblici hipertenzije (maligna hipertenzija), hipertenzija rezistentna na druge lijekove, kontrolisano snižavanje krvnog pritiska kod bolesnika s visokim pritiskom za vrijeme i/ili nakon operacije:* 10-50 mg sporom i.v. inj. (po potrebi ponoviti) ili i.v. inf. 2 mg/min. u početku terapije, smanjivati prema odgovoru do uobičajene doze održavanja 9 mg/h, najduže 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**UPADIL - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

- △ ZU otopina za injekciju [25 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 ml otopine za injekciju, u kutiji
- △ ZU otopina za injekciju [50 mg/10 mL] 5 ampula sa po 10 ml otopine za injekciju, u kutiji

URAPIDIL CARINOPHARM 25 MG - CARINOPHARM GMBH

- △ ZU rastvor za injekciju [25 mg/5 mL] 5 ampula sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

URAPIDIL CARINOPHARM 50 MG - CARINOPHARM GMBH

△ ZU rastvor za injekciju [50 mg/10 mL] 5 ampula sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji

C02K Ostali antihipertenzivi

C02KX Antihipertenzivi za plućnu arterijsku hipertenziju

C02KX01 bosentan

Doziranje: *pulmonalna arterijska hipertenzija:* oralno, odrasli početna doza 62,5 mg dva puta dnevno tokom 4 sedmice, zatim povećati na 125 mg dva puta dnevno; maks. 250 mg po dozi, maks. 500 mg dnevno; *sistemska skleroza i aktivna bolest ulceracija prstiju:* oralno, odrasli, početna doza 62,5 mg dva puta dnevno tokom 4 nedjelje, zatim povećati na 125 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BOSENTAN PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

Rp film tableta [125 mg/1 tableta] 56 film tableta (1 PVC/PCTFE/aluminijum blister sa 56 tableta), u kutiji

Rp film tableta [62,5 mg/1 tableta] 56 film tableta (1 PVC/PCTFE/aluminijum blister sa 56 tableta), u kutiji

DIAMOND - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [125 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC-AI blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [62.5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC-AI blistera po 14 film tableta), u kutiji

C02KX04 macitentan

Doziranje: *plućna arterijska hipertenzija:* oralno, odrasli 10 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MASIPAH - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji

C03 DIURETICI

C03A Slabi diuretici, tiazidi

C03AA Tiazidi, monokomponentni

C03AA03 hidrohlorotiazid

Doziranje: *arterijska hipertenzija:* 25-50 mg na dan, jedanput na dan ili podijeljena u dvije pojedinačne doze, doza održavanja obično je 12,5-25 mg na dan; *kongestivna srčana slabost i edemi različite etiologije:* početna doza je 25-75 mg na dan aplicirana kao pojedinačna doza ili podijeljena u dvije pojedinačne doze; početna doza se može povećati, a doze veće od 100 mg ne dovode do značajnih poboljšanja efekta; nakon početnog poboljšanja, doza održavanja je 25 mg na dan, a nekad i svaki drugi dan;

nefrogeni dijabetes insipidus: početna doza je 100 mg podijeljenja u 2-4 pojedinačne doze, kasnije se doza može smanjiti; *idiopatska hiperkalciurija i profilaksa formiranja kalcijumovih kalkulusa:* 25-50 mg, dva puta na dan; doziranje kod djece: *hipertenzija, kongestivna srčana slabost, edemi:* uobičajena dnevna doza 1-2 mg/kg kao pojedinačna doza ili podijeljena u dvije pojedinačne doze; dnevna doza ne smije biti veća od 100 mg kod djece uzrasta od 2-12 godina; **nefrogeni dijabetes insipidus:** iskustva sa doziranjem kod ove indikacije u dječjem uzrastu su vrlo mala, ljekar treba dozu da odredi na osnovu individualne reakcije; **hiperkalciurija:** uobičajene doze su 1-2 mg/kg na dan; doziranje kod

starijih ljudi: početne doze treba da budu male (12,5-25 mg) i titriranje doze treba sprovesti sporije nego kod mlađih pacijenata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD

Rp tablet [25 mg/1 tablet] 20 tablet (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

HIDROHLOROTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tablet [25 mg/1 tablet] 20 tablet (2 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

C03B Slabi diuretici, isključujući tiazide

C03BA Sulfonamidi, monokomponentni

C03BA1 indapamid

Doziranje: esencijalna hipertenzija: oralno, lijekovi sa trenutnim oslobođanjem, odrasli 2,5 mg dnevno, najbolje ujutro; oralno, lijekovi sa produženim oslobođanjem, 1,5 mg dnevno, najbolje ujutro

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INDAP - PRO.MED.CS PRAHA A.S.

Rp kapsula, tvrda [2.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Alu/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji

INDAPAMID LABORMED - SC LABORMED PHARMA SA

Rp tablet sa produženim oslobođanjem [1.5 mg/1 tablet] 30 tablet sa produženim oslobođenjem (3 Al/PVC blistera sa po 10 tablet) u kutiji

INDAPRES - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp film tablet [2.5 mg/1 tablet] 30 film tablet (2 PVC/Al blistera po 15 tablet), u kutiji

C03C Snažni diuretici (diuretici Henleove petlje)

C03CA Sulfonamidi, monokomponentni

C03CA01 furosemid

Doziranje: edemi: odrasli, oralno-početna doza 40 mg dnevno, ujutro, doza održavanja 20-40 mg dnevno; početno davanje i.m.inj. ili spora i.v.inj. ili i.v.inf., odrasli, početna doza 20-50 mg, povećavati ukoliko je neophodno za 20 mg svaka 2 sata; ako su potrebne veće doze od 50 mg preporučuje se da se daju u vidu i.v. inf; maks. 1,5 g dnevno; rezistentni edem: oralno, odrasli 80-120 mg dnevno; početno davanje i.m.inj. ili spora i.v.inj. ili i.v.inf., odrasli, početna doza 20-50 mg, povećavati ukoliko je neophodno za 20 mg svaka 2 sata; ako su potrebne veće doze od 50 mg preporučuje se da se daju u vidu i.v. inf; maks. 1,5 g dnevno; rezistentna hipertenzija: oralno, odrasli 40 mg dnevno, doza održavanja 20 mg dnevno ili 40 mg svaki drugi dan, maks. 80 mg dnevno; početno davanje i.m.inj. ili spora i.v.inj. ili i.v.inf. odrasli, početna doza 20-50 mg, povećavati ukoliko je neophodno za 20 mg svaka 2 sata; ako su potrebne veće doze od 50 mg preporučuje se da se daju u vidu i.v. inf; maks. 1,5 g dnevno; djeca 1-3 mg/kg, maks. 40 mg dnevno; parenteralno, djeca 0,5-1,5 mg/kg, maks. 20 mg dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EDEMID - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp tablet [40 mg/1 tablet] 12 tablet u staklenoj bočici, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [20 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

EDEMID FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp tablet [500 mg/1 tablet] 20 tablet u staklenoj bočici, u kutiji

ENTIX - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 ampula] 50 ampula sa po 2 ml rastvora za injekciju (5 PVC blistera sa po 10 ampula), u kutiji

FUROMID - DEVA HOLDING A.S.

ZU rastvor za injekciju [20 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LIMITED

Rp tablet [40 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI - blistera po 10 tablet) u kutiji

FURSEMIID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tablet [40 mg/1 tablet] 20 tablet (1 PVC/AI blister sa 20 tablet) u kutiji

FURSEMIID FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tablet [500 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

LODIX - BOSNALIKEJ D.D.

Rp tablet [40 mg/1 tablet] 10 tablet (1 PVC/AI blister) u kutiji

C03CA04 torasemid

Doziranje: edemi: 5 mg, jednom dnevno (ujutro), ukoliko je neophodno povećati do 20 mg jedanput dnevno, uobičajeno maks. 40 mg dnevno; hipertenzija: 2,5 mg dnevno, povećati ukoliko je neophodno na 5 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEROT - BOSNALIKEJ D.D.

Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [10 mg/1 tablet] 10 tablet (1 PVC/AI blister sa 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 10 tablet (1 PVC/AI blister sa 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC//AI blistera po 15 tablet), u kutiji

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC//AI blister sa 30 tablet), u kutiji

TOREM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp tablet [10 mg/1 tablet] 10 tablet (1 PVC/AI blister sa 10 tablet) u kutiji

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 10 tablet (1 PVC/AI blister sa 10 tablet) u kutiji

**C03D Diuretici koji štede kalijum
C03DA Antagonisti aldosterona**

C03DA01 spironolakton

Doziranje: *edem i kongestivna srčana insuficijencija:* početna doza 100 mg (raspon doza 25-200 mg) dnevno, u jednoj ili u podijeljenim dozama; dozu održavanja podesiti prema odgovoru; *edem i ascites u cirozi jetre:* 100-400 mg dnevno, podešavati prema odgovoru; *umjerena do teška srčana insuficijenja* (dodatak terapiji): početna doza 25 mg jednom dnevno, zatim podešavati prema odgovoru do 50 mg jednom dnevno; *ciroza jetre sa edemima i ascitesom:* 100-400 mg dnevno, podesiti prema odgovoru; *ascites kod malignih oboljenja:* početna doza 100-200 mg dnevno, povećavati do 400 mg, ukoliko je neophodno; dozu održavanja podesiti prema odgovoru; *nefrotski sindrom:* 100-200 mg dnevno; *esencijalna hipertenzija:* 50-100 mg dnevno, a za teške i strogo ograničene slučajevi se može postepeno povećavati tokom intervala od dvije nedelje do 200 mg; terapija se može nastaviti još dvije nedelje ili duže, ukoliko je izostao adekvatan odgovor; *primarni hiperaldosteronizam:* terapija-kod pacijenata koji čekaju operaciju, 100-400 mg dnevno; dugotrajno održavanje ukoliko operacija nije moguća, upotrebljavaju se najmanje efektivne doze; dijagnostika-kratki test: 400 mg dnevno tokom 4 dana, dugi test 400 mg dnevno tokom 3-4 nedelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALDACTONE - KERN PHARMA S.L.

- Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

C03DA04 eplerenon

Doziranje: dodatak standardnoj terapiji u stabilnih bolesnika s disfunkcijom lijeve komore i kliničkim znacima srčane insuficijencije nakon nedavno preboljelog infarkta miokarda (terapiju započeti unutar 3-14 dana nakon akutnog infarkta miokarda); dodatak standardnoj optimalnoj terapiji u svrhu smanjenja rizika od kardiovaskularnog mortaliteta i morbiditet kod pacijenata sa hroničnom srčanom insuficijencijom NYHA klase II i sistolnom disfunkcijom lijeve komore (LVEF): početi sa 25 mg jednom dnevno, povećavati tokom 4 sedmice do 50 mg jednom dnevno, za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EPLECOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

INSPRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

C03DA05 finerenone

Doziranje: hronična bubrežna bolest (sa albuminurijom) povezana sa dijabetesom tipa 2 kod odraslih: 20 mg jednom dnevno, za prilagođavanje doze i prekid u skladu sa nivoima kalijuma u serumu - pogledajte informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KERENDIA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera sa 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera sa 14 tableta), u kutiji

C03E Kombinacije diureтика koji štede kalijum sa ostalim diureticima

C03EA Slabi diuretici i diuretici koji štede kalijum

C03EA01 amilorid, hidrochlorotiazid

Doziranje: arterijska hipertenzija: početna doza 1 tbl, po potrebi povećati na 1 tbl. dnevno; kongestivna srčana insuficijencija: početna doza 1 tablete dnevno, po potrebi može se povećati na 2 tbl. dnevno; ciroza jetre sa ascitesom: početna doza je 1 tbl. dnevno, povećavati do postizanja potrebne diureze, maks. do 2 tbl. dnevno; kad se stanje stabilizuje, dozu treba smanjiti.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEMOPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 40 tableta (4 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

C04 PERIFERNI VAZODILATATORI

C04A Periferni vazodilatatori

C04AD Derivati purina

C04AD03 pentoksifilin

Doziranje: periferna vaskularna oboljenja: oralno, 400 mg 2-3 puta dnevno poslije jela; parenteralno, intravenska i intraarterijska primjena: 100 mg/dan u ležećem položaju, tokom 5 min; i.v. inf: početna doza 100 mg u 250 ml fiziološkog rastvora u toku 90-180 min. doza održavanja 30-50 mg na sat, ukupna dnevna doza 800-1200 mg; kod vrlo teških stanja infuzija treba da traje 24 sata (treba početi sa dozom od 0,6 mg/kg tjelesne mase/čas), ukupna dnevna doza 1200 mg; injekcija intravenska ili intraarterijska, 100 mg se ubrziga sporo (tokom perioda dužeg od 5 min.)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp tablet sa produženim oslobađanjem [400 mg/1 tablet] 20 tablet sa produženim oslobađanjem (2 PVC//ALU/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tablet s produženim oslobađanjem [400 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
ZU otopina za injekciju/ infuziju [100 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 mL otopine za injekciju/ infuziju, u kutiji

C05 VAZOPROTEKTIVI

C05A Antihemoroidalni lijekovi za liječenje hemoroida i analnih raspuklina za lokalnu primjenu

C05AA Kortikosteroidi

C05AA01 hidrokortizon, lidokain

Doziranje: pruritus u analnom i perianalnom predjelu, hemoroidalni bol i inflamacije, fisure analnog predjela, fistule, proktitis: rektalna primjena, u tankom sloju, nekoliko puta u toku dana, prema potrebi, a najduže u kontinuitetu 3 nedelje; ako je potrebno liječenje duže od 3 nedelje, potrebno je napraviti pauzu; dnevna doza ne treba prelaziti količinu od 6 g masti (oko 1/3 tube).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LIDOPROCT - BOSNALIJEK D.D.

BRp rektalna mast [2.5 mg/1 g+ < 50 mg/1 g] alu-tuba sa 20 g rektalne masti, u kutiji

C05AX Ostali lijekovi za liječenje hemoroida i analnih raspuklina za lokalnu primjenu

C05AX lidokain, nifedipin

Doziranje: hemoroidi, analne fisure (regade) i druga proktološka oboljenja povezana sa hipertrofijom analnih sfinktera: endorektalno i perianalno, 1 doza 1 cm kreme

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANTROLIN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE

Rp rektalna krema [1.5 g/100 g+ 0.3 g/100 g] 1 aluminijumska tuba sa 30 g rektalne kreme, u kutiji

C05AX03 cinhokain, polikrezulen

Doziranje: hemoroidi, sa pratećim zapaljenskim promjenama i sa krvarenjem, analne fisure, ragade, pruritus, analni ekcemi, liječenje rana nakon proktoloških operacija: mast 2-3 puta dnevno namazati u tankom sloju; supozitorije 1-2 u toku dana i 1 prije spavanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FAKTU - TAKEDA GMBH

BRp mast [10 mg/1 g+ 50 mg/1 g] 1 Alu tuba sa 20 g masti i aplikatorom, u kutiji

BRp supozitorija [2,5 mg/1 supozitorija+ 100 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE stripa sa po 5 supozitorija), u kutiji

C05AX03 ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol

Doziranje: spoljašnji i unutrašnji hemoroidi, analne fisure, svrab u analnoj regiji: rektalna mast, 3 puta dnevno, kao i poslije svake stolice (kod spoljašnjih promjena mast se nanosi

na oboljelo područje, a kod unutrašnjih hemoroida i fisura aplikuje se pomoću priložene kanile); *unutrašnji hemoroidi, analne fisure, svrab u analnoj regiji*: supozitorije, 1-2 puta dnevno, ujutro i uveče; obično je lokalna terapija hemoroida dugotrajna; ako se simptomi ne poboljšaju nakon 5 dana, treba uzeti u obzir druge načine liječenja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH

BRp supozitorija [4 mg/1 supozitorija+ 50 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija] 5 supozitorija (1 blister sa 5 supozitorija), u kutiji

C05B Antivarikozna terapija

C05BA Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu

C05BA03 heparin

Doziranje: *tromboflebitis, prevarikozni sindrom, postflebitički sindrom, ulkus kurvis, sportske i druge povrede (hematomi, iščašenja, uganuća); burzitis, tendovaginitis:* mast ili gel 2-3 puta dnevno nanijeti na oboljelo mjesto i blago utrljati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEPALPAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp gel [300 i.j./1 g] 40 g gela (1 alu-tuba sa 40 g gela) u kutiji
BRp krem [300 i.j./1 g] 40 g krema (1 alu-tuba sa 40 g krema) u kutiji

HEPALPAN 1000 - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 tuba sa 40 g gela u kutiji

HEPATHROMBIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al-tuba sa 40 g gela u kartonskoj kutiji
BRp gel [300 i.j./1 g] 40 g gela (Al-tuba sa 40 g gela) u kutiji
BRp gel [500 i.j./1 g] 40 g gela (Al-tuba sa 40 g gela) u kutiji
BRp krem [300 i.j./1 g] 40 g krema (Al-tuba sa 40 g krema) u kutiji
BRp krem [500 i.j./1 g] 40 g krema (Al-tuba sa 40 g krema) u kutiji

LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG

BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 100 g gela, u kutiji
BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 20 g gela, u kutiji
BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 30 g gela, u kutiji
BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 50 g gela, u kutiji

C05BA53 dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin

Doziranje: *oboljenje vena, hematomi, uganuća:* 2 puta dnevno nanijeti gel na oboljelo mjesto bez utrljavanja; poslije primjene gela površinu kože ne treba pokrivati zavojem.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SINEDOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp gel [25 mg/1 g+ 150 mg/1 g+ 500 i.j./1 g] Al - tuba sa 40 g, u kutiji

C05BA53 dekspantenol, heparin

Doziranje: *površinski tromboflebitis (adjuvantna terapija), površinske povrede mekih tkiva nastale tupom traumom (modrice, hematomi, nagnjećenja):* nanosi se u tankom sloju na zahvaćeno područje, 2-4 puta na dan, bez utrljavanja u kožu; po potrebi površina se prekrije gazom i povije; trajanje terapije najčešće 1-2 nedjelje, a u ozbiljnijim slučajevima i više nedjelja; duža upotreba treba da bude pod ljekarskim nadzorom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BOSTROMBIN - BOSNALIJEK D.D.

BRp gel [2.5 mg/1 g+ 500 i.j./1 g] 1 Al - tuba sa 40 g gela i zatvaračem, u kutiji

HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp gel [5 mg/1 g + 500 i.j./1 g] Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji

C05BA53 escin, esencijalni fosfolipidi, heparin

Doziranje: hronična venska insuficijencija; varikozne vene; *superficijalni (površinski) tromboflebitis; dijabetička mikroangiopatija; venske ulceracije; kod povreda mekih tkiva uključujući i sportske povrede (istegnuća/uganuća i kontuzije):* gel nanijeti u tankim slojevima 2-3 puta dnevno na zahvaćena područja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VENOSAN - BOSNALIJEK D.D.**

BRp gel [10 mg/1 g + 10 mg/1 g + 100 i.j./1 g] 40 g gela u Al-tubi, u kutiji

C05C Vazoprotektivi**C05CA Bioflavonoidi****C05CA03 diosmin**

Doziranje: hronična venska insuficijencija: 500-1000 mg u jednoj ili u dvije odvojene doze, liječenje mora trajati najmanje 4-5 nedjelja; *akutni hemoroidi:* tokom prva četiri dana liječenja dnevna doza je 3000 mg, podijeljeno u 2 doze; tokom sljedeća tri dana dnevna doza je 2000 mg, podijeljeno u dvije doze; doza održavanja je 1000 mg, podijeljeno u dvije doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLEBAVEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 90 tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

Rp tableta [1000 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [1000 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

FLEVENOL - LABORATORIOS CINFA S.A.

BRp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

BRp film tableta [600 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

BRp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

C05CA04 trokserutin

Doziranje: simptomatsko liječenje insuficijencije venske i limfne cirkulacije, naročito u donjim ekstremitetima (osjećaj težine u nogama, bol, noćni grčevi, proširene vene na nogama), ublažavanje simptoma povezanih s hemoroidima (otok rektalnog područja, svrbež, krvarenje, curenje); 300 mg 3 puta dnevno do povlačenja simptoma; doza održavanja 300 mg 2 puta dnevno; terapija treba da traje najmanje 2-4 nedjelje; uzima se sa hranom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AVARICON - PHARMANOVA D.O.O.**

BRp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

C05CA53 diosmin, hesperidin

Doziranje: simptomatsko liječenje hronične venske insuficijencije: 2 tbl. dnevno (ujutro i uveče); akutni hemoroidalni sindrom kod odraslih: tri puta dnevno po 2 tablete prva četiri dana, a sljedeća tri dana dva puta dnevno po 2 tablete

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DETRALEX - LES LABORATOIRES SERVIER

BRp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji
BRp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (8 PVC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (6 PVC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji

C07 BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA

C07A Blokatori beta-adrenergičkih receptora

C07AA Blokatori beta-adrenergičkih receptora, neselektivni

C07AA05 propranolol

Doziranje: hipertenzija: početna doza 80 mg 2 puta dnevno, povećavati je u nedeljnim intervalima do doze održavanja 160-320 mg dnevno; angina pektoris: početna doza 40 mg 2-3 puta dnevno, doza održavanja 120-240 mg dnevno, maks. do 320 mg dnevno; aritmije, hipertrofična kardiomiopatija, tireotoksikoza: 10-40 mg 3-4 puta dnevno; profilaksa poslijepodne infarkta miokarda: 40 mg 4 puta dnevno tokom 2-3 dana, zatim 80 mg 2 puta dnevno, počev od 5. do 21. dana nakon infarkta; profilaksa migrene: 80-240 mg dnevno u podijeljenim dozama; esencijalni tremor: inicijalno 40 mg 2-3 puta dnevno, doza održavanja 80-160 mg dnevno; anksioznost sa simptomima kao što su palpitacija, znojenje i tremor: 40 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 40 mg 3 puta dnevno; feohromocitom (samo sa alfa blokatorom): 60 mg dnevno u toku 3 dana prije operacije ili 30 mg dnevno u inoperabilnim slučajevima; profilaksa varikoznih krvarenja kod portne hipertenzije: početna doza 40 mg 2 puta dnevno, doza se može povećati na 80 mg 2 puta dnevno prema frekvenci srca, maksimalno 160 mg 2 puta dnevno. Djeca: aritmije, feohromocitom, tireotoksikoza: 0,25-0,5 mg/kg 3-4 puta dnevno; profilaksa migrene: za djecu mlađu od 12 god. 20 mg 2-3 puta dnevno, za deјcu stariju od 12 god, doziranje kao kod odraslih; tetralogija falo: doza zavisi od smanjenja opstrukcije izlaznog trakta desne komore; doziranje je individualno i navedene doze služe samo kao smjernica, oralno: do 1 mg/kg 3-4 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROPRANOLOL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 50 tableta, u kutiji

PROPRANOLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 50 tableta (5 Alu/PVC-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

C07AA07 sotalol**Doziranje:**

simptomatske neodržive ventrikularne tahiaritmije; profilaksa paroksizmalnih atrijalnih tahikardijskih ili fibrilacija, paroksizmalne AV nodalne rehirentne tahikardijske, paroksizmalne AV rehirentne tahikardijske pomoći pomoćnih puteva i paroksizmalne supraventrikularne tahikardijske nakon kardijalne operacije; održavanje normalnog sinusnog ritma nakon kardioverzije atrijalne fibrilacije ili flatera: oralno, odrasli početna doza 80 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 2-3 dana do uobičajene doze 160-320 mg dnevno u 2 podijeljene doze; aritmije opasne po život uključujući ventrikularne tahiaritmije: oralno, odrasli početna doza 80 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 2-3 dana do uobičajene doze 160-320 mg dnevno u 2 podijeljene doze; više doze od 480-640 mg dnevno primjenjuju se u tretmanu po život opasnih ventrikularnih aritmija pod supervizijom ljekara specijaliste

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DAROB MITE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp tabletta [80 mg/1 tabletta] 50 tabletta (5 PVC/AI - blistera po 10 tabletta) u kutiji

C07AB Blokatori beta-adrenergičkih receptora, selektivni**C07AB02 metoprolol**

Doziranje: oralno, *hipertenzija: tablete sa trenutnim oslobađanjem-početna doza 100 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno (ali visoke doze su rijetko potrebne); tablete sa modifikovanim oslobađanjem-200 mg jednom dnevno; angina pektoris: tablete sa trenutnim oslobađanjem-50-100 mg 2-3 puta dnevno; tablete sa modifikovanim oslobađanjem- 200-400 mg jednom dnevno; aritmije: tablete sa trenutnim oslobađanjem-uobičajeno 50 mg 2-3 puta dnevno; povećati na 300 mg dnevno u podijeljenim dozama ukoliko je neophodno; profilakska migrene: tablete sa trenutnim oslobađanjem-100-200 mg dnevno u podijeljenim dozama; tablete sa modifikovanim oslobađanjem-200 mg jednom dnevno; hipertireoidizam (dodatak terapiji): 50 mg 4 puta dnevno; infarkt miokarda: 50 mg na svakih 6 sati u toku 48 sati, a najbolje u toku 12 sati poslije pojave prvih simptoma; terapija održavanja 200 mg dnevno u podijeljenim dozama; funkcionalni poremećaji srca povezani sa lupanjem srca: uobičajeno 50 mg 2 puta dnevno, po potrebi doza se može povećati na 100 mg 2 puta dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BLOXAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tabletta [100 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tabletta), u kutiji

CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp tabletta [100 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 PVC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji

CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp tabletta [50 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 PVC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji

MATHADOR - BOSNALIKEJ D.D.

Rp tabletta [100 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 PVC/PVdC//AI - blistera po 10 tabletta), u kutiji

Rp tabletta [50 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 PVC/PVdC//AI - blistera po 10 tabletta), u kutiji

MEKSENA - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [100 g/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

METOPROLOL HF 200 MG TARD - HEMOFARM PROIZVODNJA

- FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA
Rp tableta s produženim oslobađanjem [200 mg/1 tableta] 50 tableta sa produženim oslobađanjem (5 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

PRESOLOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 14 film tableta) u kutiji
Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/Al blistera sa po 14 film tableta) u kutiji

C07AB03 atenolol

Doziranje: *hipertenzija:* 25-50 mg dnevno (više doze su rijetko potrebne); *angina pektoris:* 100 mg dnevno u 1 ili 2 doze; *aritmije:* 50-100 mg jedanput dnevno ili podijeljeno u 2 doze; *infarkt miokarda-rana intervencija u akutnoj fazi:* konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMINOL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

ATENOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

ATENOLOL REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

PRINORM - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 14 tableta (2 blistera od ALU/PVC trake i tvrde PVC trake po 7 tableta), u kutiji

C07AB07 bisoprolol

Doziranje: *hipertenzija, angina pektoris:* oralno, odrasli, uobičajeno 10 mg jednom dnevno (5 mg može biti dovoljno kod nekih pacijenata), maks. 20 mg dnevno; *dodatak terapiji hronične srčane insuficijencije:* oralno, odrasli, početna doza 1,25 mg jednom dnevno (ujutro) tokom nedjelju dana, zatim ukoliko je podnošljivost dobra povećati na 2,5

mg jednom dnevno tokom jedne nedjelje, zatim 3,75 mg jednom dnevno tokom jedne nedjelje, zatim 5 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, zatim 7,5 mg dnevno tokom 4 nedjelje, zatim 10 mg jednom dnevno; maks. 10 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera sa 10 tableta) u kutiji

BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

BLOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

BYOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji

CARDIOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji

CONCOR - MERCK HEALTHCARE KGAA

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

CONCOR COR - MERCK HEALTHCARE KGAA

- Rp film tableta [1,25 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/AI blister sa 30 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/AI blister) u kutiji
Rp film tableta [3,75 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/AI blister sa 30 film tableta), u kutiji

PRESONAT - NATURA PHARM D.O.O. SIROKI BRIJEG

- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 AI/PVC/PVdC blistera sa po 10 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 AI/PVC/PVdC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta, (3 AI/PVC/PVdC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

PROBILOL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera po 15 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera po 15 tableta), u kutiji

TENSEC - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [1,25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [3,75 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

C07AB12 nebivolol

Doziranje: hipertenzija: 5 mg dnevno; stariji, početna doza 2,5 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do 5 mg dnevno; kod pacijenata sa oštećenjem bubrega preporučena početna doza iznosi 2,5 mg dnevno, zatim ukoliko je potrebno dnevna doza se povećava na 5 mg dnevno; dodatak terapiji stabilne blage do umjerene srčane insuficijencije kod bolesnika preko 70 godina: početna doza 1,25 mg jednom dnevno, zatim povećavati u intervalima od 1-2 nedjelje do 2,5 mg jednom dnevno, pa zatim na 5 mg jednom dnevno, i do maks. 10 mg jednom dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BARIOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PVC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji

CORRIGO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 tablet), u kutiji

MASSIDO - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 Al/PVC blistera sa po 14 tablet), u kutiji

NEBICOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/PE/PVdC//Al blistera po 14 tablet), u kutiji

NEBILET - BERLIN-CHEMIE AG

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/Al blistera po 14 tablet) u kutiji

NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 tablet), u kutiji

C07AG Blokatori alfa- i beta-adrenergičkih receptora**C07AG02 karvedilol**

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 12,5 mg jednom dnevno; nakon 2 dana povećati do uobičajene doze od 25 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno doza se može dalje povećavati u intervalima od najmanje 2 nedelje do maks. 50 mg dnevno u pojedinačnoj dozi ili u podijeljenim dozama, kod starijih pacijenata početna doza od 12,5 mg može dovesti do zadovoljavajuće kontrole; *angina pektoris:* početna doza 12,5 mg 2 puta dnevno; povećati nakon 2 dana na 25 mg 2 puta dnevno; *dodatak diureticima, digoksinu ili ACE inhibitorima u simptomatskoj hroničnoj srčanoj insuficijenciji:* početna doza 3,125 mg 2 puta dnevno, doziranje se postepeno udvostručuje svakih 14 dana, doza održavanja je 25 mg 2 puta dnevno; povećati na najvišu dozu koja se podnosi, maks. 25 mg 2 puta dnevno kod pacijenata sa ozbiljnom srčanom insuficijencijom ili tjelesnom masom manjom od 85 kg i 50 mg 2 puta dnevno kod pacijenata preko 85 kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet] 30 tablet (1 AL/PVC/PVDC blister sa 30 tablet), u kutiji

Rp tablet [25 mg/1 tablet] 30 tablet (2 AL/PVC/PVDC blistera sa po 15 tablet) u kutiji

Rp tablet [3.125 mg/1 tablet] 30 tablet (1 AL/PVC/PVDC blister sa 30 tablet) u kutiji

Rp tablet [6.25 mg/1 tablet] 30 tablet (1 AL/PVC/PVDC blister od 30 tablet) u kutiji

CARVETREND - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tablet) u kutiji

Rp tablet [25 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tablet) u kutiji

Rp tablet [3.125 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tablet) u kutiji

Rp tablet [6.25 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tablet) u kutiji

CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp tablet [12,5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 Al/PVC/PVDC blistera po 14 tablet) u kutiji
Rp tablet [6,25 mg/1 tablet] 28 tablet (2 Al/PVC/PVDC blistera po 14 tablet)

CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tablet [12,5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [6,25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tablet), u kutiji

DILATREND - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tablet [12.5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/Al blistera po 14 tablet) u kutiji
Rp tablet [25 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/Al blister po 14 tablet) u kutiji
Rp tablet [6.25 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/Al blistera po 14 tablet) u kutiji

KARVEDILOL LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A.

- Rp tablet [12.5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [6.25 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tablet) u kutiji

KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp tablet [12.5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [6.25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tablet) u kutiji

MILENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- Rp tablet [12.5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tablet) u kartonskoj kutiji
Rp tablet [25 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tablet) u kartonskoj kutiji
Rp tablet [6.25 mg/1 tablet] 28 tablet (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tablet), u kutiji

VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tablet [12.5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [6.25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tablet), u kutiji

C07B *Beta-adrenergički blokatori i tiazidi*

C07BB *Selektivni beta-adrenergički blokatori i tiazidi*

C07BB12 *hidrohlorotiazid, nebivolol*

Doziranje: esencijalna hipertenzija (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tbl. jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/COC/PP/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

NEBILET PLUS 25 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/COC/PP/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

C07F Beta-adrenergički blokatori i drugi antihipertenzivi**C07FB Beta-adrenergički blokatori, selektivni, i drugi antihipertenzivi****C07FB07 amlodipin, bisoprolol**

Doziranje: hipertenzija kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima: 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

C08 BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA**C08C Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa pretežno vaskularnim djelovanjem****C08CA Derivati dihidropiridina****C08CA01 amlodipin**

Doziranje: hipertenzija, profilaksa angine pektoris: početna doza 5 mg jednom dnevno, maks. 10 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALPINOL - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 Al/PVC blister sa po 15 tableta) u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blister sa po 10 tableta) u kutiji

AMLODIL - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet) u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI - blistera po 10 tablet) u kutiji

AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (2 blistera po 15 tablet) u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (1 Al/PVC blister sa 30 tablet), u kutiji

AMLOPIN 10 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tablet), u kutiji

AMLOPIN 5 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tablet), u kutiji

LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

NORVASC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tablet) u kutiji

VAZOTAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

C08CA05 nifedipin

Doziranje: hipertenzija, angina pektoris: 2 puta po 20 mg, maks. 60 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LIMITED

Rp filmom obložena tableta s prilagođenim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta sa prilagođenim oslobađanjem (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

C08CA06 nimodipin

Doziranje: profilaksa i liječenje ishemiskog neurološkog deficit-a nastalog nakon subaraknoidalne hemoragije izazvane rupturom aneurizme: na početku terapije, tokom prva 2 sata, i.v. inf. putem centralnog katetera 1 mg/h (do 0,5 mg/sat ukoliko je tjelesna masa ispod 70 kg ili kod osoba koje imaju nestabilan krvni pritisak); povećati nakon 2 sata na 2 mg/sat ukoliko nema značajnijeg sniženja krvnog pritiska; nastaviti tokom najmanje 5 dana (maks. 14 dana); ukoliko se u toku terapije izvor hemoragije hirurški sanira, nastaviti tokom najmanje 5 dana poslije hirurške intervencije: maks. ukupno trajanje terapije je 21 dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIMODIPIN SOLUPHARM 10 MG/50 ML - SOLUPHARM PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE GMBH

ZU rastvor za infuziju [10 mg/50 mL] 10 bočica sa po 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

C08CA09 lacidipin

Doziranje: hipertenzija (kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim antihipertenzivnim lijekovima): početna doza je 2 mg jednom dnevno, povećanje doze se vrši nakon 3 do 4 sedmice od početka terapije na 4 mg dnevno, maksimalno do 6 mg na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LACIPIL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al CRSF - blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al CRSF - blistera po 7 tableta), u kutiji

MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

C08CA13 Ikerkanidipin

Doziranje: umjerena do srednje teška hipertenzija: početna doza 10 mg jedanput dnevno; povećati, ukoliko je neophodno, nakon najmanje 2 nedelje na 20 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CORNELIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 14 tableta)

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

LENOCOR - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 film tableta, u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 3 PVC/PVDC//Al blistera sa po 10 film tableta, u kutiji

LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/Al blistera po 15 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 90 film tableta (9 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/ Al - blister) u kutiji

PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji

C08D Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa direktnim djelovanjem na srce

C08DA Derivati fenilalkilamina

C08DA01 verapamil

Doziranje: paroksizmalne supraventrikularne tahikardije i smanjenje srčane frekvencije u atrijalnoj fibrilaciji/flateru: oralno-liječenje i profilaks, 40-120 mg 3 puta dnevno, sporom i.v. inj.-liječenje 5-10 mg, u trajanju od 2 min, dodatna doza od 5 mg se može dati nakon 5-10 min; angina pektoris: 80-120 mg 3 puta dnevno; hipertenzija: 120-160 mg 2-3 puta dnevno; kod starijih osoba, potrebne su niže doze, obično 3 puta po 40 mg/dan; djeca: lijek se može primjenjivati kod djece preko 2 god. uz izuzetan oprez; oralno, uobičajene doze su 40-120 mg 2 ili 3 puta dnevno, u zavisnosti od uzrasta i terapijskog odgovora; parenteralno, djeca do 1 god. 0,75-2 mg (0,1-0,2 mg/kg); djeca 1-15 god. 2-5 mg (0,1-0,3 mg/kg), doza se po potrebi može ponoviti nakon 30 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ISOCOR - SOPHARMA AD

△ ZU rastvor za injekciju/infuziju [2.5 mg/1 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju/infuziju (1 PVC blister sa 10 ampula), u kutiji

VERAPAMIL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji

Rp obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji

VERAPAMIL ALKALOID RETARD - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta sa prođuženim oslobađanjem [240 mg/1 tableta] 20 tableta sa prođuženim oslobađanjem (2 AL/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

VERAPAMIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp obložena tabletta [80 mg/1 tabletta] 50 obloženih tabletta (5 PVC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji

C08DB Derivati benzotiazepina**C08DB01 diltiazem**

Doziranje: profilaksia i liječenje angine pektoris, hipertenzija: početna doza 180-240 mg dnevno podijeljena u 2-3 pojedinačne doze; više doze od 480 mg/dan u podijeljenim dozama mogu biti od koristi kod pacijenata sa anginom, naročito nestabilnom anginom pektoris; doze od 360 mg/dan mogu biti od koristi kod hipertenzivnih pacijenata

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALDIZEM - ALKAЛОID AD SKOPJE**

Rp tabletta sa produženim oslobađanjem [60 mg/1 tabletta] 30 tabletta sa produženim oslobađanjem (3 AI/PVC blistera po 10 tabletta), u kutiji

Rp tabletta sa produženim oslobađanjem [90 mg/1 tabletta] 30 tabletta sa produženim oslobađanjem (3 AI/PVC blistera po 10 tabletta), u kutiji

CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp tabletta sa modifikovanim oslobađanjem [90 mg/1 tabletta] 30 tabletta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/AI - blistera po 10 tabletta), u kutiji

C09 LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**C09A Inhibitori angiotenzin konvertujućeg enzima (ACE), monokomponentni****C09AA ACE-inhibitatori, monokomponentni****C09AA01 kaptopril**

Doziranje: hipertenzija: početna doza 2 puta po 12,5-25 mg oralno, doza se može postepeno povećavati u intervalima od po najmanje 2 nedjelje do maks. 150 mg dnevno; stariji, početna doza 6,25 mg 2 puta dnevno; kod osoba sa jako izraženom aktivnošću sistema renin-angiotenzin-aldosteron (hipovolemija, renovaskularna hipertenzija, srčana dekompenzacija), terapiju treba započeti primjenom doze od 6,25 mg ili 12,5 mg, jedanput dnevno, terapiju treba započeti pod medicinskim nadzorom; doza se može postepeno povećavati do 50 mg dnevno, po potrebi do 100 mg dnevno; srčana insuficijencija: terapiju treba započeti pod medicinskim nadzorom, početna doza 6,25-12,5 mg 2-3 puta dnevno; dozu održavanja (75-150 mg dnevno) podešavati na osnovu terapijskog odgovora; doza se može postepeno povećavati u intervalima od najmanje po 2 nedjelje, maks. 150 mg dnevno; dijabetesna nefropatija: 75-100 mg/dan u podijeljenim dozama; kratkotrajna terapija u toku 24 sata od infarkta miokarda kod klinički stabilnih bolesnika, terapiju započeti u toku 24 sata od infarkta miokarda; početna doza je 6,25 mg, zatim poslije 2 sata 12,5 mg, a 12 sati kasnije 25 mg; ukoliko nema neželjenih hemodinamskih reakcija, nastaviti sa 50 mg 2 puta dnevno tokom 4 nedjelje; profilaksia simptomatske srčane insuficijencije poslije infarkta miokarda kod klinički stabilnih pacijenata sa asimptomatskom disfunkcijom lijeve komore, u početku 6,25 mg jednom dnevno, počevši 3-16 dana poslije infarkta pod bliskim medicinskim nadzorom, zatim 12,5 mg 3 puta dnevno tokom 2 dana, zatim 25 mg 3 puta dnevno, ukoliko nema neželjenih hemodinamskih reakcija; povećati postepeno na 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze (ukoliko se toleriše)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KAPTOPRIL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tablet [12.5 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [25 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- Rp tablet [25 mg/1 tablet] 40 tablet (4 AI/PVC/PVDC blistera po 10 tablet), u kutiji

KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp tablet [25 mg/1 tablet] 40 tablet (4 blistera od AL/PVC trake i tvrde PVC/PVdC trake po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [50 mg/1 tablet] 40 tablet (4 blistera od AL/PVC trake i tvrde PVC/PVdC trake po 10 tablet), u kutiji

C09AA02 enalapril

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza je 5 mg jednom dnevno oralno; ukoliko se uzima sa diuretikom, ili kod renalnog oštećenja, mogu biti potrebne niže početne doze; doza održavanja 20 mg dnevno u jednoj ili podijeljeno u dvije doze; maks. 40 mg dnevno; *simptomatska srčana insuficijencija* (dodatak), *prevencija simptomatske srčane insuficijencije kod pacijenata sa asymptotatskom disfunkcijom lijeve komore:* početna doza je 2,5 mg jednom dnevno oralno, pod strogim medicinskim nadzorom, koja se postepeno povećava do ciljane doze održavanja tokom 2-4 nedelje do 10-20 mg dva puta dnevno u jednoj ili podijeljeno u 2 doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Alu-Alu blistera po 10 tablet) u kutiji

BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Alu-Alu blistera po 10 tablet) u kutiji

ENALAPRIL REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 20 tablet (2 AI -PVC/PVDC blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 20 tablet (2 AI-PVC/PVDC blistera po 10 tablet), u kutiji

ENALAPRIL SANDOZ 10 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 20 tablet (2 AI/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

ENALAPRIL SANDOZ 20 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp tablet [20 mg/1 tablet] 20 tablet (2 AI/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

ENALAPRIL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE AD LESKOVAC

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/AI - blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/AI - blistera po 10 tablet) u kutiji

ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [10 mg/1 tablet] 90 tablet (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC blistera po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [20 mg/1 tablet] 90 tablet (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC blistera po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 90 tablet (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tablet) u kutiji

ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tablet) u kutiji

ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tablet) u kutiji

KADRIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 blistera po 10 tablet) u kutiji

Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 blistera po 10 tablet) u kutiji

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 blistera po 10 tablet) u kutiji

KONVERIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tablet [10 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/PE//PVDC-AI blistera po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/PE//PVDC-AI blistera po 10 tablet), u kutiji

PRILENAP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp tablet [10 mg/1 tablet] 20 tablet (2 oPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI /PVC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

Rp tablet [20 mg/1 tablet] 20 tablet (2 oPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

C09AA03 lizinopril

Doziranje: hipertenzija: početna doza 10 mg jednom dnevno; ukoliko se uzima sa diuretikom ili kod srčane dekompenzacije ili kod smanjenja volumena intravaskularne tečnosti, početna doza 2,5-5 mg jednom dnevno; uobičajena doza održavanja 20 mg jednom dnevno, maks. 80 mg jednom dnevno; kongestivna srčana insuficijencija (dodatak): početna doza 2,5 mg jednom dnevno pod strogim medicinskim nadzorom; povećavati po ne više od 10 mg u intervalima ne manjim od 2 nedelje do maks. 35 mg jednom dnevno, ukoliko se podnosi; kratkotrajna terapija poslije akutnog infarkta miokarda: kod hemodinamski stabilnih bolesnika (sistolni krvni pritisak veći od 120 mmHg) terapiju lizinoprilom treba započeti unutar 24 h od početka simptoma; početna

doza je 5 mg dnevno, tokom prva 2 dana, a zatim se povećava na 10 mg dnevno (doza održavanja) tokom 6 nedjelja; u slučaju nižeg sistolnog pritiska (100-120 mmHg), početna doza iznosi 2,5 mg jednom dnevno, a doza održavanja je 5 mg dnevno; ukoliko je krvni pritisak manji od 100 mmHg lijek se ne daje; *renalne komplikacije šećerne bolesti*: početnu dozu 2,5-5 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; uobičajena doza održavanja 10-20 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/PVDC/AI blister) u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/PVDC/AI blister) u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/PVDC/AI blister) u kutiji

LOPRIL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 20 tablet (1 PVC/AI blister), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

OPTIMON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 blistera po 10 tablet) u kutiji

SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 20 tablet (2 AI/PVC blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/PVC blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 20 tablet (2 AI/PVC blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/PVC blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 20 tablet (2 AI/PVC blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/PVC blistera sa po 10 tablet), u kutiji

VITOPRIL - STADA ARZNEIMITTEL AG

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera), u kutiji

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blista po 10 tablet), u kutiji

C09AA04 perindopril

Doziranje: *hipertenzija*: ubočajena doza je 4 mg jednom dnevno, ujutro prije obroka, doza se može povećati na maksimalno 8 mg na dan; *srčana insuficijencija* (dodatak terapiji): početna doza od 2 mg ujutro, zatim 4 mg jednom dnevno (terapiju započeti pod nadzorom ljekara); *profilaksa kardiovaskularnih događaja nakon infarkta miokarda ili revaskularizacije kod pacijenata sa stabilnom arterijskom koronarnom bolešću*: početna doza 4 mg jednom dnevno-ujutro tokom dvije sedmice, zatim povećati na 8 mg jedanom dnevno, ukoliko se podnosi; stariji pacijenti 2 mg jednom dnevno tokom jedne sedmice, zatim 4 mg jednom dnevno sljedeću sedmicu, prije povećanja doze do 8 mg jedanput na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D.

Rp tablet [2 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Alu/Alu blista sa po 10 tablet), u kutiji
 Rp tablet [4 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Alu/Alu blista sa po 10 tablet), u kutiji
 Rp tablet [8 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Alu/Alu blista sa po 10 tablet), u kutiji

PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tablet [2 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC blista po 10 tablet), u kutiji
 Rp tablet [4 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC blista po 10 tablet), u kutiji
 Rp tablet [8 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC blista po 10 tablet), u kutiji

PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER

Rp filmom obložena tablet [10 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji
 Rp filmom obložena tablet [5 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tablet [2 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVdC/AI blista po 10 tablet; blistri u kesici), u kutiji
 Rp tablet [4 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVdC/AI blista po 10 tablet; blistri u kesici), u kutiji
 Rp tablet [8 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVdC/AI blista po 10 tablet; blistri u kesici), u kutiji

C09AA05 ramipril

Doziranje: *hipertenzija*: početna doza 1,25-2,5 mg jednom dnevno, po potrebi može se povećavati u intervalima 2-4 nedjelje do maksimalnih 10 mg jednom dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija* (dodatak): početna doza 1,25 mg jednom dnevno, pod strogim medicinskim nadzorom, po potrebi se može povećavati u intervalima od 1-2 nedjelje do maks. 10 mg dnevno ukoliko je podnošljivost dobra (dnevne doze od 2,5 mg ili više mogu da se primjenjuju u jednoj ili 2 podijeljene doze); *profilaksa poslijе akutnog infarkta miokarda*: (započeti najmanje 48 h poslijе infarkta), početna doza 2,5 mg 2 puta dnevno, povećati nakon 3 dana na 5 mg 2 puta dnevno (napomena: ukoliko podnošljivost početne doze od 2,5 mg nije dobra, daje se 1,25 mg 2 puta dnevno prije povećanja na 2,5 mg 2

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

puta dnevno, zatim 5 mg 2 puta dnevno; ne davati lijek ukoliko doza ne može biti povećana na 2,5 mg 2 puta dnevno); *profilaksa kardiovaskularnih događaja kod pacijenata sa aterosklerotskom kardiovaskularnom bolešću ili sa dijabetes melitusom i još jednim dodatnim faktorom rizika za kardiovaskularnu bolest:* početna doza 2,5 mg jednom dnevno, povećati nakon 1-2 nedjelje na 5 mg jednom dnevno, zatim povećati nakon sljedećih 2-3 nedjelje na 10 mg jednom dnevno; *nefropatija:* početna doza 1,25 mg jednom dnevno, povećati nakon 2 nedjelje na 2,5 mg jednom dnevno, zatim povećati nakon sljedećih 2 nedjelje na 5 mg jednom dnevno ako se podnosi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMPRIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp	tableta [1,25 mg/1 tablet] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [1.25 mg/1 tablet] 28 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta), u kutiji
Rp	tableta [1.25 mg/1 tablet] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp	tableta [10 mg/1 tablet] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [10 mg/1 tablet] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp	tableta [2,5 mg/1 tablet] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [2,5 mg/1 tablet] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp	tableta [5 mg/1 tablet] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp	tableta [5 mg/1 tablet] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp	tableta [1.25 mg/1 tablet] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [10 mg/1 tablet] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [2,5 mg/1 tablet] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [5 mg/1 tablet] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp	tableta [10 mg/1 tablet] 30 tableta (3 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [2,5 mg/1 tablet] 30 tableta (3 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [5 mg/1 tablet] 30 tableta (3 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

PRILINDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp	tableta [10 mg/1 tablet] 28 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta) u kutiji
Rp	tableta [2,5 mg/1 tablet] 28 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta) u kutiji
Rp	tableta [5 mg/1 tablet] 28 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta) u kutiji

RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/Al blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/Al blistera po 10 tablet), u kutiji

TENPRIL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/Al blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [2,5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/Al blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/Al blistera po 10 tablet), u kutiji

TRITACE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

- Rp tablet [1.25 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/Al folija-blister po 14 tablet) u kutiji
Rp tablet [10 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/Al folija-blister po 14 tablet) u kutiji
Rp tablet [2.5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/Al folija-blister po 14 tablet) u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 PVC/Al folija-blister po 14 tablet) u kutiji

C09AA06 kvasinopril

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 10 mg dnevno; sa diuretikom, kod starijih, ili kod renalnog oštećenja, početna doza 2,5 mg dnevno; doza održavanja 20-40 mg dnevno odjednom ili podijeljeno u 2 doze, maks. 80 mg dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija* (dodatak terapiji): početna doza 2,5 mg dnevno pod strogim medicinskim nadzorom; doza održavanja 10-20 mg dnevno, maks. 40 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HEMOKVIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 20 film tablet (2 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp film tablet [20 mg/1 tablet] 20 film tablet (2 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tablet), u kutiji

C09AA09 fasinopril

Doziranje: *hipertenzija:* oralno, odrasli početna doza je 10 mg/dan, povećati ukoliko je neophodno nakon 4 nedjelje; doza održavanja 10-40 mg/dan (doze preko 40 mg nisu pokazale povaćanje efikasnosti); *kongestivna srčana insuficijencija* (dodatak terapiji): oralno, odrasli, početna doza 10 mg/dan pod strogim medicinskim nadzorom; povećavati postepeno do 40 mg jednom dnevno ukoliko se ta doza podnosi

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FARNOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.****BANJA LUKA**

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/Al blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/Al blistera sa po 10 tablet), u kutiji

MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 28 tablet (2 Al/Al blistera sa po 14 tablet), u kutiji
Rp tablet [20 mg/1 tablet] 28 tablet (2 Al/Al - blistera po 14 tablet), u kutiji

C09AA10 trandolapril

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza je 0,5 mg jedanput dnevno; dozu povećavati u intervalima od 2 do 4 nedjelje, uobičajena doza održavanja je 1 do 2 mg jedanput dnevno; maks. 4 mg dnevno; *profilaksa poslje infarkta miokarda* (kod pacijenata sa disfunkcijom lijeve komore): liječenje se može započeti već trećeg dana; početna doza je 0,5 mg jednom dnevno; postepeno povećavati do najviše 4 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOLAP - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji
Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih) u kutiji
Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih) u kutiji

GOPTEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji
Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji
Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

C09AA15 zofenopril

Doziranje: *blaga do umjerena esencijalna hipertenzija:* početi sa 15 mg jednom dnevno, povećavati po potrebi u intervalima od 4 nedjelje do postizanja optimalne kontrole krvnog pritiska; uobičajena doza 30 mg jednom dnevno, maks. doza 60 mg jednom dnevno ili podijeljeno u 2 doze; *akutni infarkt miokarda:* terapiju započeti u prvih 24 sata od pojave simptoma i to: 1. i 2. dan 7,5 mg na 12 sati, 3. i 4. dan 15 mg na 12 sati, od 5. dana 30 mg na 12 sati, kontinuirano 6 nedjelja, a nakon toga vršiti ponovnu procjenu za nastavak terapije; može se primjenjivati prije, u toku ili nakon obroka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp film tablet [30 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tablet), u kutiji
Rp film tablet [7.5 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tablet), u kutiji

C09B Inhibitori angiotenzin konvertujućeg enzima

(ACE), kombinacije

C09BA ACE-inhibitori i diuretici

C09BA02 enalapril, hidrohlorotiazid

Doziranje: *esencijalna arterijska hipertenzija* (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tablet dnevno (enalapril 10 mg sa

hidrochlorotiazidom 12,5 mg/tableti ili enalapril 10 mg sa hidrochlorotiazidom 25 mg/tableti), po potrebi, 2 tablete

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANGIOTEC PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tablet [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/AI blister sa 30 tableta), u kutiji

BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG

Rp tablet [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AI/PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

ENALAPRIL HCT SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp tablet [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tablet [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

ENALAPRIL HCT ZDRAVLJE - ZDRAVLJE AD LESKOVAC

Rp tablet [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/ Al blistera po 10 tableta), u kutiji

ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tablet [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tablet [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tablet [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tablet [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tablet [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tablet [20 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tablet [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tablet [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tablet [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 AI/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tablet [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tablet [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 AI-AI blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tablet [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 AI/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

PRILENAP H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp tablet [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/AL/PVC-Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tablet [10 mg/1 tablet+ 25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tablet) u kutiji

PRILENAP HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

Rp tablet [10 mg/1 tablet+ 12.5 mg/1 tablet] 20 tablet (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tablet) u kutiji

Rp tablet [10 mg/1 tablet+ 12.5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/Al /PVC/Al blistera po 10 tablet) u kutiji

C09BA03 hidrohlorotiazid, lizinopril

Doziranje: blaga do umjerena hipertenzija (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): najčešće 1 tablet na dan, doza se može povećati na 2 tablete jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HYPERIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [25 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tablet), u kutiji

IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 10 mg/1 tablet] 30 tablet (1 Al/PVC/PVDC blister) u kutiji

IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 30 tablet (1 Al/PVC/PVDC blister), u kutiji

IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tablet [25 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 30 tablet (1 blister), u kutiji

LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D.

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 10 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/Al blistera sa 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/Al blistera sa 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/Al blistera sa 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/Al blistera sa 10 tablet), u kutiji

LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D.

Rp tablet [25 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/Al - blistera po 10 tablet) u kutiji

Rp tablet [25 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/Al - blistera po 10 tablet) u kutiji

OPTIMON HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 tablet), u kutiji

SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/Al blistera po 10 tablet), u kutiji

Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 20 mg/1 tablet] 20 tablet (2 blistera po 10 tablet), u kutiji

- Rp tablet [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tablet [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

VITOPRIL H - STADA ARZNEIMITTEL AG

- Rp tablet [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tablet [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

C09BA04**indapamid, perindopril**

Doziranje: esencijalna arterijska hipertenzija (kada je potrebna kombinovana terapija): 1 tablet 8 mg/2,5 mg na dan, ujutro, prije jela; stariji pacijenti: početna doza perindopril/indapamid 2 mg/0,625 mg na dan; pacijenti sa insuficijencijom bubrega (kreatinin klirens 30-60 ml/min): maksimalna dnevna doza perindopril/indapamid 2 mg/0,625 mg; kontraindikovana je primjena kod teške renalne insuficijencije i kod bolesnika sa teškim oštećenjem bubrega (klirens kretinina ispod 30 ml/min); konsultovati literaturu proizvoda za više detalja kod doziranja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp tablet [0,625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tablet [1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

HYPRESSIN PLUS L - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tablet [2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tablet [0,625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tablet [1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tablet [2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp film tablet [2,5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

PREXANIL COMBI A 5 MG/1,25 MG - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp filmom obložena tableta [1,25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

C09BA05**hidrochlorotiazid, ramipril**

Doziranje: esencijalna arterijska hipertenzija (kada je potrebna kombinovana terapija): početna doza za odrasle je 1 tableta dnevno (2,5 mg ramiprila sa 12,5 mg hidrochlorotiazida), ujutro; po potrebi doza se može povećati na 1 tabletu sa većom dozom (5 mg ramiprila sa 25 mg hidrochlorotiazida), maks. doza 10 mg ramiprila i 25 mg hidrochlorotiazida

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tablet [25 mg/1 tablet+ 5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tablet) u kutiji
- AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**
- Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 2.5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tablet) u kutiji
- ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**
- Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 2.5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 blistera po 10 tablet) u kutiji
- Rp tablet [25 mg/1 tablet+ 5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 blistera po 10 tablet) u kutiji
- PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**
- Rp tablet [25 mg/1 tablet+ 5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/OPA/PVC//AI - blistera po 10 tablet), u kutiji
- PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**
- Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 2.5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji
- Rp tablet [25 mg/1 tablet+ 5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji
- TENPRIL DUO - BOSNALIKEK D.D.**
- Rp tablet [12,5 mg/1 tablet+ 2,5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
- Rp tablet [25 mg/1 tablet+ 5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
- TRITAZIDE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**
- Rp tablet [12.5 mg/1 tablet+ 2.5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 blistera po 14 tablet) u kutiji
- Rp tablet [25 mg/1 tablet+ 5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 blistera po 14 tablet) u kutiji
- C09BA06 hidrohlorotiazid, kvinapril**
- Doziranje:** arterijska hipertenzija: 1 tablet dnevno (uvijek u isto vrijeme, najbolje ujutro)
- REGISTROVANI LIJEKOVI:**
- HEMOKVIN PLUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC**
- Rp film tablet, film tablet [20 mg/1 tablet, 12.5 mg/1 tablet] 20 film tablet (2 OPA/AI/PVC-AI blistera po 10 tablet), u kutiji
- C09BA09 fasinopril, hidrohlorotiazid**
- Doziranje:** liječenje esencijalne hipertenzije kod odraslih pacijenata kod kojih primjena monoterapije fasinoprilom ne reguliše krvni pritisak na adekvatan način: odrasli 1 tablet dnevno
- REGISTROVANI LIJEKOVI:**
- MONOPRIL PLUS - PHARMASWISS D.O.O.**
- Rp tablet [20 mg/1 tablet+ 12.5 mg/1 tablet] 28 tablet (2 OPA/AI/PVC/AI blistera po 14 tablet), u kutiji
- C09BB ACE-inhibitori i blokatori kalcijumskih kanala**
- C09BB02 enalapril, lerkanidipin**
- Doziranje:** esencijalna hipertenzija (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tabletu dnevno (najbolje ujutro) najmanje 15 minuta prije jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CORNEPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.****BANJA LUKA**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LERCANIL ACE - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/AI - blister po 14 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/ AI - blistera po 14 tableta), u kutiji

C09BB03 amlodipin, lisinopril

Doziranje: esencijalna hipertenzija: odrasli, oralno 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALPINOL PLUS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijski blister sa po 15 tableta)
 Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Aluminijski blister sa po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijumski blister 15 tableta) u kutiji

SKOPRYL COMBO - ALKAЛОID AD SKOPJE

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 90 tableta (6 PVC/PVDC/Aluminijum blistera sa po 15 tableta) u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijum blistera po 15 tableta), u kutiji.
 Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 90 tableta (9 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta)
 Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera po 15 tableta) u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 90 tableta (6 PVC/PVDC/Aluminijski blister po 15 tableta) u kutiji

C09BB04 amlodipin, perindopril

Doziranje: hipertenzije i ili stabilna koronarna bolest (kod bolesnika u kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tableta dnevno, preporučljivo ujutro prije jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blister po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

- Rp tablet [5 mg/1 tablet+ 4 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet+ 4 mg/1 tablet] 90 tablet (9 OPA/AI/PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet+ 8 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet+ 8 mg/1 tablet] 90 tablet (9 OPA/AI/PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

AMLOPRESSIN - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet+ 4 mg/1 tablet] 30 tablet (3 hladnoformirajuća AI/AI blistera sa 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [10 mg/1 tablet+ 8 mg/1 tablet] 30 tablet (3 hladnoformirajuća AI/AI blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet+ 4 mg/1 tablet] 30 tablet (3 hladnoformirajuća AI/AI blistera sa 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet+ 8 mg/1 tablet] 30 tablet (3 hladnoformirajuća AI/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

NORPREXANIL 10 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tablet [10 mg/1 tablet+ 10 mg/1 tablet] 30 tablet u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem, u kutiji

NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tablet [5 mg/1 tablet+ 10 mg/1 tablet] 30 tablet u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem, u kutiji

NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tablet [10 mg/1 tablet+ 5 mg/1 tablet] 30 tablet u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji

NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tablet [5 mg/1 tablet+ 5 mg/1 tablet] 30 tablet u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji

PRIAMLO - ZENTIVA, K.S.

- Rp tablet [13,868 mg/1 tablet+ 4 mg/1 tablet] 30 tablet (2 OPA/Alu PVC//Alu blistera po 15 tablet) u kutiji
Rp tablet [13,868 mg/1 tablet+ 8 mg/1 tablet] 30 tablet (2 OPA/ Alu PVC/Alu blistera po 15 tablet) u kutiji
Rp tablet [6,934 mg/1 tablet+ 4 mg/1 tablet] 30 tablet (2 OPA/Alu PVC/Alu blistera po 15 tablet) u kutiji
Rp tablet [6,934 mg/1 tablet+ 8 mg/1 tablet] 30 tablet (2 OPA/ Alu PVC/Alu blistera po 15 tablet) u kutiji

VAZOTAL DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

- Rp tablet [10 mg/1 tablet+ 4 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI-AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [10 mg/1 tablet+ 8 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI-AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet+ 4 mg/1 tablet] 30 tablet (3 AI-AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [5 mg/1 tablet+ 8 mg/1 tablet] 3 blistera sa po 10 tablet,u kartonskoj kutiji

C09BB05 felodipin, ramipril

Doziranje: hipertenzija kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima: 1 tablet dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TRIAPIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

- Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji
 Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji

C09BB07**amlodipin, ramipril**

Doziranje: hipertenzija kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima: 1 kapsula dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMLOPIN COMBO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula), u kutiji

AMORA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/AI/PVC//AI blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/AI/PVC//AI blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/AI/PVC//AI blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/AI/PVC//AI blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/AI/PVC//AI blistera sa po 6 kapsula), u kutiji

PRILINDA DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blister sa po 10 kapsula) u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blister sa po 10 kapsula) u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blister sa po 10 kapsula) u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 AI/OPA/AI/PVC blister sa po 10 kapsula) u kutiji

RAMEAM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

C09BB10 trandolapril, verapamil

Doziranje: esencijalna hipertenzija (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tableta jedanput na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TARKA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [2 mg/1 tableta+ 180 mg/1 tableta] 28 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

C09BX ACE-inhibitori, ostale kombinacije

C09BX01 amlodipin, indapamid, perindopril

Doziranje: esencijalna hipertenzija kod pacijenata kod kojih je postignuta kontrola istovremenom primjenom perindoprla, indapamida i amlodipine: 1 tbl. dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA /AI/PVC//AI blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta) u kutiji

LOPRIDAM - ZENTIVA, K.S.

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji
Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji
Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji
Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji

TRIPLIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji

C09BX02 bisoprolol, perindopril

Doziranje: *hipertenzije i/ili stabilna koronarna arterijska bolest srca* (kod pacijenata koji su preboljeli infarkt miokarda i/ili kod revaskularizacije) i/ili *stabilnog hroničnog zatajivanja srca* sa smanjenom sistolnom funkcijom lijeve komore kod odraslih pacijenata koji su već dobro kontrolisani istovremenom primjenom bisoprolola i perindoprila u istim dozama: 1 tableta jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COSYREL - LES LABORATOIRES SERVIER

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 28 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 28 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 28 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 28 tableta), u kutiji

C09C Antagonisti receptora angiotenzina II, jednostavni
C09CA Antagonisti receptora angiotenzina II, jednostavni

C09CA01 losartan

Doziranje: *hipertenzija* (uključujući smanjenje rizika od moždanog udara kod hipertenzije sa hipertrofijom lijeve komore), *dijabetička nefropatija* (dijabetes mellitus tip 2): oralno, odrasli, ubočajeno 50 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno, povećati nakon nekoliko nedjelja na 100 mg jednom dnevno; stariji (preko 75 god.) početna doza 25 mg dnevno, zatim povećati ukoliko je nephodno na 100 mg jednom dnevno; *hronična srčana insuficijencija* (kada su ACE inhibitori neodgovarajući ili kontraindikovani): oralno, odrasli, početna doza 12,5 mg jednom dnevno, po potrebi povećavati u intervalima od nedjelju dana do maks. 150 mg jednom dnevno ukoliko se podnosi; *hipertenzija u stanjima smanjenog intravaskularnog volumena*: oralno, odrasli, početna doza 25 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno, povećati nakon nekoliko nedjelja na 100 mg jednom dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ERYNORM - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta) u kutiji
 Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta) u kutiji

GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera AI/PVC - PVC/PVdC sa po 10 film tableta) u kutiji

LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC// Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji
Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

SARGIN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

TENLOP - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

C09CA03 valsartan

Doziranje: *hipertenzija:* uobičajeno 80 mg jednom dnevno (kod smanjenja intravaskularnog volumena početna doza 40 mg jednom dnevno); ukoliko je neophodno povećavati u intervalima od 4 nedelje do maks. 320 mg dnevno; *ronična insuficijencija srca* kada ACE-inhibitori ne mogu biti upotrijebljeni ili kod pacijenata sa netolerancijom na beta-blokatore kao dodatna terapija uz ACE-inhibitore kada se antagonisti mineralokortikoidnog receptora ne mogu koristiti: početna doza 40 mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedelje do maks. 160 mg 2 puta dnevno; *nedavni infarkt miokarda* kod klinički stabilnih pacijenata sa simptomatskom roničnom insuficijencijom srca ili asimptomatskom sistolnom disfunkcijom lijevog ventrikula nakon nedavnog (12 sati) infarkta miokarda: početne doza 20 mg 2 puta dnevno, tokom idućih nekoliko nedelja, dozu treba povećati na 160 mg dva puta dnevno ukoliko se podnosi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATENZIO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 film tableta) u kutiji
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 film tableta) u kutiji

OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji

VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 (PVC/PE/PVDC//Al) blister sa 28 filmom obloženih tableta), u kutiji

VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC- Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC- Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji

YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji

C09CA04**irbesartan**

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 150 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno povećati na 300 mg jednom dnevno (kod bolesnika na hemodijalizi i kod starijih preko 75 godina, početna doza je 75 mg jednom dnevno); *terapija poremećaja bubrega kod bolesnika sa hipertenzijom i dijabetesom mellitus-om tipa 2, u okviru antihipertenzivne terapije:* početna doza 150 mg jednom dnevno, povećati do 300 mg jednom dnevno ukoliko pacijent tu dozu podnosi (kod bolesnika na hemodijalizi i kod starijih preko 75 godina, početna doza je 75 mg jednom dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IRACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

IRBENIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-AI

blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-AI
blistera po 10 tableta) u kutiji

IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI
blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI
blistera sa po 14 tableta), u kutiji

C09CA06 kandesartan

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 8 mg (kod smanjenog intravaskularnog volumena 4 mg) jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno u intervalima od 4 nedelje do maks. 32 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 8 mg jednom dnevno; *hipertenzija kod djece i adolescenata 6-17 god.* (pod nadzorom specijaliste), tjelesne mase do 50 kg, početna doza 4 mg jednom dnevno, maks. 8 mg dnevno; *hipertenzija kod djece i adolescenata 6-17 god.* (pod nadzorom specijaliste), tjelesne mase preko 50 kg, početna doza 4 mg jednom dnevno, maks. 16 mg dnevno; *srčana insuficijacija* sa poremećenom sistolnom funkcijom lijeve komore kao dodatna terapija ACE inhibitorima (pod nadzorom specijaliste) ili kad ACE inhibitori nisu podnošljivi: početna doza 4 mg jednom dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedelje do „ciljne“ doze od 32 mg jednom dnevno ili do maks. doze koju pacijent podnosi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANDESART - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [16 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa
po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa
po 10 tableta), u kutiji

KARBIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tableta [16 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14
tableta), u kutiji

Rp tableta [32 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14
tableta), u kutiji

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14
tableta), u kutiji

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14
tableta), u kutiji

C09CA07 telmisartan

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 20-40 mg jednom dnevno tokom najmanje 4 nedelje, ukoliko je neophodno povećati do maks. 80 mg jednom dnevno; *prevencija kardiovaskularnih događaja* kod pacijenata sa utvrđenim aterosklerotskim kardiovaskularnim oboljenjem ili tip 2 dijabetes mellitus-om sa ciljano oštećenim organima: 80 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TELSIDAN - S.C. LABORMED-PHARMA S.A.

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7
film tableta), u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7
film tableta), u kutiji

TEZEO - ZENTIVA, K.S.

- Rp tablet [40 mg/1 tablet] 28 tablet (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tablet), u kutiji
 Rp tablet [80 mg/1 tablet] 28 tablet (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tablet), u kutiji

TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tablet [40 mg/1 tablet] 28 tablet (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tablet), u kutiji
 Rp tablet [80 mg/1 tablet] 28 tablet (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera), u kutiji

C09CA08 olmesartan medoksomil

Doziranje: hipertenzija: odrasli, oralno, početna doza 10 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno povećati na 20 mg jednom dnevno; maks. 40 mg dnevno; djeca 6-18 god. oralno, 10 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na 20 mg jednom dnevno, po potrebi doza se može povećati kod djece koja imaju više od 35 kg na 40 mg jednom dnevno, dok kod djece koja imaju težinu manju od 35 kg, dnevna doza ne smije biti veća od 20 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp filmom obložena tablet [10 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 laminirano poliamid/aluminijum/polivinil hlorid/aluminijum blister pakovanja po 14 tablet), u kutiji
 Rp filmom obložena tablet [20 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 laminirano poliamid/aluminijum/polivinil hlorid/aluminijum blistera po 14 tablet), u kutiji
 Rp filmom obložena tablet [40 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 laminirano poliamid/aluminijum/polivinil hlorid/aluminijum blistera po 14 tablet), u kutiji

OLMETEC - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH

- Rp film tablet [20 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija sa 14 film tablet), u kutiji
 Rp film tablet [40 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida//aluminija sa po 14 film tablet), u kutiji

C09D Antagonisti receptora angiotenzina II,kombinacije**C09DA Antagonisti receptora angiotenzina II i diuretici****C09DA01 hidrohlorotiazid, losartan**

Doziranje: hipertenzija: uobičajeno 1 tablet na dan (50 mg losartana i 12,5 mg hidrohlorotiazida); ako se ne postigne očekivani rezultat doza se može povećati na 100 mg losartana i 25 mg hidrohlorotiazida

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ERYNORM H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA****D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp film tablet [12,5 mg/1 tablet]+ 50 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tablet), u kutiji

GALOSART PLUS - GALENICA A.D. BEOGRAD

- Rp film tablet [12.5 mg/1 tablet]+ 50 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 Al/PVC - PVC/PVdC blistera po 10 tablet), u kutiji

LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28
filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30
filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28
filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30
filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

TENLOP H - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji

C09DA03 hidrohlorotiazid, valsartan

Doziranje: *hipertenzija* (kada monoterapija sa valsartanom ili hidrohlorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta na dan (80 mg valsartana sa 12,5 mg hidrohlorotiazida); kod nekih bolesnika potrebne su veće doze, 160 mg valsartana sa 12,5 mg hidrohlorotiazida ili 160 mg valsartana sa 25 mg hidrohlorotiazida

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARTENEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji

ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), kutiji
- Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji

VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28
filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//AI blistera) sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28
 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14
 filmom obloženih tableta), u kutiji.

VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30
 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15
 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28
 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 14
 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30
 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15
 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30
 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15
 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28
 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 14
 tableta) u kutiji

YANIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2
 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji

YANIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2
 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji

C09DA04**hidrochlorotiazid, irbesartan**

Doziranje: hipertenzija (kada monoterapija sa ibersartanom ili hidrochlorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CO-IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 28 film tableta (2
 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 28 film tableta (2
 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 30
 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10
 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30
 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10
 tableta), u kutiji

IRBENIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3
 PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji

IRBENIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji

C09DA07 hidrohlorotiazid, telmisartan

Doziranje: hipertenzija (kada monoterapija sa telmisartanom ili hidrohlorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TELSIDAN PLUS - SC LABORMED PHARMA SA

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 10 tableta) u kutiji
Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

TEZEZO HCT - ZENTIVA, K.S.

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC/A blistera sa po 7 tableta), u kutiji

TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera OPA/Al/PVC folija/Al folija po 10 tableta) u kutiji
Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera OPA/Al/PVC folija/Al folija po 10 tableta) u kutiji
Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera OPA/Al/PVC folija/Al folija po 10 tableta) u kutiji

C09DA08 hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil

Doziranje: esencijalna hipertenzija: jednu tabletu jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OLMETEC PLUS - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH

Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevitva blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija po 14 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevitva blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija po 14 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevitva blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija po 14 film tableta).

C09DB Antagonisti receptora angiotenzina II i blokatori kalcijumskih kanala

C09DB01 amlodipin, valsartan

Doziranje: esencijalna hipertenzija (kada monoterapija sa amlodipinom ili valsartanom nije dovoljna): 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VALICA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 oP/Al/PVC//Al blister sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 oP/AI/PVC//AI blister sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta(3 OP/AI/PVC//AI blister sa po 10 tableta) ,u kutiji

WAMLOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/AI/PVC-AI folija, sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/AI/PVC-AI folija, sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/AI/PVC-AI folija, sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/AI/PVC-AI folija, sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/AI/PVC-AI folija, sa po 10 tableta), u kutiji

YANIDA COMBO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/TE/PvDc//AI blistera po 10 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/TE/PvDc//AI blistera po 10 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/TE/PvDc//AI blistera po 10 film tableta) u kutiji

C09DB02

amlodipin, olmesartan medoksomil

Doziranje: esencijalna hipertenzija: jedna tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEVIKAR - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH

Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blister sa 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa 14 film tableta), u kutiji

C09DX

Angiotenzin II antagonisti, druge kombinacije

C09DX01

amlodipin, hidrohlorotiazid, valsartan

Doziranje: esencijalna hipertenzija: 1 tbl. dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VALICA COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 mg+ 160 mg/1 mg] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji

VALTRICOM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

YANIDA TRIO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/TE/PVdC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/TE/PVdC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/TE/PVdC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

C09DX03 amlodipin, hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil

Doziranje: esencijalna hipertenzija: jednu tabletu dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEVIKAR HCT - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita poliamid/aluminijum/polivinilhlorid/aluminijum blister po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita poliamid/aluminijum/polivinilhlorid/aluminij blistera po tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 tableta (2 slojevita poliamida/aluminijum/polivinilhlorid/aluminijum blistera po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita poliamid/aluminijum/polivinilhlorid/aluminijum blistera po 14 film tableta), u kutiji

C09DX04 sakubitril, valsartan

Doziranje: simptomatska hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejekcionom frakcijom (kod pacijenata koji trenutno ne uzimaju ACE inhibitor ili antagonist angiotenzin II receptora, ili koji uzimaju niske doze tih lijekova: odrasli preko 18 god. 26/24 mg dva puta dnevno; dozu treba udvostručiti u 3-4 sedmice na maks. 103/97 mg dva puta dnevno; simptomatska hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejekcionom

frakcijom (kod pacijenata koji trenutno uzimaju ACE inhibitor ili antagonist angiotenzin II receptora): odrasli preko 18 god. 51/49 mg dva puta dnevno; ukoliko se dobro podnosi dozu treba povećati u intervalima od 2-4 sedmice na 103/97 mg dva puta dnevno; razmotriti mogućnost davanja početne doze 26/24 mg dva puta dnevno ukoliko je sistolni krvni pritisak manji od 100 mmHg (napomena: doza je izražena kao valsartan/sakubitril)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

UPERIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp	filmom obložena tableta [24 mg/1 tableta+ 26 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [49 mg/1 tableta+ 51 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [97 mg/1 tableta+ 103 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

C10	SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)
C10A	Sredstva koja smanjuju lipide u serumu (hipolipemici), monokomponentni
C10AA	Inhibitori HMG CoA reduktaze

C10AA01 simvastatin

Doziranje: primarna hiperholisterolemija, kombinovana hiperlipidemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere: 10-20 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče; homozigotna porodična hiperholisterolemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere: početna doza 40 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedelje; maks. 80 mg jednom dnevno uveče; prevencija kardiovaskularnih događaja kod pacijenata sa aterosklerotskom kardiovaskularnom bolešću ili dijabetes melitusom: početna doza 20-40 mg jednom dnevno, uveče; podešavati u intervalima od najmanje 4 nedelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče, maks. doza samo za pacijente sa teškom hiperholisterolemijom i sa visokim rizikom od kardiovaskularnih komplikacija

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHOLIPAM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp	film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp	film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

HOLLESTA - ALKALOID AD SKOPJE

Rp	film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 15 tableta) u kutiji

LIPEX - N.V. ORGANON

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al-blistera po 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al-blistera po 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al-blistera po 14 tableta), u kutiji

PROTECTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC/PE/PVDC blister sa 28 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//Al - folija po 7 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

C10AA05 atorvastatin

Doziranje: primarna hiperolesterolemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere, kombinovana (miješana) hiperlipidemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere: odrasli preko 18 god. uobičajeno 10 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno može se povećati u intervalima od najmanje 4 nedjelje na maks. 80 mg jednom dnevno; porodična hiperolesterolemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere: odrasli preko 18 god. početna doza 10 mg dnevno, povećati u intervalima od najmanje 4 nedjelje na maks. 40 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno, dalje povećavati na maks. 80 mg jednom dnevno; primarna prevencija kardiovaskularnih događaja kod pacijenata sa visokim rizikom od prvog kardiovaskularnog događaja: 20 mg jednom dnevno, po potrebi doza se može povećavati; sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja: odrasli 80 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATEROZ - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta,) u kutiji

ATOLIP - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC// AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

ATORVOX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 AI/AI blistera po 15 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 AI/AI blistera po 15 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3PVC/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 15 tableta) u kutiji
 Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

HYPOLIP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

KOLESTAN - NATURA PHARM D.O.O. SIROKI BRIJEG

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC blistera sa po 15 tableta), u kutiji

LIPOSTAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tableta) u kutiji

LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

SORTIS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

TORVACARD NEO - ZENTIVA, K.S.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

TOZAR - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

TULIP - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

C10AA07 rosuvastatin

Doziranje: primarna hiperholisterolemija (tip IIa uključujući heterozigotnu porodičnu hiperholisterolemiju), mješovita dislipidemija (tip IIb), ili homozigotna porodična hiperholisterolemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i drugim odgovarajućim mjerama: početna doza 5-10 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno u intervalu od najmanje 4 nedjelje na 20 mg jednom dnevno, povećati nakon naredne 4 nedjelje na 40 mg dnevno samo u slučaju teških hiperholisterolemijsa sa visokim kardiovaskularnim rizikom pod kontrolom ljekara specijaliste; stariji od 70 god, početna doza 5 mg jednom dnevno; za doziranje u pedijatrijskoj populaciji konsultovati literaturu proizvoda; *prevencija kardiovaskularnih događaja:* 20 mg jednom dnevno, stariji od 70 god. 5 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na maks. 20 mg dnevno

REGISTRIRANI LIJEKOVI:

BENEFIT - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 ALU/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji
Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 ALU/ALU blistera po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 ALU/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 ALU/ALU blistera po 10 film tableta), u kutiji

LIVERCOL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 film tableta), u kutiji

**PARAVANO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

ROPUIDO - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

ROPIX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

ROSSTAT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC - blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp	filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
ROTIN - BOSNALIJEK D.D.	
Rp	film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
RUPILIP - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	
Rp	filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
RUSOVAS - GALENIKA A.D. BEOGRAD	
Rp	film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/OPA/AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/OPA/AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/OPA/AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
STAGE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.	
Rp	film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

C10AB Fibrati

C10AB05 fenofibrat

Doziranje: dodatak dijeti i drugim odgovarajućim mjerama u mješovitim hiperlipidemijama ako su statini kontraindikovani ili se ne podnose, ili kod teških hipertrigliceridemija; dodatak statinima u mješovitom hiperlipidemijama ukoliko su triglyceridi i HDL-holesterol neadekvatno kontrolisani kod pacijenata sa visokim kardiovaskularnim rizikom: preporučena doza je 1 kapsula (tableta); kapsulu (tabletu) treba progušiti cijelu, tokom jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LIPIDIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp	filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

LIPOFEN SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [250 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC-Al blistera po 15 kapsula) u kutiji

ZYGLIP - ALKAЛОID AD SKOPJE

Rp tableta [145 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

C10AB08 ciprofibrat

Doziranje: dodatak dijeti i drugim odgovarajućim mjerama u mješovitim hiperlipidemijama ako su statini kontraindikovani ili se ne podnose, ili kod teških hipertrigliceridemija: 100 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LIPANOR - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

C10AX Ostala sredstva koja smanjuju lipide u serumu**C10AX09 ezetimib**

Doziranje: dodatak dijeti i tretmanu statinima kod primarne hiperholisterolemije; dodatak dijeti i tretmanu statinima kod homozigotne porodične hiperholisterolemije; primarna hiperholisterolemija (ukoliko statini nisu primjereni ili ukoliko ih pacijent ne podnosi); dodatak dijeti kod homozigotne sitosterolemije: odrasli i djeca preko 10 god, 10 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ELANIX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

EZOLETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**JARAMERA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA BANJA LUKA**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

C10AX14 alirokumab

Doziranje: primarna hiperholisterolemija ili mješovita dislipidemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili drugim odgovarajućim mjerama (u kombinaciji sa statinima, ili sa statinima i drugim terapijama koje snižavaju lipide ili samostalno ukoliko su statini kontraindikovani ili se ne podnose); utvrđena aterosklerotska kardiovaskularna bolest (u kombinaciji s maksimalnom podnošljivom dozom statina sa ili bez drugih terapija za snižavanje lipida, ili sa drugim terapijama za snižavanje lipida ili samostalno ukoliko su statini kontraindikovani ili se ne podnose: s.c. inj. odrasli početna doza 75 mg svake 2 nedelje; po potrebi povećati na 150 mg svake 2 nedelje, alternativno 300 mg svake 4 nedelje, pacijentima kojima je potrebno veće sniženje vrijednosti LDL-C od 60% mogu početi liječenje dozom od 150 mg svake 2 nedelje ili 300 mg svake 4 nedelje; podešavanje doze treba raditi u intervalima od 4 do 8 nedelja)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRALUENT - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [150 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju (za jednokratnu upotrebu), u kutiji
Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [75 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju (za jednokratnu upotrebu), u kutiji

C10AX16 inkisiran

Doziranje: primarna hiperholisterolemija ili miješana dislipidemija (u kombinaciji sa statinom, ili sa statinom i drugim terapijama za snižavanje lipida, sam ili u kombinaciji sa drugim terapijama za snižavanje lipida ukoliko su statini kontraidikovani ili se ne podnose): s.c. početni sa 284 mg u jednoj dozi, ponovo nakon 3 mjeseca 284 mg u jednoj dozi, zatim 284 mg svakih 6 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEQVIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [284 mg/1 šprica] 1 staklena šprica sa 1,5 ml rastvora za injekciju (šprica s iglom i čvrstim poklopcom igle, te štitnikom igle), u kutiji
ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [284 mg/1 šprica] 1 staklena šprica sa 1,5 ml rastvora za injekciju (šprica s iglom i čvrstim poklopcom igle), u kutiji

C10B Sredstva koja smanjuju lipide u serumu

(hipolipemici), kombinacije

C10BA Kombinacije različitih agenasa za modifikaciju lipida

C10BA06 ezetimib, rosuvastatin

Doziranje: primarna hiperholisterolemija, prevencija kardiovaskularnih događaja: 1 tableta odgovarajuće jačine, nezavisno od obroka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELANIX COMBO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AL/PVC/AL blistera sa po 10 tableta), u kutiji

EZRUSTA - GALENIKA A.D. BEograd

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

PARAVANO DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AI/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AI/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

REFIDORO - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

REFIDORO - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ROSIX COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

ROSWERA COMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

C10BX Sredstva za modifikaciju lipida u kombinaciji sa drugim lijekovima**C10BX05 acetilsalicilna kiselina, rosuvastatin**

Doziranje: sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja: 1 kapsulu dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROSUXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/AL/PVC(laminat)//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/AL/PVC(laminat)//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/AL/PVC(laminat)//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

STARTINA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PA-ALU-PVC/ALU blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PA-ALU-PVC/ALU blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PA-ALU-PVC/ALU blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

C10BX06 acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril

Doziranje: sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja kao zamjena za terapiju kod odraslih pacijenata kod kojih je postignuta adekvatna kontrola istovremenom primjenom pojedinačnih komponenti ovoga lijeka u identičnim terapijskim dozama: odrasli iznad 18 god, 1 kapsula dnevno, po mogućnosti nakon obroka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRINOMIA - FERRER INTERNATIONAL, SA

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PVC - blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PVC blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kap] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PVC blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

C10BX10 rosuvastatin, valsartan

Doziranje: hipertenzija kod pacijenata kod kojih postoji visoki rizik od prvog kardiovaskularnog događaja ili kod pacijenata sa primarnom hiperholisterolemijom (tip IIa, uključujući heterozigotnu porodičnu hiperholisterolemiju) ili mješovitom dislipidemijom (tip II b) ili homozigotnom porodičnom hiperholisterolemijom; 1 tbl. dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VALAROX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

C10BX11 amlodipin, atorvastatin, perindopril

Doziranje: esencijalna hipertenzija i/ili stabilna koronarna arterijska bolest, s pridruženom primarnom hiperholisterolemijom ili mješanom hiperlipidemijom kao zamjenska terapija kod odraslih čija je bolest već dobro kontrolisana istovremenom primjenom atorvastatina, perindoprila i amlodipina u istim dozama kao u fiksnoj kombinaciji : 1 tableta jedanput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LIPERTANCE - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji

C10BX13 indapamid, perindopril, rosuvastatin

Doziranje: terapija hipertenzije i jednog od sljedećih stanja: hiperholoesterolemija ili kada je potrebna prevencija za veće kardiovaskularne događaje , kod pacijenata za koje se procjenjuje da imaju visok rizik od prvog kardiovaskularnog događaja: jedna tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROXIPER - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp film tableta [1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

D	KOŽA I POTKOŽNO TKIVO
D01	ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU
D01A	Antimikotici za lokalnu primjenu
D01AA	Antibiotici

D01AA01 nistatin

Doziranje: *kutane i mukokutane mikotične infekcije izazvane Candida albicans i drugim sojevima Candide:* 2 puta na dan premazati oboljelo mjesto u tankom sloju, do potpunog ozdravljenja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp mast [100000 i.j./1 g] Al - tuba sa 20 g masti, u kutiji

D01AC Derivati imidazola i triazola**D01AC01 klotrimazol**

Doziranje: *gljivične infekcije kože i sluzokože (uzrokovane dermatofitima, kvanicama, pljesnicima i dr.), eritrazme, kandidni vulvitis, kandidni balanitis:* krem ili rastvor nanose se u tankom sloju i utrijavaju na oboljela mjesta 2 do 3 puta na dan; nakon nestanka kliničkih znakova treba nastaviti primjenu lijeka još najmanje 2 nedelje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CANESTEN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp krema [10 mg/1 g] 1 tuba sa 20 g krema (Al - tuba), u kutiji

BRp otopina za kožu [10 mg/1 mL] 20 mL otopine u plastičnoj bočici sa kapaljkom i PE zatvaračem na navoj, u kutiji

MIKOTEN - BOSNALIJEK D.D.

BRp krema [10 mg/1 g] 1 aluminijска tuba od 20 g s membranom i bijelim zatvaračem, u kutiji

PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp krema [10 mg/1 g] 20 g krema u aluminijskoj tubi, u kutiji

D01AC02 mikonazol

Doziranje: *mikoze:* krem se primjenjuje utrijavanjem na oboljelo mjesto 2 puta na dan, ujutro i uveče; nanositi sve do potpunog izlječenja i poslije nestanka simptoma treba nastaviti liječenje još 10 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

BRp krema [20 mg/1 g] Al - tuba sa 30 g krema, u kutiji

ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp krema [20 mg/1 g] 20 g krema

D01AC08 ketokonazol

Doziranje: *Iječenje seboroičnog dermatitisa, peruti i Pityriasis versicolor:* krem se namaže na oboljelo mjesto i dva centimetra uokolo, jednom ili dva puta dnevno; liječenje traje u prosjeku 2-4 nedelje, šampon se nanosi na zahvaćenu regiju i nakon 3-5 minuta isperje se vodom; kod Pityriasis versicolor primjenjuje se jednom dnevno maksimum 5 dana, a u liječenju seboroičnog dermatitisa i peruti, dva puta nedjeljno tokom 2-4 nedelje; *prevencija - perut i seboroični dermatitis:* jednom svake 1-2 sedmice; *tinea versicolor:* jednom dnevno, maksimalno 3 dana prije izlaganja suncu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MYCOSEB - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp šampon [20 mg/1 g] 1 plastična (HDPE) bočica sa 100 ml šampona sa kapaljkom (LDPE), u kutiji

REKONAZOL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

BRp šampon [20 mg/1 g] 1 HDPE plastična boca sa 120 ml šampona, u kutiji

D01AC10 bifonazol

Doziranje: *lječenje kožnih mikoza izazvanih dermatofitima, kvasnim gljivicama, plijesnima i drugim gljivicama, uključujući lječenje kože, izloženog ležištu nokta nakon uklanjanja inficiranog dijela nokta kod keratolitičkog lječenja onihomikoza, lječenje eritrazme izazvane bakterijom Corynebacterium minutissimum: na oboljeli dio kože nanese se tanki sloj krema i utrija, 1 put dnevno, najbolje uveče prije spavanja, a trajanje terapije je od 2 do 4 sedmice*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CANESPOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp krema [10 mg/1 g] 1 Alu tuba sa 15 g krema, u kutiji

D01AC20 diflukortolon, izokonazol

Doziranje: *početno ili privremeno lječenje površinskih gljivičnih infekcija dijelova kože bez dlaka i prekrivenih sa dlakama, kod kojih su prisutne jake upalne ili ekcematozne promjene na koži: odrasli, djeca starija od 2 god. i adolescenti, 2 puta dnevno nanijeti na oboljeli dio kože; primjenu prekinuti nakon smirivanja upalnih i ekcematoznih promjena na koži, ili nakon dvije sedmice neprekidne primjene, tretman nastaviti preparatima koji ne sadrže kortikosteroid.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRAVAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp krema [0.015 g/15 g + 0.15 g/15 g] 15 g krema u aluminijskoj tubi s HDPE zatvaračem, u kartonskoj kutiji

UNIKORT - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Rp krema [1 mg/1 g + 10 mg/1 g] 15 g krema u cilindričnoj aluminijumskoj tubi koja je zatvorena plastičnim zatvaračem, u kutiji

D01AE Ostali antimikotici za lokalnu primjenu

D01AE15 terbinafin

Doziranje: krema-tinea pedis: 1-2 puta dnevno tokom 1 nedjelje; tinea corporis, tinea cruris: 1-2 puta dnevno tokom 1-2 nedjelje; kožna kandidijaza, Pytiriasis versicolor: 1-2 puta dnevno tokom 1 do 2 nedjelje; povlačenje kliničkih simptoma obično nastupa unutar nekoliko dana; neredovna upotreba ili prerano prekidanje lječenja nose sa sobom rizik recidiva; ukoliko nakon dvije sedmice nema znakova poboljšanja, pacijent se treba posavjetovati sa svojim ljekarom; sprej za kožu, rastvor-tinea pedis, tinea cruris: jednom dnevno tokom 1 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

BRp krema [10 mg/1 g] 15 g krema u Al tubi sa HDPE zatvaračem sa navojem, u kutiji

BRp sprej za kožu, otopina [10 mg/1 g] 30 mL otopine u HDPE - bočici sa HDPE - poklopcom, u kutiji

D01AE16 amorolfin

Doziranje: onihomikoze uzrokovane dermatofitima, kvascima i pljesnima: lak primjeniti 1-2 puta sedmično na prethodno očišćene i osušene nokte, trajanje terapije najčešće 6 mjeseci za nokte na rukama, a 9-12 mjeseci za nokte na nogama, procjena liječenja se preporučuje u intervalima od 3 mjeseca.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FUNGILAC - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- Rp ljekoviti lak za nokte [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 2,5 ml
ljekovitog laka za nokte i 10 plastičnih špatula u zajedničkom spremniku, u kutiji

D01AE22 naftifin

Doziranje: gljivične infekcija stopala, mikoza kože ili kožnih nabora (*tinea corporis*, *tinea inguinalis*), interdigitalna forma mikoze (*tinea manum*, *tinea pedum*), mikoza noktiju (onikomikoze), kandidijke kože, pitrijaza versikolor, upalne dermatomikoze (sa ili bez svraba): 1 put dnevno na opranu i pažljivo osušenu oštećenu kožu i okolno područje; za gljivično oboljenje noktiju, preporučuje se primjena 2 puta dnevno; terapiju nastaviti u istom doznom režimu najmanje 2 sedmice nakon kliničkog poboljšanja; rastvor za kožu je posebno pogodan za liječenje mikoze na kosmatom dijelu glave

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EXODERIL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- BRp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme (1 aluminijска tuba sa 15 g kreme), u kutiji
BRp rastvor za kožu [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml rastvora za kožu, u kutiji

FUNGISOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- BRp otopina za kožu [10 mg/1 mL] 10 ml otopine za kožu u staklenoj bočici s nastavkom za kapanje i čepom, u kutiji

D01B Antimikotici za sistemsku primjenu**D01BA Antimikotici za sistemsku primjenu****D01BA02 terbinafin**

Doziranje: gljivične infekcije kože i noktiju prouzrokovane gljivicom *Trichophyton* (npr. *T. rubrum*, *T. mentagrophytes*, *T. verrucosum*, *T. violaceum*), *Microsporum canis* i *Epidermophyton floccosum*: odrasli, 250 mg jednom dnevno; trajanje liječenja je različito u zavisnosti od indikacije i ozbiljnosti infekcije: *Tinea pedis*: 2-6 nedjelja; *Tinea corporis*: 4 nedjelje; *Tinea cruris*: 2-4 nedjelje; onihomikoze: 6-12 nedjelja i duže; ne preporučuje se za upotrebu kod djece.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- Rp tableta [250 mg/1 tableta] 14 tableta (1 PVC/AI blister), u kutiji

MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp tableta [250 mg/1 tableta] 14 tableta (1 PVC-PE-PVDC-AI blister sa 14 tableta) u kutiji

D03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE RANA I ULCERACIJA

D03A Lijekovi za terapiju ožiljaka

D03AX Ostali lijekovi za terapiju ožiljaka

D03AX alantoin, heparin, vodeni ekstrakt luka

Doziranje: tretman ožiljaka nakon zatvaranja rane: više puta u toku dana gel nanjeti i blago umasirati u ožiljno tkivo; ako se radi o stariim, tvrdim ožiljcima ostaviti lijek da djeluje preko noći pokriven zavojem.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CONTRACTUBEX - MERZ PHARMACEUTICALS GMBH

BRp gel [1 g/100 g+ 5000 i.j./100 g+ 10 g/100 g] 1 Al tuba sa 20 g gela i HDPE - zatvaračem, u kutiji

D03AX03 dekspantenol

Doziranje: tretman površinskih rana bilo koje vrste i prevencija ojedene, ispucale i oštećene kože: nanosi se 1 ili više puta na dan, po potrebi; njega dojki kod dojilja: nanosi se na bradavice nakon svakog dojenja; njega djeteta: nanosi se nakon svake promjene pelena; liječenje oštećene sluzokozhe cerviksa: nanosi se 1 ili više puta dnevno ili kako je preporučeno od strane ljekara;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PANTHENOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp mast [50 mg/1 g] alu-tuba sa 30 g masti, kutija sa alu-tubom, 30 g masti

D04 ANTIPRURITICI (SREDSTVA PROTIV SVRABA), UKLJUČUĆI ANTIHISTAMINIKE, ANESTETIKE I SL.

D04A Antipruritici, uključujući antihistaminike, anestetike i sl.

D04AA Antihistaminici za lokalnu primjenu

D04AA09 hloropiramin

Doziranje: ubodi insekata, koprivnjača: nanjeti u tankom sloju na oboljeli dio kože i blago utrijlati 2-3 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNOOPEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp mast [10 mg/1 g] 1 Al tuba sa 20 g masti, u kutiji

D04AA13 dimetinden

Doziranje: pruritus povezan s dermatozama, urtikrijom, ubodima insekata, opekontinama od sunca i površinskim opekontinama: gel se može nanjeti na kožu 2-4 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETIDEN GEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp gel [1 mg/1 g] 30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

FENISTIL GEL - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

BRp gel [1 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g gela, u kutiji

D06 ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU

D06A Antibiotici za lokalnu primjenu

D06AX Ostali antibiotici za lokalnu primjenu

D06AX bacitracin, neomicin

Doziranje: epidermalna piodeskija; epidermokutane piodeskije; sekundarno inficirane površinske rane, opekotine, čirevi: mast, na oboljelo mjesto nanijeti u tankom sloju 2-4 puta na dan; bakterijske infekcije kože ograničene veličine, prevencija infekcija pupčanika kod novorođenčadi, nakon hirurških zahvata: prašak, primjenjuje se 2 do 4 puta dnevno na oboljelo mjesto; **hirurški zahvati:** lokalno preventivno kod post-operativnih i drugih rana, kod abrazije kože, transplantacije kože, opekotina 1. i 2. stepena ograničenog opsega, dehiscencija furunkula i apscesa; dermatologija: za lokalno lijeчењe trofičnih čireva, zastojnog dermatitisa, dekubitisa, hroničnih inficiranih dermatozu poput ekcema, dermatomikoze: sprej, 2-3 puta dnevno raspršiti na inficirano područje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BANEOCIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp prsašak za kožu [250 i.j./1 g+ 5000 i.j./1 g] 1 PE kontejner sa 10 g pršaška za kožu, u kutiji

BIVACYN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp mast [500 i.j./1 g+ 3500 i.j./1 g] 30 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji

VIOPLEX-T - MEDICAIR BIOSCIENCE LABORATORIES S.A.

BRp sprej za kožu, prsašak [103,8 i.j./1 g+ 1338,22 i.j./1 g] Višedozni aluminijski spremnik sa zaštitnim lakom i PE ventilom sa 121,4 g proizvoda, pod pritiskom, u kutiji

D06AX01 fusidinska kiselina

Doziranje: primarne (*impetigo contagiosa, folliculitis superficialis, sycosis barbae, paronychia, erythrasma*) i sekundarne (ekcematoидни dermatitis, kontaktni dermatitis, posjekotine/abrazije) infekcije kože izazvane osjetljivim sojevima *Staphylococcus aureus-a, Streptococcus spp i Corynebacterium minutissimum*: na oboljelo mjesto 3-4 puta dnevno u tankom sloju (rjeđe ako se primjenjuje sa zavojem); pedijatrijska populacija: 3-4 puta dnevno do 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

STANICID - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp mast [20 mg/1 g] 10 g masti (u alu-tubi), u kutiji

D06AX07 gentamicin

Doziranje: primarne i sekundarne bakterijske kožne infekcije; inficirane kožne ulceracije; inficirane promrzline i opekotine: mast se lagano namaže na inficirano područje 3-4 puta na dan i po potrebi pokrije gazom; kod odraslih liječeњe traje 7-10 dana, a kod djece 5-7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.

Rp mast [1 mg/1 g] 1 Al tuba sa 15 g masti , u kutiji

GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast [1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

D06AX08 tirotricin

Doziranje: *lječenje manjih, površinskih, umjereno vlažnih rana:* prašak za kožu, lagano se posipa 1-2 puta dnevno; gel, nanosi se 2-3 puta dnevno, primjenjuje se u tankom sloju na oštećene dijelove kože i, ako je potrebno, pokriti zavojem

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TYROSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

- BRp gel [1 mg/1 g] 5 g gela u aluminijskoj tubi sa plastičnim zatvaračem, u kutiji
BRp prašak za kožu [1 mg/1 g] 5 g praška za kožu u plastičnoj bočici sa umetkom za posipanje i plastičnim zatvaračem, u kutiji

D06AX09 mupirocin

Doziranje: *primarne bakterijske infekcije kože (impetigo, folikulitis, furunkuloza); sekundarne bakterijske infekcije (inficirane dermatoze (npr. ekzem), inficirani traumatske lezije (abrazije, ugrizi insekata, manje rane i opekatine)):* nanosi se u tankom sloju na oboljeli dio kože 2-3 puta na dan tokom 5-10 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETRION - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp mast [20 mg/1 g] 15 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji
MIROBACT MAST - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.
Rp mast [20 mg/1 g] 1 aluminijска tuba sa 15 g masti, u kutiji

D06B Hemioterapeutici za lokalnu primjenu

D06BA Sulfonamidi

D06BA01 sulfadiazin-srebro

Doziranje: *profilaksa i tretman infekcija rana i opekatina; tretman toplostih i hemijskih ozljeda kože:* krema se nanosi jednom dnevno, u sloju debljine 2 do 3 mm; nanošenje kreme se može vršiti direktno ili kremom namazati sterilnu gazu i pokriti zahvaćeno područje kože; prije svakog nanošenja kreme, potrebno je odstraniti ostatke prethodnog sloja kreme; najčešće se primjenjuje 10 do 14 dana, zavisno od indikacije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D.

- BRp krema [10 mg/1 g] 40 g (Al - tuba sa 40 g krema), u kutiji

D06BB Antivirotici (antivirusni lijekovi)

D06BB03 aciklovir

Doziranje: *herpes simpleks:* u početnoj fazi, kad bolesnik osjeća samo bol i svrab, oboljela područja mažu se 5 puta na dan (svaka 4 sata), izostavljajući primjenu tokom noći; liječenje treba započeti što prije i treba da traje najmanje 4 dana, ukliko ne dođe do zасjeljenja, nastaviti još 6 dana (sve ukupno 10 dana od početka terapije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp krem [50 mg/1 g] Al - tuba sa 10 g krema, u kutiji

HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- BRp krema [50 mg/1 g] 2 g krema u aluminijskoj tubi, u kutiji
Rp krema [50 mg/1 g] 10 g krema u aluminijskoj tubi, u kutiji
Rp krema [50 mg/1 g] 5 g krema u aluminijskoj tubi, u kutiji

D06BB07 lizozim

Doziranje: pomoći lokalni tretman kožnih lezija herpesnog porijekla; pomoći lokalni tretman manjih rana i povreda; pomoći lokalni tretman dekubitusa, dijabetičnih kožnih ulkusa i potkoljeničnih ulkusa nastalih uslijed poremećaja venske cirkulacije; ublažavanje simptoma izazvanih opekontinama od sunca: 2-3 puta dnevno na ranu/leziju (prethodno očišćenu)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LYSODERM - BOSNALIJEK D.D.**

BRp krema [20 mg/1 g] 1 Al tuba sa 15 g kreme, u kutiji

D06BB10 imikvimod

Doziranje: bradavice (spoljašnje genitalne i perianalne): nanijeti u tankom sloju 3 puta sedmično pred spavanje dok lezije ne nestanu (maks. 16 sedmica); površinski karcinom bazalnih ćelija: nanijeti na lezije i 1 cm iznad, 5 dana sedmično tokom 6 sedmica; procijeniti odgovor 12 sedmica nakon završetka terapije; aktinične keratoze: nanijeti na leziju 3 puta sedmično tokom 4 sedmice; procijeniti odgovor nakon tretmana tokom 4 sedmice-intervala bez lijeka; ponoviti 4-sedmičnu terapiju ukoliko lezije još uvijek postoje; maks. dvije 4-sedmične terapije. Napomena: trebalo bi da se nanese i da se omogući da ostane na tretiranoj oblasti tokom 6-10 sati kod bradavica ili tokom 8 sati kod karcinoma bazalnih ćelija i aktiničnih keratoza, zatim oprati blagim sapunom i vodom (neobrezani muškaraci koji liječe bradavice prepucijuma trebaju površinu oprati dnevno). Kremu treba sprati prije seksualnog kontakta.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALDARA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp krema [5 g/100 g] 12 kesica (poliesterske/aluminijumske folije) po 250 mg kreme, u kutiji

D06BX Ostali hemioterapeutici za lokalnu primjenu**D06BX01 metronidazol**

Doziranje: acne rosacea; rozaceiformni steroidni dermatitis: prije nanošenja kreme, kožu treba oprati, krema se u tankom sloju nanosi na zahvaćena područja kože 2 puta na dan, ujutro i uveče i blago utrija; liječenje se provodi 3-4 mjeseca

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp krema [10 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 25 g kreme, u kutiji

D07 KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI**D07A Kortikosteroidi, monokomponentni****D07AA Kortikosteroidi, slabog djelovanja (grupa I)****D07AA02 hidrokortizon**

Doziranje: ekzem (atopijski, infantilni, diskoidni, stazni), prurigo nodularis, neurodermatoze, seboročni dermatitis, intertrigo i kontaktne reakcije senzitivnosti; ubodi insekata; inflamatorna oboljenja sluzokože: pažljivo očistiti oboljelo mjesto na koži, a zatim nanijeti tanak sloj masti, 2 do 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast [25 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 5 g masti, u kutiji

D07AB Kortikosteroidi, srednje jakog djelovanja (grupa II)

D07AB10 alklometazon

Doziranje: akutne i hronične dermatoze (atopijski dermatitis, kontaktni dermatitis, seboroični dermatitis, psorijaza): 2-3 puta na dan mazati oboljelo mjesto i blago utrljati; prekinuti liječenje nakon što je postignuta remisija bolesti; površina kože na koju se nanosi alklometazon ne smije se prekrivati zbog mogućnosti pojačane apsorpcije ispod okluzije, osim u liječenju teških i rezistentnih dermatoz; mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatoz, tj. suhih, skvamoznih, hiperkeratotičnih promjena, a krema za liječenje akutnih, vlažnih dermatoz.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AFLODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp	krem [0.5 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 20 g kreme, u kutiji
Rp	mast [0.5 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 20 g masti, u kutiji

D07AC Kortikosteroidi, jakog djelovanja (grupa III)

D07AC01 betametazon

Doziranje: lokalno liječenje dermatiza osjetljivih na primjenu kortikosteroida: krem ili mast se nanosi na oboljelu kožu u što tanjem sloju 1 do 2 puta dnevno, lagano utrljavajući, ne duže od 3 nedelje; krema se primjenjuje u liječenju akutnih vlažnih lezija kože, a mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatoz; otopinu nanijeti na kožu 2 puta dnevno, te nježno i potpuno umasirati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp	krema [0.5 mg/1 g] aluminijска tuba sa 15 g kreme, u kutiji
Rp	krema [0.5 mg/1 g] aluminijска tuba sa 30 g kreme, u kutiji
Rp	mast [0.5 mg/1 g] aluminijiska tuba sa 15 g masti, u kutiji
Rp	mast [0.5 mg/1 g] aluminijiska tuba sa 30 g masti, u kutiji
Rp	otopina za kožu [0.5 mg/1 g] 1 PE bočica sa 50 ml otopine za kožu u kutiji

BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp	krema [0.5 mg/1 g] 25 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji
----	---

BETHANAT - BOSNALIJEK D.D.

Rp	mast [0.5 mg/1 g] 1 aluminijumska tuba sa 15 g masti, u kutiji
----	--

D07AC04 fluocinolon acetonid

Doziranje: inflamatorna, pruritička i alergijska oboljenja kože: 1-2 puta dnevno mazati oboljelo mjesto i blago utrljati, terapija obično traje 1 do 4 nedelje; lijek se ne smije primjenjivati duže od 7 dana bez nadzora ljekara, a 5 dana ukoliko se koristi na licu ili u prevojima kod djece; lijek se primjenjuje kod odraslih i djece starije od godinu dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SINODERM - GALENICA A.D. BEOGRAD

Rp	gel [0,25 mg/1 g] 30 g gela u alu-tubi, u kutiji
----	--

D07AC13 mometazon

Doziranje: inflamatorne i pruritičke dermatoze (psorijaza, atopijski dermatitis); dermatoze sa izraženim svrabom: krema ili mast, jednom dnevno u tankom sloju namazati oboljelo mjesto; rastvor za kožu, jednom dnevno nekoliko kapi utrljati na oboljeli dio kosmatog dijela glave.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELOCOM - N.V. ORGANON

Rp krema [1 mg/1 g] 1 Al/tuba sa 30 g kreme, u kutiji
 Rp mast [1 mg/1 g] 1 Al/tuba sa 30 g masti, u kutiji

D07AD Kortikosteroidi, vrlo jakog djelovanja (grupa IV)

D07AD01 klobetazol

Doziranje: kratkotrajna terapija jako rezistentnih inflamatornih oboljenja kože koja ne reaguju na manje potentne kortikosteroide - rekalcitrantne dermatoze, psorijaza (isključujući tip sa raširenim plakovima „plaque psoriasis“), lichen planus, diskoidni eritematozni lupus (lupus erythematosus): nanijeti u tankom sloju 1-2 puta dnevno tokom 4 nedjelje; maks. 50 g 0,05% preparata nedjeljno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DERMOVATE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp mast [0.5 mg/1 g] tuba sa 25 g masti u kutiji

D07C Kortikosteroidi, kombinacije sa antibioticima

D07CA Kortikosteroidi slabog djelovanja, kombinacije sa antibioticima

D07CA01 hidrokortizon, oksitetraciklin

Doziranje: primarno i sekundarno inficirane dermatoze: mast, nanosi se na oboljeli dio kože u tankom sloju 2-4 puta na dan; sprej, poprskati 2-4 puta dnevno u jednakim vremenskim razmacima; ne primjenjivati duže od 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HYDROCYCLIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast [10 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 20 g masti u kutiji

OXYCORT - TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE „POLFA” SPÓŁKA AKCYJNA

Rp sprej za kožu, suspenzija [3.1 mg/1 g+ 9.3 mg/1 g] 32,25 g spreja za kožu, suspenzije u aluminijskom spremniku pod pritiskom s raspršivačem i PP zatvaračem, u kutiji

D07CC Kortikosteroidi jakog djelovanja, kombinacije sa antibioticima

D07CC01 betametazon, gentamicin

Doziranje: inficirane alergijske i nealergijske bolesti kože: 1-2 puta na dan mazati oboljelo mjesto u tankom sloju, laganim utrljavanjem; krema je namijenjena za primjenu na masnoj koži i za liječenje vlažnog ekcema, a mast se koristi kod suhe kože.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELOGENT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp krema [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D.

Rp krem [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15g kreme u alu tubi, u kutiji

DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp krem [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g krema, u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

DIPROGENTA - N.V. ORGANON

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g masti u Al - tubi, u kutiji

D07CC02 fluocinolon acetonid, neomicin

Doziranje: inflamatorne promjene na koži: 2-3 puta dnevno nanijeti na oboljelo mjesto i blago utrljati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SINODERM N - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast [0.25 mg/1 g+ 3.3 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

D07X Kortikosteroidi, ostale kombinacije

D07XC Kortikosteroidi jakog djelovanja, ostale kombinacije

D07XC01 betametazon, gentamicin, klotrimazol

Doziranje: dermatoze osjetljive na kortikosteroide ukoliko je došlo do pojave sekundarne infekcije mikroorganizmima osjetljivim na gentamicin ili klotrimazol: 2 puta dnevno nanijeti tanak sloj krema ili masti na oboljelo mjesto, tokom 7-10 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRIDERM - N.V. ORGANON

Rp krem [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 1 Al tuba sa 15 g krema, u kutiji

D07XC01 betametazon, salicilna kiselina

Doziranje: subakutne i hronične steroid zavisne dermatoze sa hiperkeratozom: 1-2 puta na dan nanijeti mast, rastvor ili sprej za kožu na oboljelo mjesto i blago utrljati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELOSALIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 30 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

Rp rastvor za kožu [0.5 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 1 polietilenska bočica sa 100 ml rastvora za kožu (sa pumpicom s nastavkom za raspršivanje), u kutiji

Rp rastvor za kožu [0.5 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 50 ml rastvora za kožu u polietilenskoj bočici s polietilenskim zatvaračem i umetkom s rupom za doziranje, u kutiji

BETHASAL - BOSNALIKEK D.D.

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g masti, u kutiji

D08 ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI

D08A Antiseptici i dezinficijensi

D08AC Bigvanidi i amidini

D08AC02 hlorheksidin

Doziranje: HIBIBOS G - antiseptičko sredstvo za intaktnu kožu pacijenta prije medicinskih ili hirurških invazivnih procedura; za dnevno pranje kože pacijenta, posebno u jedinicama intenzivne njegе; kao topikalni antimikrobni agens u veterinarskoj dermatologiji; za čuvanje i dezinfekciju čistih instrumenata: samo za spoljnu primjenu, primjenjuje se isključivo razblažen, a razblaživanje se vrši destilovanom vodom; HIBIBOS T - preoperativna dezinfekcija kože prije provođenja manjih hirurških procedura: samo za spoljnu primjenu, primjenjuje se nerazblažen

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp otopina za kožu [5 g/100 mL] 1000 ml otopine (bijela polietilenska boca sa 1000 ml otopine sa zatvaračem)
- BRp otopina za kožu [5 g/100 mL] 1000 ml otopine (polietilenska boca sa zatvaračem)
- BRp otopina za kožu [5 g/100 mL] 5000 ml otopine (polietilenski kanister sa 5000 ml otopine sa zatvaračem)

HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D.

- BRp otopina za kožu [0,5 g/100 mL] 1000 ml otopine (bijela polietilenska boca od 1000 ml otopine sa dozatorom)
- BRp otopina za kožu [0,5 g/100 mL] 1000 ml otopine (polietilenska boca sa zatvaračem)
- BRp otopina za kožu [0,5 g/100 mL] 500 ml otopine (bijela polietilenska boca od 500 ml otopine sa dozatorom)
- BRp otopina za kožu [0,5 g/100 mL] 5000 ml otopine (polietilenski kanister od 5000 ml otopine sa zatvaračem)

D08AC02 dekspantenol, hlorheksidin

Doziranje: prevencija infekcije i poticanje zacjeljivanja površinskih rana i lezija kože: lokalno, na oboljelo područje kože 1-2 puta dnevno, a po potrebi i češće.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BEPANTHEN PLUS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- BRp krema [50 mg/1 g+ < 5 mg/1 g] 30 g kreme Al - tubi, u kutiji

D08AG Preparati sa jodom**D08AG02 povidon jod****Doziranje:**

rastvor za kožu 10 g/100 ml, sprej za kožu 10 g/100 ml - dezinfekcija intaktne kože i sluzokože, neposredno prije hirurške intervencije, biopsije, injekcije, punkcije, uzimanja krvi i kateterizacije mokraćnog mjeđuhra (jednokratno); dezinfekcija rana (npr. dekubitusa ili varikoznih ulkus), opekatina, inficiranih ili superinficiranih dermatzoa: premazati više puta na dan ili staviti vlažan oblog i ostaviti 1-10 min. da se osuši; sprej za kožu - primjenjuje se nerazblažen, izloženost rastvoru treba trajati 1-10 min; mast - profilaksa mikrobiološke kontaminacije kod opekatina, rana, incizija i drugih lokalnih lezija; liječenje primarnih i sekundarnih topičkih bakterijskih, mikotičkih i virusnih infekcija; inficiranih hirurških lezija; inficiranih ulceracija dekubitusa i statičnih ulceracija; piodermija; sekundarno inficiranih dermatzoa, inficiranih traumatskih lezija, hitno liječenje laceracija i abrazija: direktno na oboljelo mjesto -3 puta dnevno; rastvor za kožu 7,5 g/100 ml - preoperativno i postoperativno pranje ruku osoblja u operacionim salama; preoperativna priprema kože pacijenata, uključujući i postoperativnu primjenu na incizije u cilju prevencije infekcija; upotreba u jedinicama primarne zdravstvene zaštite, kada ljekar ili medicinsko osoblje treba mikrobicidno sredstvo za dezinfekciju ruku ili pripremanje kože pacijenta za hirurške zahvate: za doziranje i način primjene konsultovati literaturu proizvoda; pjena za kožu 7,5 g/100 ml - preoperativna dezinfekcija ruku hirurškog tima, dezinfekcija mjesta operativnog reza odmah prije samog elektivnog hirurškog zahvata: za doziranje i način primjene konsultovati literaturu proizvoda;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BETADINE - ALKAЛОID AD SKOPJE**

- BRp mast [100 mg/1 g] aluminijumska tuba sa polipropilenskim zatvaračem na navoj, sa 20 g masti, u kutiji
BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 100 ml rastvora za kožu u smeđoj plastičnoj bočici, u kutiji
BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] plastična, polietilenska boca bijele boje sa plastičnim polietilenskim zatvaračem na navoj, sa 1000 ml rastvora za kožu
BRp rastvor za kožu [7.5 g/100 mL] plastična, polietilenska boca bijele boje sa plastičnim polietilenskim zatvaračem na navoj, sa 1000 ml rastvora za kožu

IZOSEPT D - BOSNALIJEK D.D.

- BRp otopina za kožu [10 g/100 mL] 1000 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa cap to cap - zatvaračem
BRp sprej za kožu, otopina [100 mg/1 mL] 100 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa sprej pumpicom i zaštitnom kapicom.

JODOKOMP - ZOREX PHARMA D.O.O. ŠABAC

- BRp pjena za kožu [7.5 g/100 mL] 500 ml pjene za kožu u poluprozirnoj boci od polietilena sa zatvaračem i aplikatorom
BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 100 ml rastvora za kožu u poluprozirnoj boci od polietilena sa zatvaračem i aplikatorom, u kutiji
BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 500 ml rastvora za kožu u poluprozirnoj boci od polietilena sa zatvaračem i aplikatorom

POVIDON JOD HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 1 HDPE boca sa 100 mL rastvora za kožu sa LDPE kapaljkom i PP zatvaračem, u kutiji
BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 1 HDPE boca sa 500 mL rastvora za kožu sa PP zatvaračem

D08AJ

Kvarterna amonijum jedinjenja

D08AJ57

fenoksietanol, oktenidin

Doziranje: antiseptički tretman sluznice i okolne kože prije dijagnostičkih i hirurških zahvata u anogenitalnom području, prije kateterizacije mokraćnog mjeđura i u usnoj šupljini; podržavajuća terapija interdigitalnih gljivičnih infekcija; adjuvantni antiseptički tretman rana: nanositi jedanput dnevno na sluzokožu i okolnu kožu tupferom namočenim u preparat, dok se potpuno ne nakvari tretirano područje ili raspršivanjem; nakon primjene treba osigurati najmanje jednu do dvije minute kontaktног vremena; za tretman upalnih procesa u usnoj šupljini oko 20 ml otopine se intenzivno grgli tokom 20 sekundi; za podržavajuću terapiju u slučajevima interdigitalnih gljivičnih infekcija proizvod treba raspršiti na zahvaćena područja ujutro i uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH

- BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 1000 ml otopine u polietilenskoj boci sa plastičnim zatvaračem
BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 250 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem
BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 50 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem, u kutiji

D10 PREPARATI PROTIV AKNI**D10A Lijekovi protiv akni za lokalnu primjenu****D10AD Retinoidi protiv akni za lokalnu primjenu****D10AD03 adapalen**

Doziranje: blago do umjereno izražene akne (*acne vulgaris*), gdje prevladavaju komedoni, papule i pustule: lokalno, na područja zahvaćena aknama jedanput na dan, naveće prije spavanja, na čistu i suhu kožu (pogodan za primjenu na područje lica-izbjegavajući područja oko očiju i usta, prsnog koša i leđa).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- | | |
|----|---|
| Rp | gel [1 mg/1 g] 1 (PE-LD/AI/PE-LD/PE-HD,PE-LLD) tuba sa 30 g
gela, u kutiji |
| Rp | krema [1 mg/1 g] 1 AI tuba sa 30 g krema, u kutiji |

D10AD53 adapalen, benzoil-peroksid

Doziranje: *acne vulgaris* kada su prisutni komedoni, papule i pustule: jednom dnevno, uveče oko 2,5 cm gela nanijeti na čistu i suhu kožu zahvaćenu aknama

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SONA DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- | | |
|----|--|
| Rp | gel [1 mg/1 g+ 25 mg/1 g] 30 g, u kutiji |
|----|--|

D10AF Antiinfektivi protiv akni za lokalnu primjenu**D10AF01 klindamicin**

Doziranje: *acne vulgaris*: 2 puta na dan nanosi se tanki sloj otopine na kožu; smanjenje upalnih lezija postaje vidljivo za 6 nedjelje, a maksimalno smanjenje postiže se nakon 12 nedjelja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- | | |
|----|--|
| Rp | otopina za kožu [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa kapaljkom sa 30 ml otopine za kožu, u kutiji |
|----|--|

D10AF51 benzoil-peroksid, klindamicin

Doziranje: blage do umjerene akne vulgaris, posebno s upalnim lezijama: odrasli adolescenti preko 12 god, jednom dnevno, naveće, na zahvaćena područja kože koja su prethodno dobro očišćena, isprana topлом vodom i pažljivo osušena.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AKNET DUO - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- | | |
|----|--|
| Rp | gel [50 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 25 g gela u aluminijskoj tubi zatvorenoj bijelim plastičnim zatvaračem, u kutiji. |
| Rp | gel [50 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 30 g gela u aluminijskoj tubi zatvorenoj bijelim plastičnim zatvaračem, u kutiji. |
| Rp | gel [50 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi zatvorenoj bijelim plastičnim zatvaračem, u kutiji. |
| Rp | gel [50 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 60 g gela u aluminijskoj tubi zatvorenoj bijelim plastičnim zatvaračem, u kutiji. |

**D10B Preparati protiv akni za sistemsku upotrebu
D10BA Retinoidi za liječenje protiv akni**

D10BA01 izotretinoin

Doziranje: teški oblici akni (otporne na odgovarajuću primjenu standardnih načina liječenja pomoći sistemskih antibakterijskih lijekova i lokalne terapije): odrasli i djeca iznad 12 god: 0,5 mg/kg dnevno (u 1 ili 2 odvojene doze), moguće je povećanje doze i do 1 mg/kg, ako je neophodno; da bi se postigla remisija obično je dovoljno trajanje liječenja od 16 do 24 sedmice (obzirom da je poboljšanje stanja akni moguće primjetiti i do 8 sedmica nakon završetka liječenja, nastavak liječenja ne treba razmatrati prije nego što prođe bar to razdoblje); uočeno je da se ne može očekivati dodatni efekat lijeka iznad kumulativne doze, koja je maks. 150 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROACCUTANE - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Rp kapsula, meka [10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

D11 OSTALI DERMATOLOŠKI PREPARATI

D11A Ostali dermatološki preparati

D11AH Lijekovi za liječenje dermatitisa, isključujući kortikosteroide

D11AH02 pimekrolimus

Doziranje: kratkotrajni tretman umjerенog do jakog atopijskog dermatitisa (ekcema) kada se terapija topikalnim kortikosteroidima ili ne preporučuje ili nije moguća: zahvaćenu kožu mazati u tankom sloju dva puta dnevno, do povlačenja simptoma (terapiju prekinuti ako ne dođe do poboljšanja nakon 6 sedmica, ili u slučaju pogoršanja bolesti); ne preporučuje se djeci ispod 2 godine starosti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELIDEL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

D11AH08 abrocitinib

Doziranje: umjereni do teški atopijski ekcem: oralno, odrasli 200 mg jednom dnevno, smanjena početna doza od 100 mg se preporučuje za pacijente koji će manje tolerisati liječenje, razmisliti o prekidu terapije ukoliko nema odgovora nakon 12 nedjelja kod svih pacijenata; za prilagođavanje doze, prekid ili prekid zbog kliničkog odgovora ili neželjenih efekata konsultovati informacije o lijeku, maksimalno 200 mg dnevno; stariji, početi sa 100 mg jednom dnevno, povećati na 200 mg jednom dnevno ukoliko je neophodno, razmisliti o prekidu terapije ukoliko nema odgovora nakon 12 nedjelja kod svih pacijenata; za prilagođavanje doze, prekid ili prekid zbog kliničkog odgovora ili neželjenih efekata konsultovati informacije o lijeku, maksimalno 200 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CIBINQO - PFIZER INC., 66 HUDSON BOULEVARD EAST, NEW YORK, NY 10001-2192

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVDC/AL blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVDC/AL blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVDC/AL blistera po 7 tableta), u kutiji

D11AX Ostali dermatološki preparati

D11AX01 minoksidil

Doziranje: androgena alopecija kod muškaraca: muškaraci 18-65 godina; ujutro i uveče priloženim dozatorom nanijeti po 1 ml rastvora na suvu čelavu površinu, te blago utrljavati od središta ka krajevima; ukupna dnevna doza ne smije biti veća od 2 ml; trajanje terapije zavisi od rezultata; nakon nanošenja rastvora oprati ruke.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PILFUD - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za kožu, otopina [20 mg/1 mL] 1 bijela polietilenska bočica sa 60 ml otopine za kožu i raspršivačem, u kutiji

BRp sprej za kožu, otopina [50 mg/1 mL] 1 bijela polietilenska bočica sa 60 ml otopine za kožu i raspršivačem, u kutiji

G	GENITOURINARNI SISTEM I POLNI HORMONI
G01	GINEKOLOŠKI ANTIINFJEKTIVI I ANTISEPTICI
G01A	Antiinfektivi i antiseptici, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima
G01AA	Antibiotici

G01AA01 nistatin

Doziranje: vulvovaginalna kandidija: po 1 vaginaleta (prethodno ovlažena vodom) uveče tokom 6 uzastopnih dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp vaginalna tabletta [100000 i.j./1 tabletta] bočica sa 15 vaginalnih tabletta, u kutiji

G01AA10 Klindamicin

Doziranje: bakterijska vaginoza: uobičajena doza iznosi 1 vagoitorija uveče pred spavanje, 3 uzastopna dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KLINDAVAG - VERISFIELD SINGLE MEMBER S.A.**

Rp vagitorija [100 mg/1 vagitorija] 3 vagitorije (1 blister) u kutiji

STULIPOR - VERISFIELD SINGLE MEMBER S.A.

Rp vagitorija [100 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija u PVC-PE traci, u kutiji

G01AA51 nifuratel, nistatin

Doziranje: lokalno liječenje upale vagine i vanjskih polnih organa uzrokovano patogenim mikroorganizmima osjetljivim na kombinaciju nifuratel-nistatin: kapsule: 1 vaginalna kapsula, uveče; krema: 2,5 g vaginalne kreme jednom ili dva puta dnevno ujutro i/ili uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A.**

Rp vaginalna kapsula, meka [500 mg/1 kapsula+ 200000 i.j./1 kapsula]
12 vaginalnih kapsula u Al/PVC/PVDC blisteru, u kutiji

Rp vaginalni krem [100 mg/1 g+ 40000 i.j./1 g] 30 g vaginalnog krema u alu-tubi i plastični aplikator, u kutiji

G01AA51 nistatin, oksitetraciklin

Doziranje: lokalno liječenje vulvovaginitisa i cervicitisa uzrokovanih *Candidom albicans* i ostalim gljivicama i bakterijama osjetljivima na nistatin i oksitetraciklin: 1 vaginaleta duboko u rodnici, tokom 6 dana, po potrebi 12 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp vaginalna tabletta [100000 i.j./1 tabletta+ 100 mg/1 tabletta] 6 vaginalnih tabletta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 3 vaginalne tablette), u kutiji

G01AA51 neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat

Doziranje: prevencija i liječenje vaginalnih infekcija: 1 kapsula dnevno duboko u vaginu, u toku 12 dana (ne prekidati za vrijeme menstruacije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**

- Rp vaginalna kapsula, mehka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 6 vaginalnih kapsula, mekih (1 PVC/PVDC/ Al blister), u kutiji
Rp vaginalna kapsula, meka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 12 vaginalnih kapsula, mekih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 6 kapsula), u kutiji

G01AF Derivati imidazola

G01AF01 metronidazol

Doziranje: bakterijski vaginitis uzrokovani Gardnerellom vaginalis, trihomonijaze uzrokovane Trichomonasom vaginalis: svaku veču, duboko u rodnicu, jednu vaginaletu prethodno namočena nekoliko sekundi u vodi; terapija se primjenjuje tokom 10 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp vaginalna tableta [500 mg/1 tableta] 10 vaginalnih tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp vagitorija [500 mg/1 vagitorija] 10 vagitorija (2 Alu/PE stripa po 5 vagitorija), u kutiji

G01AF02 klotrimazol

Doziranje: infekcije genitalnog područja (vaginitis) izazvane gljivicama (*Candida*) i superinfekcije izazvane bakterijama osjetljivim na klotrimazol: vaginalete-3 večeri za redom jednu vaginaletu (200 mg) umetnuti u vaginu ili jednokratno, jednu vaginaletu (500 mg) umetnuti u vaginu; krema, vaginalna primjena- 3 večeri za redom istisnuti punjenje 1 aplikatora; infekcije stidnih usana i područja oko njih, upala glavića i kožice penisa (kandidni vulvitis, kandidni balanitis): krema se nanese u tankom sloju na oboljele dijelove (od vanjskih genitalnih organa do anusa kod žena, glavić i kožicu kod muškarca) 2 do 3 puta na dan i nježno utrija; uobičajeno vrijeme liječenja 1-2 nedelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- BRp vaginalna tableta [500 mg/1 tableta] 1 PA/mekani Al/PVC/Al - blister sa 1 vaginalnom tabletom i aplikator, u kutiji

CANESTEN 3 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- BRp vaginalna krema [20 mg/1 g] 1 Al tuba sa 20 g vaginalne kreme i 3 aplikatora (PE), u kutiji

- BRp vaginalna tableta [200 mg/1 tableta] 3 vaginalne tablete (1 PA/PVC/Al - blister), u kutiji

PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- BRp vaginalna tableta [200 mg/1 tableta] 3 vaginalne tablete (PVC/Al - blister), u kutiji

G01AF04 mikonazol

Doziranje: vaginalna kandidijaza, vulvovaginitis: 1 vaginaleta svako veču u toku 7 dana, i za vrijeme menstruacije, ukoliko je tada prisutna infekcija (Miko penotran: 1 vaginaletu uveče, dozu ponoviti ukoliko je potrebno nakon 3 dana)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp vagitorij [200 mg/1 tableta] 1 strip (Aluminijum/PE) sa 7 vagitorija u kutiji

MIKO-PENOTRAN - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI

Rp vagitorija [1200 mg/1 vagitorija] 1 vagitorija u PVC/LDPE dvoslojnoj traci s kućištem, u kutiji

ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp vagitorija [200 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija, 1 Al/PE strip, u kutiji

G01AF12 fentikonazol

Doziranje: vaginalna kandidijaza: 600 mg jednom uveče prije spavanja; po potrebi ponoviti nakon 3 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A.**

BRp vaginalna kapsula, meka [600 mg/1 kapsula] Al PVC/PVdC blister, u kutiji

G01AF20 metronidazol, mikonazol

Doziranje: vaginalna kandidijaza, bakterijske vaginoze, mješovite vaginalne infekcije: po 1 vagitoriju uveče, duboko u vaginu, tokom 7 dana; kod ponovljenih slučajeva tretman treba da traje 14 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NEO-PENOTRAN FORTE - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI**

Rp vagitorija [750 mg/1 vagitorija+ 200 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija (1 PVC/LDPE dvoslojna folija sa 7 vagitorija) u kutiji

G01AX Ostali antiinfektivi i antiseptici, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima**G01AX11 povidon jod**

Doziranje: nespecifični vaginitis, vaginitis prouzrokovani kandidom, vaginitis prouzrokovani trihomonasom, mješovite infekcije: 1 vagitoriju staviti duboko u vaginu uveče prije spavanja, tokom 14 dana; liječenje se ne prekida za vrijeme menstruacije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp vagitorija [200 mg/1 globula] 2 blistera (standardni strip od polivinil-hlorida/polietilena, u obliku alveolea), sa po 7 vagitorija, u kutiji

POVIDON JOD HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp vagitorija [200 mg/1 vagitorija] 14 vagitorija (2 PVC/PE - blistera po 7 vagitorija), u kutiji

G02 OSTALI GINEKOLOŠKI LIJEKOVI**G02A Uterotonici (lijekovi za kontrakciju uterusa)****G02AB Ergot alkaloidi (alkaloidi ražene glavnice)****G02AB01 metilergometrin**

Doziranje: hemoragija zbog atonije uterusa poslije porođaja i pobačaja: u puerperijumu, kod subinvolucije uterusa i kasnih krvavljenja poslije porođaja, 10-15 kapi tri puta dnevno; maks. dužina trajanja liječenja je nedjelju dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp oralne kapi, rastvor [0.25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji

G02AD Prostaglandini

G02AD02 dinoproston

Doziranje: *indukcija poroda:* 1 vaginalna tableta (3 mg) visoko u posteriorni forniks (vagine), druga tableta može biti aplikovana poslije 6-8 sati, ukoliko ne nastupi porođaj; maks. ili ukupna doza za 24 sata je 6 mg; *sazrijevanje cerviksa (omekšavanje i dilatacija) u terminu ili blizu termina kada postoje medicinske ili akušerske indikacije:* početna doza 0,5 mg gela, ukoliko ne postoji adekvatna cervicalna/uterine reakcija, doza od 0,5 mg se može ponavljati u intervalima od 6 sati; najveća preporučena kumulativna doza iznosi 1,5 mg u toku 24 časa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PREPIDIL - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA

ZU gel za cerviks [0.5 mg/3 g] 1 aplikator (plastična šprica sa nastavkom za primjenu) sa 3 g (2,5 ml) gela za cerviks u zaštitnom spremniku, u kutiji

PROSTIN E2 - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU vaginalna tableta [3 mg/1 tableta] 4 vaginalne tablete (1 Al/PE/PE/AI blister), u kutiji

G02B Kontraceptivi za lokalnu primjenu

G02BA Intrauterini kontraceptivi

G02BA03 levonorgestrel

Doziranje: *kontracepcija, idiopatska menoragija, zaštita od hiperplazije endometrijuma za vrijeme supstitucione terapije estrogenima:* intrauterini uložak ugrađuje se u matericu gdje se levonorgestrel postepeno otpušta (efikasnost tokom 8 godina u indikaciji kontracepcije i 5 godina u indikacijama idiopatske menoragije i zaštite od hiperplazije endometrijuma za vrijeme supstitucione terapije estrogenima).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MIRENA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp intrauterini umetak [52 mg/1 aplikator] 1 intrauterini umetak, u kutiji

G02C Ostali ginekološki lijekovi

G02CB Inhibitori prolaktina

G02CB01 bromokriptin

Doziranje: *parkinsonizam:* 1,25 mg pred spavanje tokom 1. nedelje, druge nedelje 2,5 mg pred spavanje, treće nedelje 2,5 mg dva puta dnevno; četvrta nedelja 2,5 mg tri puta dnevno; dalje 3 puta dnevno sa povećanjem 2,5 mg svakih 3-14 dana u zavisnosti od terapijskog odgovora, uobičajeno optimalno 10-30 mg dnevno; *prevencija laktacije:* 2,5 mg prvog dana od porođaja a zatim 2,5 mg 2 puta dnevno tokom 14 dana; *supresija laktacije:* 2,5 mg u toku 2-3 dana, zatim povećavati na 2 puta po 2,5 mg tokom 14 dana; *hipogonadizam, galaktoreja, infertilitet:* u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno; uobičajena doza 7,5 mg dnevno u podijeljenim dozama, po potrebi povećati na maks. 30 mg dnevno, uobičajena doza kod infertiliteta bez hiperprolaktinemije, 2,5 mg dva puta dnevno; *akromegalija:* početna doza 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati; *prolaktinemija:* u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje; povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati (uobičajeno je potrebno do 30 mg dnevno);

prolaktinomi: djeca 7-17 god. 1,25 mg dva puta dnevno, postepeno povećavati, maksimalno 5 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god;

gigantizam (akromegalija): početnu dozu odrediti u skladu sa nivoom hormona rasta u krvi, maksimalno 10 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE AD LESKOVAC

△ Rp tablet [2.5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/Al blistera po 10 tablet), u kutiji

G02CX

Ostali ginekološki lijekovi

G02CX01

atosiban

Doziranje: smanjenje kontrakcija uterusa radi odlaganja prijevremenog porođaja između 24. i 33. nedjelje trudnoće: inicijalna bolus doza 6,75 mg tokom 1 min, zatim i.v. inf. 18 mg/sat tokom 3 sata, zatim 6 mg/sat tokom 45 sati; maks. trajanje terapije 48 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATOSIBAN STRAGEN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE

ZU	Koncentrat za otopinu za infuziju [7,5 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za otopinu za infuziju ,u kutiji
ZU	otopina za injekciju [6,75 mg/0,9 mL] 1 bočica sa 0,9 ml otopine za injekciju, u kutiji

TRACTOCILE - FERRING GMBH

ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [7.5 mg/1 mL] bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju
ZU	rastvor za injekciju [7.5 mg/1 mL] bočica sa 0,9 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03

POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA

G03A

Hormonski kontraceptivi za sistemska primjenu

G03AA

Progesteroni i estrogeni, fiksne kombinacije

G03AA07

etinilestradiol, levonorgestrel

Doziranje: oralna kontracepcija i ginekološke indikacije gdje je estrogensko-progesteronska kombinacija opravdana: 1 tablet ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MICROGYNON 30 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp obložena tablet [0.03 mg/1 tablet]+ 0.15 mg/1 tablet] 21 obložena tablet (1 PVC/Al blister), u kutiji

G03AA10

etinilestradiol, gestoden

Doziranje: oralna kontracepcija: 1 tablet ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LOGEST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp obložena tablet [0.02 mg/1 tablet]+ 0.075 mg/1 tablet] 21 obložena tablet (1 PVC/Al - blister), u kutiji

G03AA12 drosiprenon, etinilestradiol

Doziranje: oralna kontracepcija: 1 tableteta ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze. **Adrienne, Cricea, Nyssiel, Yaz**: uzimati po 1 tabletetu dnevno, počevši od prvog dana ciklusa, svih 28 dana uzastopno, prema uputstvu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ADRIENNE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp filmom obložena tableteta [3 mg/1 tableteta+ 0,02 mg/1 tableteta] 3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 24 ružičaste tabletete sa aktivnom supstancom i 4 bijele placebo tabletete, u kutiji

CRICEA - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableteta [3 mg/1 tableteta+ 0,02 mg/1 tableteta] 28 film tableteta (1 PVC/PVdC/AI blister sa 24 aktivne tabletete i 4 placebo tabletete), u kutiji

CRYPINEO - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableteta [3 mg/1 tableteta+ 0,03 mg/1 tableteta] 21 film tableteta (1 PVC/PVDC/AI blister sa 21 tabletom), u kutiji

YASMIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp film tableteta [3 mg/1 tableteta+ 0,03 mg/1 tableteta] 21 film tableteta (1 PVC/AI blister), u kutiji

YAZ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp film tableteta [3 mg/1 tableteta+ 0,02 mg/1 tableteta] 28 film tableteta (prozirni PVC/AI blister sa 24 svijetloružičaste + 4 bijele tabletete, u kartonskom omotu), u kutiji

G03AB Progesteroni i estrogeni, sekvencijalni preparati

G03AB dienogest, estradiol

Doziranje: oralna kontracepcija; liječenje teškog menstrualnog krvarenja kod žena bez organske patologije a koje žele koristiti oralnu kontracepciju: 1 tabletetu dnevno tokom 28 dana počev od prvog dana ciklusa sa aktivnom tabletom (krvarenje se pojavljuje tokom uzimanja inaktivnih tableteta), tabletete se uzimaju neprekidno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp film tableteta [2 mg/1 tableteta+ 3 mg/1 tableteta+ 1 mg/1 tableteta+ 2 mg/1 tableteta+ 3 mg/1 tableteta+ 2 mg/1 tableteta] 28 film tableteta (1 blister sa 28 film tableteta), u kutiji

G03AD Urgentna kontracepcija

G03AD01 levonorgestrel

Doziranje: hitna kontracepcija: 1 tableteta što prije, po mogućnosti unutar 12 sati nakon nezaštićenog odnosa, ali ne kasnije od 72 sata (3 dana) nakon odnosa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEBREMEL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableteta [1,5 mg/1 tableteta] 1 tableteta (1 PVC/PVDC//AI blister sa 1 tabletom), u kutiji

G03AD02 ulipristal

Doziranje: hitna kontracepcija nakon nezaštićenog seksualnog odnosa: 1 tableteta što je moguće prije ali ne kasnije od 120 sati (5 dana) nakon nezaštićenog seksualnog odnosa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA

BRp tablet [30 mg/1 tablet] 1 tablet (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister sa 1 tabletom), u kutiji

G03B Androgeni
G03BA Derivati 3-androsten-4-on-a

G03BA03 testosteron

Doziranje: hipogonadizam kod muškaraca: odrasli i stariji muškarci, i.m. 250 mg/1 ml, (radi stimulacije nerazvijenih androgeno-zavisnih organa ili za inicialno liječenje simptoma deficijencije) svake 2-3 nedjelje, a u terapiji održavanja svakih 3-6 nedjelja, u zavisnosti od individualnih potreba; nije indikovan za primjenu kod djece i adolescenata (muškaraca) mlađih od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [250 mg/1 mL] 5 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03D Progesteroni
G03DA Derivati pregnena

G03DA03 hidroksiprogesteron

Doziranje: dismenoreja, neregularni menstrualni ciklusi, predmenstrualni sindrom, mastodinija, sterilitet uslijed lutealne insuficijencije, vještački ciklus u asocijaciji sa estrogenom: odrasli, duboka i.m. injekcije od 250 mg, 16.-og dana ciklusa (10 dana poslije početka lučenja estrogena, u slučaju vještačkog ciklusa); ukoliko ne dođe do normalnog menstrualnog krvarenja i regulacije ciklusa, potrebna je aplikacija estrogena: 1. dana menstrualnog ciklusa 20 mg estradiol valerata i.m, a 15.-og dana ciklusa 250 mg progesterona-depo i 5 mg estradiola; **akušerske indikacije:** rani simptomi prijetećeg pobačaja: dnevno 500 mg u obliku duboke i.m. injekcije, kasnije svaki drugi dan do povlačenja akutnih znakova; nakon toga, jedna injekcija nedjeljno, uz ultrazvučnu kontrolu; prevencija habitualnog pobačaja (zbog dokazane insuficijencije žutog tijela): od dijagnostikovanja trudnoće, 500 mg (2 amp.) nedjeljno u obliku duboke i.m. injekcije; terapija se produžava u svakom slučaju na mjesec dana ili manje, po završetku kritičnog perioda, sve do 20. gestacijske nedjelje; **prijeteći prijevremeni porođaj** (zbog hipermotiliteta uterusa): 500-1000 mg nedjeljno ili svaki drugi dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROGESTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [250 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03DA04 progesteron

Doziranje: kapsula - poremećaji uzrokovani progesteronskom insuficijencijom: oralno: uobičajena terapijska doza iznosi 200 do 300 mg progesterona na dan, podijeljena u 1-2 doze, 200 mg naveče prije spavanja, i 100 mg ujutro, po potrebi; vaginalna primjena: 100 mg kapsulu, muku, se uvodi što dublje u rodnicu, uobičajena terapijska doza je 200 mg progesterona na dan (2 kapsule od 100 mg podijeljenih u dvije doze 1 ujutro i 1 naveče prije spavanja), doza se može povećati individualno, u zavisnosti od terapijskog odgovora pacijentice; **kod luteinske insuficijencije** (predmenstrualni sindrom poremećaji menstrualnog ciklusa, premenopauza, benigna mastopatija): tokom 10 dana po ciklusu, obično od 17.-og uključujući 26.-ti dan ciklusa; **kod hormonskog nadomjesnog liječenja**

menopauze: ne preporučuje se tearpija isključivo estrogenom, pa se progesteron dodaje posljednje dvije nedjelje svakog terapijskog ciklusa; *opasnosti od prijevremenog poroda:* oralno: 300-400 mg progesterona na svakih 6-8 sati, u zavisnosti od kliničkih rezultata tokom akutne faze, nakon čega slijedi doza održavanja (npr. 3 x 200 mg na dan) do 36. sedmice trudnoće; *u slučaju neplođnosti s potpunim nedostatkom luteinske faze (u programu donacije jajnih ćelija):* vaginalno, 100 mg na dan 13-og i 14-og dana ciklusa prenosa, zatim 100 mg ujutro i naveče od 15-og do 25-og dana ciklusa, od 26-og dana ciklusa, u slučaju pojave trudnoće, dozu treba povećati svake sedmice za 100 mg progesterona na dan, do maksimalne doze od 600 mg progesterona na dan, podijeljeno u 3 doze, do 60-og dana trudnoće; *prijećeći pobačaj ili sprečavanja LPD – povezanih opetovanih pobačaja zbog luteinske insuficijencije:* vaginalno, preporučena dnevna doza je 200 do 400 mg progesterona, podijeljena u dvije pojedinačne doze, sve do 12. sedmice trudnoće.

gel - liječenje neplođnosti zbog neadekvatne lutealne faze kod odraslih osoba kao dio ART (potpomognuta reproduktivna tehnologija) procedure: od dana embrionalnog transfera 1,125 g gela (90 mg progesterona) aplikovati u vaginu 1 put dnevno i nakon potvrde trudnoće nastaviti tretman 30 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CRINONE - MERCK HEALTHCARE KGAA

Rp vaginalni gel [90 mg/1.125 g] 15 aplikatora sa 1,125 g vaginalnog gela, u kutiji

UTROGESTAN - LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL S.A.S.

Rp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula) u kutiji

G03DB

Derivati pregnadiena

G03DB01

didrogesteron

Doziranje: *dismenoreja:* 10 do 20 mg na dan od 5. do 25. dana ciklusa; *endometriozija:* 10 do 30 mg na dan od 5. do 25. dana ciklusa ili kontinuirano; *disfunkcionalna krvarenja (za zaustavljanje krvarenja):* 10 mg dva puta dnevno tokom 5 do 7 dana; *disfunkcionalna krvarenja (za sprečavanje krvarenja):* na početku liječenja da bi se zaustavilo krvarenje 20 do 30 mg na dan u trajanju od 10 dana; za kontinuirano liječenje 10 ili 20 mg na dan tokom druge polovine menstrualnog ciklusa; *amenoreja:* estrogen jednom dnevno od 1. do 25. dana ciklusa, zajedno sa 10 mg didrogesterona dva puta na dan od 11. dana do 25. dana ciklusa; *premenstruacijski sindrom:* 10 mg dva puta dnevno od 11. dana do 25. dana ciklusa; *neredovan ciklus:* 10 mg dva puta dnevno od 11. dana do 25. dana ciklusa; *prijećeći pobačaj:* 40 mg odjednom, a zatim 10 mg svakih 8 sati do povlačenja simptoma; *habitualni pobačaj:* 10 mg dva puta dnevno do 12. sedmice trudnoće; *neplođnost uzrokovanu insuficijencijom žutog tijela:* 10 mg dnevno od 14. dana do 25. dana ciklusa; liječenje mora trajati najmanje tokom tri uzastopnih ciklusa; *hormonsko nadomjesno liječenje:* u kombinaciji sa kontinuiranom estrogenском terapijom, 10 mg na dan tokom 14 uzastopnih dana u 28-dnevnom ciklusu; u kombinaciji sa cikličnom estrogenском terapijom sa intervalima u kojima se lijek uzima i intervalima bez terapije, obično 21 dan sa terapijom, pa 7 dana bez; 10 mg didrogesterona na dan tokom posljednjih 12-14 dana estrogenске terapije; u zavisnosti od odgovora doziranje se može povećati na 20 mg didrogesterona na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUPHASTON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2PVC/AL blistera po15 tableta) u kutiji

G03DC***Derivati estrena*****G03DC02****noretisteron**

Doziranje: *disfunkcionalno krvarenje:* 1 tbl. tri puta dnevno tokom 10 dana; krvarenje obično nestaje unutar 1 do 3 dana; krvarenje uslijed prekida je kao uobičajena menstruacija, a javlja se u roku 2-4 dana nakon prekida liječenja; *profilaksa rekurence disfunkcionalnog krvarenja:* ako nema znakova vraćanja normalne funkcije jajnika (u drugoj polovini ciklusa nema povišenja jutarnje temperature, koja treba da se mjeri svakodnevno) treba da se očekuje rekurenca; ciklično krvarenje treba da se uspostavi sa 1tbl. 2 puta dnevno od 16.-tog do 25.-tog dana ciklusa (prvi dan ciklusa = prvi dan zadnjeg krvarenja)); *primarna i sekundarna amenoreja:* prije početka liječenja endometrij stimulisati estrogenom (14 dana), zatim 10 dana uzimati 1tbl. jednom ili dva puta dnevno, prelomno krvarenje se javlja nekoliko dana nakon uzimanja zadnje tablete; kod žena kod kojih je postignuta zadovoljavajuća proizvodnja endogenih estrogena, može se prekinuti liječenje estrogenom i izazvati ciklično krvarenje uzimanjem 1tbl. dva puta dnevno od 16. do 25. dana ciklusa; *premenstrualni sindrom, ciklična mastopatijsa:* 1tbl. 1-3 puta dnevno od 19.-26. dana ciklusa; liječenje treba da se ponovi tokom više ciklusa; kada se liječenje prekine, pacijentkinja može da bude bez simptoma tokom više mjeseci; *odlaganje menstruacije:* u slučajevima veoma učestalog menstrualnog krvarenja i pod posebnim okolnostima (operacije, putovanja); 3 puta dnevno 1tbl. počevši 3 dana prije očekivane menstruacije; normalna menstruacija treba da se javi 2-3 dana pošto se prestane sa uzimanjem tbl; *endometriozija:* liječenje je potrebno početi između 1. i 5. dana ciklusa sa 1tbl. 2 puta dnevno; u slučaju tačkastog krvarenja, doza se može povećati na 4, a ako je potrebno na 5 tableta dnevno; nakon što krvarenje prestane, početna doza je obično dovoljna; trajanje liječenja: 4-6 mjeseci u kontinuitetu ili duže ako je potrebno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PRIMOLUT-NOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI blistera po 15 tablet), u kutiji

G03G***Gonadotropini i drugi stimulatori ovulacije*****G03GA*****Gondotropini*****G03GA01*****horiogonadotropin alfa***

Doziranje: kod žena: *primarna i sekundarna amenoreja:* 5000 – 10000 i.j. nakon postizanja optimalnog nivoa estrogena; *hipoplazija jajnika:* 3 -5 doza 500 – 1000 i.j. mjesечно; *menometroragija:* 500 – 1000 i.j. svaki drugi dan dok se krvarenje ne smiri, nakon toga 500 – 1000 i.j. jednom sedmično dok menstrualni ciklus ne postigne normalnu učestalost; *ponovljeni pobačaj:* 5000 i.j. svaki drugi dan tokom prva tri mjeseca trudnoće; nakon toga 1000 i.j. svaki drugi dan tokom dva mjeseca; *prijeteći abortus:* aktivna intervencija sa 5000 i.j. dva puta dnevno dok se opasnost od abortusa ne isključi; nastaviti terapiju sa primjenom 1000 i.j. svakog trećeg dana; *sterilnost kao posljedica zatajenja oogeneze:* nakon stimulacije sa humanim menopauzalnim gonadotropinom (HMG), daju se 1 -2 boćice Chorionon-a 5000 i.j. 24 sata nakon posljednje HMG primjene da bi se podstakla ovulacija.

kod muškaraca: *azoospermija, oligoastenospermija:* 500 i.j. svaki drugi dan u periodu od tri do četiri mjeseca; *astenospermija:* 1000 – 2000 i.j. svaki četvrti dan u periodu od tri mjeseca; *pedijatrijska populacija - kriptorhidizam:* 250 - 500 - 1000 i.j. dva ili tri puta sedmično u periodu od 40 dana; ponoviti terapiju nakon 30 dana pauze; *hipogonadizam i hipogonadotropni evnuhoidizam:* 125 – 250 – 500 i.j. tri puta sedmično;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

ZU pršašk i rastvarač za rastvor za injekciju [5000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa 1ml rastvarača (0,9% rastvor natrijum-hlorida), u kutiji

G03GA02 humani menopausalni gonadotrofin

Doziranje: indukcija ovulacije u slučaju anovulacije uključujući policistični ovarijalni sindrom kod žena koje nisu reagovale na klomifen; kontrolisana hiperstimulacija jajnika u okviru tehnologije medicinski potpomognute oplođenje; s.c. ili i.m individualno u zavisnosti od kliničkog odgovora

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MENOPUR - FERRING GMBH

ZU/Rp pršašk i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom i 10 staklenih ampula sa 1 ml rastvarača (0,9 % rastvor natrijum-hlorida), u kutiji

MERIOFERT - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

Rp pršašk i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa 1 ml rastvarača (0,9% rastvor NaCl) za pripremu rastvora za injekciju, u kutiji
Rp pršašk i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa 1 ml rastvarača (0,9% rastvor NaCl) za pripremu rastvora za injekciju, u kutiji

G03GA04 urofolitropin

Doziranje: anovulacija (uključujući policističnu bolest jajnika, PCOD) kod žena kod kojih nije postignut rezultat sa terapijom klomifrenom): ne postoji fiksna šema doziranja, uobičajena početna doza 75 i.j. – 150 i.j.; kontrolisana hiperstimulacija jajnika da bi se izazvala stimulacija multifolikularnog razvoja kod pacijenata koji su podvrnuti asistiranim vještačkim oplođnjama (ART) kao što su in-vitro oplođnja (IVF), intrafalloprialni transfer gameta (GIFT) i intrafalloprialni transfer zigota (ZIFT): s.c. ili i.m. uobičajena početna doza 75-150 i.j. po potrebi povećavati za 37,5 i.j.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

ZU pršašk i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 bočica] 1 bočica
praška (150 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji
ZU pršašk i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 1 bočica
praška (75 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji

G03GA05 folitropin alfa

Doziranje: žene sa anovulacijom (uključujući policistični ovarijalni sindrom PCOS): kod pacijentkinja koje imaju menstruaciju sa terapijom se počinje u toku prvih sedam dana menstrualnog ciklusa, uobičajena početna doza 75-150 i.j. povećava se za 37,5 ili 75 i.j. u 7-dnevnim ili poželjno 14-dnevnim intervalima po potrebi, maks. 225 mg dnevno; kada se dobije optimalan odgovor, 24-48 sati nakon posljednje inj. Gonala-f daje se 250 mcg. rekombinantnog humanog horionadotropina alfa (r-hCG) ili 5000 do 10 000 i.j. hCG; pacijentici se preporučuje da ima seksualni odnos na dan i sljedećeg dana nakon primjene hCG; alternativno, može se izvesti intrauterina inseminacija; žene koje su podvrнутi ovarijalnoj stimulaciji radi razvoja multiplih folikula prije in vitro fertilizacije ili druge asistirane reproduktivne tehnologije: 150-225 i.j. od 2. ili 3. dana ciklusa, maks. 450 i.j. dnevno, odgovarajući folikularni razvoj se postiže u prosjeku 10. dana terapije (opseg 5-20 dana); nakon 24-48 h od posljednje injekcije Gonala-f daje se 250 mcg.

rekombinantnog humanog horiogonadotropina alfa (r-hCG) ili 5000 do 10 000 i.j. hCG; žene sa anovulacijom uslijed teške LH i FSH deficijencije: budući da su pacijentkinje amenoreične terapija počinje bilo kada, Gonal -f se daje u seriji dnevnih inj. zajedno sa lutropinom alfa; muškarci sa hipogonadotropnim hipogonadizmom: 150 i.j. 3 puta sedmično, istovremeno sa hCG, min. 4 mjeseca a po potrebi i duže

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GONAL-F - MERCK HEALTHCARE KGAA

Rp	rastvor za injekciju u napunjrenom penu [300 i.j./0.5 mL] Jedan napunjeni pen sa 0,5 ml rastvora za injekciju i 8 igala, u kutiji
Rp	rastvor za injekciju u napunjrenom penu [450 i.j./0.75 mL] Jedan napunjeni pen sa 0,75 ml rastvora za injekciju i 12 igala, u kutiji
ZU/Rp	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [450 i.j./0.75 mL] 1 bočica sa praškom, 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača i 6 špriceva za primjenu lijeka, u kutiji
ZU/Rp	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 mL] 1 bočica sa praškom i 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača, u kutiji

G03GA07 lutropin alfa

Doziranje: stimulisanje razvoja folikula kod odraslih žena sa ozbiljnim deficitom luteinizirajućeg hormona (LH) u kombinaciji sa preparatom folikulostimulirajućeg hormona (FSH): s.c. u kombinaciji sa folikulostimulirajućim hormonom prema odgovoru; počinje se sa 75 i.j lutropina alfa dnevno i 75-150 i.j. FSH

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LUVERIS - MERCK HEALTHCARE KGAA

Rp	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 bočica sa 1 ml rastvarača (voda za injekcije), u kutiji
----	---

G03GA08 horiogonadotropin alfa

Doziranje: terapija žena koje podliježu superovulaciji prije asistirane reproduktivne tehnike kao što je in vitro fertilizacija (IVF) - da pokrene finalno sazrijevanje folikula i luteinizaciju nakon stimulacije rasta folikula; terapija anovulatornih ili oligo-ovulatornih žena - da pokrene ovulaciju i luteinizaciju kod anovulatornih ili oligo-ovulatornih pacijenata nakon stimulacije rasta folikula: s.c. prema odgovoru pacijentkinje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OVTRELLE - MERCK HEALTHCARE KGAA

ZU/Rp	rastvor za injekciju [250 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
-------	---

G03GA10 folitropin delta

Doziranje: kontrolisana stimulacija jajnika u cilju razvoja multiplih folikula kod žena koje su podvrgnute postupcima medicinski potpomognute oplodnje (kao što su in vitro potpomognuta oplodnja ili ciklus intraplazmatske injekcije sperme): određivanje inicijalne doze se radi na osnovu koncentracije anti-Müllerovog hormona u serumu pacijentice i njene tjelesne težine

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REKOVELLE - FERRING GMBH

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjrenom penu [12 µg/0.36 mL] 1 višedozni napunjeni injekcioni pen i 3 igle za injekciju, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjrenom penu [36 µg/1.08 mL] 1 višedozni napunjeni injekcioni pen i 9 igala za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [72 µg/2.16 mL] 1 višedozni napunjeni injekcioni pen i 15 igala za injekciju, u kutiji

G03H Antiandrogeni
G03HA Antiandrogeni, monokomponentni

G03HA01 ciproteron

Doziranje: primjena kod muškaraca: hiperseksualnost muškaraca: 50 mg 2 puta dnevno poslije jela; inoperabilni karcinom prostate: 2-3 puta dnevno po 2 tbl. (200-300 mg); u početku za sprečavanje neželjenih posljedica i komplikacija koje mogu biti izazvane na početku liječenja sa agonistima luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona početnim povećanjem testosterona u serumu: 2 tablete dvaput dnevno (= 200 mg) u periodu od 5 do 7 dana, a zatim 2 tablete dvaput dnevno u trajanju od 3 do 4 sedmice zajedno sa agonistom luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona u dozi preporučenoj od strane proizvođača; za liječenje napada vrućine (valunga), koji se pojavljuju tokom liječenja sa agonistima luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona ili nakon orhiktomije: 1 do 3 tablete (50 do 150 mg) dnevno. Doza se može povećati do 2 tablete 3 puta dnevno (= 300 mg), kada je potrebno; primjena kod žena: teški do veoma teški simptomi androgenizacije (teški oblici povećane dlakavosti lica i tijela izazvane sa androgenima, teški oblici gubitka kose vlasista često praćena sa teškim oblicima akni i/ili seboreje): kod spolno zrelih žena (reprodukтивni period) liječenje od prvog do desetog dana ciklusa uzimaju se dvije tablete lijeka (= 100 mg) dnevno u isto vrijeme, uz pogodni estrogen ili pogodnu kombinaciju progestogen-estrogen sa najmanjim mogućim sadržajem etinilestradiola, kao što je 30 ili 35 µg, koji se mora uzimati svaki dan od 1. do 21. dana menstrualnog ciklusa, kako bi se stabilizirao ciklus pacijentice i osigurala potreblja kontracepcionska zaštita. Nakon kliničkog poboljšanja, dnevna doza lijeka se može smanjiti tokom prvih 10 dana kombinovanog liječenja na 1 tabletu (= 50 mg) ili pola tablete (= 25 mg); žene nakon histerekтомije ili u postmenopauzi: u zavisnosti od težine poremećaja, doza je pola tablete do jedna tabletta (= 25 do 50 mg) dnevno, prema rasporedu uzimanja tableta od 21 dana i prekidu u uzimanju tableta od 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANDROCUR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

△ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

G03HB Antiandrogeni i estrogeni

G03HB01 ciproteron, etinilestradiol

Doziranje: umjereno do teški oblici akni kod žena u reproduktivnom periodu nakon neuspjeha topikalne terapije ili sistemskog liječenja antibioticima; umjereni do teški oblici hirzutizma; 1 tbl. dnevno tokom 21 dan (uzeti prvi dan ciklusa); svako sljedeće pakovanje počinje se uzimati nakon sedmodnevne pauze, tokom koje obično dolazi do krvarenja, koje obično počinje dva ili tri dana nakon uzimanja posljednje tablete i ne mora završiti prije početka uzimanja sljedećeg pakovanja; vrijeme za ublažavanje simptoma je najmanje 3 mjeseca; redovno provjeravati da li još postoji potreba za liječenjem

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIANE 35 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp obložena tableta [2 mg/1 tableta+ 0.035 mg/1 tableta] 63 obložene tablete (3 PVC/AI - blistera po 21 tableta) u kutiji

G04 UROLOŠKI LIJEKOVI**G04B Urološki lijekovi****G04BC Lijekovi za rastvaranje bubrežnog kamenca****G04BC alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenchon, kamfen**

Doziranje: *Iječenje urolitijaze:* odrasli, 1 kapsula 4 do 5 puta na dan prije jela; djeca 6-14 god. 1 do 2 kapsule 2 puta na dan prije jela; djeca 14 do 18 god. 1 kapsula 4 do 5 puta na dan prije jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD**

BRp želučanootorna kapsula, meka [24,8 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula+ 6,2 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula+ < 15 mg/1 kapsula] 50 želučanootornih kapsula, mekih (5 PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji

G04BD Lijekovi za učestalo mokrenje i inkontinenciju**G04BD07 tolterodin**

Doziranje: *simptomatsko lječenje urgente inkontinencije i/ili povećane učestalosti potrebe za mokrenjem:* odrasli i stariji bolesnici, 1 put dnevno 4 mg, neovisno o obroku

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TOLDEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [4 mg/1 kapsula] 28 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 14 kapsula), u kutiji

G04BD08 solifenacin

Doziranje: *simptomatsko lječenje inkontinencije i/ili povećane učestalosti nagona za mokrenjem kod pacijenata sa sindromom prekomerno aktivne mokraće bešike:* odrasli preko 18 god. 5 mg dnevno, po potrebi dozu povećati na 10 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SAURUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.****BANJA LUKA**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera) u kutiji
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera), u kutiji

VESICARE - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar/PVdC/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar/PVdC/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

ZEVESIN - ZENTIVA, K.S.

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tablet [5 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 film tablet), u kutiji

G04BD09 trospijum

Doziranje: oralno, funkcionalni i postoperativni spazam glatke muskulature gastrointestinalnog trakta, žučne kese, biljarnog trakta i urogenitalnog sistema; urgentne inkontinencije i/ili učestalo mokrenje ili žurnost kakva se može javiti kod pacijenata sa povećanom aktivnošću mokraćnog mjeđura (npr. idiopatska ili neurološka povećana detrusorska aktivnost): 1-2 tabl. 3 puta dnevno, ili 4 tabl. 2 puta dnevno; maks. 45 mg dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPASMEX FORTE - SANDO PHARMACEUTICALS D.D.

Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

G04BE Lijekovi za liječenje erektilne disfunkcije

G04BE03 sildenafil

Doziranje: erektilna disfunkcija: oralno, odrasli, u početku 50 mg 1 sat prije seksualnog odnosa, naknadne doze prilagoditi odgovoru na 25-100 mg kao pojedinačne doze, maks. 1 doza u 24 sata (maks. pojedinačna doza 100 mg); početak dejstva može biti odložen ukoliko se lijek uzme sa hranom; Revatio: pulmonalna arterijska hipertenzija: odrasli, 20 mg 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

△ Rp filmom obložena tablet [100 mg/1 tablet] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/AI blister sa 4 tablete), u kutiji

DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ Rp filmom obložena tablet [100 mg/1 tablet] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC//AI blister), u kutiji

△ Rp filmom obložena tablet [50 mg/1 tablet] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC//AI blister), u kutiji

REVATIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

△ Rp filmom obložena tablet [20 mg/1 tablet] 90 filmom obloženih tableta (6 PVC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji

SILDENA - HEMOFARM A.D. VRŠAC

△ Rp film tablet [100 mg/1 tablet] 1 film tablet (1 PVC/PVDC/AI blister), u kutiji

△ Rp film tablet [25 mg/1 tablet] 1 film tablet (1 PVC/PVDC-AI blister), u kutiji

△ Rp film tablet [50 mg/1 tablet] 1 film tablet (1 PVC/PVDC/AI blister), u kutiji

SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ Rp film tablet [100 mg/1 tablet] 4 film tablet (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

△ Rp film tablet [50 mg/1 tablet] 4 film tablet (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

VIAGRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

△ Rp filmom obložena tablet [100 mg/1 tablet] 1 filmom obložena tablet (PVC/AI - blister), u kutiji

△ Rp filmom obložena tablet [100 mg/1 tablet] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/AI - blister), u kutiji

- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/AI - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/AI - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/AI - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/AI - blister), u kutiji

VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/AI blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/AI blister), u kutiji

VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (1 PVC/ AI blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/ AI blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (1 PVC/ AI blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/ AI blister), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [100 mg/1 tableta] 1 raspadljiva tableta za usta (1 OPA/Alu/PVC//PET/Alu blister sa 1 tabletom), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [100 mg/1 tableta] 4 raspadljive tablete za usta (1 OPA/Alu/PVC//PET/Alu blister sa 4 tablete), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [50 mg/1 tableta] 1 raspadljiva tableta za usta (1 OPA/Alu/PVC//PET/Alu blister sa 1 tabletom), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [50 mg/1 tableta] 4 raspadljive tablete za usta (1 OPA/Alu/PVC//PET/Alu blister sa 1 tabletom), u kutiji

G04BE08**tadalafil**

Doziranje: *erektilna disfunkcija:* odrasli preko 18 god. početna doza 10 mg najmanje pola sata prije seksualne aktivnosti; sljedeće doze podešavati prema odgovoru, do 20 mg kao pojedinačna doza; maks. 1 doza u toku 24 sata; kod pacijenata koji očekuju seksualnu aktivnost najmanje 2 puta sedmično, uzimanje najviše doze jednom dnevno može biti primjerenog (5 mg jednom dnevno, može se smanjiti na 2,5 mg jednom dnevno prema odgovoru; *benigna hiperplazija prostate:* odrasli 5 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A.**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (2 AI/PVC blistera po 2 tablete, u kutiji)
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 AI/PVC blister, u kutiji)

LIFTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 2 film tablete), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 4 film tablete), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 14 tableta), u kutiji

Rp	film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC-Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji
TADALAFIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA	
Rp	film tableta [10 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PCTFE/PVC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji
Rp	film tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/PCTFE/PVC/ Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC/PCTFE/PVC//Al blister sa 2 tablete), u kutiji
Rp	film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PCTFE/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
TADILECTO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO	
Rp	filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister po 4 tablete), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 2 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister po 2 tablete), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji

G04BX Ostali urološki lijekovi

G04BX vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastavića

Doziranje: tradicionalna upotreba za ispiranje mokraćnih puteva i povećanje protoka urina; zajedno sa obilnim unosom tečnosti (2 litra) može se koristiti u sprečavanju taloženja mokraćnog pijeska u bubrežima i stvaranja mokraćnog kamenca; kod blagih zapaljenja urinarnog trakta kao dodatna terapija: u slučaju odsustva drugih medicinskih indikacija odrasli i djeca starija od 12 god. 20-30 kapi tri puta dnevno (30 kapi odgovara 1,4 ml), uzima se sa obilnim unosom tečnosti u toku dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOLIDAGOREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG

BRp	oralna tečnost [7.9 ml/10 mL+ 7.9 ml/10 mL+ 7.9 ml/10 mL] 20 ml oralne tečnosti u staklenoj bočici, u kutiji
-----	---

G04C Lijekovi za liječenje benigne hipertrofije prostate
G04CA Antagonisti alfa-adrenergičkih receptora

G04CA02 tamsulosin

Doziranje: benigna hiperplazija prostate: 400 mcg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALMIK - SYNTHON B.V.

Rp	tableta sa produženim oslobođanjem [0,4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobođanjem, u kutiji
----	--

APERTO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp	kapsula sa modifikovanim oslobođanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobođanjem (3 blistera po 10 kapsula), u kutiji
----	---

BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tabletka s prođenim oslobođanjem [0.4 mg/1 tabletka] 30 tabletka sa prođenim oslobođanjem (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tabletka), u kutiji

FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG

Rp kapsula s prođenim oslobođanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobođanjem (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

FOKUSIN - ZENTIVA S.A.

Rp kapsula s modificiranim oslobođanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula s modificiranim oslobođanjem (2 PVC/PVDC-Al blistera po 15 kapsula) u kutiji

Rp kapsula s modificiranim oslobođanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula s modificiranim oslobođanjem (3 PVC/PVDC-Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

Rp kapsula sa prođenim oslobođanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa prođenim oslobođanjem (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

OMNIC OCAS 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., ASTELLAS PHARMA**EUROPE B.V.**

Rp tabletka s prođenim oslobođanjem [0.4 mg/1 tabletka] 30 tabletka sa prođenim oslobođanjem (3 PVC/PVDC blistera po 10 tabletka), u kutiji

TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

Rp kapsula s modificiranim oslobođanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula s modificiranim oslobođanjem, tvrdih, (3 PVC/PE/PVDC// Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapsula sa modifikovanim oslobođanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobođanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp kapsula s prođenim oslobođanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa prođenim oslobođanjem (2 AL/PVC/PVDC blistera po 15 kapsula) u kutiji

TAMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp kapsula s modificiranim oslobođanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modificiranim oslobođanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula u), u kutiji

TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp kapsula s prilagođenim oslobođanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa prilagođenim oslobođanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tabletka s prođenim oslobođanjem [0.4 mg/1 tabletka] 30 tabletka sa prođenim oslobođanjem (3 blistera PVC/Aclar, Al folija po 10 tabletka) u kutiji

TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC, AI blistera po 10 tableta) u kutiji

TAZIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji

G04CA52 dutasterid, tamsulosin

Doziranje: benigna hiperplazija prostate, redukcija rizika od nastanka akutne urinarne retencije (AUR) i operacije kod pacijenata sa umjerenim do teškim simptomima BPH: 1 kapsula uz glavni obrok svaki dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**DATUST DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici; u kutiji

DUODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

DUSTER DUO - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

- Rp kapsula, tvrda [0,4 mg/1 kapsula+ 0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

DUTAMERA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u plastičnoj bočici; u kutiji

DUTAPROST COMBO - LABORATORIOS LEON FARMA S.A.

- Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

TAMLOS DUOD - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE boci, u kutiji

TAMOSIN DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici od 100 ml, u kutiji

VERION DUO - BOSNALIJEK D.D.

- Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula u HDPE bočici sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

G04CB Inhibitori testosteron-5-alfa reduktaze

G04CB01 finasterid

Doziranje: benigna hiperplazija prostate: oralno, odrasli, 5 mg dnevno, razmotriti terapiju nakon 3-6 mjeseci, a zatim svakih 6-12 mjeseci (može biti potrebno nekoliko mjeseci terapije do postizanja poboljšanja).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

**FINASTERID HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tablet [5 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 Al/PVC blistera po 10 tablet) u kutiji

FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tablet [5 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 PVC//Al - blistera po 14 tablet), u kutiji

MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tablet [5 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (4 PVC/PVdC/Al blistera po 7 tablet), u kutiji

G04CB02 dutasterid

Doziranje: benigna hiperplazija prostate; smanjenje rizika od nastanka akutne urinarne retencije i hirurškog zahvata kod pacijenata sa umjerenim do teškim simptomima benigne hiperplazije prostate: 1 kapsula na dan (500 mcg); razmotriti efikasnost terapije nakon 3-6 mjeseci liječenja, a zatim svakih 6-12 mjeseci; može biti potrebno i do 6 mjeseci prije nego što se postigne adekvatan terapijski odgovor

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp kapsula, meka [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC blistera po 10 kapsula), u kutiji

DATUST - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**DUTAPROST - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., POLÍGONO INDUSTRIAL
NAVATEJERA, C/LA VALLINA, S/N, 24008 VILLAQUILAMBRE,
LEÓN**

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

DUTRYS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC-PE-PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

LESTEDON - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

VERION - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 Al//PVC/PE/PVDC blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

G04CX Ostali lijekovi za liječenje benigne hipertrofije prostate

G04CX02 ekstrakt ploda testeraste palme

Doziranje: poteškoće pri mokrenju koje nastaju zbog povećane prostate: jedanput dnevno po jedna kapsula, poslije jela.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROSTAMOL UNO - BERLIN-CHEMIE AG

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 15 kapsula, mekih (1 PVC/PVDC//Al blister), u kutiji
- BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/PVDC//Al blistera po 15 kapsula), u kutiji
- BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 60 kapsula, mekih (4 PVC/PVDC//Al blistera po 15 kapsula), u kutiji
- BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 90 kapsula, mekih (6 PVC/PVDC//Al blistera sa po 15 kapsula) u kutiji

H***HORMONSKI PREPARATI ZA SISTEMSKU PRIMJENU, ISKLJUČUJUĆI POLNE HORMONE I INSULINE*****H01*****HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI*****H01A*****Hormoni prednjeg režnja hipfize i analozi*****H01AC*****Somatropin i agonisti somatropina*****H01AC01*****somatropin***

Doziranje: izostanak rasta uslijed nedostatka hormona rasta: 0,025-0,035 mg/kg dnevno (odnosno 0,7-1,0 mg/m² dnevno); izostanak rasta kod djevojčica uslijed disogeneze gonada (Turnerov sindrom): 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m² dnevno); retardacija rasta kod djece u pretpubertetu uslijed hronične bubrežne bolesti: 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m² dnevno); poremećaj rasta kod niske djece koja su rođena premala za gestacijsku dob: 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m² dnevno); Prader-Willi sindrom za poboljšanje rasta i oblikovanja tijela kod djece: 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m² dnevno), maks. 2,7 mg dnevno, ne smije se primjeniti kod djece s brzinom rasta manjom od 1 cm godišnje; Noonan sindrom: 0,066 mg/kg/dan, u nekim slučajevima 0,033 mg/kg/dan može biti dovoljno; nedostatak hormona rasta kod odraslih: ako je nedostatak nastupio u djetinjstvu, 0,2-0,5 mg na dan; ako je nedostatak nastao u odrasloj dobi inicijalno 0,15-0,30 mg dnevno, dozu postepeno povećavati ukoliko je potrebno do maksi. 1 mg dnevno, koristiti minimalnu efikasnu dozu (potrebe se mogu smanjiti sa godinama);

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GENOTROPIN - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA**

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom penu [12 mg/1 mL] 1 napunjeni injekcioni pen GoQuick sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju (uložak sa odjeljkom sa praškom i odjeljkom sa 1 ml rastvarača), u kutiji

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjrenom injekcionom penu [5,3 mg/1 mL] 1 napunjeni injekcioni pen GoQuick sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju (uložak sa odjeljkom sa praškom i odjeljkom sa 1 ml rastvarača), u kutiji

NORDITROPIN NORDIFLEX - NOVO NORDISK A/S

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [10 mg/1.5 mL] 1 napunjeni pen, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [5 mg/1.5 mL] 1 napunjeni pen, u kutiji

OMNITROPE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU/Rp rastvor za injekciju u patroni [10 mg/1.5 mL] 1 patrona sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

SAIZEN - MERCK HEALTHCARE KGAA

ZU/Rp rastvor za injekciju [5,83 mg/1 mL] 1 uložak sa 1,03 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [8 mg/1 mL] uložak sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [8 mg/1 mL] uložak sa 2,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

H01AC08 somatrogon

Doziranje: deficit hormona rasta: s.c. djeca 3-17 god. 0,66 mg/kg jednom nedjeljno, doza se daje istog dana svake sedmice i podešava prema odgovoru, za titraciju doze i evaluaciju terapije ili prekid liječenja - konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NGENLA - PFIZER INC., 66 HUDSON BOULEVARD EAST, NEW YORK, NY 10001-2192

- | | |
|----|---|
| Rp | otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [24 mg/1.2 mL] napunjena brizgalica sa 1,2 ml otopine za injekciju, u kutiji |
| Rp | otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [60 mg/1.2 mL] napunjena brizgalica sa 1,2 ml otopine za injekciju, u kutiji |

H01B Hormoni zadnjeg režnja hipofize

H01BA Vazopresin i analozi

H01BA02 dezmopresin

Doziranje: sprej - diabetes insipidus: odrasli 10-40 mcg dnevno (u 1-2 podijeljene doze); djeca 5-20 mcg/dan; odojčad mogu zahtijevati niže doze; *dijabetes insipidus, diagnostikovanje:* odrasli i djeca 20 mcg (ograničiti unos tečnosti na 500 ml tokom 1 sat prije i 8 sati poslije primjene lijeka); *testiranje bubrežna funkcije* (isprazniti bešiku u vrijeme administracije i ograničiti unos tečnosti na 500 ml u periodu 1 sat prije do 8 sati poslije davanja), odrasli 40 mcg; odojčad do 1 god. 10 mcg (ograničiti unos tečnosti na 50% kod sledeća 2 hranjenja da bi se izbjeglo preopterećenje tečnošću), djeca 1-15 god. 20 mcg; **tablete - centralni diabetes insipidus:** odrasli i djeca, početna doza je 0,1 mg 3 puta na dan; doza održavanja 0,1-0,2 mg 3 puta na dan; *primarna nokturnalna enureza:* odrasli (ispod 65 god.) i djeca preko 5 god. 0,2 mg prije spavanja, doza se može povećati do 0,4 mg samo ukoliko niže doze nisu efikasne; evaluaciju daljnje potrebe tretmana treba provesti nakon 3 mjeseca, sa prekidom tretmana u trajanju najmanje jedne sedmice; *nikturija:* početna doza je 0,1 mg prije spavanja; u slučaju izostanka efikasnosti nakon jedne sedmice primjene, dozu lijeka treba povećati na 0,2 mg, a potom na 0,4 mg kao sedmično povećanje; **oralni liofilizat-primarna noćna enureza:** sublingvalno, početna doza 120 mcg prije odlaska na spavanje, po potrebi povećati na 240 mcg (ograničiti unos tečnosti); *nikturija sa noćnom polurijom:* sublingvalno, početna doza 60 mcg prije odlaska na spavanje, po potrebi povećati na 120 mcg, pa na 240 mcg; povećanje doze se vrši u nedjeljnim intervalima (ograničiti noćni unos tečnosti); *centralni dijabetes insipidus:* sublingvalno, odrasli i djeca, početna doza 60 mcg 3 puta dnevno, doza održavanja 60-120 mcg 3 puta dnevno, dnevna doza 120-720 mcg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS BV

- | | |
|----|--|
| Rp | sprej za nos, rastvor [10 µg/0.1 mL] 5 mL otopine (50 doza) u staklenoj bočici sa ugrađenom plastičnom sprej-pumpom i nazalnim aplikatorom, u kutiji |
|----|--|

- | | |
|----|---|
| Rp | tableta [0.2 mg/1 tableta] 30 tableta u HDPE - bočici, u kutiji |
|----|---|

MINIRIN MELT - FERRING GMBH

- | | |
|----|---|
| Rp | oralni liofilizat [120 µg/1 Liofilizat] 30 oralnih liofilizata u blisteru, u kutiji |
|----|---|

H01BB Oksitocin i analozi**H01BB02 oksitocin**

Doziranje: sprej-promocija ejekcije mlijeka kod pacijenata koji imaju poteškoće u dojenju ili izdajanju mlijeka; prevencija i tretman nakupljanja mlijeka u grudima, prevencija mastitisa: jedan sprej (izmjerena doza od 4 i.j. oksitocina) data 2-5 min. prije nego što se beba spusti na grudi ili se mlijeko ispumpava; rastvor za injekciju/infuziju-indukcija porođaja iz medicinskih razloga, stimulacija porođaja kod kontraktilne inertnosti muskulature uterusa: i.v.inf. 0,001-0,004 i.j./min, ne treba davati prije nego što prođe 12 sati od vaginalne primjene prostaglandina, doze povećavati u intervalima od najmanje 30 min. do maks. 3-4 kontrakcije svakih 10 min. (0,01 i.j./min je često dovoljno) do maks. 0,02 i.j./min. ukoliko se regularene kontrakcije ne uspostave nakon ukupno 5 i.j. prestatim sa pokušajem indukcije (može se ponoviti sljedeći dan, početi ponovo sa 0,001-0,004 i.j./min.); carksi rez: 5 i.j. odmah nakon porođaja; prevencija postpartalnog uterusnog krvarenja: 5 i.j. (5 i.j. rastvoren u fiziološkom rastvoru se daje u vidu infuzije kap po kap ili još bolje putem infuzione pumpe sa promjenljivom brzinom infundovanja preko 5 min.); ukoliko je porođaj ubrzan ili indukovani oksitocinom, infuziju treba povećanom brzinom nastaviti tokom treće faze porođaja i nekoliko sati nakon toga; terapija postpartalnog uterusnog krvarenja: 5 i.j. (5 i.j. rastvoren u fiziološkom rastvoru se daje u vidu infuzije kap po kap ili još bolje putem infuzione pumpe sa promjenljivom brzinom infundovanja preko 5 min.); terapija teških slučajeva postpartalnog krvarenja: terapiju nastaviti infuzijom rastvora 5-20 i.j. u 500 ml fiziološkog rastvora, a brzina infundovanja mora spriječiti pojavu atonije uterusa; nepotpuni, prijeteci ili spontani pobačaj: početna doza spora i.v. inj. 5 i.j. praćena (i.v. infuzijom) 0,02-0,04 i.j/min. ukoliko je potrebno brzina inf. može biti veća

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SYNTOCINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp sprej za nos, rastvor [40 i.j./1 mL] 1 staklena bočica sa raspršivačem sa 5 mL rastvora, u kutiji

H01C Hormoni hipotalamusu**H01CB Somatostatin i analozi****H01CB02 oktreetid**

Doziranje: Sandostatin-simptomi povezani sa karcinoidnim tumorima sa karakteristikama karcinoidnog sindroma, VIP-oma, glukagonoma: s.c. inj. početna doza 50 mikrograma jednom ili dva puta dnevno, postepeno povećavati prema odgovoru na 200 mikrograma 3 puta dnevno (veće doze su potrebne izuzetno rijetko); doze održavanja su promjenljive; kod karcinoidnog tumora prekinuti upotrebu nakon 1 nedjelje, ako nema efekta; ako je potrebno brzo reagovanje, početna doza se daje i.v. inj. (sa EKG monitoringom i nakon razblaživanja do koncentracije 10-50% sa 0,9% natrijum-hloridom); akromegalija, kratkotrajna terapija prije operacije hipofize ili dugotrajna terapija kod pacijenata kod kojih je neadekvatno kontrolisana drugom terapijom ili do postizanja potpune efikasnosti radioterapije: s.c. inj, 100-200 mikrograma 3 puta dnevno; terapiju treba prekinuti ako nema poboljšanja u roku od 3 mjeseca; prevencija komplikacija nakon operacija na pankreasu: konsultovati literaturu proizvoda; **Sandostatin Lar, Oktreotid Teva**- akromegalija (test doza s.c. inj. 50-100 mikrograma ako subkutan oktreetid ranije nije davan), neuroendokrini (posebno karcinoidni) tumor adekvatno kontrolisan subkutanim oktreetidom: dubokom i.m. inj. u glutealni mišić, početna doza 20 mg svake 4 nedjelje tokom 3 mjeseca, a zatim dozu podešavati prema odgovoru; maks. 30 mg

svake 4 nedjelje; za akromegaliju, početi sa depo oktreetoidom 1 dan nakon poslednje doze subkutanog oktretoida (za operaciju hipofize dati poslednju dozu depo oktretoida najmanje 3 nedjelje prije operacije); kod neuroendokrinih tumora, nastaviti sa subkutanim oktretoidom tokom 2 nedjelje poslije prve doze depo oktretoida; uz napredovali neuroendokrini tumori srednjeg crijeva, ili tumori nepoznatog primarnog porijekla gdje su sajtovi ne-srednjeg crijeva bili isključeni: dubokom i.m. inj. 30 mg svake 4 nedjelje; liječenje adenoma koji luče TSH: početna doza 20 mg u intervalima od 4 nedjelje tokom 3 mjeseca, zatim se doza podešava na osnovu odgovora TSH-a i hormona štitnjače

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OKTREOTID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [20 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla; u kutiji
ZU	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [30 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla; u kutiji

SANDOSTATIN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU	rastvor za injekciju/ infuziju [0.1 mg/1 mL] 5 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
----	---

SANDOSTATIN LAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [20 mg/1 viala] 1 boćica sa 20 mg praška, 1 napunjena šprica sa 2 ml tečnosti za pripremu suspenzije , adapterom za bočicu i sigurnosna igla za injekciju u kutiji
ZU	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [30 mg/1 viala] 1 staklena boćica sa 30 mg praška i 1 napunjena šprica sa 2 ml tečnosti za pripremu suspenzije, adapterom za bočicu i sigurnosna igla za injekciju u kutiji

H01CC Antagonisti gonadotropin oslobađajućeg hormona

H01CC02 cetroreliks

Doziranje: prevencija prijevremene ovulacije kod pacijenata koji su podvrgnuti kontrolisanoj ovarijalnoj stimulaciji, praćenoj punkcijom oocita i pomoćnim reproduktivnim tehnikama (dodatak u liječenju ženske neplodnosti (pokrenut uz specijalistički nadzor)): s.c.inj. u donji dio trbušnog zida, žene 250 mikrograma ujutro, počevši od petog ili šestog dana stimulacije sa gonadotropinima (ili svaku veče, počevši od petog dana stimulacije jajnika); nastaviti tokom cijekupnog tretmana sa gonadotropinima uključujući i dan indukcije ovulacije (ili veće prije indukcije ovulacije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CETROTIDE - MERCK HEALTHCARE KGAA

ZU/Rp	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [0,25 mg/1 mL] 1boćica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača, 2 injekcione igle, u kutiji
-------	--

H02 KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**H02A Kortikosteroidi za sistemska primjenu,****monokomponentni****H02AB Glukokortikoidi****H02AB01 betametazon****Doziranje:**

davanje u zglob: *reumatoidni artritis, ankilozirajući spondilitis, psorijatični artritis-oligoartikularna zahvaćenost i tendosinovitis, nakupljanje kalcijum pirofosfat-dihidrata ili druge zglobne upale koje uzrokuju kristali, monoartritis (nakon pražnjenja zglobova) kod degenerativnih bolesti zglobova (samo kod sinovitisa i izjeva), kod upale sluzne vrećice (burzitis) nakon pražnjenja vrećice; davanje u leziju: sklerozirajući folikulitis, keloidi, anularni granulomi, kožne sarkidoze, lokalizovane hipertrofične infiltrirane upaljene lezije kod lichen planusa, psorijatičnih plakova, anularnog granuloma lichen simplex chronicus (neurodermitis), diskoidni eritematozni lupus, lipidna dijabetička nekrobioza, kod aloprezije arete; cistični tumor aponeuroze ili tetiva (ganglija); sistemska liječenje (i.m. davanje) neki oblici alergijskih bolesti (sezonski ili hronični rinitis, hipersenzitivna reakcija);*

intraartikularno i periartikularno (1 amp=1 ml): doziranje prilagoditi stepenu upale i veličini zgloba: vrlo veliki zglob (kuk): 1-2 ml; veliki zglob (koljeno, rame) 1-2 ml; srednje veliki zglob (lakat): 0,5-1 ml; mali zglobovi: 0,25-0,5 ml; tokom godine ne bi trebalo injicirati intraartikularno više od 2 injekcije;

intralezijski (intradermnelno): pojedinačna doza: 0,2 ml/cm², ukupna sedmična doza za sveukupna bolesna mjesta ne smije biti veća od 1 ml;

lokalna infiltracija: burzitis: 0,25-1 ml (u akutnom stanju do 2 ml); tendosinovitis i tendinitis: 0,5 ml; sinovijska cista: 0,25-0,5 ml; fibrozitis: 0,5-1 ml; ako je potrebno, doza se ponovi nakon 4 sedmice;

sistemski: isključivo jednokratna i.m. injekcija u glutealni mišić: 1-2 ml.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

ZU suspenzija za injekciju [5 mg/1 mL + 2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

H02AB02 deksametazon

Doziranje: respiratorna oboljenja, endokrinološka, alergijska oboljenja, oftalmološka oboljenja, dermatološka oboljenja, edematozna stanja (idiopatski nefrotski sindrom, Lupus nefritis), gastrointestinalna (Crohn-ova bolest, ulcerozni kolitis), reumatološka oboljenja i kolagenoze, hematološka oboljenja, cerebralni edem udružen sa primarnim ili metastatskim tumorima mozga, mučnina i povraćanje kod hemioterapije, dijagnostički test za hiperfunkciju kore nadbubrežne žlijezde: **tablete**, početna oralna doza je 0,5-10 mg jednom dnevno, ujutro; pri hroničnom doziranju ne treba preći 1,5 mg dnevno; kod djece: doza varira od 0,01 do 0,1 mg/kg dnevno, doziranje se može svesti na pojedinačnu dozu svaki drugi dan sa ciljem smanjenja usporavanja rastenja i supresije osovine hipotalamus-hipofiza-nadbubrežna žlijezda; **rastvor za injekcije** se može primijeniti u vidu intramuskularne, intraartikularne i intravenske injekcije, intravenske infuzije, injekcije u meka tkiva ili intralezionale injekcije; **intramuskularna i intravenska primjena:** primijenjene doze kortikosteroida zavise od težine bolesti i odgovora pacijenta na terapiju, od momenta kada je bolest pod kontrolom, dozu treba redukovati do najnižeg odgovarajućeg nivoa uz stalni medicinski nadzor pacijenta, u slučajevima kada je pacijent akutno životno ugrožen (npr. anafilaksa, akutna teška astma), neophodno je da se primjene značajno

više doze: moždani edem (odrasli): početna doza 8-16 mg i.v., nakon čega se prelazi na 5 mg i.v. ili i.m. na svakih 6 sati, dok se ne postigne zadovoljavajući terapijski odgovor; lokalna primjena (intraartikularno, intraburzalno, u tetivnu ovojinicu): 0,3 do 3 mg, injekcije se mogu primjenjivati u rasponu od svakih 3 - 5 dana do svake 2 - 3 nedelje; lokalna aplikacija u rektum u slučaju ulceroznog kolitisa: 4 mg rastvoren u 120 ml rastvora; doze za djecu: potrebe za dozama su različite i mogu se mijenjati u zavisnosti od individualnih potreba djeteta; uobičajene doze su 0,2 mg/kg do 0,4 mg/kg tjelesne mase; *lječenje Covid-19 kod odraslih pacijenata i djece starije od 12 god (tjelesne težine preko 40 kg) kojima je potrebna dodatna terapija kiseonikom*: oralno ili i.v.inj. 6 mg jednom dnevno tokom najviše 10 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp	tableta [0,5 mg/1 tableta] 1 blister (OPA/AI/PVC/-AI) sa 10 tableta, u kutiji
Rp	tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
ZU	otopina za injekciju [4 mg/1 mL] 25 ampula po 1 ml otopine za injekciju (4 mg/1 ml) u kutiji

DEXASON - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp	tableta [0,5 mg/1 tableta] 50 tableta (5 tvrdih PVC/AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
ZU	rastvor za injekciju [4 mg/1 mL] 25 ampula po 1 ml rastvora za injekciju (5 blistera po 5 ampula) u kutiji

H02AB04

metilprednizolon

Doziranje: supresija različitih inflamatornih i alergijskih poremećaja; teška inflamatorna oboljenja crijeva; cerebralni edem uzrokovani malignitetom; dermatološka stanja; reumatološki poremećaji i kolagene bolesti: oralna doza iznosi 4-40 mg dnevno, početna doza kod akutnih teških stanja može biti i veća, do 100 mg dnevno; dječa starija od 6 god. 0,8-1,2 mg/kg/dan; u intenzivnoj njezi i hitnim stanjima, daje se parenteralno i.m. ili i.v. uobičajena doza 10-500 mg dnevno; veće doze (preko 250 mg) daju se lagano u toku 30 minuta; kod i.v. infuzije metilprednizolon se daje sa 5% rastvrom glukoze ili 0,9% rastvrom natrijum-hlorida; kod djece, parenteralne doze 1-30 mg/kg tjelesne mase i daju se i.m. ili i.v. ne više od 1 g dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEMOD-SOLU - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [20 mg/1 boćica] 15 boćica
- ZU praška i 15 ampula po 1 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [40 mg/1 boćica] 15 boćica
- ZU praška i 15 ampula po 1 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 1 boćica
- sa praškom i 1 ampula sa rastvaračem (voda za injekciju), u kutiji

MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Rp tabletta [16 mg/1 tabletta] 50 tabletta (5 PVC/AI- blistera po 10 tabletta), u kutiji
- Rp tabletta [4 mg/1 tabletta] 30 tabletta u HDPE – bočici sa polipropilenskim „child-resistant“ - čepom, u kutiji

METILPREDNIZOLON NORMON - LABORATORIOS NORMON S.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [40 mg/1 mL] 1 staklena boćica s liofiliziranim praškom i 1 staklena ampula sa 1 ml vode za injekciju, u kutiji

PDSOLONE - SWISS PARENTERALS LIMITED.

- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 boćica] 1 staklena boćica od 10 ml sa sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

PDSOLONE 40 MG - SWISS PARENTERALS LIMITED.

- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

SUCCINEX-M - WELCURE REMEDIES

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [40 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa rastvaračem (voda za injekciju), u kutiji

H02AB07

prednizon

Doziranje: bolesti kod kojih je neophodno sistemsko liječenje s glukokortikoidima (alergijske, endokrine, gastrointestinalne, maligne i reumatske bolesti; kolagenoze...): doziranje zavisi od vrste i težine bolesti, kao i od individualnog odgovora bolesnika; obično se inicijalno primjenjuju relativno visoke doze koje su kod teških akutnih oblika znatno više nego kod hroničnih bolesti; u zavisnosti od kliničkih simptoma i individualne reakcije bolesnika, doza se može smanjiti do najniže moguće granice održavanja (5-15 mg dnevno) u različitim vremenskim intervalima; hronične bolesti često zahtijevaju dugotrajno liječenje niskim dozama; *supstитуциона терапија (nakon периода раста):* 5-7,5 mg/dnevno podijeljeno u dvije pojedinačne doze (ujutro i u podne, kod adrenogenitalnog sindroma ujutro i uveče); u stanjima stresa nakon dugotrajnog liječenja glukokortikoidima: primjena viših doza do 50 mg dnevno, nakon toga postepeno smanjivanje doze tokom nekoliko dana; visoka doza 80-100 (250) mg/dan, srednja doza 40-80 mg/dan; niska 10-40 mg/dan; vrlo niska 1,5-7,5 mg (10) mg/dan; po pravilu, ukupna dnevna doza se uzima rano ujutro između 6.00 i 8.00 sati (cirkadijalno liječenje); visoke doze se mogu podijeliti u 2 do 4 individualne doze, a srednje dnevne doze u 2 do 3 individualne doze, zavisno od bolesti koja se liječi; za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvoda; tablete sa modifikovanim oslobađanjem koje se koriste kod reumatoidnog artritisa, posebno kod oblika koji je praćen jutarnjom ukočenošću, se uzimaju prije spavanja (oko 22 sata), budući da oslobađaju aktivnu supstancu sa zakašnjnjem od približno 4-6 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIZON - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tabletta [5 mg/1 tabletta] 10 tabletta (1 PVC/AI blister), u kutiji

PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp tablet [20 mg/1 tablet] 20 tablet (2 blistera od Alu/PVC i tvrde PVC trake sa 10 tablet), u kutiji

ROMEZON DR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp tablet sa modifikovanim oslobađanjem [1 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PA-AI-PVC-Alu blistera sa 10 tablet), u kutiji

Rp tablet sa modifikovanim oslobađanjem [2 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PA-AI-PVC-Alu blistera sa 10 tablet), u kutiji

Rp tablet sa modifikovanim oslobađanjem [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PA-AI-PVC-Alu blistera sa 10 tablet), u kutiji

H02AB09 hidrokortizon

Doziranje: endokrini poremećaji, reumatske bolesti, kolagenoze, dermatološka oboljenja, alergijska stanja, oftalmološke bolesti, respiratorni, torakalni i medijastinalni poremećaji, hematološki poremećaji, maligne bolesti, edematozna stanja, gastrointestinalni poremećaji, poremećaji drugačijeg porijekla (tuberkulozni meningitis sa subarhnoidalnim blokom ili u svrhu sprečavanja nastanka tog bloka, zajedno sa propisanom antituberkuloznom hemoterapijom), urgrentna stanja (stanje šoka prouzrokovano insuficijencijom nadbubrege, kao i stanje šoka nakon neuspjeha konvencionalne terapije kada postoji mogućnost postojanja insuficijencije nadbubrege): intravenski (i.v.) u vidu spore intravenske injekcije i intravenske infuzije ili intramuskularno (i.m.); kod hitnih stanja, preparat se može primijeniti i i.v. u toku nekoliko minuta. Nakon toga, treba razmotriti prelazak na neki od dugodjelujućih preparata ili na oralne oblike. Odrasli, 100-500 mg u zavisnosti od težine i ozbiljnosti oboljenja, u vidu i.v. injekcije tokom 1-10 min. doza se može ponoviti u intervalima od 2, 4 ili 6 časova u zavisnosti od odgovora pacijenta na terapiju i njegovog kliničkog stanja; velike doze se daju samo dok se stanje bolesnika ne stabilizuje i ne duže od 48-72 sata; djeca, doze za odojčad i djecu treba smanjiti, ali je neophodno više voditi računa o težini kliničkog stanja, nego o uzrastu i tjelesnoj masi djeteta, doza ne bi trebalo da bude manja od 25 mg dnevno; tablete: početna doza je 20-240 mg dnevno, individualno u zavisnosti od specifičnosti i težine bolesti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CORTEF - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA

Rp tablet [10 mg/1 tablet] 100 tablet u bočici u kutiji

HIDROKORTIZON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [100 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa rastvaračem, u kutiji

HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S.

ZU prašak za rastvor za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

H03 LIJEKOVI ZA LIJEĆENJE BOLESTI TIREOIDEJE (ŠTITNE ŽLIJEZDE)

H03A Preparati tireoideje

H03AA Tireoidni hormoni

H03AA01 levtiroksin-natrijum

Doziranje: hipotireoza: odrasli preko 18 god, inicijalna doza ne bi trebalo da pređe 25-50 µg dnevno (treba je uzeti prije doručka); doza bi trebalo da se povećava u intervalima 2-4 nedjelje za 25-50 µg; uobičajena doza održavanja je 100-200 µg i daje se jednom dnevno; kod pacijenata sa kardiovaskularnim oboljenjima, inicijalno 25-50 µg jednom

Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline

dnevno, podešavati postepeno po 25 µg svake 4 nedjelje prema odgovoru (uobičajena doza održavanja 50-200 µg jednom dnevno); dojenčad i djeca: u liječenju kongenitalnog hipotireoidizma i juvenilnog mksedema, doze tiroksina bi trebalo titrirati prema kliničkom odgovoru, procjeni rasta i mjerenu nivoa tiroksina i TSH u plazmi; kod djece do 1 mjeseca, inicijalna doza bi trebalo da iznosi 5-10 µg/kg dnevno; kod djece starije od 1 mjeseca, 5 µg/kg dnevno, prilagođeno titriranju od 25 µg svake 2-4 nedjelje dok se ne pojave blagi toksični simptomi, a onda bi dozu trebalo postepeno redukovati; profilaksa ponovnog javljanja strume; benigna struma sa eutireoidnom funkcijom: 75-200 µg; dodatna terapija tireostatskom liječenju hipertireoidizma: 50-100 µg; terapija za sprečavanje i nadopunu kod tireoidne malignosti, naročito nakon tiroidektomije: 150-300 µg; u dijagnostičke svrhe kod testa supresije štitne žlezde: 150-200 µg (tokom 14 dana dok se ne napravi scintigram)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EUTHYROX - MERCK HEALTHCARE KGAA

- Rp tablet [100 µg/1 tablet] 100 tablet (4 blistera po 25 tablet) u kutiji
- Rp tablet [100 µg/1 tablet] 30 tablet (1 blister po 30 tablet) u kutiji
- Rp tablet [25 µg/1 tablet] 100 tablet (4 blistera po 25 tablet) u kutiji
- Rp tablet [25 µg/1 tablet] 30 tablet (1 blister po 30 tablet) u kutiji
- Rp tablet [50 µg/1 tablet] 100 tablet (4 blistera po 25 tablet) u kutiji
- Rp tablet [50 µg/1 tablet] 30 tablet (1 blister), u kutiji

LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp tablet [100 µg/1 tablet] 100 tablet (4 Al/Al blister po 25 tablet), u kutiji

LETROX 150 - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp tablet [150 µg/1 tablet] 100 tablet (4 Al/Al blistera po 25 tabletata), u kutiji

LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp tablet [50 µg/1 tablet] 100 tablet (4 Al/Al blistera po 25 tabletata), u kutiji

H03B Antitireoidni lijekovi

H03BA Tiouracili

H03BA02 propiltiouracil

Doziranje: hipertireoidizam, Graves-ova bolest: inicijalno 300 - 450 mg/dan, a kod teže hipertireoze 600 mg/dan; doza održavanja iznosi 100-150 mg/dan; dnevna doza se primjenjuje u 3 pojedinačne doze (na 8 sati); tireotoksične krize: 600 - 1200 mg/dan sa postepenim smanjenjem doze u zavisnosti od kliničkog stanja; djeca 6-10 god, 50-150 mg/dan; djeca iznad 10 god, 150-300 mg/dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PTU - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp tablet [100 mg/1 tablet] 45 tablet (3 PVC/Al - blistera po 15 tabletata), u kutiji
- Rp tablet [50 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/Al - blistera po 10 tabletata), u kutiji

H03BB Derivati imidazola koji sadrže sumpor

H03BB02 tiamazol

Doziranje: hipertireoza: odrasli, početna doza 10-40 mg dnevno; maks. 40 mg dnevno; doza održavanja 5-20 mg dnevno u kombinaciji sa levtiroksinom u cilju izbjegavanja hipotireoidizma ili kao monoterapija 5-10 mg dnevno; djeca, prosječna početna doza 0,5 mg/kg tjelesne mase dnevno; dodatna terapija levtiroksinom može biti potrebna da bi se izbjegao hipotireoidizam; profilaksa kod pacijenata sa rizikom od nastanka hipotireoidizma (kao posljedica primjene supstanci koje sadrže jod u dijagnostičke svrhe): 10-20 mg dnevno i 1 g perhlorata, 10 dana (kod primjene kontrastnih sredstava koji se izljučuju renalno), trajanje terapije zavisi od vremenskog perioda tokom kojeg se supstanca koja sadrži jod zadržava u tijelu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (1 polistirenska fiola sa 20 tableta) u kutiji

THYROZOL - MERCK HEALTHCARE KGAA

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/AI blistera sa po 25 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/AI blistera sa po 25 film tableta) u kutiji

H04 PANKREASNI HORMONI (HORMONI GUŠTERAČE)

H04A Glikogenolitički hormoni

H04AA Glikogenolitički hormoni

H04AA01 glukagon

Doziranje: teška hipoglikemija prouzrokovana insulinom: s.c. ili i.m. odrasli i djeca preko 8 god. (ili teža od 25 kg) 1 mg; djeca ispod 8 god. (ili lakša od 25 kg) 0,5 mg; ako nema kliničkog poboljšanja u toku 10 min, mora se dodati i.v. glukoza; dijagnostički postupci-inhibicija pokretljivosti kod ispitivanja gastrointestinalnog trakta: 0,2-0,5 mg i.v. inj. ili 1-2 mg i.m. doza varira u zavisnosti od dijagnostičke procedure i puta primjene

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S

Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom i 1 sprica sa 1 ml rastvarača (voda za injekcije), u plastičnoj kutiji

H05 LIJEKOVI ZA USPOSTAVLJANJE HOMEOSTAZE KALCIJUMA

H05A PARATIROIDNI HORMONI I ANALOZI

H05AA Paratiroidni hormoni i analozi

H05AA02 teriparatide

Doziranje: osteoporiza kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca s povećanim rizikom od preloma; liječenje osteoporoze povezano s dugotrajnom terapijom sistemskim glukokortikoidima kod žena i muškaraca s povećanim rizikom od preloma: 20 mcg jednom dnevno; pacijenti trebaju uzimati suplemente kalcijuma i vitamina D; ukupno trajanje liječenja maks. 24 mjeseca i ne smije se ponoviti tokom života pacijenta

Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MOVYMI - GEDEON RICHTER PLC.**

- Rp rastvor za injekciju u ulošku [20 µg/80 µL] 1 uložak sa 2,4 ml rastvora za injekciju, što odgovara 28 doza od 20 mikrograma (na 80 mikrolitara)
- Rp rastvor za injekciju u ulošku [20 µg/80 µL] 3 uloška sa po 2,4 ml rastvora za injekciju, što odgovara 28 doza od 20 mikrograma (na 80 mikrolitara)

H05B***Antiparatiroidni hormoni*****H05BX*****Ostali antiparatiroidni lijekovi*****H05BX02*****parikalcitol***

Doziranje: prevencija i terapija sekundarnog hiperparatiroidizma kod bolesnika sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom: oralno, odrasli - za doziranje konsultovati literaturu proizvoda; prevencija i terapija sekundarnog hiperparatiroidizma kod bolesnika sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom na hemodializi: odrasli, primjenjuje se putem pristupa hemodializu (konsultovati literaturu proizvoda)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**REXTOL - RAFARM S.A.**

- Rp kapsula, meka [1 µg/1 kapsula] 28 kapsula, mekih (4 PVC/PE/PVdC/Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [2 µg/1 kapsula] 28 kapsula, mekih (4 PVC/PE/PVdC/Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 boćica po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 boćica po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J ANTIINFJEKTIVNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

J01 ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

J01A Tetraciklini

J01AA Tetraciklini

J01AA02 doksiciklin

Doziranje: *Iječenje različitih infekcija uzrokovanih osjetljivim sojevima Gram-pozitivnih i Gram-negativnih bakterija i nekim drugim mikroorganizmima (infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, seksualno prenosive bolesti, infekcije kože, infekcije oka, rikecioze; lijek drugog izbora u iječenju leptospiroze, gasne gangrene i tetanusa, gonoreje i sifilisa; koristi se u profilaksi sljedećih infekcija: tifusa koji se prenosi grinjama, putničke dijareje (izazvana enterotoksinom *Escherichiae coli*), leptospiroze, malarije i kolere; oralna upotreba, za većinu infekcija, prvi dan 200 mg (2 puta po 100 mg), a zatim 100 mg dnevno, u iječenju teških infekcija 200 mg dnevno; kontraindikovana je primjena kod trudnica, dojilja, djece mlađe od 12 godina.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOKSICIKLIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 PVC/AI - blister), u kutiji

DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 blister od ALU/PVC i tvrde PVC trake) u kutiji

DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI - blister), u kutiji

J01AA12 tigeciklin

Doziranje: *komplikovane infekcije kože i mekih tkiva osim infekcija dijabetičkog stopala, komplikovane intraabdominalne infekcije (samo u situacijama gdje je poznato ili postoji sumnja da drugi alternativni lijekovi nisu primjenjivi): i.v. inf, odrasli preko 18 god: početna doza 100 mg, zatim 50 mg svakih 12 sati tokom 5-14 dana.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TIGECID - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S.

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 10 bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

TIGECYCLIN TECNIMEDE - TECNIMEDE SOCIEDADE TECNICI MEDICINAL S.A.

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 10 staklenih (tip I) bočica zapremine 10 ml sa sivim čepom od bromobutil gume i aluminijumskim zatvaračem sa plastičnom flip-off kapicom, u kutiji

TIGECYCLINE ANFARM - ANFARM HELLAS S.A.

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 10 staklenih bocica (bočica od bezbojnog stakla tip I od 5 ml sa flip-off zatvaračem) u kutiji

TYGACIL - PFIZER INC., 66 HUDSON BOULEVARD EAST, NEW YORK, NY 10001-2192

ZU prašak za otopinu za infuziju [50 mg/1 viala] 10 staklenih bočica sa 50 mg praška za otopinu za infuziju, u kutiji

TYGEPOL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 boćica] Bezbojna staklena boćica (6 R tip I) prekrivena narandžastim plastičnim zatvaračem sa sivim čepom promjera 20 mm, u kutiji. Pakovanje sadrži 10 boćica.

TYGEX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 boćica] 10 staklenih boćica sa liofiliziranim praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

J01C *Beta-laktamski antibiotici, penicilini*

J01CA *Penicilini širokog spektra*

J01CA01 ampicilin

Doziranje: *infekcije urinarnog trakta, otitis media, sinusitis, bronhitis, lake i umjerenoteške stečene pneumonije, salmoneloze; oralno, 0,5 - 1 g svakih 6 sati; djeca starosti 1 mjesec-1 godine: 125 mg svakih 6 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg svakih 6 sati; djeca starosti od 1 - 5 godina: 250 mg svakih 6 sati, povećati ukoliko je neophodno do 30 mg/kg svakih 6 sati; djeca starosti od 5 - 12 godina: 500 mg svakih 6 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg (maks. 1g) svakih 6 sati; djeca starosti od 12 - 18 godina, 500 mg svakih 6 sati, teške infekcije 1 g svakih 6 sati; i.m. ili i.v. 500 mg svakih 4 - 6 sati; endokarditis (po potrebi u kombinaciji sa drugim antibioticima): i.v.inf. odrasli preko 18 god, 2 g svaka 4 sata; listerijalni meningitis (u kombinaciji sa drugim antibioticima): i.v.inf. odrasli preko 18 god. 2 g svaka 4 sata*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMPIPOS - BOSNALIKEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVdC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji

AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula) u kutiji

AMPICILLIN ANTIBOTICE - ANTIBOTICE S.A.

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 50 staklenih boćica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

PENTREXYL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji

SOLICILLIN - INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD.

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 boćica] 1 staklena boćica sa 1g praška za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

SWISSCILLIN - SWISS PARENTERALS LIMITED.

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 boćica] 1 staklena boćica od 10 ml, u kutiji

J01CA04 amoksicilin

Doziranje: *infekcije urinarnog trakta, otitis media, sinusitis, akutni streptokokni tonzilitis i faringitis, bronhitis, slabe do umjerenog jake pneumonije stečene u zajednici, invazivne salmoneloze, endokarditis, dodatak terapiji kod listerijalnog meningitisa, oralne infekcije, Lajmska bolest, antraks, profilaksa pneumokoknih infekcija, eradicacija Helicobacter pylori; oralno, 500 mg svakih 8 sati, duplirati dozu u slučaju teških infekcija; djeca 1 mjesec-1 god: 125 mg svakih 8 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg svakih 8 sati; djeca 1-5 god: 250 mg svakih 8 sati, povećati na 30 mg/kg (maks. 1 g) svakih 8 sati;*

doziranje: 125 mg svakih 8 sati, povećati na 30 mg/kg (maks. 1 g) svakih 8 sati;

sati; djeca 5-12 god: 500 mg svakih 8 sati, povećati do 30 mg/kg svakih 8 sati; djeca 12-18 god: 500 mg svakih 8 sati, teške infekcije, 1 g svakih 8 sati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALMACIN - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji
 Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 33,75 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

AMOKSICILIN HF - HEMOFARMA PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 40 g granula za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 8 kapsula), u kutiji

AMOXIBOS - BOSNALIJEK D.D.

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 8 kapsula)

AMOXICILLIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji

HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji
 Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 11 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije, plastični zatvarač, plastična mjerna kašika, u kutiji

SINACILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera od Alu/PVC trake i tvrde PVC trake po 8 kapsula), u kutiji
 Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica (sa kašičicom za doziranje ili špricem za doziranje) sa 51,93 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

J01CE

Penicilini osjetljivi na beta laktamaze

J01CE02

fenoksimetilpenicilin

Doziranje: *oralne infekcije, otitis media:* oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 12,5 mg/kg 4 puta dnevno; djeca 1-5 god. 125 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 12,5 mg/kg 4 puta dnevno; djeca 6-11 god. 250 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 12,5 mg/kg 4 puta dnevno; djeca 12-17 god, 500 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 1 g 4 puta dnevno; odrasli, 500 mg na 6 sati, povećati ukoliko je neophodno do 1g svakih 6 sati; *akutno zapaljenje grla:* oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 4 puta dnevno, alternativno 125 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; djeca 1-5 god. 125 mg 4 puta dnevno, alternativno 250 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; djeca 6-11 god. 250 mg 4 puta dnevno, alternativno 500 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; djeca 12-17 god, 500 mg 4 puta dnevno, alternativno 1000 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; odrasli, 500 mg 4 puta dnevno, alternativno 1000 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; *prevencija rekurentnog celulitisa i erizipela:* oralno, odrasli 250 mg 2 puta dnevno; *prevencija*

rekurentne reumatske groznice: oralno, djeca 1 mjesec-5 godina: 125 mg 2 puta dnevno; djeca 6-17 god. 250 mg 2 puta dnevno; prevencija sekundarnih slučajeva infekcija izazvanih streptokokama grupe A: oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg svakih 6 sati tokom 10 dana, djeca 1-5 god. 125 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; djeca 6-11 god. 250 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; djeca 12-17 god. 250-500 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; prevencija pneumoknih infekcija kod asplenije ili kod pacijenata sa srpastim ćelijama: oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 2 puta dnevno; djeca 1-4 god. 125 mg 2 puta dnevno; djeca 5-17 god. 250 mg 2 puta dnevno; odrasli 250 mg 2 puta dnevno; akutni sinuzitis: oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; djeca 1-5 god. 125 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; djeca 6-11 god. 250 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; djeca 12-17 godina 500 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; odrasli 500 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LARGOCILIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA

- | | |
|----|---|
| Rp | film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC-PvdC/Alu blistera sa po 10 tableta), u kartonskoj kutiji |
| Rp | film tableta [660 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC-PvdC/Alu blistera sa po 10 tableta), u kartonskoj kutiji |
| Rp | prašak za oralni rastvor [250 mg/5 mL] 1 HDPE bočica od 100 ml sa praškom za oralni rastvor i kašičica za doziranje, u kutiji |
- OSPEN K 1 MIU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**
- | | |
|----|--|
| Rp | filmom obložena tableta [1000000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera) u kutiji |
|----|--|
- OSPEN 1000 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**
- | | |
|----|---|
| Rp | filmom obložena tableta [1000000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji |
|----|---|
- OSPEN 1500 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**
- | | |
|----|---|
| Rp | filmom obložena tableta [1500000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji |
|----|---|
- OSPEN 750 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**
- | | |
|----|---|
| Rp | oralna suspenzija [750000 i.j./5 mL] 1 staklena bočica sa 60 ml oralne suspenzije, u kutiji |
|----|---|
- OSPEN K 1,5 MIU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**
- | | |
|----|--|
| Rp | filmom obložena tableta [1500000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji |
|----|--|

J01CE30

benzilpenicilin-kalijum, benzilpenicilin-prokain

Doziranje: ozbiljne infekcije uzrokovane osjetljivim sojevima streptokoka (uključujući *S.pneumoniae*) - septikemija, empiema, upala pluća, perikarditis, endokarditis, meningitis: 12-24 miliona jedinica/dan u zavisnosti od infekcije i njene ozbiljnosti, primjeleno u podjednako podijeljenim dozama svakih 4-6 sati; ozbiljne infekcije uzrokovane osjetljivim sojevima stafilokoka - septikemija, empiema, upala pluća, perikarditis, endokarditis, meningitis: 5-24 miliona jedinica/dan u zavisnosti od infekcije i njene ozbiljnosti, primjeleno u podjednako podijeljenim dozama svakih 4-6 sati; antraks: minimalno 8 miliona jedinica/dan u podijeljenim dozama svakih 6 sati, mogu biti potrebne veće doze u zavisnosti od osjetljivosti organizma; aktinomikoza, cervikofacialna bolest, torakalna i abdominalna bolest: 1-6 miliona jedinica/dan, 10-20 miliona jedinica/dan; klostridijske infekcije, botulizam (dopunska terapija antitoksinu), gasna gangrena (debridement i/ili operacija), tetanus (dopunska terapija humanom imunoglobulinom tetanusa): 20 miliona jedinica/dan; difterija (dopunska terapija antitoksinu i za prevenciju stanja nosača): 2-3 miliona jedinica/dan u podijeljenim dozama 10-12 dana; erizipelotriks

endokarditis: 12-20 miliona jedinica/dan 4-6 sedmica; *fusospirohetoza (teške infekcije orofarinksa (Vincentova infekcija), donjeg respiratornog trakta i genitalnog područja:* 5-10 miliona jedinica/dan; *infekcije izazvane listerijom, meningitis, endokarditis:* 15-20 miliona jedinica/dan 2 sedmice, 15-20 miliona jedinica/dan 4 sedmice; *pasteurella infekcije, uključujući bakterijemiju i meningitis:* 4-6 miliona jedinica/dan 2 sedmice; *haverhill groznica, groznica ugriža (Spirillum minus ili Streptobacillus moniliformis):* 12-20 miliona jedinica/dan 3-4 sedmice; *diseminentne gonokokne infekcije* kao što su *meningitis endokarditis, arthritis itd.* uzrokovane mikroorganizmima osjetljivim na penicilin: 10 miliona jedinica/dan; trajanje terapije zavisi od tipa infekcije; *sifilis (neurosifilis):* 12-24 miliona jedinica/dan; 2-4 miliona jedinica svaka 4 sata 10-14 dana; *meningokokni meningitis i/ili septikemija:* 24 miliona jedinica/dan; 2 miliona jedinica svaka 2 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEVAPEN - DEVA HOLDING A.S.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [200000 i.j./1 bočica+ 600000 i.j./1 bočica] 1 staklena bočica praška i 1 ampula (2 ml) rastvarača, u kutiji

J01CE30 benzilpenicilin-natrijum, benzilpenicilin-prokain

Doziranje: liječenje i profilaksma infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na penicillin (infekcije izazvane bakterijom *Streptococcus pyogenes*, kao što su umjereno teške infekcije respiratornog trakta, tonsilitis, faringitis, erizipel, šarlah, infekcije kože i struktura kože, nekomplikovani slučajevi pneumokokne pneumonije, difterija, gonoreja, sifilis), u terapiji antraksa; odrasli, 600 000 i.j.-1 200 000 i.j./ dan; dojenčad/djeca 25000-50000 i.j./kg/dan; ne preporučuje se primjena kod novorođenčadi i odojčadi; za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PANCILLIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

ZU prašak za suspenziju za injekciju [200000 i.j./1 boca+ 600000 i.j./1 boca] 50 staklenih bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

J01CR Kombinacija penicilina, uključujući i kombinacije sa inhibitorima beta laktamaza

J01CR01 ampicilin, sulfaktam

Doziranje: infekcije gornjih i donjih respiratornih puteva uključujući sinuzitis, otitis media, epiglositis, bakterijska pneumonija; infekcije urinarnog trakta, pyelonephritis; intra-abdominalne infekcije, uključujući peritonitis, ginekološke infekcije (cholecystitis, endometritis i karlični celulitis); infekcije kože i mekih tkiva; osteoartikularne infekcije; gonokokne infekcije; profilaksma postoperativnih infekcija nakon hirurških zahvata na abdomenu i karlici, bakterijemija u vezi sa ili u vezi sa sumnjom na bilo koju naprijed navedenu infekciju: 1,5 g - 12 g podjeljeno na 3-4 doze (svakih 6-8 sati); maks. dnevna doza 4 g; kod blažih infekcija lijek se može primjeniti u dvije doze (na svakih 12 sati).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMPICILIN/SULBAKTAM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1 g/1 bočica+ 0,5 g/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20ml, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2 g/1 bočica+ 1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20ml, u kutiji

J01CR02 amoksicilin, klavulanska kiselina

Doziranje: infekcije izazvane mikroorganizmima koji producuju beta-laktamaze (gdje nije moguća primjena samog amoksicilina) uključujući infekcije respiratornog trakta, kostiju i zglobova, genito-urinarne i abdominalne infekcije, celulitis, ujedi životinja, teške dentalne infekcije sa raširenim celulitism ili dentalne infekcije koje ne odgovaraju na prvu liniju antibiotika; oralno, izraženo kao co-amoxiclav, 1 tbl jačine 250/125 svakih 8 sati; povećati kod teških infekcija na jednu tbl. jačine 500/125 svakih 8 sati; novorođenčad 0,25 ml/kg oralne suspenzije 125/31 svakih 8 sati; djeca 1 mjesec-1 god. 0,25 ml/kg oralne suspenzije 125/31 svakih 8 sati, kod teških infekcija dozu udvostručiti; djeca 1-6 god. 5 ml suspenzije 125/31 svakih 8 sati ili 0,25 ml/kg oralne suspenzije 125/31 svakih 8 sati, kod teških infekcija dozu udvostručiti; djeca 6-12 god. 5 ml oralne suspenzije 250/62 svakih 8 sati ili 0,15 ml/kg oralne suspenzije 250/62 svakih 8 sati, kod teških infekcija dozu udvostručiti; doze za suspenziju 400/57- djeca 2-23 mjeseca 0,15 ml/kg 2 puta dnevno, udvostručiti u slučaju teških infekcija, djeca 2-6 god (tjelesne mase 13-21 kg) 2,5 ml 2 puta dnevno, udvostručiti u slučaju teških infekcija; djeca 7-12 god. (tjelesne mase 22-40 kg) 5 ml 2 puta dnevno, udvostručiti u slučaju teških infekcija; djeca 12-17 god. (tjelesne mase 41 kg i više) 10 ml 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno povećati na 10 ml 3 puta dnevno, u slučaju teških infekcija; odrasli, 10 ml 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno povećati na 10 ml 3 puta dnevno, u slučaju teških infekcija; akutni otitis media: oralno, doza za suspenziju 125/31: djeca 1-11 mjeseci 0,25 ml/kg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, djeca 1-5 god. 5 ml 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, alternativno 0,25 ml/kg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana; doza za suspenziju 250/62: djeca 6-11 god. 5 ml 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, alternativno 0,15 ml/kg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana; oralno, tablete, djeca 12-17 god. 250/125 mg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, alternativno 500/125 3 puta dnevno tokom 5-7 dana; i.v.inj. tokom 3-4 min. ili i.v. inf. izraženo kao co-amoxiclav, 1,2 g svakih 8 sati, novorođenčad 30 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1-3 mjeseca 30 mg/kg svakih 12 sati; djeca 3 mjeseca-18 god. 30 mg/kg (maks. 1,2 g) svakih 8 sati; *hirurška profilaksa:* izraženo kao co-amoxiclav, 1,2 g do 30 min. prije zahvata; kod visoko rizičnih zahvata daju se još 2-3 doze od 1,2 g svakih 8 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMOKLAVIN-BID - DEVA HOLDING A.S.

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 Al-Al blistera sa 5 tableta), u kutiji

AMOKLAVIN-BID 400/57 MG FORTE - DEVA HOLDING A.S.

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 70 ml suspenzije (1 bočica praška za pripremu 70 ml suspenzije) u kutiji

AMOKSICILIN/KLAVULANSKA KISELINA APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica+ 200 mg/1 bočica] 10 staklenih boćica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju od 20ml sa gumenim čepom i aluminijumskom kapicom, u kutiji

AMOKSIKLAV SANDOZ 2X - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 Al-Al - blistera po 5 tableta), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] Staklena boćica sa polimernim zatvaračem i sa praškom za pripremu 70 mL oralne suspenzije, u kutiji

AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIOTICICE S.A.

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 viala+ 200 mg/1 viala] 50 staklenih boćica sa 1,2 g praška za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

AUGMENTIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta u Al/PVC/PVdC - blisteru (2 blistera po 7 tableta) uloženi u zaštitne aluminijске vrećice sa sredstvom za sušenje

BETAKLAV - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister sa po 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

DUOCLAV - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta (3 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji
 Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa praškom za pripremu 70 ml oralne suspenzije, u kutiji

KLAVAMOX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
 Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica od 100 ml za pripremu 70 ml oralne suspenzije, u kutiji

KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obložena tableta (2 Al/Al - blistera sa 7 tableta) u kutiji
 Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 10,5 g-11,6 g g praška za pripremu 70 mL oralne suspenzije i odmjerna šprica od 5 mL, u kutiji

PANKLAV - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 20 film tableta, u kutiji
 Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji
 Rp prašak za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL+ 31.25 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 11,5 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

PANKLAV 2X - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 14 film tableta, u kutiji

Rp	film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji
Rp	prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 15 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije, kutija sa bocom i plastičnom kašikom
PANKLAV FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA	
PHARMOX CV - INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD.	
ZU	prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica+ 200 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa 1.2 g praška za rastvor za injekciju /infuziju, u kutiji
ZU	prašak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 bočica+ 100 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa 600 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
XICLAV - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	
Rp	film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta , 3 Al/Al blistera po 5 film tableta, u kutiji
XICLAV 1,2 G - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	
ZU	prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 viala+ 200 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji
XICLAV 2X - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	
Rp	film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 5 tableta), u kutiji
Rp	prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 17,5 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije, u kutiji
J01CR05	piperacilin, tazobaktam
Doziranje: teške pneumonije (uključujući bolnički stečenu pneumoniju i pneumonije uzrokovane mehaničkom ventilacijom), komplikovane infekcije urinarnog trakta (uključujući pijelonefritis), komplikovane intra-abdominalne infekcije, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva (uključujući infekcije kod dijabetičkog stopala): odrasli i djeca preko 12 god. i.v. inf. 4,5 g svakih 8 sati, povećati na 4,5 g svakih 6 sati kod teških infekcija; infekcije kod pacijenata sa neutropenijom: odrasli i djeca preko 12 god. 4,5 g svakih 6 sati, djeca 2-12 god, 90 mg/kg (maks. 4,5 g) svakih 6 sati; komplikovane intra-abdominalne infekcije, i.v. inf. djeca 2-12 god. 112,5 mg/kg (maks. 4,5 g) svakih 8 sati;	
REGISTROVANI LIJEKOVI:	
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI 4 G/0,5 G - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH	
ZU	prašak za rastvor za infuziju [4 g/1 bočica+ 0,5 g/1 bočica] Staklena bočica, pakovanje od 10 staklenih bočica zapremine 50 ml sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.	
ZU	prašak za rastvor za infuziju [4 g/1 viala+ 0.5 g/1 viala] 10 bočica po 4,5 g praška, u kutiji

J01D Ostali beta-laktamski antibakterijski lijekovi
J01DB Cefalosporini, prva generacija

J01DB01 cefaleskin

Doziranje: infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta koje ne reaguju na druge lijekove ili u trudnoći, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva; odrasli, 250 mg svakih 6 h ili 500 mg svakih 8 ili 12 h; kod teških infekcija povećati na 1-1,5 g svakih 6-8 h; djeca 25-50 mg/kg u podijeljenim dozama, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 100 mg/kg dnevno; djeca ispod 1 god. 125 mg svakih 12 h, djeca 1-5 god. 125 mg svakih 8 h, djeca 5-12 god. 250 mg svakih 8 h; profilaksa rekurentnih urinarnih infekcija, 125 mg uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**CEFALEKSIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA**

- | | |
|----|---|
| Rp | granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boćica sa 40 g granula za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji |
| Rp | kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI blistera po 8 kapsula), u kutiji |

CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- | | |
|----|--|
| Rp | kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji |
| Rp | prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boćica sa 65,4 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i mjerana kašičica od 5 ml, u kutiji |

CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- | | |
|----|---|
| Rp | kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji |
|----|---|

PALITREX - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- | | |
|----|--|
| Rp | kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 ALU/PVC blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji |
|----|--|

J01DB04 cefazolin

Doziranje:

hirurška profilakska: spora i.v. inj. i.v. inf. ili duboka i.m.inj. odrasli 1 g 30-60 min. prije operacije, zatim ukoliko je potrebno 0,5-1 g tokom operacije (kod procedura koje traju 2 sata ili više); **infekcije kože i mekog tkiva, infekcije kostiju i zglobova:** spora i.v. inj. i.v. inf. ili duboka i.m.inj. 1-2 g dnevno u 2-3 podijeljene doze kod osjetljivih bakterija; povećati na 3-4 g dnevno u 3-4 podijeljene doze kod umjereno osjetljivih bakterija; povećati ukoliko je neophodno na 6 g dnevno u 3-4 podijeljene doze, kod teških infekcija pojedinačne doze više od 1g treba dati i.v.inf; **infekcije respiratornog trakta** uzrokovane sa S.pneumoniae, Klebsiella, H.influenzae, Staph. aureus (sojevi osjetljivi na penicilin i sojevi rezistentni na penicilin) i grupom A beta-hemolitičkih streptokoka; **infekcije urinarnog i genitalnog trakta** uzrokovane sa Escherichiom coli, P.mirabilis, Klebsiella vrstama; **infekcije biljarnog trakta** uzrokovane E.coli, raznim vrstama streptokoka, P.mirabilis, Klebsielia sp i S.aureus; **endokarditis** uzrokovana sa S.aureus (sojevi osjetljivi na penicilin i sojevi rezistentni na penicilin): spora i.v. inj. i.v. inf. ili duboka i.m.inj. 1-2 g dnevno u 2-3 podijeljene doze kod osjetljivih bakterija; povećati na 3-4 g dnevno u 3-4 podijeljene doze kod umjereno osjetljivih bakterija; povećati ukoliko je neophodno na 6 g dnevno u 3-4 podijeljene doze, kod teških infekcija pojedinačne doze više od 1g treba dati i.v.inf;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEFAZOLIN REYOUNG - REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 50 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

CEFAZOLIN-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE 'BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT' PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY

ZU prašak za otopinu za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1000 mg praška, u kutiji

IESPOR - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica s praškom i 1 ampula s rastvaračem, u kutiji

J01DC Cefalosporini, druga generacija

J01DC02 cefuroksim

Doziranje:

akutni tonsilitis i faringitis, akutni bakterijski sinuzitis: odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta dnevno; djeca do 40 kg, 10 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 125 mg dva puta dnevno; *akutni otitis media:* odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno; *akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa:* odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno; *cistitis:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta na dan; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno; *pjelonefritis:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta dnevno; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno u trajanju od 10-14 dana; *nekomplikovane infekcije kože i mekog tkiva:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta dnevno; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno; *Lajmska bolest:* odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan u trajanju od 14 dana (10-21 dan); djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno u trajanju od 14 dana (10-21 dan);

i.m.inj. ili i.v.inj. ili inf. 750 mg svakih 6-8 h, 1,5 g svakih 6-8 h kod teških infekcija; pojedinačne doze preko 750 mg se daju jedino i.v.putem; kod djece uobičajena doza 60 mg/kg dnevno (opseg doza 30-100 mg/kg/dnevno) u 3-4 podijeljene doze (2-3 podijeljene doze kod novorođenčadi); *hirurška profilaksa*, 1,5 g i.v. inj. do 30 min. prije zahvata; do 3 doze od 750 mg mogu biti date i.m. ili i.v svakih 8 h kod visoko-rizičnih zahvata; otvoreni prelomi, profilaksa, i.v. inj. ili inf. 1,5 g svakih 8 h do zatvaranja mekih tkiva (maks. trajanje 72 sata); *izvanbolnički stećene pneumonije i akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa, infekcije mekih tkiva (celulitis, erizipel i infekcije rana), intraabdominalne infekcije:* i.v. ili i.m. 750 mg svakih 8 sati; *komplikovane infekcije urinarnog trakta uključujući pijelonefritis:* i.v. ili i.m. 1,5 g svakih 8 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AKSEF - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tablet [500 mg/1 tablet] 10 film tableta (1 bijeli neprozirni PVC-TE-PVDC/AI blister), u kutiji

CEFAKS - DEVA HOLDING A.S.

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 5 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 5 tableta), u kutiji

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [750 mg/1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju i 1 ampula sa 6 ml vode za injekcije, u kutiji

CEFUROKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1500 mg/1 boćica] 10 staklenih boćica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [750 mg/1 boćica] 10 staklenih boćica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

CEFUXIME-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE 'BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT' PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY

ZU prašak za otopinu za injekciju [1.5 g/1 viala] 5 staklenih boćica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

ZU prašak za otopinu za injekciju [750 mg/1 viala] 5 staklenih boćica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

FUREXTIL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu-Alu blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu-Alu blister sa 10 tableta), u kutiji

FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/AI/PVC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/AI/PVC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji

ZINNAT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI - blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI - blister) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI - blister) u kutiji

Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 mL oralne suspenzije sa plastičnom odmjernom čašicom i kašikom u kutiji

Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 50 mL oralne suspenzije sa plastičnom odmjernom čašicom i dozirnom kašikom u kutiji

J01DC04**cefaclor**

Doziranje: infekcije urinarnog trakta, infekcije respiratornog trakta, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva; 250 mg svakih 8 h, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 4 g dnevno; djeca preko 1 mjesec, 20 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 1 g dnevno; ili 1 mjesec-1 god. 62,5 mg svakih 8 h; 1-5 god. 125 mg; preko 5 god. 250 mg; kod teških infekcija dozu udvostručiti

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CEFACLOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp	granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 30 g granula za pripremu 60 ml oralne suspenzije i plastična graduirana kašičica, u kutiji
Rp	granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 40 g granula za pripremu 60 ml oralne suspenzije i plastična graduirana kašičica , u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVdC-Al blistera po 8 kapsula), u kutiji

J01DD Cefalosporini, treća generacija

J01DD01 cefotaksim

Doziranje: infekcije respiratornog trakta, urinarnog trakta, mekih tkiva, kostiju i zglobova, obstetričke i ginekološke infekcije, meningitis, hirurška profilaksa: i.m., i.v. ili i.v. inf: odrasli i djeca starija od 12 god: 1 g svakih 12 sati; povećati kod teških infekcija (npr. meningitis) na 8 g dnevno u 4 podijeljene doze; mogu biti zahtijevane više doze (do 12 g dnevno u 3-4 podijeljene doze); novorođenčad 50 mg/kg dnevno u 2-4 podijeljene doze povećati na 150-200 mg/kg dnevno kod teških infekcija; djeca 100-150 mg/kg dnevno u 2-4 podijeljene doze, povećati na 200 mg/kg dnevno kod veoma teških infekcija; nekomplikovana gonoreja: 500 mg kao pojedinačna doza

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEFOTAKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

ZU	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica (Tip III) sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju od 10 ml, u kutiji
----	---

CEFOTAKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

ZU	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2 g/1 bočica] 10 staklenih bočica (Tip III) sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju od 20 ml, u kutiji
----	---

J01DD02 ceftazidim

Doziranje: nozokomijalna pneumonija, bronho-pulmonalne infekcije kod cistične fibroze, bakterijski meningitis, hronično supurativno zapaljenje srednjeg uha (otitis media), maligni otitis eksterna (nekrotizirajući otitis), komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, komplikovane intraabdominalne infekcije, infekcije koštano-zglobnog sistema, peritonitis povezan sa dijalizom kod pacijenata na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (KAPD), bakterijemija povezana sa navedenim infekcijama, febrilna neutropenija (kad se sumnja na bakterijsku infekciju), peri - operativna profilaksa: i.v. inj. ili inf. (ili duboka i.m. inj. ukoliko i.v. put administracije nije moguć) 1-2 g svakih 8 h; kod meningitisa, septikemije, bolnički stečenih pneumonija, ili kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom, 2 g svakih 8 h, pojedinačna doza preko 1 g se daje samo i.v.; stariji preko 80 god, uobičajeno maks. 3 g; komplikovane urinarne infekcije, 1-2 g svakih 8-12 sati; pojedinačne doze preko 1 g se daju samo i.v; stariji preko 80 god. uobičajeno maks. 3 g dnevno; pesudomonasne infekcije pluća u cističnoj fibrozi, odrasli 100-150 mg/kg dnevno (maks. 9 g dnevno) u 3 podijeljene doze; pojedinačne doze preko 1 g se daju samo i.v; profilaksa transuretralne resekcije prostate, 1 g do 30 min. prije procedure, ukoliko je neophodno ponoviti kada se kateter ukloni

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEFTAZIDIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

ZU	prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 bočica (1 staklena bočica sa po 10 ml rastvora) u kutiji
----	--

ZACEF - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY
 ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica od 10 ml sa praškom za rastvor za injekcije, u kutiji

J01DD04 ceftriakson

Doziranje: pneumonija (stećena u bolničkim ili vanbolničkim uslovima), intra-abdominalne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta, akutna egzacerbacija hronične opstruktivne plućne bolesti: i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 1-2 g jednom dnevno; doze od 2 g se upotrebljavaju kod pneumonija stećenih u bolničkim uslovima i kod teških slučajeva; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesto; komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 2 g jednom dnevno; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesto; liječenje pacijenata sa neutropenijom koji imaju povisenu tjelesnu temperaturu za koju se sumnja da je zbog bakterijske infekcije: i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 2-4 g jednom dnevno, najviše doze preporučenog opsega samo za teške slučajeve; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesto; doze preko 2 g se daju samo i.v. putem; bakterijski meningitis, bakterijski endokarditis: i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m.inj. 2-4 g jednom dnevno, najviše doze preporučenog opsega samo za teške slučajeve; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesto; doze preko 2 g se daju samo i.v. putem; doze 1 mjesec-12 god. ispod 50 kg, i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili duboka i.m.inj. 80-100 mg/kg jednom dnevno (za endokarditis doza 100 mg/kg); maks. 4 g dnevno; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesto; doze preko 2 g se daju samo i.v. putem; djeca 12-18 god. ili preko 50 kg, doze za odrasle; sifilis: i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 0,5-1 g jednom dnevno, povećati na 2 g jednom dnevno kod neurosifilisa, tokom 10-14 dana; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesto; diseminovana Lajmska borelioza (rani stadijum II i kasni stadijum III), i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m.inj. 2 g jednom dnevno tokom 14-21 dan; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesto; preporučeno trajanje liječenja je različito i u obzir se trebaju uzeti nacionalne ili lokalne smjernice; nekomplikovana gonoreja: duboka i.m.inj. 500 mg kao pojedinačna doza; hirurška profilakska: i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili duboka i.m.inj. ili i.v. inj. tokom 5 min. 2 g dato 30-90 min. prije procedure; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesto; akutni otitis media: duboka i.m.inj. 1-2 g kao pojedinačna doza; u slučajevima teške bolesti ili tamo gdje je prethodna terapija pokazala neuspjeh daje se i.m. 1-2 g dnevno tokom 3 dana, doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesto

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**AZARAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 viala] 50 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

CEFRIDEM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 1 bočica praška za rastvor za injekciju i 1 ampula rastvarača

CEFTRIAZONE-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY

ZU prašak za otopinu za injekciju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

LONGACEPH - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica, u kutiji

J01DD08 cefiksim

Doziranje: akutne infekcije gornjih i donjih disajnih puteva; akutne upale srednjeg uha; infekcije urinarnog trakta: odrasli i djeca starija od 10 god. 200-400 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; djeca preko 6 mjeseci 8 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze ili 6 mjeseci-1 god. 75 mg dnevno; 1-4 god. 100 mg dnevno; 5-9 god. 200 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEFAPAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta, kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] tamna staklena bočica,"moulded type III" sa polipropilenskim bijelim CR zatvaračem sa "pilfer proof" zaštitom, u kartonskoj kutiji

CEFDIA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 5 film tableta)

NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A.

Rp obložena tableta [400 mg/1 tableta] 8 obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa po 4 obložene tablete), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica (120 ml) sa praškom za oralnu suspenziju i kašikom za doziranje od 5 ml, u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa praškom za pripremu 60ml oralne suspenzije i kašikom za doziranje od 5 ml, u kutiji

PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 5 tableta) u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/Al - blister) u kutiji

Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 boca sa 32 g praška za pripremu 60 mL oralne suspenzije sa mjernom kašičicom, u kutiji

Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 boca sa 53 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije sa mjernom kašičicom, u kutiji

TRYCCEF - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera sa 5 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/AL blister sa 5 tableta), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa gravurom za oznaku volumena 100 ml bijelim i plastičnim navojnim zatvaračem sa sigurnosnim prstenom i kašikom za doziranje, u kutiji.

J01DD13 cefpodoksim

Doziranje: infekcije grla, nosa i uha (tonzilitis, faringitis), infekcije donjih respiratornih puteva (uključujući bronhitis i pneumoniju), infekcije paranasalnog sinusa (sinusitis), infekcije kože i mekih tkiva, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta (pijelonefritis, cistitis kod žena, akutni gonokokni uretritis kod žena i muškaraca): odrasli, 100 - 200 mg dva puta dnevno; djeca i novorođenčad (4 nedjelje do 12 god.)- oralna suspenzija 8-12 mg/kg tjelesne težine/dan primijenjeno u dvije podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CEFPODOXIM SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- | | |
|----|--|
| Rp | filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta), u kutiji |
| Rp | filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta) u kutiji |
| Rp | prašak za oralnu suspenziju [40 mg/5 mL] 1 smeđa staklena boca sa 40 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i šprica od 10 ml za doziranje sa adapterom, u kutiji |

FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE

- | | |
|----|--|
| Rp | film tableta [100 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/Al - blister), u kutiji |
| Rp | film tableta [100 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji |
| Rp | film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/Al - blister), u kutiji |
| Rp | film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji |
| Rp | prašak za oralnu suspenziju [40 mg/5 mL] HDPE bočica (PP zatvaračem i zaštitnom folijom) sa 64,8 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji |

SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- | | |
|----|---|
| Rp | film tableta [200 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji |
| Rp | film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (4 Al/Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji |
| Rp | prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 24 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije i plastična kašika za doziranje, u kutiji |
| Rp | prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 40 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i plastična kašika za doziranje, u kutiji |

J01DE Cefalosporini, četvrta generacija**J01DE01 cefepim**

Doziranje: nekomplikovane i komplikovane infekcije urinarnog trakta uključujući pijelonefritis, infekcije donjeg dijela respiratornog trakta, kože i mekih tkiva, bilijarnog trakta, intraabdominalne infekcije (peritonitis), septikemije/bakterijemije, infekcije u ginekologiji, bakterijski meningitis kod djece, empirijska terapija febrilne neutropenije, profilaksu kod intraabdominalnih hirurških zahvata: odrasli i djeca iznad 12 godina: i.v. ili i.m. primjena, 1-2 g na svakih 12 sati; kod leukopeničnih pacijenata sa infekcijom pseudomonasom 2 g svakih 8 sati; djeca 2 mjeseca-12 god. starosti tjelesne mase do 40 kg: 50 mg/kg na 8-12 h

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEBOPIM - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

CEFEPIM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 viala] 1000 mg praška za rastvor za injekciju/infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

J01DH Karbapenemi

J01DH02 meropenem

Doziranje: teške pneumonije (uključujući bolničke i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom), bronhopulmonalne infekcije kod cistične fibroze, komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane intra-abdominalne infekcije, intra i post-partalne infekcije, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, akutni bakterijski meningitis; može se koristiti kod bolesnika sa febrilnom neutropenijom, kada se pretpostavlja da je povišena temperatura izazvana bakterijskom infekcijom: i.v.inj. tokom 5 min. ili i.v.inf. 0,5-1 g svakih 8 sati; djeca 3 mjeseca-12 god. 10-20 mg/kg svakih 8 sati; djeca tjelesne mase preko 50 kg koriste dozu za odrasle; egzacerbacija hronične infekcije donjih respiratornih puteva u cističnoj fibrozi, meningitis, 2 g svakih 8 sati; djeca 3 mjeseca-12 god. 40 mg/kg svakih 8 sati; djeca tjelesne mase preko 50 kg koriste dozu za odrasle; uzeti u obzir zvanične smjernice za odgovarajuću upotrebu antibakterijskih lijekova!

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARCHIFAR - MEDOCHEMIE LTD

ZU prašak za otopinu za injekciju [500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

MAXIPENEM - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S.

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/0 bočica] 1 staklena bočica od 25 ml sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 25 ml sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

MEROBOCID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY

ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

MEROPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

ZU pršak za rastvor za injekciju ili infuziju [500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

MEROPENEM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

ZU pršak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 viala] Bezbojna staklena bočica sa 1348 mg praška za rastvor za injekciju/ infuziju, zatvorena halobutil gumenim čepom i Al - kapicom. Kutija sa 10 bočica.

MEROPENEM VENUS - VENUS PHARMA GMBH

ZU pršak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU pršak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

J01DH03 ertapenem

Doziranje: *abdominalne infekcije, akutne ginekološke infekcije, izvanbolnički stečena pneumonija, infekcije kože i mekog tkiva kod dijabetičkog stopala kod bolesnika koji boluju od dijabetesa:* i.v. inf. odrasli i adolescenti preko 13 god. 1 g jednom dnevno; djeca 3 mjeseca-13 god. 15 mg/kg svakih 12 sati (maks. 1 g dnevno); profilaksu kod kolorektalnog zahvata: 1 g u obliku jednokratne intravenske doze 1 sat prije operacije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:
ERTAPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

ZU pršak za koncentrat za rastvor za infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

J01DH51 cilastatin, imipenem

Doziranje: *komplikovane intraabdominalne infekcije, teške pneumonije, uključujući bolnički stečenu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom, porođajne i poslije porođajne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva; može se koristiti za liječenje bolesnika sa neutropenijom praćenom površenom tjelesnom temperaturom za koju se sumnja da je nastala zbog bakterijske infekcije;* odrasli i adolescenti: i.v.inf. računato kao imipenem, 500 mg svakih 6 sati ili 1 g svakih 8 sati; *infekcije prouzrokovane Pseudomonas ili drugim manje osjetljivim organizmima, životno ugrožavajuće infekcije ili empirijska terapija infekcija kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom 25 mg/kg (maks. 1 g) svakih 6 sati; djeca starija od 1 god. 15 mg/kg (maks. 500 mg) svakih 6 sati; uzeti u obzir zvanične smjernice za pravilnu upotrebu antibakterijskih lijekova!*

REGISTROVANI LIJEKOVI:
IMIBACID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY

ZU pršak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica] 1 bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

ZU pršak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala+ 500 mg/1 viala] Bezbojna staklena bočica sa 1,08 g praška za rastvor za infuziju, zatvorena bromobutil gumenim čepom. Kutija sa 10 bočica.

IMIPENEM/CILASTATIN APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

ZU pršak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

IMIPIHENEM/CILASTATIN KABI 500 MG/500 MG - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica]
10 staklenih bočica zapremine 20 ml sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

J01DH56 cilastatin, imipenem, relebaktam

Doziranje: bolnička pneumonija, uključujući pneumoniju povezana sa mehaničkom ventilacijom; bakterijemija koja je povezana ili se sumnja da je povezana sa bolničkom pneumonijom ili pneumonijom povezanim sa mehaničkom ventilacijom; liječenje infekcija uzrokovanih aerobnim gram-negativnim organizmima kod odraslih pacijenata sa ograničenim mogućnostima liječenja: 500 mg svakih 6 sati, trajanje treba da bude prilagođeno mjestu infekcije - konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RECARBRI - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica+ 250 mg/1 bočica] 25 bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

J01DI Ostali cefalosporini and penemi

J01DI54 ceftolozan, tazobaktam

Doziranje: komplikovane intraabdominalne infekcije: i.v.inf. odrasli 1/0,5 g svakih 8 sati tokom 4-14 dana; komplikovane infekcije urinarnog trakta, akutni pijelonefritis: i.v.inf. odrasli 1/0,5 g svakih 8 sati tokom 7 dana; bolnička pneumonija, pneumonija povezana sa mehaničkom ventilacijom: i.v.inf. odrasli 2/1 g svakih 8 sati tokom 8-14 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZERBAXA - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [1 g/1 bočica+ 0,5 g/1 bočica] 10 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

J01E Sulfonamidi i trimetoprim

**J01EE Kombinacije sulfonamida i trimetoprima,
uključujući derive**

J01EE01 sulfametoksazol, trimetoprim

Doziranje: liječenje infekcija uzrokovanih bakterijom *Pneumocystis jirovecii* i prevencija infekcija izazvanih sa *Pneumocystis jirovecii*, u imunokompromitovanih pacijenata, može se upotrebljavati i u liječenju urinarnih infekcija; otitsa i sinusitisa (isključivo nakon bakteriološke evaluacije), određenih bronhopulmonalnih infekcija; gastrointestinalnih infekcija i tifoidne groznice; odrasli 960 mg svakih 12 sati; djeca 12-17 god, 960 mg svakih 12 sati; 6 nedjelja-5 mjeseci, 120 mg svakih 12 sati; 6 mjeseci-5 god. 240 mg svakih 12 sati; 6-12 god, 480 mg svakih 12 sati; liječenje pneumonije uzrokovane sa *Pneumocystis jirovecii* (*P. carinii*), 120 mg/kg dnevno u 2-4 podijeljene doze tokom 14-21 dan; profilaksa pneumonije prouzrokovane sa *Pneumocystis jirovecii* (*P. carinii*), 960 mg jednom dnevno (može biti smanjeno na 480 mg jednom dnevno da bi se poboljšala tolerancija) ili 960 mg svaki drugi dan (3 puta nedjeljno) ili 960 mg dva puta dnevno svaki drugi dan (3 puta nedjeljno); djeca 6 nedjelja-5 mjeseci, 120 mg 2 puta dnevno 3 uzastopna dana ili svaki drugi dan u nedjelji (ili na 7 dana u nedjelji); 6 mjeseci-5 god. 240 mg; 6-12 god. 480 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEPRIM - REMEDICA LIMITED

Rp tablet [400 mg/1 tablet]+ 80 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

ESBESUL - BOSNALIKE D.D.

Rp sirup [200 mg/5 mL+ 40 mg/5 mL] 100 mL sirupa (smeđa staklena boca sa sigurnosnim (CRC/TE) zatvaračem) u kutiji

Rp tablet [400 mg/1 tablet]+ 80 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

J01F *Makrolidi, linkozamidi i streptogamini*

J01FA *Makrolidi*

J01FA01 *eritromicin*

Doziranje: *lječenje infekcija kod pacijenata preosjetljivih na penicilin, oralne infekcije, campylobacter enteritis, sifilis, ne-gonokokni uretritis, infekcije respiratornog trakta (uključujući infekcije Legionellom), infekcije kože, hronični prostatitis, profilaksu difterije, infekcije izazvane streptokokom tipa A, pneumokokne infekcije, pertusis, akne vulgaris, rosacea, infekcije uha, nekomplikovana genitalna hlamidija, konjuktivitis, perioperativna priprema (za elektivni zahtjev na debelom crijevu): oralna primjena, odrasli i djeca iznad 8 god. 250-500 mg svakih 6 sati ili 0,5-1 g svakih 12 sati, kod teških infekcija do 4 g dnevno u podijeljenim dozama; novorođenčad: 12,5 mg/kg svakih 6 sati; djeca 1 mjesec-2 god. 125 mg svakih 6 sati ili 250 mg svakih 12 sati; djeca 2-8 god. 250 mg svakih 6 sati ili 500 mg svakih 12 sati; u slučaju teških infekcija udvostručiti dozu; profilaksu reumatske vrućice: 250 mg svakih 12 sati; profilaksu bakterijskog endokarditisa: 1 g 1 sat prije stomatološkog zahtjeva, odnosno hirurškog zahvata u području gornjeg dijela disajnih puteva, a zatim 500 mg eritromicina 6 sati kasnije*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 48 g praska za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji

ERITROMICIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp kapsula, tvrdva [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (1 PVC/AI blister sa 16 kapsula, tvrdih), u kutiji

ERITROMICIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tablet [500 mg/1 tablet] 20 film tablet (2 PVC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

J01FA03 *midekamicin*

Doziranje: *respiratorne infekcije; urogenitalne infekcije izazvane mikoplazmom, legionelom, hlamidijom i Ureaplasma urealyticum; infekcije kože i potkožnog tkiva; enteritis koji izazivaju bakterije iz roda Campylobacter, lječenje i prevencija difterije i velikog kašla; odrasli i djeca >30 kg: 400 mg na 8 sati, prije jela, maks. 1,6 g dnevno; dužina trajanja lječenja 7-14 dana, kod infekcija hlamidijom 14 dana*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tablet [400 mg/1 tablet] 16 filmom obloženih tablet (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 8 tablet), u kutiji

J01FA06 *roksitromicin*

Doziranje: *infekcije uho/grlo/nos (tonzilitis, faringitis, sinuzitis, otitis media), respiratorne infekcije (bronhitis, pneumonije) izazvane hlamidijsama, mikoplazmama, legionelama,*

veliki kašalj; urogenitalne infekcije (uretritis, cervicitis, cervikovaginitis uzrokovani hlamidijama i mikoplazmama); infekcije kože (furunkuloza, piodermita, impetigo i erizipel kod pacijenata sa preosjetljivošću na β-laktamske antibiotike ili kada takvo liječenje ne odgovara iz nekog drugog razloga): odrasli i djeca tjelesne težine iznad 40 kg, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg jednom dnevno; ne preporučuje se kod djece mlađe od 6 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji

J01FA09 klaritromicin

Doziranje: infekcije gornjih respiratornih puteva (tonzilofaringitis, akutni sinusitis), infekcije donjih respiratornih puteva (akutno pogoršanje hroničnog bronhitisa i upala pluća), diseminovane ili lokalizovane mikobakterijske infekcije, prevencija diseminovane infekcije uzrokovane kompleksom bakterija *Mycobacterium avium* kod pacijenata inficiranih HIV-om sa brojem CD-4 limfocita manjim ili jednakim $100/\text{mm}^3$, infekcije kože i potkožnog tkiva, eradicacija *Helicobacter pylori*; oralna primjena, odrasli i djeca starija od 12 godina: 250 mg svakih 12 sati, povećati kod pneumonije ili jake infekcije na 500 mg svakih 12 sati; liječenje obično traje od 7 do 14 dana; djeca tjelesne težine iznad 8 kg, 7,5 mg/kg/dan na 12 sati; 8-11 kg, 62,5 mg na 12 sati; 12-19 kg, 125 mg na 12 sati; 20-29 kg, 187,5 mg na 12 sati; 30-40 kg, 250 mg na 12 sati; i.v. odrasli i djeca preko 12 god. 500 mg 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FROMILID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/AI - blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/AI - blistera po 7 tableta) u kutiji

FROMILID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/AI blister), u kutiji

KLACID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVdC/AI blistera po 7 film tableta), u kutiji

KLACID I.V. - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 500 mg praška, u kutiji

KLACID SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp tableta s modificiranim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modificiranim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/AI blister sa 7 tableta), u kutiji

KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji

MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVdC/AI blistera po 7 tableta) u kartonskoj kutiji

ZYMBAKTAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/-AI blistera po 7 tableta)

J01FA10 azitromicin

Doziranje: infekcija respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva; oralna primjena, odrasli i djeca preko 45 kg: 500 mg/dan u toku 3 dana (najmanje jedan sat prije jela ili dva sta nakon jela) ili 500 mg prvi dan, a zatim 250 mg jednom dnevno u toku 4 dana; djeca iznad 6 mjeseci: 10 mg/kg jednom dnevno tokom 3 dana ili tjelesne težine 15-25 kg, 200 mg jednom dnevno tokom 3 dana; 26-35 kg, 300 mg jednom dnevno tokom 3 dana; 36-45 kg, 400 mg jednom dnevno tokom 3 dana; pneumonija stečena u zajednici, blaga do umjerena, oralna primjena, odrasli iznad 18 god: 500 mg jednom dnevno tokom 3 dana ili 500 mg prvi dan, a zatim 250 mg jednom dnevno u toku 4 dana; pneumonija stečena u zajednici, teška infekcija, odrasli iznad 18 god. i.v. inf. 500 mg jednom dnevno, najmanje dva dana, onda oralno 500 mg jednom dnevno; ukupno trajanje terapije 7-10 dana; nekomplikovane genitalne infekcije izazvane *hlamidijom* i ne gonokokni uretritis; odrasli i djeca iznad 12 god: oralno, 1 g kao pojedinačna doza; inflamatorne bolesti karlice: i.v. 500 mg u toku jednog ili dva dana, zatim 250 mg jednom dnevno u trajanju do 7 dana; Lajmska bolest, odrasli iznad 18 god: 500 mg jednom dnevno, tokom 17 dana; infekcije želuca i dvanaestopalačnog crijeva uzrokovane s *Helicobacter pylori*: 1 g dnevno u kombinaciji sa antisekretornim lijekom i drugim lijekovima; hronični prostatitis uzrokovani *Chlamydiom trachomatis*: jednom dnevno 500 mg tokom 3 dana, ponoviti tokom 3 uzastopne nedjelje (1,5 g nedjeljno, ukupna doza 4,5 g tokom 3 nedjelje)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AZAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 AI/PVC blister), u kutiji

AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PVDC/AI - blister sa 3 tablete), u kutiji

AZINOCIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC-Alu/PVC blister sa 2 tablete), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC-Alu/PVC blister sa 3 tablete), u kutiji

AZITRO - DEVA HOLDING A.S.

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 6 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/AI blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/AI blister), u kutiji

AZOMEX - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/AI blister), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [200 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa praškom za pripremu 15 ml oralne suspenzije i dozatorom, u kutiji

AZOMICIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 6 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC//AI blister), u kutiji

HEMOMYCIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/AI blister po 3 tablete), u kutiji
Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 6 kapsula, tvrdih (1 PVC/AI blister sa 6 kapsula), u kutiji
Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 11,43 g praška za pripremu 20 mL oralne suspenzije, u kutiji
Rp prašak za oralnu suspenziju [200 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 10 g praška za pripremu 20 mL oralne suspenzije, kutija sa boćicom i mjericom
Rp prašak za oralnu suspenziju [200 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 15 g praška za pripremu 30 ml oralne suspenzije, u kutiji
ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

SUMAMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 PVC/AI blister po 3 tablete), u kutiji
Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 6 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/AI blister po 6 kapsula), u kutiji

SUMAMED 1200 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp prašak za oralnu suspenziju [200 mg/5 mL] 1 HDPE bočica sa 29,295 g praška za pripremu 30 ml oralne suspenzije, dvostranom kašicom i graduiranom brizgalicom od 5 ml, u kutiji

SUMAMED FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp prašak za oralnu suspenziju [200 mg/5 mL] 1 HDPE bočica sa 16,74 g praška za pripremu 15 ml oralne suspenzije, dvostranom kašicom i graduiranom brizgalicom od 5 ml u kutiji

J01FA11

mikamicin

Doziranje: infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta; infekcije mokraćnih i polnih organa koje uzrokuju mikoplazme, legionele, hlamidije i ureaplasma; infekcije kože i potkožnog tkiva; enteritis koji uzrokuju bakterije iz roda *Campylobacter*; liječenje i sprečavanje differije i hripcavca: djeca do 30 kg, 20-40 mg/kg/dan podijeljeno u 3 doze ili 50 mg/kg/dan podijeljeno u 2 doze ili u 3 doze kod teških infekcija; dužina liječenja 7-14 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp granule za oralnu suspenziju [175 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 20 g granula za pripremu 115 mL oralne suspenzije, u kutiji sa kašicom

J01FF

Linkozamidi

J01FF01

klindamicin

Doziranje: teške infekcije respiratornog trakta, infekcija kože i mekih tkiva, akutni i hronični osteomijelitis, bakterijemija i septikemija, intraabdominalne infekcije, pelvične infekcije i infekcija genitalnog trakta kod žena; oralno: odrasli, 150 - 300 mg svakih 6 sati; kod teških infekcija 300-450 mg svakih 6 sati; djeca, teške infekcije: 8-16 mg/kg/dan podijeljeno na 6 ili 8 sati ili 3-6 mg/kg na 6 sati, veoma teške infekcije: 16-20 mg/kg/dan na 6 ili 8 sati; profilaksika bakterijskog endokarditisa: 600 mg (20 mg/kg za djecu) 1 sat prije raznih dentalnih, oralnih, ezofagealnih ili respiratornih procedura; liječenje babezoze

izazvane sa Babesia microti: 600-650 mg na 8 sati zajedno sa kininom u toku 7 dana, djeca 20-40 mg/kg (klindamicin) i 25 mg/kg/dan (kinin) na 8 sati u toku 7 dana; *lječenje toksoplazomze u bolesnika koji ne podnose sulfonamide:* 600 mg zajedno sa pirimetaminom svakih 6 sati u toku namjicanje 3 sedmice, terapija održavanja 1200 mg/dan; *lječenje toksoplazmotičnog encefalitisa izazvanog sa Toxoplasma gondii u bolesnika koji imaju AIDS:* 600 mg klindamicina i 75 mg pirimetamina na 6 sati u toku 6 sedmica; parenteralno: 0,6-2,7 g dnevno podijeljeno u 2-4 doze (pojedinačna i.m. injekcija ne treba da pređe 600 mg, a i.v. infuzija 1,2 g tokom 60 minuta), djeca: 15-40 mg/kg dnevno, novorođenčad 15-20 mg/kg dnevno podijeljeno u 3-4 doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DALACIN C - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- | | |
|----|---|
| Rp | kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI - blistera po 8 kapsula), u kutiji |
| Rp | kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI - blistera po 8 kapsula), u kutiji |

KLIMICIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- | | |
|----|---|
| Rp | kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVdC- Al blistera po 8 kapsula) u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [300 mg/2 mL] 10 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |

J01FF02

linkomicin

Doziranje: infekcije gornjeg respiratornog trakta: hronični sinusitis izazvan anaerobnim bakterijama, hronično supurativno zapaljenja srednjeg uha ili kao dopunska terapija zajedno s antibiotikom aktivnim protiv aerobnih gram-negativnih organizama, infekcije donjeg respiratornog trakta, uključujući infekcijske egzacerbacije hroničnog bronhitisa i upale pluća, teške infekcije kože i mekog tkiva izazvane osjetljivim organizmima, kada penicilini nisu indikovani, infekcije kostiju i zglobova, uključujući osteomijelitis i septički artritis, septikemija i endokarditis: odrasli, oralno, 500 mg na 6 ili 8 sati; djeca: 30 do 60 mg/kg/dnevno na 6 ili 8 sati; lijek se primjenjuje 1 ili 2 sata prije ili poslije obroka s dovoljnom količinom vode; rastvor za injekciju, ne smije se davati intravenski nerazrijeđen kao bolus, već se treba primjenjivati infuzijom tokom perioda od najmanje jednog sata; i.v. inj. odrasli: 600 mg do 1 g svakih 8 do 12 sati, maks. 8 g dnevno; pedijatrijska populacija: i.v. inj. 10-20 mg/kg/dan podijeljeno u dozama.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LINCOCIN - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA

- | | |
|----|---|
| Rp | kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 12 kapsula, tvrdih (1 AI/PVC blister sa 12 kapsula, tvrdih), u kutiji |
| ZU | otopina za injekciju [300 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml otopine za injekciju, u kutiji |

J01G

Aminoglikozidni antibakterijski lijekovi

J01GB

Ostali aminoglikozidi

J01GB01

tobramicin

Doziranje: hronične plućne infekcije uzrokovane bakterijom *Pseudomonas aeruginosa* kod bolesnika sa cističnom fibrozom: odrasli i djeca iznad 6 god. preporučena doza u jednodoznom spremniku (300 mg), dva puta dnevno (ujutro i naveče) tokom 28 dana; razmak između doza bi morao iznositi blizu 12 sati; nakon 28 dana liječenja bolesnici moraju prestati sa liječenjem tokom sljedećih 28 dana; naizmjenični ciklus od 28 dana

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

aktivnog liječenja praćen sa 28 dana bez tretmana mora se poštovati (ciklus: 28 dana uzimanja lijeka i 28 dana ne-uzimanja)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRAMITOB - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Rp rastvor za raspršivanje [300 mg/4 mL] 56 jednodoznih polietilenskih spremnika(14x4) sa po 4 ml rastvora za raspršivanje(po 4 spremnika u zaštitnoj vrećici), u kutiji

J01GB03 gentamicin

Doziranje: sepsa i druge sistemske infekcije, infekcije u abdomenu (peritonitis, apscesi, kolangitis, obično u kombinaciji s metronidazolom ili klindamicinom), teške neonatalne infekcije, infekcije mokraćnih i respiratornih organa, sekundarne infekcije opekotina, traumatskih i hirurških rana, tularemija, infekcije CNS-a, endokarditis (obično u kombinaciji s beta-laktamskim antibiotikom), profilaksu kod postoperativnih infekcija, nakon intraabdominalnih hirurških intervencija i hirurških infekcija urinarnog trakta: i.m. ili spora i.v. inj. najmanje 3 min. ili i.v. inf. 3-5 mg/kg dnevno, u jednoj pojedinačnoj dozi (preporučljivo) ili u dvije podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

ZU otopina za injekciju [80 mg/1 ampula] 10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji

GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 10 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

ZU rastvor za injekciju [120 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J01GB06 amikacin

Doziranje: teške infekcije izazvane Gram-negativnim uzročnicima koji su rezistentni na gentamicin (režim višestruke dnevne doze): i.m. i.v. ili i.v. inf. primjena, odrasli, 15 mg/kg/dan podijeljeno u dvije pojedinačne doze što odgovara dozi od 500 mg amikacina dva puta dnevno kod odraslih; kod teških infekcija povećati na 22,5 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze, maks. 1,5 g dnevno do 10 dana (maks. kumulativna doza 15 g); uobičajeno trajanje liječenja je 7 do 10 dana; djeca 4 sedmice starosti do 12 god, i.m. ili i.v. inf. 15-20 mg/kg jednom dnevno ili 7,5 mg dva puta dnevno; novorođenčad, 10 mg/kg jednom dnevno, a zatim 7,5 mg/kg svakih 12 sati; nedonoščad, 7,5 mg/kg svakih 12 sati; teške infekcije izazvane Gram-negativnim uzročnicima koji su rezistentni na gentamicin (režim jednokratne dnevne doze): i.v.inf. odrasli, početna doza 15 mg/kg jednom dnevno (maks. po dozi 1,5 g jednom dnevno), doze treba podešavati prema koncentraciji amikacina u serumu, maks. 15 g; akutni prostatitis, akutni pijelonefritis, infekcije urinarnog trakta-povezane sa primjenom katetera (režim jednokratne dnevne doze): i.v.inf. ili spora i.v. inj. odrasli, početna doza 15 mg/kg jednom dnevno (maks. po dozi 1,5 g jednom dnevno), doze treba podešavati prema koncentraciji amikacina u serumu, maks. 15 g

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL rastvora za injekciju/infuziju u kutiji

AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

ZU otopina za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 10 ampula sa po 2 ml
otopine za injekciju/infuziju u blisteru, u kutiji

AMIKAN - ANFARM HELLAS S.A

ZU rastvor za injekciju [500 mg/2 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml
rastvora za injekciju, u kutiji

LIKACIN - LISAPHARMA SPA

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 50 bočica po 2 ml
rastvora za injekciju/ infuziju, u kutiji

J01M***Hinolonski antibakterijski lijekovi*****J01MA*****Fluorohinoloni*****J01MA02****ciprofloksacin**

Doziranje: *infekcije respiratornog trakta:* oralno, odrasli, 500-750 mg dva puta dnevno; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *pseudomonasne infekcije donjeg dijela respiratornog trakta u cističnoj fibrozi:* oralno, odrasli, 750 mg 2 puta dnevno; *infekcije urinarnog trakta:* oralno, odrasli, 250-750 mg dva puta dnevno; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *akutni prostatitis:* oralno, odrasli, 500 mg dva puta dnevno tokom 14 dana, zatim uraditi procjenu i odlučiti o nastavku terapije tokom narednih 14 dana; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati; *gonoreja:* oralno odrasli 500 mg kao pojedinačna doza; većina ostalih infekcija (*infekcije gastrointestinalnog trakta, infekcije kože i mekih tkova, infekcije kostiju i zglobova pacijenti sa neutropenijom, invazivne infekcije uzrokovane bakterijom Neisseria meningitidis*): oralno 500 mg dva puta dnevno (u slučajevima težih infekcija 750 mg dva puta dnevno), za više informacija o doziranju i dužini trajanja terapije konsultovati informacije o lijeku; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *antraks (terapija i post-ekspozicijska profilakska):* oralno, 500 mg dva puta dnevno; i.v. inf. 400 mg svakih 12 sati tokom 60 min; *hirurška profilakska:* oralno, odrasli 750 mg uzeti 60 min. prije procedure; *akutni pijelonefritis, infekcije urinarnog trakta (u vezi sa kateterom):* oralno, odrasli 500 mg dva puta dnevno tokom 7 dana; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati; **djeca - komplikovane infekcije urinarnog trakta:** **oralno**, novorođenčad 10 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg 2 puta dnevno; kod teških infekcija dozu udvostručiti (maks. 750 mg 2 puta dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. novorođenčad 6 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1 mjesec-18 god. 6 mg/kg svakih 8 h; povećati na 10 mg/kg svakih 8 h kod teških infekcija (maks. 400 mg svakih 8 h); **teške infekcije respiratornog trakta, gastrointestinalne infekcije:** oralno, novorođenčad 15 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1 mjesec-18 god 20 mg/kg (maks. 750 mg 2 puta dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. novorođenčad 10 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg svakih 8 h); **pseudomonasna infekcija donjeg dijela respiratornog trakta u cističnoj fibrozi:** oralno, djeca 1 mjesec-18 god. 20 mg/kg (maks. 750 mg) 2 puta dnevno; i.v. inf. tokom 60 min. djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg) svakih 8 h); **gonoreja:** oralno, djeca 13-17 god. 500 mg kao pojedinačna doza; **antraks (terapija i post-ekspozicijska profilakska):** oralno, djeca 1-18 god. 15 mg/kg (maks. 500 mg 2 puta dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg svakih 12 sati)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ARISTIN-C - ANFARM HELLAS S.A**

△ ZU rastvor za infuziju [200 mg/100 mL] 1 staklena boca sa 100 ml
rastvora za infuziju, u kutiji

△ ZU rastvor za infuziju [400 mg/200 mL] 1 staklena boca sa 200 ml
rastvora za infuziju, u kutiji

CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC//Al blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC//Al blister), u kutiji

CIFLOXINAL - PRO.MED.CS PRAHA A.S.

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta u PVC/ PVDC// Al - blisteru u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta u PVC/ PVDC// Al - blisteru u kutiji
- △ ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 mL koncentrata za otopinu za infuziju
- △ ZU otopina za infuziju [200 mg/100 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (PVC-PVDC/Al folija-blister sa 10 tableta) u kutiji

CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.

- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji

CIPROFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A.

- △ ZU rastvor za infuziju [200 mg/100 mL] 25 staklenih bočica (sa po 100 ml rastvora za infuziju), u kutiji
- △ ZU rastvor za infuziju [400 mg/200 mL] 25 staklenih bočica (sa po 200 ml rastvora za infuziju), u kutiji

CIPROL - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji

CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 prozirni PVC/PVDC//Al blister) u kutiji

CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC/PVdC blister), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC/PVdC blister), u kutiji
- △ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta u blisteru (PVC/PVdC-Al), u kutiji

SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al blister), u kutiji

J01MA06 norfloksacin

Doziranje: infekcije donjih dijelova urinarnog trakta: 400 mg dva puta dnevno, 7-10 dana (3 dana za liječenje nekomplikovanih infekcija kod žena); hronične, ponovljene, infekcije urinarnog trakta: 400 mg dva puta dnevno do 12 nedjelja; doza se može redukovati na 400 mg jednom dnevno u slučaju adekvatnog odgovora u toku prve 4 nedjelje; hronični prostatitis: 400 mg dva puta dnevno, 28 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 10 filmom obloženih tableta) u kutiji

NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

△ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

J01MA12 levofloksacin

Doziranje: oralno, akutni bakterijski sinusitis: 500 mg jednom dnevno tokom 10-14 dana; akutno pogoršanje hronične obstrukтивne bolesti uključujući bronhitis: 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; vanbolnička pneumonija: 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; pijelonefritis: 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; komplikovane infekcije urinarnog trakta: 500 mg jednom dnevno tokom 7-14 dana; nekomplikovani cistitis: 250 mg jednom dnevno tokom 3 dana; hronični prostatitis: 500 mg jednom dnevno tokom 28 dana; komplikovane infekcije kože i potkožnog tkiva: 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; inhalacija antraksa (terapija i post-ekspozicijska profilakska): 500 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; i.v. inf. (tokom najmanje 60 min. za 500 mg); vanbolnički stečena pneumonija: 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; pijelonefritis: 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; komplikovane infekcije urinarnog trakta: 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; hronični prostatitis, 500 mg jednom dnevno tokom 28 dana; komplikovane infekcije kože i potkožnog tkiva, 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; inhalacija antraksa (terapija i post-ekspozicijska profilakska), 500 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALVOLAMID T - PHARMATHEN S.A.**

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC-Al blister.) u kutiji

FLOXILEVO - DEVA HOLDING A.S.

△ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 boćica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

FORTECA - COOPER PHARMACEUTICALS S.A.

△ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 plastična boca od polipropilena od 100 ml, u kutiji

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/AI blistera po 5 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/AI blistera po 5 tableta) u kutiji

LEBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister) u kutiji
- △ Rp film tableta [750 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister) u kutiji
- △ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

LEVALOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa 5 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa 5 tableta), u kutiji
- △ ZU otopina za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.

- △ ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 25 staklenih bočica (sa po 100 ml rastvora za infuziju) , u kutiji

LOVETROX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- △ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 bezbojna, staklena bočica (tip II) sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

NEVOTEK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.

- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 PVC//AI blister sa 7 tableta) u kutiji

TAVANIC - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (PVC/AI blister po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI blister po 10 tableta) u kutiji
- △ ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 100 ml rastvora za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

VLOFINOX - ANFARM HELLAS AP

- △ ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena boca (tipa I) od 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

J01MA14 moksifloksacin

Doziranje: sinuzitis, akutna egzacerbacija hroničnog bronhitisa, vanbolnički stečena pneumonija, blaga do umjerena inflamatorna bolest male karlice, komplikovane infekcija kože i mekih tkiva gdje je izostao odgovor na druge antibiotike ili kod pacijenata koji ne mogu primiti druge antibiotike: odrasli, oralno, 400 mg jednom dnevno; i.v. inf. 400 mg jednom dnevno tokom 60 min; preporučeno trajanje terapije: 10 dana kod vanbolničke stečene pneumonije, 5-10 dana kod egzacerbacije hroničnog bronhitisa, 7 dana kod sinuzitisa, 14 dana kod pelvične inflamatorne bolesti, 7-21 dan kod komplikovanih infekcija kože i potkožnog tkiva

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 5 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister od 7 tableta), u kutiji

△ ZU rastvor za infuziju [400 mg/250 mL] 1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

FLAMIX - BOSNALIJEK D.D.

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 5 film tableta) u kutiji

MOKSINE - DEVA HOLDING A.S.

△ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 7 tableta), u kutiji

MOLOXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

△ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/Alu blister), u kutiji

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PVC/PVDC/ALu blister), u kutiji

MOXIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

△ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC(250/40)-Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC(250/40)-Al blister sa 5 tableta), u kutiji

MOXIRAL - ALKALOID AD SKOPJE

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 OPA/Alu/PVC-Alu blister sa 5 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 OPA/Alu/PVC-Alu blister sa 7 tableta), u kutiji

J01X

Ostali antibakterijski lijekovi

J01XA

Glikopeptidni antibakterijski lijekovi

J01XA01

vankomicin

Doziranje:

komplikovane infekcije kože i mekog tkiva; infekcije kostiju i zglobova; vanbolnička pneumonija; bolnički stečena pneumonija, uključujući pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom; infektivni endokarditis: i.v. odrasli i djeca starija od 12 god. 15-20 mg/kg svakih 8-12 sati (po dozi ne treba da prelazi 2 g); dojenčad i djeca od jednog mjeseca do manje od 12 god. starosti 10-15 mg/kg svakih 6 sati; hirurška profilakska: 1g u jednoj dozi; infekcije izazvane sa Clostridium difficile: oralno, 125 mg svakih 6 sati tokom 10 dana, po potrebi povećati na 500 mg svakih 6 sati, tokom 10 dana, dozu povećati kod životno ugrožavajućih ili refraktornih infekcija

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EDICIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 1000 mg praška za rastvor za infuziju u kutiji

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 500 mg praška za rastvor za infuziju u kutiji

VAMYCIN - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji
ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

VANCOMAX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 boćica] 1 boćica praška za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 boćica] 1 boćica praška za rastvor za infuziju, u kutiji

VANKAR 1000 - SAKAR HEALTHCARE LTD

- ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

VANKAR 500 - SAKAR HEALTHCARE LTD

- ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

J01XA02 teikoplanin

Doziranje: infekcije izazvane Clostridium difficile, komplikovane infekcije kože i mekog tkiva, infekcije kostiju i mekih zglobova, bolnička pneumonija, izvanbolnički stečena pneumonija, komplikovane infekcije mokraćnog sistema, infektivni endokarditis, peritonitis povezan sa kontinuiranom ambulantnom peritoneumskom dilalizom, bakterijemija koja se javi udružena sa bilo kojom od navedenih indikacija: za doziranje konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PLANICID - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S.

- △ ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [200 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 3 ml rastvarača (voda za injekcije), u kutiji
△ ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [400 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 3 ml rastvarača (voda za injekcije), u kutiji

J01XB Polimiksini

J01XB01 kolistin

Doziranje: terapiju ozbiljnih infekcija uzrokovanih gram-negativnim bakterijama kod pacijenata sa ograničenim mogućnostima terapije, hronična plućna infekcija uzrokovana sa Pseudomonas aeruginosa kod pacijenata sa cističnom fibrozom: i.v. inf., odrasli 9 miliona i.j./dnevno podijeljeno u 2-3 doze, udarnu dozu od 9 miliona i.j. je potrebno primjeniti pacijentima čije je zdravstveno stanje kritično; udarna doza i doza održavanja od 12 miliona i.j. mogu biti potrebne kod nekih pacijenata, međutim, kliničko iskustvo sa primjenom takvih doza je vrlo ograničeno, te sigurnost nije ustanovaljena; inhalaciono, odrasli, adolescenti i djeca 2-17 god. 1-2 miliona i.j. 2-3 puta dnevno, maks. 6 miliona i.j. dnevno; djeca do 2 god, 0,5-1 milion i.j. 2 puta dnevno, maks. 2 miliona i.j.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALVOBAC - XELLIA PHARMACEUTICALS APS

- △ ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000000 i.j./1 viala] 10 staklenih (tip I) boćica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

- △ ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2000000 i.j./1 viala] 10 staklenih (tip I) bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

COLISTIN ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A.

- △ ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000000 i.j./1 bočica] 10 staklenih bočica, u kutiji

COLISTIN ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A.

- △ ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2000000 i.j./1 bočica] 10 staklenih bočica, u kutiji

J01XD Derivati imidazola

J01XD01 metronidazol

Doziranje: anaerobne infekcije: odrasli 400-500 mg na 8h (7 dana ili 10-14 dana u slučaju infekcija izazvanih Clostridium difficile); djeca starosti 1-2 mjeseca: 7,5 mg/kg na 12 h; djeca starosti 2 mjeseca-12 god. 7,5 mg/kg (maks. 400 mg) svakih 8 sati; i.v. inf. tokom 20 min. 500 mg svakih 8 h tokom 7 dana (10-14 dana kod infekcija Clostridium difficile); ulceracije na nogama i dekubitisi: oralno, 400 mg svakih 8 sati, 7 dana; bakterijske vaginoze: oralno, 400-500 mg dva puta dnevno, 5-7 dana ili 2 g kao pojedinačna doza; pelvična inflamatorna bolest: oralno, 400 mg dva puta dnevno, 14 dana; akutni ulcerozni gingivitis: oralno, 200-250 mg na 8 sati, 3 dana; djeca od 1-3 god. 50 mg na 8 sati, 3 dana; djeca od 3-7 god. 100 mg na 12 sati; djeca od 7-10 god. 100 mg na 8 sati; akutne oralne infekcije: 400 mg na 8 sati, 3-7 dana; djeca 1-3 god. 50 mg na 8 sati, 3-7 dana; djeca 3-7 god. 100 mg na 12 sati; djeca 7-10 god. 100 mg na 8 sati; operativna profilaksa: oralno, 400-500 mg 2 sata prije operacije, za visoko rizične procedure mogu biti date 3 dodatne doze od 400-500 mg na svakih 8 sati; intestinalna i hepatička amebijaza: odrasli, 500 mg 3 puta dnevno, djeca 30-40 mg/kg/dan; enterokolitis koji uzrokuje Clostridium difficile: 400 mg 3 puta na dan, 10 dana; lamblijaza: 400 mg metronidazola 2 puta na dan, 5 dana; eradijacija Helicobacter pylori: 400 mg 2 puta dnevno 7-14 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp tabletta [400 mg/1 tabletta] 10 tabletta u staklenoj bočici u kutiji
 △ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 100 mL otopine za infuziju u staklenoj bočici u kutiji

METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- △ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 10 staklenih bočica po 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

ORVAGIL - GALENICA A.D. BEOGRAD

- △ Rp film tabletta [400 mg/1 tabletta] 20 film tabletta (2 PVC/Alu/PVC blistera po 10 tabletta), u kutiji
 △ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 staklena boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

POLGYL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.

- △ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 polipropilenska vrećica sa 100 ml rastvora za infuziju, posebno upakovana u zatvorenu, prozirnu, zaštitnu vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu ("twinbag")

J01XE Derivati nitrofurana

J01XE01 nitfurantoin

Doziranje: akutne nekomplikovane infekcije urinarnog trakta: 50 mg svakih 6 sati, sa hranom, tokom 7 dana; teške hronične rekurentne infekcije: 100 mg četiri puta dnevno 7 dana; dugotrajna supresivna terapija: 50-100 mg jednom dnevno; profilaksa infekcija mokraćnog sistema po kateterizaciji ili hirurškom zahvatu: 4 puta po 50 mg/dan zahvata, te sljedeća 3 dana; dojenčad i djeca starija od 3 mjeseca - akutne nekomplikovane infekcije mokraćnog sistema: 3 mg/kg/dan podijeljeno u 4 pojedinačne doze kroz 7 dana; supresivna terapija: 1 mg/kg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

J01XX Ostali antibakterijski lijekovi

J01XX01 fosfomicin

Doziranje: akutne nekomplikovane infekcija donjih mokraćnih kanala; odrasli i adolescenti 12-18 god, 1 doza od 3 g fosfomicina; profilaksa pri transuretralnim hirurškim i dijagnostičkim zahvatima; starijim pacijentima mogu biti potrebne 2 doze od 3 g fosfomicina i to: prva doza 3 sata prije operacije (ili dijagnostičke procedure), a druga doza 24 sata poslije operacije (ili dijagnostičke procedure); uzima se na prazan želudac (1 sat prije ili 2 do 3 sata poslije obroka), a najbolje naveće pred odlazak na spavanje, nakon pražnjenja mokraćne bešike.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MONURAL - ZAMBON S.P.A.

Rp granule za oralni rastvor [3 g/1 kesica] 1 četveroslojna kesica (papir/PE/Al/PE) sa 8 g granula, u kutiji

J01XX08 linezolid

Doziranje: liječenje infekcija izazvanih osjetljivim Gram-pozitivnim bakterijama, poslije urađenog antibiograma (bolnička i vanbolnička pneumonija, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva): oralno, 600 mg na 12 sati 10-14 uzastopnih dana (maks. trajanje terapije je 28 dana); ne preporučuje se djeci ispod 18 god; i.v. inf. tokom 30-120 min. 600 mg svakih 12 sati, ne preporučuje se djeci ispod 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LINEZAN - ANFARM HELLAS S.A

ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 10 infuzionih kesa sa po 300 ml rastvora za infuziju

ZENIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 300 ml rastvora za infuziju, u kutiji

J02 ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**J02A Antimikotici za sistemsku primjenu****J02AA Antibiotici****J02AA01 amfotericin B**

Doziranje: teška invazivna kandidijaza, teške sistemske gljivične infekcije uzrokovane mikroorganizmima osjetljivim na amfotericin B gdje toksičnost ili oštećenje bubrega onemogućava primjenu konvencionalnog amfotericina B, uključujući invazivnu aspergiliozu, kriptokokni meningitis i disseminovanu kriptokokozu kod HIV pozitivnih pacijenata: i.v.inf. test doza - dati tokom prvih 15 min. 1 mg rastvora za infuziju i promatrati pacijenta tokom 30 minuta, ukoliko nema znakova preosjetljivosti, nastaviti davati, odrasli i.v.inf. 5 mg/kg, brzinom od 2,5 mg/kg/sat u trajanju najmanje 14 dana; viscelarna lajšmanijaza: ukupna doza 21-30 mg/kg tokom 10-21 dana; empirijsko liječenje febrilne neutropenije: 3 mg/kg dnevno, liječenje treba trajati dok se zabilježena temperatura ne normalizuje tokom 3 uzastopna dana, liječenje treba prekinuti nakon najviše 42 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ABELCET LIPID COMPLEX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

ZU koncentrat za suspenziju za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml koncentrata za suspenziju za infuziju i jednokratna igla za filtriranje, u kutiji

AMPHOTERICIN B BHARAT - BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD.

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 20 ml sa praškom i sterilnim filterom za špricu od 5 mikrona, u kutiji

J02AC Derivati triazola**J02AC01 flukonazol**

Doziranje: balanitis izazvan kandidom: oralno, djeca 16-17 god. i odrasli, 150 mg u jednoj dozi; vaginalna kandidazija: oralno 150 mg kao pojedinačna doza; vulvovaginalna kandidazija (rekurentna): oralno, odrasli početna doza 150 mg svakih 72 sata za 3 doze, zatim 150 mg jednom nedjeljno tokom 6 mjeseci; gljivične infekcije kože kao što je tinea corporis/tinea cruris/tinea pedis (uzrokovane dermatofitima), tinea versicolor ili dermalna kandidazija: oralno 50 mg jednom dnevno tokom 2-6 sedmica; mukozna kandidazija (osim genitalne): oralno 50 mg dnevno tokom 7 do 14 dana kod orofaringealne kandidizaze (maks. 14 dana osim kod izuzetno imunokompromitovanih pacijenata); tokom 14 dana kod atrofične oralne kandidizaze povezane sa zubnim protezama; tokom 14-30 dana kod drugih mukoznih infekcija (npr. ezofagitis, kandidurija, neinvazivne bronhopulmonalne infekcije); povećati na 100 mg dnevno, samo u slučaju neuobičajeno teških infekcija); djeca 1 mjesec-11 god: oralno ili i.v. infuz. 3-6 mg/kg prvi dan, onda 3 mg/kg dnevno (maks. 100 mg po dozi) tokom 7-14 dana kod orofaringealne kandidizaze (maks. 14 dana osim kod izuzetno imunokompromitovanih osoba); tokom 14-30 dana kod drugih mukoznih infekcija (npr. ezofagitis, kandidurija, neinvazivne bronhopulmonalne infekcije); djeca 12-17 god: oralno 50 mg dnevno tokom 7 do 14 dana kod orofaringealne kandidizaze (maks. 14 dana osim kod izuzetno imunokompromitovanih pacijenata); tokom 14-30 dana kod drugih mukoznih infekcija (npr. ezofagitis, kandidurija, neinvazivne bronhopulmonalne infekcije); povećati na 100 mg dnevno, samo u slučaju neuobičajeno teških infekcija); invazivne kandidizaze i kriptokokne infekcije (uključujući meningitis), oralno ili i.v.inf. odrasli 400 mg prvi dan, onda 200-400 mg dnevno, maks. 800 mg dnevno kod teških infekcija, terapiju nastaviti u zavisnosti od odgovora (najmanje 8 nedjelja kod kriptokoknog meningitisa), maks.dozu upotrebljavati kod teških infekcija; djeca: 6-12

mg/kg/dan (svaka 72 sata kod novorođenčadi do 2 nedelje starosti, svakih 48 sati kod novorođenčadi 2-4 nedelje starosti), maks. 800 mg dnevno; *prevencija relapsa kriptokokalnog meningoza kod pacijenata inficiranih HIV-om*; oralno ili i.v. inf. 200 mg dnevno; *prevencija gljivičnih infekcija kod imunokompromitovanih pacijenata* (kod pacijenata sa visokim rizikom od sistemskih infekcija, npr. nakon transplantacije hematopoetskih maticnih ćelija); oralno ili i.v. 50-400 mg dnevno; djeca: u zavisnosti od dužine trajanja i obima neutropenije, 3-12 mg/kg/dan (svaka 72 sata kod novorođenčadi do 2 nedelje starosti, svakih 48 sati kod novorođenčadi od 2-4 nedelje), maks. po dozi 400 mg.

REGISTRIRANI LIJEKOVI:

DIFLUCAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp	kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/AI blister), u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 PVC/AI blister), u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/AI blister), u kutiji
Rp	prašak za oralnu suspenziju [50 mg/5 mL] 1 HDPE bočica od 60 ml sa 24,4 g praška za pripremu 35 ml oralne suspenzije, u kutiji
ZU	otopina za infuziju [2 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

FLUCON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp	kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (PVDC/PVC/AI blister) u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVDC/PVC/AI blister) u kutiji

FLUCONAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp	kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 PVC/PVdC/AI blister sa 1 kapsulom, tvrdom) u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVdC/AI blister sa 7 kapsula, tvrdih) u kutiji
ZU	rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

FUNZOL - BOSNALIJEK D.D.

Rp	kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/AI blister) u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 PVC/PVDC/AI blister) u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/AI blister) u kutiji

J02AC02 itrakonazol

Doziranje: *vulvovaginalna kandidijaza*: 200 mg dva puta dnevno jedan dan; *Pityriasis versicolor*: 200 mg jednom dnevno tokom 7 dana; *Tinea corporis and tinea cruris*, ili 100 mg jednom dnevno tokom 15 dana ili 200 mg jednom dnevno tokom 7 dana; *Tinea pedis i tinea manuum*, ili 100 mg jednom dnevno tokom 30 dana ili 200 mg dva puta dnevno tokom 7 dana; *orofaringealna kandidijaza*: 100 mg jednom dnevno tokom 15 dana (zbog lošije resorpcije kod pacijenata sa AIDS-om ili kod pacijenata sa neutropenijom, potrebno je povećati dozu na 200 mg jednom dnevno tokom 15 dana); *onihomikoza*: ili 200 mg jednom dnevno tokom 3 mjeseca ili kurs od 200 mg dva puta dnevno tokom 7 dana, sljedeći kurs ponoviti nakon 21-dnevnih intervala; nokat prsta na ruci zahtijeva 2 kursa, a

nokat prsta na nozi 3 kursa; *aspergiloza*: 200 mg dva puta dnevno (povećati dozu na 200 mg dva puta dnevno kod pacijenata koji imaju invazivnu ili diseminovanu bolest); *histoplazmoza*: 200 mg 3 puta dnevno tokom 3 dana, zatim 200 mg jednom ili dva puta dnevno; *sistemska kandidijaza i kriptokokoza uključujući kriptokokni meningitis* gdje su drugi antimikotici neodgovarajući ili neefikasni, 200 mg jednom dnevno (kandidijaza 100-200 mg jednom dnevno) povećati kod invazivnog ili raširenog oboljenja i kriptokoknog meningitisa na 200 mg dva puta dnevno; doza održavanja kod pacijenata sa HIV-infekcijom za prevenciju relapse postaje gljivične infekcije i profilaksa kod neutropenije kada je standardna terapija neodgovarajuća, 200 mg jednom dnevno, povećati na 200 mg dva puta dnevno ukoliko je plazma-koncentracija itrakonazola niska

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KANAZOL - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC -aluminijumski blister sa po 5 kapsula) u kutiji

J02AC03 vorikonazol

Doziranje: *lječenje invazivne aspergiloze, lječenje kandidemije kod pacijenata bez neutropenije, lječenje teške invazivne infekcije flukonazol-rezistentnom kandidom (uključujući C. krusei), lječenje teške gljivične infekcije uzrokovane *Scedosporium spp.* i *Fusarium spp.*, namijenjen je bolesnicima sa progredirajućim, moguće i po život opasnim infekcijama, profilaksa invazivnih gljivičnih infekcija kod primalaca alogenih transplantiranih hematopoetskih matičnih ćelija (HSCT) izloženih visokom riziku;* odrasli: i.v., udarna doza (prva 24 sata) 6 mg/kg na 12 sati, doza održavanja (nakon prva 24 sata) 4 mg/kg dva puta dnevno; oralno, bolesnici sa 40 kg i više: udarna doza (prva 24 sata) 400 mg na 12 sati, doza održavanja (nakon prva 24 sata) 200 mg dva puta dnevno; oralno, bolesnici sa manje od 40 kg: udarna doza (prva 24 sata), 200 mg na 12 sati , doza održavanja (nakon prva 24 sata), 100 mg dva puta dnevno; djeca (2-12 god.) i mlađi adolescenti male tjelesne mase (12-15 god. i tjelesne mase manje od 50 kg): i.v. udarna doza (prva 24 sata), 9 mg/kg svakih 12 sati, oralno, doza održavanja (nakon prva 24 sata): 8 mg/kg dva puta dnevno, oralno: 9 mg/kg dva puta dnevno (maks. doza je 350 mg dva puta dnevno); djeca 12-15 god. tjelesne mase preko 50 kg doze kao za djecu 15-18 god. i tjelesne mase preko 40 kg; djeca 15-18 god. i tjelesne mase ispod 40 kg, oralno 200 mg svakih 12 sati za dvije doze zatim 100 mg svakih 12 sati, povećati ukoliko je neophodno na 150 mg svakih 12 sati; djeca 15-18 god. i tjelesne mase preko 40 kg, oralno 400 mg svakih 12 sati za dvije doze, zatim 200 mg svakih 12 sati, povećati ukoliko je neophodno na 300 mg svakih 12 sati; djeca 15-18 god. i.v.inf. 6 mg/kg svakih 12 sati za dvije doze, zatim 4 mg/kg svakih 12 sati (ukoliko se ova doza ne podnosi, smanjiti na 3 mg/kg svakih 12 sati) tokom maks. 6 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VFEND - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp filmom obložena tabletta [200 mg/1 tabletta] 28 filmom obloženih tabletta (4 Al/PVC/PVDC blistera po 7 tabletta), u kutiji

Rp filmom obložena tabletta [50 mg/1 tabletta] 28 filmom obloženih tabletta (4 Al/PVC/PVDC blistera po 7 tabletta) u kutiji

VORAMOL - PHARMATHEN S.A.

ZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] jedna bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

VORAZYR - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

J05 ANTIVIRUSNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

J05A Lijekovi sa direktnim djelovanjem na viruse

J05AB Nukleozidi i nukleotidi, isključujući inhibitore reverzne transkriptaze

J05AB01 aciklovir

Doziranje: *oralno, ne-genitalni herpes simplex*, terapija, 200 mg (400 mg kod imunokompromitovanih ili ako je apsorpcija oštećena) 5 puta dnevno, uobičajeno tokom 5 dana (ukoliko se nove ležije pojavljuju tokom terapije ili ukoliko je izlječenje nekompletno terapija duže traje); djeca 1 mjesec-2 god. pola doze za odrasle, preko 2 god. doza za odrasle; *genitalni herpex simplex*, terapija *prve epizode*, 200 mg 5 puta dnevno ili 400 mg 3 puta dnevno obično tokom 5 dana, ukoliko se nove ležije pojavljuju tokom terapije ili ukoliko je izlječenje nekompletno terapija duže traje (400 mg 5 puta dnevno tokom 7-10 dana kod imunokompromitovanih ili HIV-pozitivnih pacijenata); terapija *rekurentne infekcije*, 800 mg 3 puta dnevno tokom 2 dana ili 200 mg 5 puta dnevno tokom 5 dana ili 400 mg 3 puta dnevno tokom 3-5 dana (400 mg 3 puta dnevno tokom 5-10 dana kod imunokompromitovanih ili HIV-pozitivnih pacijenata); *herpes simplex, supresija*, 400 mg 2 puta dnevno ili 200 mg 4 puta dnevno; povećati na 400 mg 3 puta dnevno ukoliko dolazi do ponovnog javljanja kod standardne supresivne terapije ili kod supresije genitalnog herpesa tokom kasne trudnoće (od 36. nedelje trudnoće); terapiju prekinuti svakih 6-12 mjeseci da se preispita frekvencija ponovnog javljanja - razmotriti ponovno otpočinjanje nakon dva ili više ponovnih javljanja; *herpes simplex, profilaksa kod imunokompromitovanih*, 200-400 mg 4 puta dnevno; djeca 1 mjesec-2 god. pola doze za odrasle, preko 2 god. doza za odrasle; *varicella i herpes zoster, terapija* 800 mg 5 puta dnevno tokom 7 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih terapiju nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja ležija u kraste); djeca 1 mjesec-2 god. 200 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih terapiju nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja ležija u kraste); djeca 2-6 god. 400 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja ležija u kraste); djeca 6-12 god. 800 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja ležija u kraste); *i.v.inf. terapija herpes simplex-a* kod imunokompromitovanih, teški genitalni herpes u početnoj fazi kod neimunokompromitovanih, 5 mg/kg svakih 8 sati obično tokom 5 dana, udvostručiti na 10 mg/kg svakih 8 sati ukoliko se očekuju rezistentni organizmi ili kod *simplex encephalitis* (daje se najmanje 14 dana kod encefalitisa (najmanje 21 dan ukoliko se radi o imunokompromitovanim pacijentima) - potvrditi da je cerebrospinalna tečnost negativna na herpes simplex virus prije prekida terapije); *terapija varicella-zoster, herpes zoster*: 5 mg/kg svakih 8 sati obično tokom 5 dana, udvostručiti na 10 mg/kg svakih 8 sati kod imunokompromitovanih ili kod encefalitisa (daje se 10-14 dana kod encefalitisa, pogotovo ukoliko se radi o imunokompromitovanim pacijentima ili o teškim infekcijama); *profilaksa herpes simplex-a kod imunokompromitovanih*, 5 mg/kg svakih 8 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACICLOVIR ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A.

ZU prašak za rastvor za infuziju [250 mg/1 bočica] 50 staklenih bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

ASIRAX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU liofilizat za rastvor za infuziju [250 mg/1 bočica] 1 bezbojna bočica od 15 ml (staklo tip I) sa liofilizacijskim čepom i plavim flip off zatvaračem, u kutiji,

HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp tablet [200 mg/1 tablet] 25 tablet (1 prozirni PVC/AI - blister), u kutiji
 Rp tablet [400 mg/1 tablet] 25 tablet (5 prozirnih PVC/AI - blistera po 5 tablet), u kutiji

HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tablet [400 mg/1 tablet] 35 filmom obloženih tablet (5 PVC/AI blistera po 7 tablet) u kutiji

SAKLOVIR - SAKAR HEALTHCARE LTD

- ZU prašak za rastvor za infuziju [250 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ZU prašak za otopinu za infuziju [250 mg/1 bočica] 5 bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji

J05AF Nukleozidni i nukleotidni inhibitori reverzne transkriptaze**J05AF05 lamivudin**

Doziranje: Ilijecenje hroničnog hepatitisa B kod pacijenata s kompenzovanom bolešću jetre i dokazanom aktivnom replikacijom virusa, trajno povišenim nivoom alanin aminotransferaze (ALT) u serumu i histološki dokazanom aktivnom upalom jetre ili fibrozom kada terapija prve linije ne može biti upotrijebljena i dekompenzovanom bolešću jetre u kombinaciji s drugim lijekom bez ukrštene rezistencije na lamivudin: odrasli, 100 mg jednom dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MIVUX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp filmom obložena tablet [100 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 blistera AI/AI sa po 14 tablet), u kutiji

ZEFFIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- Rp filmom obložena tablet [100 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 blistera od AI - dvoslojne folije po 14 tablet), u kutiji

J05AF07 tenofovir disoproksil

Doziranje: Ilijecenje HIV infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima; hronična hepatitis B infekcija sa kompenzovanom bolešću jetre (sa dokazima o virusnoj replikaciji i histološki dokumentovanim aktivnim zapaljenjem jetre ili fibrozom) ili dekompenzovanom bolešću jetre: odrasli, 245 mg jednom dnevno; djeca 12-18 god. tjelesne mase preko 35 kg 245 mg jednom dnevno; ako se sa dozom kasni više od 12 sati, propuštenu dozu ne treba uzimati i sljedeću dozu treba uzeti u normalno vrijeme

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HIVERAC - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp film tablet [245 mg/1 tablet] 30 film tablet (3 AI/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

TENOFOVIR TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

- Rp filmom obložena tablet [245 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (HDPE bočica), u kutiji

TENOVIRAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tablet [245 mg/1 tablet] 30 film tablet u HDPE boci, u kutiji

J05AF10 entekavir

Doziranje: *lječenje hronične infekcije virusom hepatitisa B sa kompenzovanom bolesti jetre kod pacijenata koji prethodno nisu lječeni analozima nukleozida: odrasli preko 18 god. 0,5 mg jednom dnevno s hranom ili bez nje; lječenje hronične infekcije virusom hepatitisa B sa kompenzovanom bolesti jetre kod pacijenata sa bolešću refraktarnom na lječenje lamivudinom: odrasli preko 18 god. 1 mg jednom dnevno na prazan želudac; ukoliko nije postignut odgovor unutar 6 mjeseci, razmotriti druge terapijske opcije; dekompenzivna bolest jetre: odrasli preko 18 god. 1 mg jednom dnevno na prazan želudac*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENTEKAVIR MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH

- Rp filmom obložena tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji

FORTEVIR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

VIRENTE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

J05AG Nukleozidni inhibitori reverzne transkriptaze

J05AG06 doravirin

Doziranje: *HIV-1 infekcija u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: oralno, odrasli 100 mg jednom dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PIFELTRO - MERCK SHARP & DOHME BV

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 bočica sa 30 tableta, u kutiji

J05AJ Inhibitori integraze

J05AJ01 raltegravir

Doziranje: *HIV-1 infekcija: oralno, odrasli 400 mg dva puta dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ISENTRESS - MERCK SHARP & DOHME BV

- Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (PE - bočica sa polipropilenskim zatvaračem sa zaštitnim mehanizmom za djecu), u kutiji

J05AJ03 dolutegravir

Doziranje: *HIV infekcija bez rezistencije na druge inhibitore HIV integraze u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima: oralno, odrasli 50 mg jednom dnevno; HIV infekcija kod pacijenata gdje se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV integraze u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima: oralno, odrasli 50 mg dva puta dnevno sa hranom; HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima*

(istovremeno sa efavrenzom, nevirapinom, tipranavirom/ritonavirom ili rifampicinom): oralno, odrasli 50 mg dva puta dnevno, izbjegavati istovremenu upotrebu sa ovim lijekovima ukoliko se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV integraze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TIVICAY - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] HDPE bočica sa 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

J05AP

Antivirusni lijekovi za liječenje HCV infekcija

J05AP55

sofosbuvir, velpatasvir

Doziranje: infekcija virusom hroničnog hepatitisa C, sa ili bez ribavirina: oralno, pacijenti starosti 12 godina i više ili pacijenti težine najmanje 30 kg, 400/100 mg jednom dnevno tokom 12 nedjelja (u određenim okolnostima terapija može trajati 24 nedjelje - konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EPCLUSA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC

Rp film tableta [400 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 1 HDPE bočica sa 28 film tableta, u kutiji

J05AP57

glekaprevir, pibrentasvir

Doziranje: hronični hepatitis C: oralno, 300 mg/120 mg jedanput na dan; za dužinu trajanja terapije, konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAVIRET - ABBVIE INC.

ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 84 filmom obložene tablete (4 kutije x 21 tableta u 7 PVC/PE/PCTFE-Al blistera po 3 tablete), u vanjskoj zbirnoj kutiji

J05AR

Antivirusni lijekovi za liječenje HIV infekcija, kombinacije

J05AR01

lamivudin, zidovudin

Doziranje: HIV infekcije u kombinaciji s drugim antiretrovirusnim lijekovima: odrasli i djeca težine najmanje 30 kg, jedna tableta dva puta dnevno; djeca težine 21-30 kg, pola tablete ujutro i jedna tableta uveče; djeca težine 14-21 kg, pola tablete dva puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COMBIVIR - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 neprozirnih PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

J05AR02

abakavir, lamivudin

Doziranje: HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: odrasli tjelesne mase preko 25 kg, jedna tableta jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KIVEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 neprozirna bijela PVC/PVDC-Alu/papir blistera(sigurnosni blister za djecu) sa po 10 tableta), u kutiji

J05AR03 emtricitabin, tenofovir disoproksil

Doziranje: HIV infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: odrasli preko 18 god. i djeca u dobi 12-18 god. koji imaju najmanje 35 kg, 1 tbl. jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRUVADA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC

Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] Bočica od polietilena visoke gustine (HDPE) sa polipropilenskim sigurnosnim zatvaračem za djecu koja sadrži 30 film tableta i silika-gel za upijanje vlage

J05AR08 emtricitabin, rilvirin, tenofovir disoproksil

Doziranje:

HIV infekcija kod pacijenata sa plazma koncentracijom HIV-1 RNA manjom od 100 000 kopija/ml: odrasli preko 18 god. 1 tbl. jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EVIPLERA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC

Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica sa 30 film tableta), u kutiji

J05AR13 abakavir, dolutegravir, lamivudin

Doziranje: HIV infekcija: oralno, odrasli i djeca preko 12 god. (tjelesne težine najmanje 40 kg), 1 tableta jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRIUMEQ - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji

J05AR24 doravirin, lamivudin, tenofovir disoproksil

Doziranje: HIV-1 infekcija: oralno, odrasli, jednu tabletu jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DELSTRIGO - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] 1 bočica sa 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

J05AR25 dolutegravir, lamivudin

Doziranje: HIV 1 infekcije: oralno, odrasli i djeca starija od 12 god. (tjelesne težine 40 kg i više), 300/50 mg jedanput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOVATO - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji

J05AX Ostali antivirusni lijekovi

J05AX05 inozin acedoben dimepranol

Doziranje: disfunkcija imuniteta i klinički simptomi povezani sa: gripa /virusne respiratorne infekcije, herpes simplex infekcije, herpes-zoster infekcije, aftozni stomatitis, infekcije papiloma virusom, virusni hepatitis, infekcije virusom Epstein-Barr, infekcije citomegalovirusom, subkutaní sklerozni panencefalitis, rubeola i varicela, morbilli, parotitis; odrasli i starije osobe 50 mg/kg tjelesne težine, obično 3 g na dan do najviše 4 g na dan; djeca starija od 1 godine 50 mg/kg podijeljeno u 3-4 jednakake doze tokom dana; trajanje liječenja: akutne bolesti 5-14 dana, virusne bolesti dužeg razvoja 1-2 sedmice

nakon popuštanja simptoma, za ponavljajuće bolesti i hronične bolesti konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ISOPRINOSINE - LUSOMEDICAMENTA-SOCIEDADE TECNICA FARMACEUTICA

S.A.

- | | |
|----|--|
| Rp | prašak za oralni rastvor [1000 mg/1 kesica] 24 kesice sa praškom za oralni rastvor, u kutiji |
| Rp | sirup [50 mg/1 mL] 150 ml sirupa u staklenoj boci i kašika za doziranje, u kutiji |
| Rp | tableta [500 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji |

J05AX25

baloksavir marboksil

Doziranje: *lječenje gripe:* oralno, djeca 12-17 god. (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; djeca 12-17 god. (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; odrasli (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; odrasli (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; *post ekspozicijska profilaksa gripe:* oralno, djeca 12-17 god. (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspozicije; djeca 12-17 god. (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspozicije; odrasli (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspozicije; odrasli (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspozicije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XOFLUZA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- | | |
|----|--|
| Rp | film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 OPA /aluminijumska folija/PVC blister zapećaćen aluminijumskom folijom), u kutiji |
| Rp | film tableta [40 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 OPA/aluminijumska folija/PVC blister zapećaćen aluminijumskom folijom), u kutiji |

J06

IMUNOSERUMI i IMUNOGLOBULINI

J06B

Imunoglobulini

J06BA

Imunoglobulini, normalni humani

J06BA01

imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu

Doziranje: sindrom primarne imunodeficiencije (poremećena proizvodnja antitijela), hipogamaglobulinemija i rekurentne bakterijske infekcije kod pacijenata sa hroničnom limfocitnom leukemijom (CLL) u kojoj profilaktički antibiotici nisu djelovali ili su kontraindikovani, hipogamaglobulinemija i rekurentne bakterijske infekcije kod pacijenata sa multiplim mijelomom (MM), hipogamaglobulinemija kod pacijenata prije i poslije transplantacije alogeničnih hematopoetskih matičnih ćelija (HSCT): individualno za svakog bolesnika; odrasli, djeca i adolescenti (0-18 god.) s.c. početna doza 0,2-0,5 g/kg, doze održavanja u ponovljenim intervalima da bi se postigla kumulativna mjesečna doza 0,4-0,8 g/kg;

REGISTRIRANI LIJEKOVI:

GAMMANORM - OCTAPHARMA AG

- ZU/Rp rastvor za injekciju [165 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml
rastvora za injekciju, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju [165 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml
rastvora za injekciju, u kutiji

HIZENTRA - CSL BEHRING GMBH

- ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml
rastvora za injekciju, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 napunjena injekcionalna šprica sa
10 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 napunjena injekcionalna šprica sa
5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml
rastvora za injekciju, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml
rastvora za injekciju, u kutiji

J06BA02 imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu

Doziranje: samo za intravensku upotrebu; *primarna imunodeficijencija*: početna doza 0,4-0,8 g/kg koja se daje jednom, nakon toga minimalno 0,2 g/kg svake tri do četiri sedmice; doza koja je potrebna da se postigne nivo održavanja od 5-6 g/l je 0,2-0,8 g/kg/mjesec; *hipogamaglobulinemija i ponovljene bakterijske infekcije kod pacijenata sa hroničnom limfocitnom leukemijom, kod kojih profilaksa antibioticima nije uspjela; hipogamaglobulinemija i ponovljene bakterijske infekcije u uzlaznoj fazi kod pacijenata sa multiplim mijelomom kod kojih nije došlo do odgovora na pneumokoknu imunizaciju, kongenitalni AIDS sa ponovljenim bakterijskim infekcijama*; preporučena doza je 0,2-0,4 g/kg svake tri do četiri sedmice, *hipogamaglobulinemija kod pacijenata nakon transplantacije alogenih hematopoetskih stem ćelija* preporučena doza je 0,2 do 0,4 g/kg svake tri do četiri sedmice; nivoi održavanja trebaju biti iznad 5 g/l; *primarna imuna trombocitopenija*: 0,8-1 g/kg koja se daje prvog dana; ova doza može biti ponovljena jednom u roku tri dana; 0,4 g/kg dnevno u toku dva do pet dana, tretman se može ponoviti ukoliko dođe do relapsa; *Gullian Barre sindrom*: 0,4 g/kg dnevno u periodu od 5 dana; *Kawasaki bolest*: 1,6-2,0 g/kg treba davati u podijeljenim dozama u periodu od dva do pet dana ili 2,0 g/kg kao jednokratnu dozu, pacijenti bi trebalo da istovremeno primaju i terapiju sa acetilsalicilnom kiselinom; *hronična inflamatorna demijelinizirajuća poliradikulonepatija*: 2 g/kg tokom najviše 5 uzastopnih dana, doza održavanja 1 g/kg tokom 1-2 uzastopna dana svake 3 sedmice; *multifokalna motorička neuropatija*: 2 g/kg tokom 2-5 uzastopnih dana, doza održavanja 1 g/kg svake 2-4 sedmice ili 2 g/kg svakih 4-8 sedmica, doza i interval doziranja treba da budu prilagođeni i u skladu sa individualnim kliničkim odgovorom; *dio kompleksne terapije za odrasle pacijente s teškom upalom pluća uzrokovanim infekcijom virusom COVID-19/SARS-CoV-2*: 0,8-1 g/kg dnevno tokom 2 dana (doza terapijskog ciklusa iznosi 1,6-2 g/kg tjelesne mase)

REGISTRIRANI LIJEKOVI:

BIOVEN - BIOPHARMA PLASMA LLC

- ZU rastvor za infuziju [100 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 100 ml
rastvora za infuziju, u kutiji
ZU rastvor za infuziju [100 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 50 ml rastvora
za infuziju, u kutiji

BIOVEN MONO - BIOPHARMA PLASMA LLC

- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 100 ml rastvora
za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

IG VENA - KEDRION S.P.A.

ZU rastvor za infuziju [10 g/200 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml rastvora za infuziju i vješalica za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [2.5 g/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za infuziju i vješalica za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju i vješalica za infuziju, u kutiji

OCTAGAM - OCTAPHARMA AG

ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

J06BB***Imunoglobulini, specifični*****J06BB01*****anti-D (Rho) imunoglobulin, humani***

Doziranje: *ImmunoRho postnatalna profilakska:* 100 mcg – 300 mcg kao preporučena optimalna doza, što je prije moguće nakon porođaja, u roku od 72 sata, ako je prošlo više od 72 sata proizvod ne treba uskratiti nego ga dati što je prije moguće; *antenatalna profilakska:* 50 mcg – 330 mcg (planirana antenatalna profilakska - jedna doza u periodu 28. do 30. sedmice trudnoće ili dvije doze u periodu od 28. i 34. sedmice trudnoće; antenatalna profilakska nakon komplikacija u trudnoći - jednu dozu treba dati što je moguće prije i u roku od 72 sata i po potrebi ponoviti u vremenskim intervalima 6-12 sedmica tokom trudnoće);

Rhesonativ - *postnatalna profilakska:* 100 mcg - 300 mcg, ubojčajeno 250 mcg, što je prije moguće nakon porođaja, unutar 72 sata; *profilakska prije poroda:* primjenjivati doze u rasponu od 50-330 mcg; *planirana prenatalna profilakska:* pojedinačna doza (npr. 250 mcg) između 28. i 30. sedmice trudnoće ili dvije doze u 28. i 34. sedmici; *prenatalna profilakska nakon komplikacija u trudnoći:* prije 12-te sedmice trudnoće 125 mcg; poslije 12-te sedmice trudnoće 250 mcg, po mogućnosti što prije, unutar 72 h, a ukoliko je potrebno ponoviti u 6-12 sedmičnim intervalima u toku trudnoće; *nakon amniocenteze ili biopsije horiona:* pojedinačna doza od 250 mcg; *inkompatibilne transfuzije eritrocita:* 20 mcg po 2 ml Rh(D) - pozitivne krvi primjenjene transfuzijom ili po 1 ml koncentrata eritrocita. Maksimalna doza od 3000 mcg je dovoljna u slučaju većih inkompatibilnih transfuzija, nezavisno da li je volumen transfuzije bio veći od 300 ml Rh(D)- pozitivnih eritrocita

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IMMUNORHO - KEDRION S.P.A.**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [300 µg/1 bočica] staklena bočica sa praškom i 1 staklena ampula sa 2 ml rastvarača (vode za injekciju), u kutiji

RHESONATIV - OCTAPHARMA AG

ZU rastvor za injekciju [625 i.j./1 mL] 1 staklena ampula sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [625 i.j./1 mL] 1 staklena ampula sa 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J06BB02 tetanus imunoglobulin

Doziranje: primjeniti intramuskularnim putem; *prevencija tetanusa poslije povređivanja:* 250 i.j. - 500 i.j., u slučaju rasprostranjenih opekoština preporučuje se primjena druge injekcije od 250 i.j. pošto eksudativna faza opekoštine popusti (oko 36 sati od nastanka opekoštine); *terapija klinički manifestiranog tetanusa:* 3000 do 6000 i.j.; učestalost, interval primjene injekcija i period ponavljanih terapijskih doza zavise od kliničke slike.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH

ZU rastvor za injekciju [250 i.j./1 mL] 1 napunjeni injekcioni špric od bezbojnog stakla (tip I) sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A.

ZU rastvor za injekciju [250 i.j./1 mL] 1 ml rastvora za injekciju u napunjenoj šprici, u kutiji

J06BB04 hepatitis B imunoglobulin, humani

Doziranje: *prevencija ponovne infekcije virusom hepatitisa B nakon transplantacije jetre kod otkazivanja jetre uzrokovanim hepatitism B:* i.m. odrasli, 2 000 i.j. svakih 15 dana; u dugoročnom liječenju doza bi trebala biti usmjerena na održavanje serumskog nivoa anti HbsAg antitijela iznad 100 i.j./l kod HBV-DNA negativnih pacijenata i iznad 500 i.j./l kod HBV-DNA negativnih pacijenata; *imunoprofilaks hepatitisa B: prevencija hepatitisa B u slučaju nenamjernog izlaganja neimuniziranih osoba:* i.m. najmanje 500 i.j., u zavisnosti od stepena izloženosti, što je prije moguće nakon izlaganja, a preporučuje se u toku 24-72 sata; *imunoprofilaks hepatitisa B kod pacijenata na hemodializi:* i.m. 8-12 i.j. /kg do maksimalno 500 i.j. svaka 2 mjeseca do postizanja serokonverzije koja prati vakcinaciju; *prevencija hepatitisa B kod novorođenčadi, čije su majke nosioci virusa hepatitisa B:* i.m. 30-100 i.j./kg odmah nakon rođenja ili u najkraćem roku nakon poroda; primjena hepatitis B imunoglobulina može se ponavljati do postizanja serokonverzije vakcinacijom; u svim ovim slučajevima, vakcinacija protiv virusa hepatitisa B se strogo preporučuje; prva doza vakcine može se primijeniti istog dana kao i humani hepatitis B imunoglobulin, ali na različitim mjestima; kod osoba koje nisu pokazale imunološki odgovor (nema mjerljivih antitijela na hepatitis B), nakon vakcinacije a kod kojih je neophodna kontinuirana prevencija zbog stalnog rizika od infekcije hepatitom B, preporučuje se primjena 500 i.j. za odrasle i 8 i.j. /kg (0,16 ml)/kg kod djece svaka 2 mjeseca; a minimalan titar zaštitnih antitijela iznosi 10 mi.j./ml.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMMUNOHB5 - KEDRION S.P.A.

ZU rastvor za injekciju [180 i.j./1 mL] 1 staklena bočica sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [540 i.j./3 mL] 1 staklena bočica sa 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J06BD Antivirusna monoklonska antitijela

J06BD01 palivizumab

Doziranje: *prevencija teške bolesti donjeg respiratornog sistema koja zahtijeva hospitalizaciju, a uzrokovana je respiratornim sincijskim virusom (RSV) kod djece s povećanim rizikom pojave RSV infekcije (djeca rođena u 35. sedmici gestacije ili ranije, koja su na početku sezone izbjjanja RSV-a bila mlađa od 6 mjeseci; djeca mlađa od 2 godine koja su u proteklih 6 mjeseci liječena zbog bronhopulmonalne displazije; djeca mlađa od 2 godine s hemodinamski značajnom kongenitalnom bolesti srca):* i.m. 15 mg/kg jedanput mjesечно tokom očekivanog perioda rizika obolijevanja od infekcije RSV-om (djeci podvrgnutoj operaciji ugradnje srčanih premosnica, 15 mg/kg čim se

postoperativno stanje stabilizuje, zatim jedanput mjesечно tokom očekivanog perioda rizika).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNAGIS - ASTRazeneca AB

ZU rastvor za injekciju [50 mg/0.5 mL] 1 boćica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J07 VAKCINE

J07A Bakterijske vakcine

J07AH Vakcine protiv meningokoka

J07AH08 meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani

Doziranje: aktivna imunizacija pacijenata starosti 6 mjeseci i starijih, protiv invazivnih meningokoknih bolesti uzrokovanih *Neisseria meningitidis* grupama A, C, W135 i Y: i.m. primarna vakcinacija, 0,5 ml rastvorene vakcine; primjenjivati u skladu sa raspoloživim službenim preporukama;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIMENRIX - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [5 µg/0.5 mL+ 5 µg/0.5 mL+ 5 µg/0.5 mL+ 5 µg/0.5 mL] 1 boćica s liofiliziranim praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (1 doza) u kutiji

J07AL Vakcine protiv pneumokoka

J07AL02 pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani

Doziranje: aktivna imunizacija za prevenciju invazivne bolesti, upale pluća i akutne upale srednjeg uha izazvanih bakterijom *Streptococcus pneumoniae* kod dojenčadi i djece u dobi od 6 sedmica do 18 god; aktivna imunizacija za prevenciju invazivne bolesti i pneumonije uzrokovane bakterijom *Streptococcus pneumoniae* kod odraslih, starosti 18 godina i više: i.m. 0,5 ml; raspored imunizacije bi se trebao zasnovati na službenim preporukama; odrasli preko 18 god. i stariji, jedna jednokratna doza

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VAXNEUVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 4 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igale, u kutiji

ZU suspenzija za injekciju u napunjrenom špricu [2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 4 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL+ 2 µg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica sa po 0,5 ml suspenzije za injekciju i 20 odvojenih igala, u kutiji

J07AL52 pneumokokus, prečićeni polisaharidni antigen i hemofilus influence, konjugovani

Doziranje: imunizacija protiv invazivnih oboljenja, pneumonije i akutnog otitis media, izazvanih bakterijom *Streptococcus pneumoniae*, kod dojenčadi i djece od 6. nedjelje do 5. godine života: i.m. konsultovati literaturu proizvoda i zvanične preporuke

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNFLORIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- | | |
|----|---|
| ZU | suspensija za injekciju [1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa iglom (0,5 ml suspenzije za injekciju) u kutiji |
| ZU | suspensija za injekciju [1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL] 10 staklenih bočica po 0,5 ml suspenzije za injekciju u kutiji |

J07AM Vakcine protiv tetanusa

J07AM01 tetanus toxoid

Doziranje: prevencija tetanusa posebno za post-ekspozicijsku profilaksu svježih rana koje su potencijalno inficirane sporama uzročnika tetanusa u osoba koje nisu vakcinisane protiv tetanusa ili nisu dovršili primarnu seriju vakcinacije ili u kojih podaci o završenoj vakcinaciji nisu pouzdani: ukoliko je rana mala i čista i ukoliko je prošlo više od 10 god. od zadnje doze vakcine daje se tetanus toxoid 1 doza od 0,5 ml; ukoliko je rana velika i čista ili inficirana tetanusom i ukoliko je prošlo 5-10 god. od zadnje doze vakcine daje se tetanus toxoid 1 doza od 0,5 ml, a ukoliko je prošlo više od 10 god. od zadnje doze vakcine daje se humani tetanus immunoglobulin 250 IU u jednu ruku i tetanus toxoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku; ukoliko je rana inficirana tetanusom-odgođeni ili nepotpuni debrideminent i ukoliko je prošlo 5-10 god. od posljednje doze vakcine daje se tetanus toxoid 1 doza od 0,5 ml i antibiotska terapija, a ukoliko je prošlo više od 10 god. daje se humani tetanus immunoglobulin 500 IU u jednu ruku, tetanus toxoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku i antibiotska terapija; vakcinisanje treba završiti u skladu sa kalendарom vakcinacije; prevenciju neonatalnog tetanusa u nevakcinisanim žena fertilne dobi ili trudnica: dvije suksesivne doze u razmaku od najmanje četiri sedmice; prvu dozu preporučuje se primijeniti 90 dana ili više prije poroda; primarna vakcinacija: dvije suksesivne doze u razmaku od mjesec dana ili dva mjeseca nakon kojih slijedi dovakcinacija 6 do 12 mjeseci nakon primljene druge doze; dalja dovakcinacija: 1 doza od 0,5 ml 10 godina nakon primarne vakcinacije i zatim jedna doza svakih deset godina; preporučuje se intramuskularna primjena; preporučeno mjesto aplikacije je antero-lateralna regija bedra ili nadlaktice, vakcina se može primijeniti i duboko pod kožu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TETAVAX - SANOFI PASTEUR

- | | |
|----|--|
| ZU | suspensija za injekciju u napunjrenom špricu [≥ 40 i.j./0.5 mL] 0,5 ml (1 doza) vakcine u napunjrenom špricu, u kutiji |
|----|--|

J07AM51 tetanus toxoid, kombinacije sa difterija toxoidom

Doziranje: rutinska dodatna vakcinacija (booster) protiv difterije i tetanusa: 0,5 ml svakih 10 god; primarna vakcinacija: 3 uzastopne doze od po 0,5 ml koje se primaju u mjesечnim intervalima; profilaksa nakon izlaganja patogenu uslijed nastanka rana podložnih tetanusu ukoliko je potrebna dodatna injekcija protiv difterije: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda; preporučuje se i.m. primjena a može se dati i s.c.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IMOVOX DT ADULT - SANOFI PASTEUR**

- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [20 i.j./0.5 mL+ 2 i.j./0.5 mL] 1 napunjena šprica (staklo) sa 0,5 ml (1 doza) suspenzije za injekciju, u kutiji

J07B**Virusne vakcine****J07BB****Vakcine protiv influence (gripa)****J07BB02****influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen**

Doziranje: godišnja imunizacija protiv sezonskog gripa: i.m. ili s.c. odrasli 1 doza od 0,5 ml; djeca 6 mjeseci do 17 god. jedna doza od 0,5 ml; djeca mlađa od 9 godina koja nisu prethodno vakcinisana, nakon primjene prve doze vakcine potrebno je primijeniti drugu dozu nakon isteka perioda od najmanje 4 sedmice; kod djece mlađe od 6 mjeseci, efikasnost i bezbjednost vakcine nije ustanovljena

REGISTROVANI LIJEKOVI:**INFLUVAC TETRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 10 napunjениh šprica sa po 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

VAXIGRIP TETRA - SANOFI PASTEUR

- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 1 napunjena staklena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju sa priloženom iglom, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 10 napunjениh staklenih šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju sa priloženom iglom, u kutiji

J07BC**Vakcine protiv hepatitisa****J07BC01****hepatitis B, prečišćeni antigen**

Doziranje: aktivna imunizacija protiv infekcije virusom hepatitisa B (HBV), uzrokovana svim poznatim podtipovima: novorođenčad, dojenčad i djeca do 15 god. starosti uključujući i 15 god. starosti, 1 doza od 10 mcg (0,5 ml suspenzije); 2. doza, jedan mjesec nakon prve doze i 3. doza 6 mjeseci nakon prve doze; odrasli i djeca preko 16. god. 1 doza vakcine od 20 mcg (1 ml suspenzije), 2. doza, jedan mjesec nakon prve doze i 3. doza 6 mjeseci nakon prve doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ENGERIX B ZA DJECU - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- ZU suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 100 bočica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [10 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 mL suspenzije za injekciju (1 doza) u kutiji

ENGERIX B ZA ODRASLE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ZU suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 100 bočica sa po 1 mL suspenzije za injekciju (1 bočica sadrži 1 dozu), u kutiji

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ZU	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [20 µg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml suspenzije za injekciju (1 doza) u kutiji
EUVAX B - LG CHEM LTD	
ZU	suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
ZU	suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 10 staklenih bočica sa 0,5 mL suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji
ZU	suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 1 bočica sa 1 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
ZU	suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 10 staklenih bočica sa 1 mL suspenzije za injekciju (1doza), u kutiji

J07BD Vakcine protiv morbila (malih boginja)

J07BD52 **kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa, atenuisana**

Doziranje: *kombinovana vakcinacija sa ciljem prevencije morbila, parotitisa i rubeole: s.c. i i.m. za osobe starosti preko 12 mjeseci, prva doza sa 12 mjeseci, druga doza najmanje 4 nedjelje nakon prve doze (druga doza je namijenjena pojedincima koji iz bilo kog razloga nisu reagovali na prvu dozu)*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

M-M-RVAXPRO - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [1000 TCID50/1 doza+ 1000 TCID50/1 doza+ 12500 TCID50/1 doza] 1 bočica sa praškom, 1 napunjena šprica sa rastvaračem i 2 priložene igle, u kutiji
ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [1000 TCID50/1 doza+ 1000 TCID50/1 doza+ 12500 TCID50/1 doza] 10 bočica praška, 10 napunjениh šprica sa rastvaračem i 20 priloženih igala , u kutiji

PRIORIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [-] 100 bočica sa praškom, u kutiji i 100 ampula po 0,5 ml rastvarača (voda za injekciju) , u kutiji
ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [3 Log10CCID50/0.5 mL+ 3 Log10CCID50/0.5 mL+ 3.7 Log10CCID50/0.5 mL] 1 staklena bočica sa liofiliziranim praškom i napunjenoj špricom sa 0,5 ml rastvarača (vode za injekcije), u kutiji

J07BF Vakcine protiv poliomijelitisa (djeće paralize)

J07BF03 **vakcina protiv poliomijelitisa, trivalentna, inaktivisana, cijeli virus**

Doziranje: *sprečavanje poliomijelitisa kod dojenčadi, djece i odraslih, za primarnu vakcinaciju i dovakcinaciju: i.m. ili s.c. primarna imunizacija djece, 3 uzastopne doze od 0,5 ml počevši od trećeg mjeseca u razmaku 1-2 mjeseca, revakcinacija sa 0,5 ml vakcine 12 mjeseci poslije treće doze; neimunizovane odrasle osobe, 2 uzastopne doze od 0,5 ml u razmaku 1-2 mjeseca; prva revakcinacija 12 mjeseci poslije druge doze, svaka dalja dovakcinacija u skladu sa zvaničnim preporukama*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR

ZU suspenzija za injekciju u napunjrenom špricu [40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL] 0,5 ml suspenzije za injekciju u napunjrenom špricu sa pričvršćenom iglom sa zatvaračem, u kutiji

J07BH Vakcine protiv rota virusa koji izaziva dijareju

J07BH01 rota virus, živi, atenuisani

Doziranje: aktivna imunizacija dojenčadi starosti od 6. do 24. nedelje života u cilju prevencije gastroenteritisa izazvanog infekcijom rota virusom; oralna upotreba, imunizacija se sastoji od dvije doze; prva doza se može dati počevši od šeste nedelje života; minimalan interval između dvije doze treba da bude četiri nedelje; vakcinaciju je poželjno završiti prije 16-te nedelje života, ali se mora završiti zaključno sa navršene 24 nedelje života; isti režim doziranja vakcine se može primijeniti kod prijevremeno rođene djece rođene nakon najmanje 27 nedelja gestacijske dobi; vakcina se ne smije primjenjivati kod djece starije od 24 nedelje života.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROTAX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

ZU oralna suspenzija [\geq 10 megaCCID50/1.5 mL] oralni aplikator sa potisnim klipom i zaštitnim zatvaračem napunjena sa 1,5 mL oralne suspenzije, u kutiji

J07BH02 rota virus, petovalentni, živi, "reassorted"

Doziranje: aktivna imunizacija dojenčadi starosti od 6 do 32 sedmice radi prevencije gastroenteritisa uzrokovanih rotavirusom: oralno, djeca starosti 6-32 sedmice, ciklus vakcinisanja se sastoji od tri doze; prva doza se može primijeniti u dobi od 6 sedmica, ali ne kasnije od 12 sedmica starosti djeteta; može se davati prijevremeno rođenoj dojenčadi pod uslovom da je period gestacije trajao najmanje 25 sedmica, dojenčad trebaju primiti prvu dozu vakcine najmanje šest sedmica nakon rođenja; razmak između doziranja treba biti najmanje 4 sedmice; preporučuje se da se ciklus vakcinacije od tri doze dovrši od 20. do 22. sedmice starosti djeteta, ako je potrebno, treća (posljednja) doza vakcine se može primijeniti do 32. sedmice starosti djeteta; ne preporučuje se primjena kod djece od 33 sedmice do 18 godina starosti.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROTAQUE - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU oralni rastvor [\geq 2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+ \geq 2.8 megainfektivna jedinica/1 doza+ \geq 2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+ \geq 2.3 megainfektivna jedinica/1 doza] 1 napunjena tuba sa 1 dozom od 2 ml, u kutiji

J07BK Vakcine protiv varičele zoster

J07BK01 vakcina protiv varičele, živa

Doziranje: imunizacija protiv infekcija izazvanih varičelom: s.c ili i.m. djeca 9-11 mjeseci, 0,5 ml u jednoj dozi, zatim 0,5 ml u jednoj dozi, koja se daje najmanje 12 nedjelja nakon početne doze; djeca 1-17 god, 0,5 ml u jednoj dozi, zatim 0,5 ml u jednoj dozi, koja se daje 4-8 nedjelja nakon početne doze; odrasli, 0,5 ml u jednoj dozi, zatim 0,5 ml u jednoj dozi, koja se daje 4-8 nedjelja nakon početne doze; post-eksponicijska profilaksma protiv infekcija izazvanih varičelom: s.c ili i.m. djeca 9 mjeseci -17 god, 0,5 ml u jednoj dozi, zatim 0,5 ml u jednoj dozi, koja se daje 4-8 nedjelja nakon početne doze; odrasli, 0,5 ml u jednoj dozi, zatim 0,5 ml u jednoj dozi, koja se daje 4-8 nedjelja nakon početne doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VARIVAX - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU pršašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenoj injekcionaloj šprici [≥ 1350 Pock Forming Units/0.5 mL] 1 bočica sa prškom, 1 napunjena šprica sa rastvaračem (0,75 ml vode za injekcije) i 2 igle, u kutiji

J07BM Vakcine protiv papiloma virusa

J07BM01 papilomavirus (humani tipovi 6, 11, 16, 18)

Doziranje: sprecavanje nastanka premalignih genitalnih lezija i karcinoma grlića materice uzročno povezanog s humanim papiloma virusom (HPV); sprecavanje nastanka genitalnih bradavica (condyloma acuminata) uzročno povezano sa tipovima HPV virusa; i.m. uzrast 9-13 god. prema rasporedu za 2 doze (0,5 ml primjenjeno sa 0 i 6 mjeseci), ako se druga doza vakcine primjenjuje nakon manje od 6 mjeseci od prve doze mora se primjeniti i treća doza; prema rasporedu za 3 doze (0,5 ml primjenjeno sa 0, 2 i 6 mjeseci), drugu dozu primjeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu nakon što proteknu tri mjeseca od druge doze; sve tri doze primjeniti u roku od godine dana; uzrast 14 god. i stariji, prema rasporedu za 3 doze (0,5 ml primjenjeno sa 0,2 i 6 mjeseci), drugu dozu primjeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu nakon što proteknu tri mjeseca od druge doze; sve tri doze primjeniti u roku od godine dana;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU suspenzija za injekciju [-] 1 bočica sa jednom dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
ZU suspenzija za injekciju [-] 10 bočica sa po 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [-] 1 napunjena šprica sa 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 igle, u kutiji
ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [-] 10 napunjenih šprica sa po 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju i 20 igala, u kutiji

J07BM03 papilomavirus (humani tipovi 6,11,16,18,31,33,45,52,58)

Doziranje: imunizacija protiv HPV-om uzrokovanih premalignih lezija i kancera (cerviksa, vulve, vagine i anusa) i genitalnih bradavica: osobe u dobi 9-14 god. u vrijeme prve injekcije, i.m. deltoidna zona nadlaktice ili gornja anterolateralna zona bedra) prema rasporedu za 2 doze (0, 6 - 12 mjeseci), drugu dozu primjeniti između 5 i 13 mjeseci od prve doze; ukoliko se druga doza primjenjuje nakon manje od 5 mjeseci od primjene prve doze, mora se primjeniti i treća doza; prema rasporedu za 3 doze (0, 2, 6 mjeseci), drugu dozu primjeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu primjeniti najmanje 3 mjeseca nakon druge doze, sve tri doze se moraju primjeniti unutar perioda od godinu dana; osobe u dobi od 15 godina i starije u vrijeme prve injekcije, primjeniti prema rasporedu za 3 doze (0, 2, 6 mjeseci); drugu dozu primjeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu najmanje 3 mjeseca nakon druge doze, sve tri doze se moraju primjeniti unutar perioda od godinu dana;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GARDASIL 9 - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [20 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 igle, u kutiji

- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [20 µg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica sa po 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju i 20 igala, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [20 µg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica sa po 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju, bez igala; u kutiji

J07C Bakterijske i virusne vakcine, kombinacija
J07CA Bakterijske i virusne vakcine, kombinacija

J07CA02 vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa

Doziranje: *prevencija difterije, tetanusa, velikog kašja, poliomijelitisa kod djece od 2 mjeseca starosti; i.m. primarna imunizacija 3 doze koje se daju u intervalima od jednog mjeseca, u skladu sa zvaničnim usvojenim protokolom, u dobi od 2, 3, 4 mjeseca; dodatna vakcinacija: u skladu sa informacijama o lijeku i zvaničnim protokolima*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFANRIX - IPV - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ZU suspenzija za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 8 µg/0.5 mL+ 40 i.j./0.5 mL+ 40 AgU/0.5 mL+ ≥ 8 AgU/0.5 mL+ 32 AgU/0.5 mL] 1 napunjena šprica (PFS) sa 0,5 mL suspenzija za injekciju i 1 igla, u kutiji

TETRAXIM - SANOFI PASTEUR

- ZU suspenzija za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 25 µg/0.5 mL+ ≥ 40 mD'AG'U/0.5 mL+ 40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igle, u kutiji

J07CA06 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa

Doziranje: *aktivna imunizacija djece starije od 2 mjeseca protiv difterije tetanusa, pertusisa, poliomijelitisa i Haemophilus influenzae tipa b; i.m. primarna imunizacija: dvije ili tri doze vakcine u skladu sa službenim preporukama; minimalan uzrast za prvu dozu 2 mjeseca starosti; interval između sljedećih doza primarnog ciklusa imunizacije najmanje četiri sedmice; ako primarna vakcinacija uključuje dvije doze, revakcinacija se vrši najmanje 6 mjeseci nakon druge doze, preporučljivo između 11. i 13. mjeseca života; ako primarna vakcinacija obuhvata 3 doze, mora se primjeniti doza revakcinacije vakcinom protiv Haemophilus influenzae tip b (monovalentnim ili kombinovanim); vrijeme revakcinacije prilagoditi službenim preporukama;*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFANRIX IPV + HIB - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 8 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 10 µg/0.5 mL+ 40 AgU/0.5 mL+ 8 AgU/0.5 mL+ 32 AgU/0.5 mL] 1 napunjena šprica (PFS) i 1 staklena bočica praška

PENTAXIM - SANOFI PASTEUR

- ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [≥ 25 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL+ 10 µg/0.5 mL] 1 bočica praška i suspenzija za suspenziju za injekciju u napunjenoj šprici (0,5 ml) + 2 odvojene igle, u kutiji

J07CA09 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitisa B

Doziranje: *Hexaxim: primarna vakcinacija i dovakcinacija dojenčadi i male djece uzrasta od 6 sedmica protiv difterije, tetanusa, pertusisa, hepatitis B, poliomijelitisa i invazivnih bolesti koje uzrokuje Haemophilus influenzae tip B: i.m. primarna vakcinacija se provodi u 2 doze (u razmaku od najmanje 8 sedmica) ili sa 3 doze (u razmaku od najmanje 4 sedmice); dovakcinacija se provodi najmanje 6 mjeseci nakon zadnje doze iz primarne vakcinacije u skladu sa službenim preporukama*

INFANRIX-Hexa : *primarna i buster imunizacija djece protiv difterije, tetanusa, velikog kašja, poliomijelitisa, hepatitisa B i oboljenja izazvanog Hemophilus influenzae tip b: i.m. primarna imunizacija se provodi po šemi od 3 doze vakcine po 0,5 ml (prema šemi 2,3,4. mjesec; 3,4,5. mjesec; 2,4,6. mjesec ili dvije doze (po šemi 3,5. mjesec), putem duboke i.m. inj., uz preporuku da se svaka naredna doza vakcine primjenjuje na različitom injekcionom mjestu; između doza treba da postoji interval od najmanje mjesec dana; buster imunizacija se provodi prema protokolu, zavisno od toga koja je šema primjenjena, u skladu sa zvaničnim preporukama; sigurnost i efikasnost vakcine kod djece iznad 36 mjeseci starosti nije utvrđena;*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEXAXIM - SANOFI PASTEUR

ZU	suspenzija za injekciju [25 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL] 10 boćica po 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
ZU	suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [25 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igle, u kutiji

INFANRIX HEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

ZU	prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 8 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 10 µg/0.5 mL+ 40 AgU/0.5 mL+ 8 AgU/0.5 mL+ 32 AgU/0.5 mL] 1 boćica sa praškom Hib komponente, jedna napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije DTP-HBV-IPV komponente i dvije igle, u kutiji
----	--

L ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI
L01 ANTINEOPLASTICI
L01A Alkilirajući citostatici
L01AA Analozi azotnog plikavca

L01AA01 ciklofosfamid

Doziranje: parenteralno, leukemija, maligni limfomi, metastazirajući i maligni solidni tumori bez metastaza, progresivne autoimune bolesti, imunosupresija prilikom transplantacije organa: zavisno od indikacije kao dugotrajno liječenje, početno doziranje uobičajeno 3-6 mg/kg/dan (odgovara 120-240 mg/m²) u obliku i.v. inf; 10-15 mg/kg/dan (odgovara 400-600 mg/m²) u obliku i.v. inf. u intervalima 2-5 dana; liječenje sa velikim dozama 20-40 mg/kg (odgovara 800-1600 mg/m²) u obliku i.v. inf. u intervalima 10-20 dana i većim dozama (za kondicioniranje prije transplantacije kostne srži) u intervalima 21-28 dana; koristi se kao monoterapija ili u kombinovanim hemoterapijskim režimima prema protokolu; oralno, pomoćni tretman karcinoma dojke nakon resekcije tumora ili mastektomije, palijativni tretman metastaziranog karcinoma dojke: 100 mg/m² u prvih 14 dana tretmana, u kombinaciji sa metotreksatom i 5-fluorouracilom; ciklus tretmana se ponavlja svake 4 sedmice; dozu umanjiti za paciente mlađe od 65 godina; po život opasne „autoimune bolesti“ (teški, progresivni oblici lupus nefritis-a, Wegener-ove granulomatoze); ako se uzimaju svakodnevno, 1-2 mg/kg (2 mg/kg za Wegener-ovu granulomatozu); kod intermitentne (prekidajuće) oralne terapije preporučuje se isto doziranje kao i za odgovarajuću i.v. terapiju (početna doza 500-1000 mg/m²).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENDOXAN - BAXTER AG

- ZU obložena tabletta [50 mg/1 tabletta] 50 obloženih tabletta (5 PVC/AI - blistera po 10 tabletta), u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1069 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [200 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 213,8 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 534,5 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji

L01AA06 ifosfamid

Doziranje: tumor testisa, rak grlića materice, rak dojke, nemikrocelularni karcinom bronhija, mikrocelularni karcinom bronhija, sarkom mekih tkiva (uključ. osteosarkom i rabdomiosarkom), Ewingov sarkom, non-Hodgkin limfom, Hodgkin-ova bolest: 1,2 - 2,4 g/m² (30-60 mg/kg) dnevno i.v. u podijeljenim dozama tokom 5 uzastopnih dana; kao dugotrajna 24-časovna inf. 5 g/m² (200 mg/kg).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HOLOXAN - BAXTER AG

- ZU prašak za rastvor za injekciju [2000 mg/1 viala] staklena bočica sa 2000 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 viala] staklena bočica sa 1000 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] staklena bočica sa 500 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji

L01AA09 bendamustin

Doziranje: prva linija liječenja hronične limfocitne leukemije (stadij B ili C prema Binetu) kod bolesnika kod kojih kombinovana terapija fludarabinom nije prikladna: 100 mg/m² 1. i 2. dana svake 4 sedmice, do 6 ciklusa; kao monoterapija kod bolesnika sa indolentnim ne-Hodgkinovim limfomom kod kojih je bolest napredovala tokom liječenja rituksimabom ili režimom koji sadrži rituksimab ili u roku od 6 mjeseci nakon tog liječenja: 120 mg/m² 1. i 2. dana svake 3 sedmice, najmanje 6 ciklusa; prva linija liječenja multiplog mijeloma (Durie-Salmon stadij II uz napredovanje bolesti ili stadij III) u kombinaciji sa prednizonom kod bolesnika starijih od 65 god. koji nisu pogodni za presađivanje autolognih matičnih ćelija i koji imaju kliničku neuropatiju u vrijeme dijagnoze, što onemogućava primjenu liječenja koje sadrži talidomid ili bortezomib: 120-150 mg/m² 1. i 2. dana, 60 mg/m² prednizona intravenski ili oralno 1. do 4. dana svake 4 sedmice, najmanje 3 ciklusa; i.v. inf. tokom 30-60 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

STINDAB - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- | | |
|----|--|
| ZU | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 5 smeđih staklenih bočica od 50 ml, u kutiji |
| ZU | prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 bočica] 5 smeđih staklenih bočica od 25 ml, u kutiji |

L01AB Alkil sulfonati

L01AB01 busulfan

Doziranje: terapija kondicioniranja prije presađivanja hematopoetskih progenitorskih ćelija: i.v. inf. za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUSULFAN FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- | | |
|----|---|
| ZU | Koncentrat za otopinu za infuziju [6 mg/1 mL] 8 bočica sa po 10 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji |
|----|---|

L01AX Ostali alkilirajući citostatici

L01AX03 temozolomid

Doziranje: odrasli bolesnici s novodijagnostikovanim glioblastomom multiforme; odrasli bolesnici i pedijatrijski bolesnici u dobi od 3 godine ili stariji sa recidivirajućim ili progresivnim malignim gliomom: oralno, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BLASTOMAT - EIRGEN PHARMA LIMITED

- | | |
|-------|---|
| ZU/Rp | kapsula, tvrda [100 mg/1 tableta] vrećica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji |
| ZU/Rp | kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] vrećica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji |

L01B Antimetaboliti

L01BA Analozi folne kiseline

L01BA01 metotreksat

Doziranje: aktivni reumatski artritis kod odraslih pacijenata: s.c., i.m. ili i.v. 7,5 mg jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg; poliartrični oblici teškog, aktivnog juvenilnog idiopatskog artritisa: s.c. i i.m. djeca i adolescenci mlađi od 16 god, 10-15 mg/m² sedmično, ne preporučuje se djeci mlađoj od 3 god; teški oblici psorijaze i psorijatičnog artritisa: s.c.,

i.m. i i.v. 7,5 mg metotreksata jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg (napomena: kod djece i adolescenata lijek se daje samo s.c. i i.m.); *neoplastične bolesti*: konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EBETREXAT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 0,375 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 0,75 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1,25 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji

METHOTREXATE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 5 boćica (polipropilenskih) po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L01BA04

pemetreksed

Doziranje: u kombinaciji sa cisplatinom u tretmanu inoperabilnog malignog pleuralnog mezotelioma kod pacijenata koji prethodno nisu primali drugu hemoterapiju; kod bolesnika sa lokalno uznapredovalim i metastatskim nemikrocelularnim karcinomom pluća kao prva terapijska linija u kombinaciji sa cisplatinom; monoterapija u terapiji održavanja kod lokalno uznapredovalog ili metastatskog nemikrocelularnog karcinoma pluća kod kojeg histološki ne prevladavaju skvamozne ćelije kod pacijenata kod kojih bolest nije napredovala neposredno nakon hemoterapije na bazi platine; kao monoterapija poslije primjene primarne hemoterapije, kao terapija drugog reda u tretmanu lokalno uznapredovalog ili metastaziranog nemikrocelularnog karcinoma pluća kod kojeg histološki ne prevladavaju skvamozne ćelije: 500 mg/m² u vidu i.v. infuzije tokom 10 minuta, prvi dan svakog terapijskog ciklusa (21 dan); prilagođavanje doze se vrši u skladu sa hemoterapijskim nalazima i toksičnim efektima prethodnog ciklusa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MARTXEL - ERIOCHEM SA

- ZU prašak za rastvor za injekciju [100 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom za rastvor za injekciju (10ml) u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 boćica] 1 boćica praška za rastvor za injekciju (50 ml) u kutiji

PELIMERA - SYNTTHON B.V.

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 boćica] 1 staklena boćica sa praškom za rastvor za koncentrat za infuziju, u kutiji

PEMETREKSED PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

PEMETREXED KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 bočica sa 500 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L01BB Analozi purina

L01BB05 fludarabin

Doziranje: hronična limfocitna leukemija: i.v. 25 mg/m²/dan tokom 5 dana svakih 28 dana; oralno, 40 mg/m²/dan tokom 5 dana svakih 28 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU koncentrat za otopinu za injekciju/ infuziju [25 mg/1 mL] Staklena bočica (tip I) sa bromobutil gumenim čepom i Al - prstenom i polipropilenским sigurnosnim zatvaračem

L01BC Analozi pirimidina

L01BC02 fluorouracil

Doziranje: koristi se u liječenju različitih vrsta solidnih tumora, uključujući karcinome gastro-intestinalnog trakta i karcinom dojke: i.v.inj, i.v.inf. i intra-arterijska infuzija

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU otopina za injekciju [250 mg/5 mL] 5 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji

ZU otopina za injekciju [500 mg/10 mL] 10 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji

L01BC05 gemcitabin

Doziranje: lokalno uznapredovali/metastatski adenokarcinom gušterače: 1000 mg/m² sedmično tokom 7 sedmica potom slijedi 1 sedmica pauze, u sljedećim ciklusima se daje jedanput sedmično tokom perioda od 3 sedmice, nakon čega slijedi prekid od sedmicu dana; lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća: 1000 g/m² dani 1, 8. i 15. ponavljati ciklus svakih 28 dana, ili 1250 mg/m² dani 1. i 8. ponavljati ciklus svakih 21 dan; neoperabilni, lokalno recidivirajući ili metastatski karcinom dojke (u kombinaciji sa paklitakselom): 1250 g/m² dani 1. i 8. ponavljati svaki 21 dan; lokalno uznapredovali metastatski karcinom epitelnih ćelija jajnika (u kombinaciji sa karboplatinom): 1000 mg/m² dani 1. i 8. ponavljati ciklus svaki 21 dan; uznapredovali karcinom mokraće bešike (u kombinaciji sa cisplatinom): 1000 mg/m² jednom sedmično tokom 3 sedmice, ponavljati ciklus svake 4 sedmice.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GEMCITABIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 20 ml, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji.

GEMCITABINE VENUS - VENUS PHARMA GMBH

- ZU pršačak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 bočica sa prškom za rastvor za infuziju, u kutiji
 ZU pršačak za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] 1 bočica sa prškom za rastvor za infuziju, u kutiji

L01BC06 Kapecitabin

Doziranje: *karcinom kolona, kolorektalne regije i dojke, kao monoterapija:* 1250 mg/m² primjenjeno 2 puta dnevno, tokom 14 dana, nakon čega slijedi period pauze od 7 dana; preporučeno trajanje liječenja 6 mjeseci; *karcinom kolona, kolorektalne regije i želuca, kod kombinovanog liječenja:* 800-1000 mg/m² primjenjeno 2 puta dnevno tokom 14 dana, nakon čega slijedi period od 7 dana pauze ili 625 mg/m² 2 puta dnevno kada se primjenjuje kontinuirano; *lokalno uznapredovali/metastatski karcinom dojke, u kombinaciji sa docetakselom:* 1250 mg/m² primjenjeno 2 puta dnevno, tokom 14 dana, nakon čega slijedi period pauze od 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CAPECITABINE ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**

- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVdC/Alu perforirana blistera djeljiva na pojedinačne doze sa 10 tableta) u kutiji
 ZU/Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVdC/Al perforirana blistera djeljiva na pojedinačne doze sa 10 tableta), u kutiji
 ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 PVC/PVdC/Al perforirana blistera djeljiva na pojedinačne doze sa 10 tableta), u kutiji
 ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVdC/Alu perforirana blistera djeljiva na pojedinačne doze sa 10 tableta), u kutiji

ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obložene tablete (6 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
 ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
 ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
 ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

L01BC07 azacitidin

Doziranje: *terapija srednjeg-2 ili visokog rizik mijelodisplastičnog sindroma, hronične mijelomonocitne leukemije i akutne mijeloidne leukemije kod odraslih pacijenata kod kojih nije moguće transplantirati hematopoetske matične ćelije:* s.c.75 mg/m²/dan, tokom 7 dana nakon čega slijedi pauza od 21 dan (28-dnevni ciklus liječenja); preporučuje se najmanje 6 ciklusa

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AZACITIDIN STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- ZU pršačak za suspenziju za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa prškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

TALIRA - STADA ARZNEIMITTEL AG

- ZU prašak za suspenziju za injekciju [100 mg/1 boćica] 1 boćica sadrži 100 mg azacitidina za pripremu 4 ml suspenzije koncentracije 25 mg/ml, u kutiji
ZU prašak za suspenziju za injekciju [150 mg/1 boćica] 1 boćica sadrži 150 mg azacitidina za pripremu 6 ml suspenzije koncentracije 25 mg/ml, u kutiji

ZASSIDA - AQVIDA GMBH

- ZU prašak za suspenziju za injekciju [100 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

L01BC59 trifluridin, tipiracil

Doziranje: metastatski kolorektalni karcinom kod pacijenata koji su prethodno lječeni ili se ne smatraju kandidatima za lječenje dostupnim terapijama, uključujući hemoterapije koje se zasnivaju na fluoropirimidinu, oksaliplatinu i irinotekanu, anti-VEGF lijekove i anti-EGFR lijekove; karcinom želuca: oralno, odrasli početna doza 35 mg/m²/dozi dva puta dnevno 1. do 5. dana i 8. do 12. dana svakog 28-dnevnog ciklusa sve dok se primjećuje korist ili dok se ne pojavi neprihvatljiva toksičnos; konsultovati literaturu proizvoda za više informacija o podešavanju doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LONSURF - LES LABORATOIRES SERVIER

- △ - ZU/Rp filmom obložena tableta [6,14 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa laminarnim sredstvom za sušenje sa po 10 tableta), u kutiji
△ - ZU/Rp filmom obložena tableta [8,19 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa laminarnim sredstvom za sušenje sa po 10 tableta), u kutiji

L01C Biljni alkaloidi i drugi prirodni proizvodi

L01CA Vinka alkaloidi i analozi

L01CA04 vinorelbina

Doziranje: uznapredovali karcinom dojke, uznapredovali nesitnoćelijski karcinom pluća: oralno, odrasli 60 mg/m² jednom nedjeljno tokom 3 nedjelje zatim povećati ukoliko se toleriše na 80 mg/m² jednom nedjeljno (maks. po dozi 160 mg jednom nedjeljno); i.v.inj.ili i.v.inf. odrasli, konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VINORELBIN LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A.

- ZU kapsula, meka [20 mg/1 kapsula] 1 kapsula, meka (1 PVC/PVDC-Al/PET/papirni blister sa jednom kapsulom, mekom), u kutiji
ZU kapsula, meka [30 mg/1 kapsula] 1 kapsula, meka (1 PVC/PVDC-Al/PET/papirni blister sa jednom kapsulom, mekom), u kutiji
ZU kapsula, meka [80 mg/1 kapsula] 1 kapsula, meka (1 PVC/PVDC-Al/PET/papirni blister sa jednom kapsulom, mekom), u kutiji

L01CB Derivati podofiltoksina

L01CB01 etopozid

Doziranje: sitnoćelijski karcinom pluća; limfomi; karcinom testisa: i.v.inf. odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ETOPOSID SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 boćica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01CD**Taksani****L01CD01 paklitaksel****Doziranje:**

terapija karcinoma jajnika (bolest u uznapredovalom stadijumu ili ostatak tumorskog tkiva nakon laparotomije) u kombinaciji sa cisplatinom; terapija metastatskog karcinoma jajnika nakon neuspjeha terapije lijekovima koji sadrže platinu - konvencionalni paklitaksel; terapija lokalno uznapredovalog kacionoma dojke (u kombinaciji sa drugim citotksičnim lijekovima) ili metastatski karcinom dojke (u kombinaciji sa drugim citotksičnim lijekovima ili sam ukoliko su drugi citotksični lijekovi bili neuspješni ili neodgovarajući) - konvencionalni paklitaksel; dodatak terapiji karcinoma dojke kod pacijenata sa metastazama na limfnim čvorovima nakon prethodne terapije sa antraciklinom i ciklofosfamidom - konvencionalni paklitaksel; terapija nemikrocelularnog karcinoma pluća (u kombinaciji sa cisplatinom) kada operativni zahvat ili zračenje nisu prihvatljivi - konvencionalni paklitaksel; terapija Kapoševog sarkoma u vezi sa AIDS-om kod pacijenata kod kojih je izostao uspjeh liječenja lipozomskim antraciklinima - konvencionalni paklitaksel; monoterapija metastatskog karcinoma dojke koji imaju neuspjelu prvu liniju liječenja za metastatske bolesti i za koje standardna terapija antraciklinom nije indikovana - paklitaksel vezan za nanočestice albumina; u kombinaciji sa gemcitabinom u prvoj liniji liječenja metastatskog adenokarcinoma gušterače - paklitaksel vezan za nanočestice albumina: i.v.inf. odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda i protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ATAXIL - DEVA HOLDING A.S.**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena boćica od 25 ml sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
 ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena boćica od 50 ml sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
 ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena boćica od 8 ml sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/16.7 mL] 1 staklena boćica sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/25 mL] 1 staklena boćica sa 25 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
 ZU koncentrat za rastvor za infuziju [30 mg/5 mL] 1 staklena boćica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
 ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/50 mL] 1 staklena boćica sa 50 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

PACLITAXEL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena boćica sa 16,7 mL koncentrata za rastvor za infuziju
 ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena boćica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01CD02 docetaxel

Doziranje: operabilni karcinom dojke sa pozitivnim/negativnim limfnim čvorovima u adjuvantnom tretmanu (u kombinaciji sa doksorubicinom i ciklofosfamidom); inicijalna hemoterapija lokalno uznapredovalog/metastatskog karcinoma dojke (sa doksorubicinom); lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke nakon neuspjeha citotoksične terapije koja je uključivala antracicline ili alkilirajuće agense (monoterapija); lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke nakon neuspjeha citotoksične terapije koja je uključivala antracicline (sa kapecitinibom); inicijalna hemoterapija metastatskog karcinoma dojke sa pojačanom izražajnošću onkogena HER 2 (sa trastuzumabom); lokalno uznapredovali/metastatski nesitnočelijski karcinom pluća nakon neuspjeha prethodne hemoterapije; inicijalna hemoterapija neoperabilnog, lokalno uznapredovalog ili metastatskog nesitnočelijskog karcinoma pluća (sa cisplatinom); hormon rezistentni metastatski karcinom prostate (u kombinaciji sa prednizonom ili prednizolonom); inicijalna terapija metastatskog gastričnog adenokarcinoma, uključujući adenokarcinom gastroezofagealnog spoja (sa cisplatinom i fluorouracilom); induksijski tretman lokalno uznapredovalog karcinoma skvamoznih ćelija glave i vratu (sa cisplatinom i fluorouracilom); i.v. inf, odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda ili lokalne protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOCETAXEL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 8 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

DOCETAXEL VENUS - VENUS PHARMA GMBH

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [160 mg/8 mL] 1 bočica sa 8 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 bočica sa 1 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [80 mg/4 mL] 1 bočica sa 4 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

TAXOTERE 20 MG/1 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 1 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

TAXOTERE 80 MG/4 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01CD04 kabazitaksel

Doziranje: metastatski hormon refraktorni karcinom prostate u kombinaciji sa prednizonom ili prednizolonom kod pacijenata koji su prethodno bili na režimu liječenja docetakselom: 25 mg/m², primjenjena kao jednosatna intravenska infuzija na 3 sedmice i to u kombinaciji sa 10 mg prednizona ili prednizolona koji se uzimaju oralno svakodnevno tokom terapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CABAZITAXEL MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED

ZU koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju [60 mg/1.5 mL] 1 bočica sa 1,5 mL koncentrata za rastvor za infuziju i 1 bočica sa 4,5 mL rastvarača, u kutiji

JEVTANA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

ZU koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju [60 mg/1.5 mL] 1 staklena boćica sa 1,5 ml koncentrata za rastvor za infuziju i 1 staklena boćica sa 4,5 ml rastvarača, u kutiji

L01CE Inhibitori topoizomeraze 1 (TOP1)**L01CE02 irinotekan**

Doziranje: metastatski karcinom debelog crijeva ili rektuma u kombinaciji sa fluorouracilom i folnom kiselinom ili kao monoterapija kod pacijenata kod kojih nije postignut odgovor na terapiju koja sadrži fluorouracil; terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma sa ekspresijom receptora za epidermani faktor rasta nakon neuspjeha hemoterapije koja je uključivala irinotekan (u kombinaciji sa cetuximabom); prva linija terapije metastatskog karcinoma kolona ili rektuma (u kombinaciji sa fluorouracilom, folnom kiselinom i bevacizumabom); prva linija terapije metastatskog kolorektalnog karcinoma (u kombinaciji sa kapecitabinom sa ili bez bevacizumaba): odrasli, i.v. inf, konsultovati literaturu proizvoda i lokalne protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IRINOTECAN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 boćica sa 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 boćica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

IRINOTECAN KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/5 mL] 1 boćica od 5 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [40 mg/2 mL] 1 staklena boćica sa 2 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

IRINOTESIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena boćica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/2 mL] 1 staklena boćica sa 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01D Citotoksični antibiotici i srodne supstance**L01DB Antraciklini i srodne supstance****L01DB01 dokсорубицин**

Doziranje: karcinom dojke, neoadjuvantna i adjuvantna terapija za osteosarkom, uznapređovali sarkom mekog tkiva kod odraslih, Ewingov sarkom, mikrocelularni karcinom pluća, Hodgkinov limfom, visokomaligni ne-Hodgkinov limfom, indukciona i terapija održavanja u slučaju akutne limfoblastne leukemije, akutna mijeloblastna leukemija, uznapređovali ili rekurentni papilarni/folikularni karcinom štitnjače, anaplastični karcinom štitnjače, sistemsko lijeчењe lokalno uznapređovalog ili metastatskog karcinoma mokraće bešike, intravezikalna prevencija recidiva površinskog karcinoma mokraće bešike nakon transuretralne resekcije kod pacijenata sa visokim rizikom od recidiva, rekurentni ovarijalni karcinom, Wilmsov tumor (II stadijum u visoko malignim varijantama, svi uznapređovali stadijumi: III-IV), uznapređovali neuroblastom: i.v. za doziranje konsulovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOXORUBICIN PLIVA 2 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU otopina za injekciju [2 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 25 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU otopina za injekciju [2 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml otopine za injekciju, u kutiji

DOXORUBICIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 25 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01DB03 epirubicin

Doziranje:

karcinom dojke, karcinom jajnika, karcinom želuca, karcinom pluća, kolorektalni karcinom, maligni limfomi, leukemije, multipli mijelom: i.v. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda; karcinom mokračnog mjehura: intravezikalno, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EPIRUBICIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 25 mL koncentrata za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji

L01E INHIBITORI PROTEIN KINAZE

L01EA BCR-ABL inhibitori tirozin kinaze

L01EA01 imatinib

Doziranje: *hronična faza hronične mijeloidne leukemije nakon neuspjeha sa interferonom alfa, odrasli 400 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno na maks. 800 mg dnevno (u 2 podijeljene doze); za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvoda; ubrzana faza i blastna kriza hronične mijeloidne leukemije: odrasli 600 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na maks. 800 mg dnevno (u 2 podijeljene doze); za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvoda; novodijagnostikovana akutna limfoblastna leukemija: odrasli 600 mg jednom dnevno; za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvoda; c-kit (CD117)-pozitivan neresektabilan ili metastatski maligni gastro-inestinalni stromalni tumori (GIST); dodatak terapiji nakon resekcije c-kit (CD117)-pozitivan GIST kod pacijenata sa značajnim rizikom od relapsa; mijelodisplastična/mijeloproliferativna bolest povezana sa rearanžiranjem gena za receptore za trombocitni faktor rasta: odrasli 400 mg jednom dnevno; neresektibilni dermatofibrosarkom protuberans; rekurentni ili metastatski dermatofibrosarkom protuberans kod kojih nije moguća operacija: odrasli 800 mg dnevno u 2 podijeljene doze; uznapredovali hipereozinofilni sindrom i hronična eozinofilna leukemija: odrasli 100-400 mg jednom dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLIMATIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVDC/AI blistera sa po 15 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVDC/AI blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

IMATIS - DEVA HOLDING A.S.

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/Aclar//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
 ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Aclar//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
 ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta(12 PVC/PE/PVDC//Al blistera po10 tableta), u kutiji
 ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
 ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

PLIVATINIB - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVdC/PE/ PVC - blistera po 10 tableta), u kutiji

L01EA02**dasatinib**

Doziranje: *hronična faza hronične mijeloidne leukemije:* oralno, odrasli 100 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 140 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda; *faza ubrzanja i blastna faza hronične mijeloidne leukemije (rezistentna ili intolerantna na prethodnu terapiju), akutna limfoblastna leukemija (rezistentna ili intolerantna na prethodnu terapiju):* oralno, odrasli,140 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 180 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NODRIGA - ALKALOID AD SKOPJE**

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/AI/PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
 ZU/Rp film tableta [140 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/AI/PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
 ZU/Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 oPA/AI/PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
 ZU/Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 oPA/AI/PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
 ZU/Rp film tableta [70 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 oPA/AI/PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

L01EA03**nilotinib**

Doziranje: *novodijagnostifikovana Philadelphia hromozom-pozitivna hronična mijeloidna leukemija: oralno, odrasli 300 mg dva puta dnevno; hronična i ubrzana faza hronične mijeloidne leukemije sa pozitivnim Philadelphia hromozomom kod odraslih pacijenata koji su otporni ili netolerantni na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib: oralno, odrasli 400 mg dva puta dnevno; za podešavanje doze s obzirom na pojavu neželjenih efekata - konsultovati literaturu proizvoda; pedijatrijski pacijenti u hroničnoj fazi hronične mijeloidne leukemije sa pozitivnim Philadelphia hromozomom sa rezistencijom ili intolerancijom na prethodno lijeчењe uključujući imatinib: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NITINAB - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (8 PE-Al/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (8 PE-Al/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (7 PVC/PVdC/Al blistera po 4 kapsule)), u kutiji
ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 2 PVC/PVdC//Al blistera po 14 kapsule, u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju
ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 7 PVC/PVdC//Al blistera po 4 kapsule, u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju

L01EA06 asciminib

Doziranje: hronična mijeloidna leukemija: oralno, odrasli 40 mg dva puta na dan u razmacima od 12 sati; za više informacija o doziranju, konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SCEMBLIX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ZU/Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PCTFE/PVC/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
ZU/Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PCTFE/PVC/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

L01EB Inhibitori receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) tirozin kinazebitors

L01EB01 gefitinib

Doziranje: terapija lokalno uznapredovalog ili metastatskog nemikrocelularnog karcinoma pluća sa aktiviranim mutacijama epidermalnog faktora rasta–EGFR kod odraslih: 250 mg jedanput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GEFITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

- Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

GEFITINIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji.

KATHESIN - LABORMED-PHARMA S.A.

- ZU/Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa zajedničkim zaštitnim omotom od slojevite aluminijске folije PET/AI/PE sa po 10 tableta), u kutiji

SPIRTOS - STADA ARZNEIMITTEL AG

- ZU/Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC aluminijumska blistera sa 10 tableta), u kutiji

L01EB02 erlotinib

Doziranje: prva linija liječenja lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća sa EGFR aktivirajućim mutacijama; lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća nakon neuspjeha prethodne hemoterapije; terapija održavanja (monoterapija) lokalno uznapredovalog ili metastatskog nesitnoćelijskog karcinoma pluća sa stabilnom bolešću nakon prve linije hemioterapije koja nije uključivala

erlotinib: 150 mg jednom dnevno; *metastatski karcinom gušterače*: 100 mg jednom dnevno (u kombinaciji sa gemcitabinom).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ERLOTINIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ERLOTINIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

FOKLEROS - ALKAЛОID AD SKOPJE

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (5 oPA/Al/PVC/Al blistera po 6 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (5 oPA/Al/PVC/Al blistera po 6 tableta), u kutiji

L01EC

Inhibitori B-Raf serin-treonin kinaze (BRAF)

L01EC01

vemurafenib

Doziranje: monoterapija u liječenju odraslih bolesnika s neoperabilnim ili metastatskim melanomom s pozitivnom mutacijom V600 gena BRAF. odrasli preko 18 god. 960 mg dva puta dnevno, za prilagođavanje doze zbog neželjenih efekata, konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU/Rp film tableta [240 mg/1 tableta] 56 film tableta (7 Al/Al blistera po 8 tableta) u kutiji

L01EC02

dabrafenib

Doziranje: monoterapija kod odraslih pacijenata sa inoperabilnim ili metastatskim melanomom s BRAF V600 mutacijom; adjuvantno liječenje melanoma (dabrafenib u kombinaciji s trametinibom je indikovan za adjuvantno liječenje odraslih pacijenata sa stadijumom III melanoma s BRAF V600 mutacijom, nakon kompletne resekcije), rak pluća nemalih ćelija: odrasli preko 18 god. 150 mg dva puta dnevno (na 12 sati)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TAFINLAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (1 bočica), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (1 bočica), u kutiji

L01ED

Inhibitori anaplastične limfom kinaze (ALK)

L01ED01

crizotinib

Doziranje: terapija nesitnoćelijskog karcinoma pluća pozitivnog na kinazu anaplastičnog limfoma(ALK); ROS1 pozitivni uznapredovali nesitnoćelijski karcinom pluća: 250 mg dva puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XALKORI - PFIZER INC., 66 HUDSON BOULEVARD EAST, NEW YORK, NY 10001-2192

- △ ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ ZU/Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC blistera po 10 kapsula), u kutiji

L01ED03 alektinib

Doziranje: *anaplastični limfom-kinaza pozitivni uznapređovali karcinom pluća nemalih ćelija:* 600 mg dva puta dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALECENSA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 224 kapsule, tvrde (4 kutije sa po 56 kapsula - jedna kutija sadrži 7 Al/Al blistera sa po 8 kapsula), u kutiji

L01ED04 brigatinib

Doziranje: *uznapređovali nemikrocelularni karcinom pluća pozitivan na kinazu anaplastičnog limfoma (ALK):* oralo, odrasli početna doza 90 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 180 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALUNBRIG - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG

- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [180 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [180 mg/1 tableta+ 90 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 PCTFE blister po 7 tableta od 90 mg i 3 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg), u kutiji

L01ED05 lorlatinib

Doziranje: *anaplastični limfom kinaza pozitivni uznapređovali karcinom pluća ne-malih ćelija:* 100 mg dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LORVIQUA - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (9 OPA/AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

L01EE Inhibitori aktivirane mitogen protein kinaze (MEK)

L01EE01 trametinib

Doziranje: *neoperabilni ili metastatski melanom s BRAF V600 mutacijom* (kao monoterapija ili u kombinaciji s dabrafenibom), *adjuvantno liječenje melanoma* (u kombinaciji sa dabrafenibom je indikovan za adjuvantno liječenje odraslih bolesnika sa

stadijumom III melanoma s BRAF V600 mutacijom, nakon kompletne resekcije, *rak pluća ne-malih ćelija s BRAF V600 mutacijom* (kao monoterapija ili u kombinaciji s dabrafenibom): 2 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEKINIST - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- | | |
|-------|--|
| ZU/Rp | filmom obložena tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji |
| ZU/Rp | filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji |

L01EE02

kobimetinib

Doziranje: *neoperabilni ili metastatski melanom s mutacijom BRAF V600 (u kombinaciji sa vemurafenibom):* 60 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopnog dana, nakon čega slijedi 7-dnevna pauza (od 22.-28. dana ciklusa); za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COTELLIC - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- | | |
|-------|---|
| ZU/Rp | film tableta [20 mg/1 tableta] 63 film tablete (3 PVC/PVDC blistera sa po 21 film tabletom), u kutiji |
|-------|---|

L01EF

Inhibitori ciklin-zavisne kinaze (CDK)

L01EF01

palbociklib

Doziranje: *lokalno uznapredovali ili metastatski rak dojke pozitivan na hormonski receptor (HR), negativan na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2):* u kombinaciji s inhibitorom aromataze, u kombinaciji s fulvestrantom kod žena koje su primile prethodnu endokrinu terapiju; kod žena u pre- i perimenopauzi endokrinu terapiju je potrebno kombinovati s agonistom hormona koji oslobađa luteinizirajući hormon (LHRH): 125 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopnog dana nakon čega slijedi 7 dana pauze; promjena doze se vrši na osnovu pojedinačne podnošljivosti i sigurnosti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IBRANCE - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA

- | | |
|-------|---|
| ZU/Rp | filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (3 PVC/OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 7 tableta pojedinačno pakovani u kartonske omote u obliku novčanika), u kutiji |
| ZU/Rp | filmom obložena tableta [125 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (3 PVC/OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 7 tableta pojedinačno pakovani u kartonske omote u obliku novčanika), u kutiji |
| ZU/Rp | filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (3 PVC/OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 7 tableta pojedinačno pakovani u kartonske omote u obliku novčanika), u kutiji |

L01EF02

ribociklib

Doziranje: *karcinom dojke:* oralno, 600 mg dnevno tokom 21 uzastopnog dana, zatim 7 dana bez lijeka (28-dnevni ciklus), liječenje nastaviti dok ima koristi ili do nepodnošljive toksičnosti; za više informacija konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KISQALI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- | | |
|-------|--|
| ZU/Rp | filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PCTFE blister sa 21 tabletom), u kutiji |
|-------|--|

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 63 filmom obložene tablete (3 PVC/PCTFE blistera sa po 21 tabletom), u kutiji

L01EF03 abemaciclib

Doziranje: karcinom dojke: oralno, za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VERZENIOS - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PCTFE/PE/PVC/AI blister sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PCTFE/PE/PVC/AI blister sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PCTFE/PE/PVC/AI blister sa po 14 tableta), u kutiji

L01EG

Selektivni inhibitori mTOR (ciljni enzim za rapamicin kod sisara) kinaza

L01EG01

temsirolimus

Doziranje: prva linija liječenja odraslih pacijenata s uznapredovanim karcinomom bubrežnih ćelija: i.v. inf. 25 mg jednom sedmično; recidivirajući i/ili refraktorni limfomom plastične zone: početna doza 175 mg jedanput sedmično u toku 3 sedmice, zatim 75 mg sedmično

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TORISEL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU koncentrat i razrjeđivač za otopinu za infuziju [30 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1,2 ml koncentraata za otopinu za infuziju i 1 staklena bočica sa 2,2 ml razrjeđivača, u kutiji

L01EG02

everolimus

Doziranje: neuroendokrini tumori pankreasnog porijekla, neuroendokrini tumori gastrointestinalnog ili plućnog porijekla, karcinom bubrežnih ćelija, hormon-receptor pozitivni HER2-negativni karcinom dojke: 10 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EVEROLIMUS KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

EVEROLIMUS MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (6 OPA/AI/PVC//AI blistera po 5 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

SYRELNO - ALKALOID AD SKOPJE

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (6 OPA/AL/PVC aluminijumska blistera po 5 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC aluminijumska blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/AL/PVC aluminijumska blistera po 10 tablet), u kutiji

L01EJ Inhibitori Janus kinaze (JAK)

L01EJ01 ruksolitinib

Doziranje: mijelofibroza, policitemija vera, bolest presatka protiv primatelja: za doziranje konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp tablet [10 mg/1 tablet] 56 tablet (4 PVC/PCTFE/AI - blistera po 14 tablet) u kutiji
 ZU/Rp tablet [15 mg/1 tablet] 56 tablet (4 PVC/PCTFE/AI - blistera po 14 tablet) u kutiji
 ZU/Rp tablet [20 mg/1 tablet] 56 tablet (4 PVC/PCTFE/AI - blistera po 14 tablet) u kutiji
 ZU/Rp tablet [5 mg/1 tablet] 56 tablet (4 PVC/PCTFE/AI - blistera po 14 tablet) u kutiji

L01EK Inhibitor tirozin kinaze receptora vaskularnog endoteljnog faktora rasta (VEGFR)

L01EK01 aksitinib

Doziranje: karcinom bubrežnih ćelija: 5 mg dva puta dnevno, terapiju nastaviti dok postoji klinička korist ili do nepodnošljive toksičnosti; za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INLYTA - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA

△ ZU/Rp filmom obložena tablet [1 mg/1 tablet] 56 filmom obloženih tablet (4 AI/AI blistera po 14 filmom obloženih tablet) u kutiji
 △ ZU/Rp filmom obložena tablet [5 mg/1 tablet] 56 filmom obložena tablet (4 AI/AI blistera po 14 filmom obloženih tablet) u kutiji

L01EL Inhibitori Brutonove tirozin kinaze (BTK)

L01EL01 ibrutinib

Doziranje:

limfom "mantle ćelija": oralno, odrasli 560 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda; *hronična limfocitna leukemija; Waldenströmova makroglobulinemija:* oralno, odrasli 420 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT.

ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 120 kapsula, tvrdih (1 plastična bočica), u kutiji
 ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 90 kapsula, tvrdih (1 plastična bočica), u kutiji

L01EM Inhibitori fosfatidilinozitol-3-kinaze (Pi3K)

L01EM03 alpelisib

Doziranje: lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke (u kombinaciji sa fulvestrantom) za liječenje žena u post-menopauzi i muškaraca: oralno, odrasli, 300 mg jednom dnevno, za podešavanje doze, prekid liječenja ili prekid liječenja s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PIQRAY - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp	filmom obložena tabletta [150 mg/1 tabletta] 56 filmom obloženih tabletta (4 PVC/PCTFE/Alu blistera po 14 tabletta), u kutiji
ZU/Rp	filmom obložena tabletta [200 mg/1 tabletta] 28 filmom obloženih tabletta (2 PVC/PCTFE/Alu blistera po 14 tabletta), u kutiji
ZU/Rp	filmom obložena tabletta [200 mg/1 tabletta+ 50 mg/1 tabletta] 56 filmom obloženih tabletta: 28 tabletta od 200 mg i 28 tabletta od 50 mg (4 PVC/PCTFE/Alu blistera po 14 tabletta: 1 blister sadrži 7 tabletta od 200 mg i 7 tabletta od 50 mg); u kutiji

L01EX Drugi inhibitori protein kinaze

L01EX01 sunitinib

Doziranje: uznapredovali/metastatski karcinom bubrežnih celija; neresektabilni/metastatski gastrointestinalni stromalni tumor poslije neuspjelog liječenja imatinibom: 50 mg jedanput dnevno tokom 4 sedmice (u ciklusu koji traje 6 sedmica); podešavati postepeno po 12,5 mg prema podnošljivosti, maks. dnevna doza 75 mg, a minimalna 25 mg; neresektabilni/metastatski pankreasni neuroendokrini tumor: 37,5 mg jednom dnevno, bez režima perioda odmora; dozu povećavati postepeno po 12,5 mg na osnovu individualne bezbjednosti i podnošljivosti; maks. doza 50 mg dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FASINDOR - ALKALOID AD SKOPJE

ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PE/AI peel off blistera po 7 kapsula), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PE/AI peel off blistera po 7 tabletta), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PE/AI peel off blistera po 7 tabletta), u kutiji

MISVENOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

NERSAN - STADA ARZNEIMITTEL AG

ZU/Rp	kapsula, tvrda [37,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula (7 AI-OPA/Alu/PVC blistera sa 4 kapsule), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula (7 AI-OPA/Alu/PVC blistera sa 4 kapsule), u kutiji

SUNIGEN - GENEPHARM S.A.

ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji
-------	---

ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji
SUNITINIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH	
ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 Aluminij - OPA/aluminij/PVC blister sa 7 kapsula), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Aluminij - OPA/aluminij/PVC blistera sa 7 kapsula), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (7 Aluminij - OPA/aluminij/PVC blistera po 4 kapsule), u kutiji
SUNITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED	
ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u jednom PVC-PVAC (PVC/PCTFE)/Al blisteru, u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u 1 PVC-PVAC (PVC/PCTFE)/Al blisteru, u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u jednom PVC-PVDC/Al blisteru, u kutiji
SUNITINIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.	
ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
SUNITINIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	
ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum-OPA / Alu / PVC blistera sa po 7 kapsula,u kartonskoj kutiji.
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula,u kartonskoj kutiji.
ZU/Rp	kapsula, tvrda [37,5 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, tvrdih
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum - OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji
SUTENT - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA	
ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar - blistera po 7 kapsula), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar - blistera po 7 kapsula), u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar - blistera po 7 kapsula), u kutiji
ZESUVA - REMEDICA LIMITED	
ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 AL-OPA/AL/PVC blistera po 7 kapsula) u kutiji

ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (u HDPE bočici) u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 Al-OPA/Al/PVC blistera po 7 kapsula) u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (u HDPE bočici) u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 Al-OPA/Al/PVC blistera po 7 kapsula) u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula, u HDPE bočici, u kutiji

L01EX02 sorafenib

Doziranje: terapija uznapredovalog karcinoma bubrežnih ćelija kada terapija interferonom-alfa ili interleukinom-2 nije bila uspješna ili kada takva terapija nije primjerena; progresivni, lokalno uznapredovali, ili metastatski, diferencirani karcinom štitaste žlijezde, koji je refraktoran na radioaktivni jod; terapija hepatocelularnog karcinoma: oralno, odrasli, 400 mg dva puta dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva, konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FENESA - REMEDICA LIMITED

ZU/Rp	filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 AL/OPA/AL/PVC blister sa po 28 tableta) u kutiji
ZU/Rp	filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 AL/PVC/PE/PVDC blister sa po 28 tableta), u kutiji

NEXAVAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU/Rp	film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 PP/Al blistera po 28 tableta), u kutiji
-------	---

SALTAPSA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU/Rp	film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (8 blistera sa po 14 tableta) u kutiji
-------	---

SORAFENIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH

ZU/Rp	film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta, u AI-PVC/PE/PVDC blistera u kutiji
-------	--

SORAFENIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU/Rp	filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (4 ALU/OPA/ALU/PVC blistera po 28 tbl) u kartonskoj kutiji
ZU/Rp	filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (4 ALU/OPA/ALU/PVC blistera po 28 tbl.) u kartonskoj kutiji

SORAFENIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG

ZU/Rp	film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 AL-PVC/PE/PVDC blistera sa po 28 tableta), u kutiji
ZU/Rp	film tableta [400 mg/1 tableta] 56 film tableta (8 AL-OPA/ALU/PVC blistera sa po 7 tableta), u kutiji

SORAFENIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU/Rp	filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (8 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
-------	--

L01EX03 pazopanib

Doziranje: uznapredovali stadijum renalnog karcinoma (karcinoma renalnih stanica-RCC) kao terapija prve linije, kao i kod pacijenata koji su prethodno tretirani citokinskom terapijom kod uznapredovalog stadija renalnog karcinoma; sarkom mekih tkiva: odrasli

preko 18 god, 800 mg jednom dnevno; dozu podešavati u postepenim koracima po 200 mg prema individualnoj podnošljivosti (maks. 800 mg dnevno).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PAZOPANIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blister sa 30 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE bočici sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE boci sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 60 film tableta u HDPE boci sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

PAZOPANIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG

- ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 3 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji.
- ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 6 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji.

PAZOPANIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji

VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

L01F Monoklonska antitijela i antitijelo lijek konjugat CD20 (Clusters of Differentiation 20) inhibitori
L01FA

L01FA01 rituksimab

Doziranje: folikularni non-Hodgkins limfom, difuzni non-Hodgkins limfom, hronična limfocitna leukemija, granulomatoza s poliangitisom i mikroskopski poliangitis: i.v. inf. odrasli, pacijenti trebaju primiti premedikaciju prije svake doze (konsultovati literaturu proizvoda za detalje); non-Hodgkins limfom: s.c. inj. konsultovati literaturu proizvoda; teški oblik aktivnog reumatoidnog artritisa kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na druge antireumatске lijekove koji modifikuju tok bolesti, uključujući jedan ili više inhibitora faktora nekroze tumora, ili ih ne podnose (u kombinaciji sa metotreksatom): i.v.inf. 1 g dana 1. i 15. u kombinaciji sa metotreksatom (pacijent treba primiti premedikaciju prije svake infuzije); za doziranje i način davanja konsultovati literaturu proizvoda; obični pemfigus: i.v. inf. 1 g dana 1. i 15, doza održavanja 0,5 g u 12. i 18. mjesecu, a zatim svakih 6 mjeseci ako je potrebno, konsultovati literaturu proizvoda za terapiju relapsa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACELLBIA, 100 MG/10 ML, KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU - JSC BIOCAD

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 2 staklene bočice od 10 ml sa koncentratom za rastvor za infuziju, u kutiji

ACELLBIA, 500 MG /50 ML, KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU - JSC BIOCAD

ZU	Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 50 ml sa koncentratom za rastvor za infuziju, u kutiji
BLITZIMA - CELLTRION INC.	
ZU/Rp	koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 2 staklene bočice sa po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD	
ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 2 staklene bočice sa po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa po 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiju
ZU	rastvor za injekciju [1400 mg/11.7 mL] jedna staklena bočica sa 11,7 ml rastvora za injekciju (sa gumenim čepom, aluminijskim zaštitnim zatvaračem, plastičnim flip-off poklopcom); u kutiji
RIXATHON - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	
ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 2 staklene bočice od 10 ml sa po 100 mg rituksimaba, u kutiji
ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 3 staklene bočice od 10 ml sa po 100 mg rituksimaba, u kutiji
ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 50 ml sa 500 mg rituksimaba, u kutiji
ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 2 staklene bočice od 50 ml sa po 500 mg rituksimaba, u kutiji

L01FA03 obinutuzumab

Doziranje: liječenje odraslih bolesnika s prethodno neliječenom hroničnom limfocitnom leukemijom (CLL) i komorbiditetima, zbog kojih kod njih nije prikladna terapija temeljena na punoj dozi fludarabinu; prethodno neliječeni uznapredovali folikularni limfom; u kombinaciji sa bendamustinom, nakon čega slijedi terapija održavanja lijekom Gazyva kod pacijenata sa folikularnim limfomom koji nisu odgovorili na terapiju ili koji su doživjeli progresiju u periodu do 6 mjeseci nakon terapije rituksimabom ili protokolom koji sadrži rituksimab: i.v.inf. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GAZYVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 bočica sa 40 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
----	---

L01FC CD38 (Clusters of Differentiation 38) inhibitori

L01FC01 daratumumab

Doziranje: terapija relapsnog i refraktarnog multiplog mijeloma (kao monoterapija nakon neuspjeha terapije koja je uključivala inhibitor proteasoma i imunomodulator; u kombinaciji sa lenalidomidom i deksametazonom, ili bortezomibom i deksametazonom za terapiju odraslih pacijenata sa multiplim mijelomom, koji su prethodno primili najmanje jednu terapiju): 4-nedjeljni ciklus-16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 8. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake dvije nedjelje od 9. do 24. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake četiri nedjelje nakon 25. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati literaturu proizvoda; 3-nedjeljni ciklus- 16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 9. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake tri nedjelje od 10. do 24. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake 4 nedjelje nakon 25. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati literaturu proizvoda; u kombinaciji sa bortezomibom, melfalanom i prednizonom za terapiju odraslih pacijenata sa novodijagnostikovanim multiplim mijelomom koji nisu

podobni za presađivanje autolognih matičnih ćelija: 16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 6. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake tri nedjelje od 7. do 54. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake četiri nedjelje nakon 55. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DARZALEX - JANSSEN-CILAG KFT.

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica od 5 ml, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [400 mg/20 mL] 1 staklena bočica od 20 ml, u kutiji

L01FD HER2 (Human Epidermal Growth Factor Receptor 2) inhibitori

L01FD01 trastuzumab

Doziranje: *metastatski karcinom dojke:* trosedmični raspored primjene-inicijalna doza je 8 mg/kg; doza održavanja 6 mg/kg u intervalima od 3 sedmice; sedmični raspored primjene-inicijalna doza je 4 mg/kg tokom 90 minuta; doza održavanja je 2 mg/kg tokom 90 minuta sedmično do progresije bolesti; *rani karcinom dojke HER2 pozitivan:* trosedmični raspored primjene-inicijalna doza 8 mg/kg; doza održavanja 6 mg/kg u intervalima od 3 sedmice; sedmični raspored primjene-inicijalna doza je 4 mg/kg tokom 90 minuta; doza održavanja je 2 mg/kg tokom 90 minuta sedmično; *metastatski karcinom želuca:* inicijalna doza je 8 mg/kg, nakon 3 sedmice nastavlja se sa dozom održavanja 6 mg/kg svake 3 sedmice.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju od 150 mg, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [600 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

HERZUMA - CELLTRION INC.

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [420 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

KANJINTI - AMGEN (EUROPE) GMBH

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 bočica sa 150 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [420 mg/1 bočica] 1 bočica sa 420 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

OGIVRI - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 15 ml, u kutiji

TRAZIMERA - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- ZU pršašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 bočicaj] 1 staklena bočica od 15 ml izrađena od bezbojnog stakla tip I sa butil gumenim zatvaračem, u kutiji
ZU pršašak za koncentrat za rastvor za infuziju [420 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 30 ml izrađena od bezbojnog stakla tip I sa butil gumenim zatvaračem, u kutiji

L01FD02 pertuzumab

Doziranje:

rani rak dojke-u kombinaciji s trastuzumabom i hemoterapijom (neoadjuvantno lijeчење odraslih pacijenata s HER2 pozitivnim, lokalno uznapredovalim, upalnim rakom dojke ili rakom dojke u ranom stadijumu s velikim rizikom od recidiva; adjuvantno lijeчење odraslih pacijenata s HER2 pozitivnim ranim rakom dojke s velikim rizikom od recidiva); *metastatski rak dojke*-u kombinaciji s trastuzumabom i docetakselom u odraslih pacijenata s HER2 pozitivnim metastatskim ili lokalno recidivirajućim neresektabilnim rakom dojke koji prethodno nisu primali anti-HER2 terapiju ni hemoterapiju za lijeчењe metastatske bolesti: i.v. inf. početna doza 840 mg, zatim svake 3 nedjelje doza održavanja 420 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PERJETA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [420 mg/14 mL] 1 staklena bočica sa 14 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji

L01FD03 trastuzumab emtanzin

Doziranje: *HER2 pozitivni karcinom dojke, HER2 pozitivni rani karcinom dojke:* i.v. inf. odrasli, konsultovati literaturu proizvoda ili lokalne protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU pršašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa prškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
ZU pršašak za koncentrat za otopinu za infuziju [160 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa prškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L01FE EGFR (Epidermal Growth Factor Receptor) inhibitori

L01FE01 cetuximab

Doziranje: *wilde-type RAS metastatskog kolorektalnog karcinoma koji eksprimira receptor za epidermalni faktor rasta, u kombinaciji sa irinotekan-baziranom hemoterapijom, u prvoj liniji u kombinaciji sa FOLFOX, kao monoterapija ukoliko terapija oksaliplatinom i irinotekanom bila neuspješna ili ukoliko se irinotekan ne toleriše; skvamozni karcinom ćelija glave i vrata, u kombinaciji sa radijacionom terapijom lokalno uznapredovale bolesti, u kombinaciji sa platina-baziranom hemioterapijom za rekurentna i/ili metastatska obojenja:* jednom sedmično, početna doza 400 mg/m², a zatim 250 mg/m² sedmično

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ERBITUX - MERCK HEALTHCARE KGAA

- ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 20 ml rastvora za infuziju (1 staklena bočica) u kutiji

L01FE02 panitumumab

Doziranje: metastatski kolorektalnim karcinomom (mCRC) sa divljim tipom RAS gena: kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX ili FOLFIRI; kao druga linija terapije u kombinaciji sa FOLFIRI kod pacijenata koji su kao prvu liniju terapije primili hemoterapiju fluoropirimidinima (osim irinotekana); kao monoterapija, a nakon prethodne progresije bolesti na primjenjenu hemoterapiju fluoropirimidinima, oksaliplatinom i irinotekanom: 6 mg/kg tjelesne mase jednom u dvije sedmice (prema uputstvu datom u literaturi proizvoda i važećim protokolima)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH

ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] staklena bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
----	---

L01FF PD-1/PDL-1 (Programmed cell death protein 1/death ligand 1) inhibitori

L01FF01 nivolumab

Doziranje: melanom, rak pluća nemalih stanica, maligni pleuralni mezotelijum, urotelijelni karcinom, planocelularni karcinom glave i vrata, klasični Hodgkinov limfom, gastrintestinalni karcinom: odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OPDIVO - BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY

ZU	Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica sa 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
ZU	Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica sa 12 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
ZU	Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica sa 24 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
ZU	Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

L01FF02 pembrolizumab

Doziranje: melanom, karcinom pluća nemalih ćelija, urotelijalni karcinom, klasični Hodgkin limfom, karcinom skvamoznih ćelija glave i vrata, uznapredovali karcinom bubrežnih ćelija, kolorektani karcinom, karcinom jednjaka: i.v. infuzija, odrasli 200 mg svake 3 nedelje, alternativno 400 mg svakih 6 nedelja, za podešavanje doze prema neželjenim dejstvima ili prema rekcijama na infuziju - konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KEYTRUDA - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU	Koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 10 ml sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
----	--

L01FF05 atezolizumab

Doziranje: urotelijalni karcinom, rak pluća nemalih ćelija, rak pluća malih ćelija (u ranom stadijumu i metastatski), trostruki negativan rak dojke, hepaticelularni karcinom: i.v.inf. odrasli, konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TECENTRIQ - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU	Koncentrat za otopinu za infuziju [60 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 14 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
ZU	Koncentrat za otopinu za infuziju [60 mg/1 mL] jedna staklena bočica sa 20 ml koncentrata za otopinu za infuziju,

L01FG VEGF/VEGFR (Vascular Endothelial Growth Factor) inhibitori

L01FG01 bevacizumab

Doziranje: metastatski karcinom debelog crijeva ili rektuma: 5 mg/kg ili 10 mg/kg svake 2 sedmice ili 7,5 mg/kg ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; metastatski karcinom dojke: 10 mg/kg svake 2 sedmice ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; uznapredovali/metastatski rekurentni nesitnoćelijski karcinom pluća: 7,5 mg/kg ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; uznapredovali/metastatski karcinom bubrežnih ćelija: 10 mg/kg svake 2 sedmice; epitelni karcinom jajnika, karcinom jajovoda i primarni karcinom peritoneuma: 15 mg/kg svake 3 sedmice; prvi recidiv epitelnog karcinoma jajnika, karcinoma jajovoda ili primarnog peritonealnog karcinoma: 15 mg/kg svake 3 sedmice; karcinom grlića materice: 15 mg/kg svake 3 sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABEVMY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- | | |
|----|---|
| ZU | Koncentrat za otopinu za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji |
| ZU | Koncentrat za otopinu za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji |

ALYMSYS - GH GENHELIX S.A.

- | | |
|----|---|
| ZU | Koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |
| ZU | Koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |

AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- | | |
|----|---|
| ZU | Koncentrat otopine za infuziju [100 mg/4 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji |
| ZU | Koncentrat otopine za infuziju [400 mg/16 mL] 1 staklena bočica sa 16 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji |

OYAVAS - STADA ARZNEIMITTEL AG

- | | |
|----|---|
| ZU | Koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica od 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |
| ZU | Koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |

ZIRABEV - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA

- | | |
|----|---|
| ZU | Koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |
| ZU | Koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |

L01FX Ostala monoklonska anitijela i antijelo lijek konjugati

L01FX04 ipilimumab

Doziranje:

melanom, karcinom bubrežnih ćelija, rak pluća nemalih ćelija, maligni pleuralni mezotelijski, kolorektalni karcinom s nedostatkom mehanizma popravka pogrešno sparenih baza ili visokom mikrosatelitskom stabilnošću, planocelularni karcinom jednjaka:

i.v.inf. za doziranje konsultovati informacije o proizvodu

REGISTROVANI LIJEKOVI:**YEROVY - BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY**

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

L01FX05 brentuximab vedotin

Doziranje: CD30 pozitivan Hodgkinovog limfoma; sistemski anaplastični limfom velikih ćelija; CD 30 pozitivan limfom kožnih T-ćelija; sistemski anaplastični limfom velikih ćelija: i.v. inf. za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvoda;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ADCETRIS - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [50 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 50 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L01FX14 polatuzumab vedotin

Doziranje: difuzni limfom velikih B ćelija: i.v. inf. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**POLIVY - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [140 mg/1 bočica] 1 staklena bočica (Tip I od borosilikatnog stakla) od 20 ml sa praškom, u kutiji
ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [30 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 6ml sa 30 mg praška, u kutiji

L01X Ostali antineoplastici**L01XA Jedinjenja platine****L01XA01 cisplatin**

Doziranje: koristi se u liječenju različitih vrsta karcinoma (testisa, jajnika, pluća, mokraćne bešike, skvamoznih ćelija glave i vrata,cerviksa): i.v.inf. 50-120 mg/m²/dan svakih 3-4 nedjelje ili spora i.v. inf. 15-20 mg/m²/dan tokom 5 dana svake 3-4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CISPLATIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

CISPLATINUM ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.

ZU/Rp koncentrat za rastvor za infuziju [1 mg/1 mL] Bočica staklena; 1 x 10 ml u kutiji
ZU/Rp koncentrat za rastvor za infuziju [1 mg/1 mL] Bočica staklena; 1 x 50 ml,u kutiji50mg cisplatin

L01XA02 karboplatin

Doziranje: *uznapredovali karcinom jajnika; mikrocelularni karcinom pluća; epidermoidni karcinom glave i vrata:* i.v. 400 mg/m²/dan svake 4 sedmice u zavisnosti od hemoterapijskog protokola i bubrežne funkcije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CARBOPLASIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/15 mL] 1 staklena bočica od 15 ml u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [450 mg/45 mL] 1 staklena bočica od 45 ml u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/5 mL] 1 staklena bočica od 5 ml u kutiji

CARBOPLATIN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica jantarne boje od stakla tip I od 15ml, u kutiji
ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica jantarne boje od stakla tip I od 5ml, u kutiji
ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica jantarne boje stakla tip I od 50 ml, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica jantarne boje od stakla tip I od 100 ml, u kutiji

CARBOPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/15 mL] 1 polipropilenska bočica sa 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01XA03 oksaliplatin

Doziranje: *terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma (u kombinaciji sa fluorouracilom i folnom kiselinom), terapija karcinoma kolona nakon resekcije primarnog tumora (adjuvantna terapija):* i.v. 85 mg/m² svake 2 sedmice u 12 ciklusa (6 mjeseci)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELOXATIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica (tip I prozirno staklo) s čepom od bromobutilnog elastomera sa 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica (tip I prozirno staklo) s čepom od bromobutilnog elastomera sa 20 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

OXALIPLATINUM ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 10 ml ,u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1staklena bočica od 20 ml ,u kutiji

L01XG

Inhibitori proteazoma

L01XG01 bortezomib

Doziranje: progresivni multipli mijelom; u kombinaciji s melfalanom i prednizonom kod oboljelih od multiplog mijeloma koji prethodno nisu lječeni, a kod kojih se ne može primijeniti visokodozna hemoterapija sa presađivanjem koštane srži; u kombinaciji sa deksametazonom, ili sa deksametazonom i talidomidom za indupcionu terapiju oboljelih od multiplog mijeloma koji prethodno nisu lječeni a kod kojih se može primijeniti visokodozna hemoterapija sa transplantacijom matičnih ćelija hematopoeze; u kombinaciji sa rituksimabom, ciklofosfamidom, doksurubicinom i prednizonom za terapiju odraslih pacijenata oboljelih od mantle ćelijskog limfoma koji prethodno nisu lječeni, a kod kojih se ne može primijeniti transplantacija matičnih ćelija hematopoeze: prema uputstvu proizvoda i prema kliničkim protokolima

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BORTEGAZ - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU pršak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica, staklena

BORTEZOMIB PHARMAS - SYNTHON B.V.

ZU pršak za otopinu za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica sa prškom za otopinu za injekciju, u kutiji

BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU pršak za otopinu za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa prškom za otopinu za injekciju, u kutiji

BORTEZOMIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG

ZU rastvor za injekciju [2,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 1,4 ml rastvora za injekciju, u kutiji

BORTEZOMIB VENUS - VENUS PHARMA GMBH

ZU pršak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica, u kutiji

GLOFTRINID - ALKALOID AD SKOPJE

ZU pršak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica (staklo tip I) od 10 ml sa gumenim čepom i poklopcom (flip-off) plave boje, u kutiji

VELCADE - JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.

ZU pršak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa prškom za otopinu za injekciju u providnom blister pakovanju, u kutiji

VORTEMYEL - SYNTON B.V.

ZU pršak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 3,5 mg prška za rastvor za injekciju, u kutiji

L01XG03 iksazomib

Doziranje: multipli mijelom kod pacijenata koji su primili najmanje jednu prethodnu terapiju, u kombinaciji sa lenalidomidom i deksametazonom: odrasli, oralno 4 mg jednom dnevno 1.8. i 15. dana 28-dnevnevo ciklusa, za podešavane doze kod neželjenih dejstava, konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NINLARO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

- Rp kapsula, tvrda [2,3 mg/1 kapsula] 3 kapsule, tvrde ("PVC-Al/Al blister sa 1 kapsulom, u ovitku" - 3 ovitka sa po 1 blisterom), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 3 kapsule, tvrde ("PVC-Al/Al blister sa 1 kapsulom, u ovitku" - 3 blistera), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 3 kapsule, tvrde ("PVC-Al/Al blister sa 1 kapsulom, u ovitku" - 3 blistera), u kutiji

L01XX Ostali antineoplastici

L01XX35 anagrelid

Doziranje: esencijalna trombocitemija kod pacijenata sa visokim rizikom od trombohemoragijskih događaja koji nisu adekvatno odgovorili na druge lijekove ili koji ne podnose druge lijekove: 0,5 mg 2 puta dnevno, dozu podešavati u sedmičnim intervalima prema odgovoru, postepeno po 0,5 mg dnevno; uobičajena doza 1-3 mg dnevno u podijeljenim dozama (maks. pojedinačna doza 2,5 mg), maks. 10 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATREMIA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih u HDPE boćici, u kutiji

THROMBOREDUCTIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 100 kapsula (1 PE - bočica), u kutiji

L01XX44 afiblercept

Doziranje: u kombinaciji sa irinotekan/5 fluorouracil/folna kiselina (FOLFIRI) hemoterapijom kod odraslih osoba sa metastatskim kolorektalnim karcinomom kod kojih je bolest rezistenta ili je napredovala nakon liječenja tretmanom koji sadrži oksaliplatin: i.v. inf. 4 mg/kg tjelesne mase tokom 1 sata, nakon koje se primjenjuje protokol FOLFIRI; ovaj ciklus se ponavlja na 2 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZALTRAP - SANOFI-AVENTIS GROUPE

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena boćica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena boćica sa 8 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01XX52 venetoklaks

Doziranje:

hronična limfocitna leukemija 17p delekcije ili mutacije gena TP53 kod pacijenata koji nisu pogodni za liječenje signalnog puta B-ćelijskih receptora inhibitorom ili kod kojih ovo liječenje nije bilo uspješno; hronična limfocitna leukemija u odsustvu 17p delekcije ili mutacije gena TP53 kod pacijenata kod kojih hemioimunoterapija i liječenje inhibitorom signalnog puta B-ćelijskog receptora nije bilo uspješno: oralno, odrasli, 20 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 50 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 100 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 200 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim doza održavanja 400 mg jednom dnevno, dozu treba uzeti ujutro tokom faze titracije doze; dozu treba uzeti u isto vrijeme svaki dan, za podešavanje doze u odnosu na neželjena dejstva-konsultovati literaturu proizvoda; u kombinaciji s hipometilirajućim lijekom liječenje novodijagnostikovane akutne mijeloidne leukemije (AML) kod odraslih bolesnika koji nisu pogodni za intenzivnu hemoterapiju: oralno, odrasli 1. dan 100 mg, 2. dan 200 mg, 3. dan i dalje 400 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VENCLYXTO - ABBVIE INC.

ZU/Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (7 PVC/PE/PCTFE blistera sa aluminijumskom folijom sa po 2 tablete), u kutiji

ZU/Rp	filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta ((7 PVC/PE/PCTFE blistera sa aluminijumskom folijom sa po 4 tablete), 4 kutije sa po 28 tableta), u višestrukom pakovanju
ZU/Rp	filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (7 PVC/PE/PCTFE blistera sa aluminijumskom folijom sa po 1 tabletom), u kutiji
ZU/Rp	filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 7 tableta (7 PVC/PE/PCTFE blistera sa aluminijumskom folijom sa po 1 tabletom), u kutiji

L01XY Kombinacije antineoplastičnih agenasa**L01XY02 pertuzumab, trastuzumab**

Doziranje: HER2-positivan karcinom dojke u ranom stadijumu (u kombinaciji sa hemoterapijom), HER2-positivan metastatski ili lokalno recidivirajući nereksektabilan rak dojke (u kombinaciji sa docetkselom): odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda ili lokalne protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PHESGO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU/Rp	otopina za injekciju [1200 mg/15 mL+ 600 mg/15 mL] 1 staklena bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU/Rp	otopina za injekciju [600 mg/10 mL+ 600 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji

L02 ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**L02A Hormoni i srodnii lijekovi****L02AB Progestageni****L02AB01 megestrol**

Doziranje: anoreksija, gubitak težine koji je prouzrokovana malignim oboljenjima (kaheksija) ili gubitak težine kod pacijenata sa dijagnozom sindroma stečenog nedostatka imuniteta (AIDS): odrasli: 400-800 mg jednokratno u toku dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MEGOXI - POLFARMEK S.A.**

ZU/Rp	oralna suspenzija [40 mg/1 mL] 1 plastična boca sa 240 ml oralne suspenzije, u kutiji
-------	---

L02AE Analozi hormona koji oslobođaju gonadotropin**L02AE02 leuprorelin**

Doziranje: Eligard-hormonski zavistan uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; dodatna terapija radioterapiji ili radiološkoj prostatektomiji kod pacijenata sa visoko rizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate: s.c. 7,5 mg jednom mjesечно, 22,5 mg jednom u 3 mjeseca, 45 mg jednom u 6 mjeseci; Leuprostin-karcinom prostate: 3,6 mg jednom mjesечно, 5 mg jednom u 3 mjeseca; Lectrum 3,75 mg-lokalno uznapredovali karcinom prostate kao zamjena za hiruršku kastraciju; kao adjuvantno liječenje uz radioterapiju kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; kao adjuvantno liječenje uz radikalnu prostatektomiju kod pacijenata sa lokalno uznapredovalim karcinomom prostate sa visokim rizikom od napredovanja

bolesti; kao neadjuvantno liječenje koje prethodi radioterapiji kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate: s.c. ili i.m. obično 3,75 mg kao jednomjesečna depo-inj; edometriozu: s.c. ili i.m. 3,75 mg svakog mjeseca tokom 6 mjeseci (liječenje započeti u prvih 5 dana menstrualnog ciklusa); endometrialna priprema prije intrauterine operacije: s.c. ili i.m. 3,75 mg kao pojedinačna doza 5-6 nedjelja prije operacije (terapiju treba započeti tokom 3. do 5. dana menstrualnog ciklusa); preoperativno liječenje mioma materice: s.c. ili i.m. 3,75 mg kao pojedinačna doza svakog mjeseca tokom obično 3-4 mjeseca ili maksimalno 6 mjeseci; Lectrum 7,5 mg-hormonski zavisan uznapredovali karcinom prostate, visokorizični lokalizovani i lokalno uznapredovali hormonski zavisan karcinom prostate u kombinaciji sa radioterapijom: s.c. jednom mjesечно; Lectrum 11,25 mg-lokalno uznapredovali karcinom prostate kao zamjena za hiruršku kastraciju; kao adjuvantno liječenje uz radioterapiju kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; kao adjuvantno liječenje uz radikalnu prostatektomiju kod pacijenata sa lokalno uznapredovalim karcinomom prostate sa visokim rizikom od napredovanja bolesti; kao neadjuvantno liječenje koje prethodi radioterapiji kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate: s.c. jednom u tri mjeseca; upravljanje endometriozom, uključujući uklanjanje bola i smanjenje endometriotskih lezija: i.m. svaka 3 mjeseca tokom perioda od 6 mjeseci, započeti tokom prvih 5 dana menstrualnog ciklusa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELIGARD - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A

ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [22.5 mg/1 šprica] Termoformirana posuda i sterilna igla, u kartonskoj kutiji; posuda sadrži kesicu sa sredstvom za sušenje i jedan spojeni sistem šprica koji se sastoji od: šprice A napunjene rastvaračem, šprice B napunjene praškom i konektora sa dugmetom za zatvaranje za špricu A i B
ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [45 mg/1 šprica] Termoformirana posuda i sterilna igla, u kartonskoj kutiji; posuda sadrži kesicu sa sredstvom za sušenje i jedan spojeni sistem šprica koji se sastoji od: šprice A napunjene rastvaračem, šprice B napunjene praškom i konektora sa dugmetom za zatvaranje za špricu A i B
ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [7.5 mg/1 šprica] Termoformirana posuda i sterilna igla, u kartonskoj kutiji; posuda sadrži kesicu sa sredstvom za sušenje i jedan spojeni sistem šprica koji se sastoji od: šprice A napunjene rastvaračem, šprice B napunjene praškom i konektora sa dugmetom za zatvaranje za špricu A i B

LECTRUM - ERIOCHEM SA

ZU	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [11.25 mg/1 boćica] 1 boćica, 1 ampula, špric za jednokratnu upotrebu i 2 igle 22 G1 1/2
ZU	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [7.5 mg/1 boćica] 1 boćica, 1 ampula, špric za jednokratnu upotrebu i 2 igle 22 G1 1/2
ZU	prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [3.75 mg/1 boćica] 1 boćica, 1 ampula, špric za jednokratnu upotrebu i 2 igle 22 G1 1/2

LEUPROSTIN 3,6 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU implantat u napunjenoj injekcionali šprici [3,6 mg/1 implantat] 1 plastična šprica sa implantatom, u kutiji

LEUPROSTIN 5 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU implantat u napunjenoj injekcionali šprici [5 mg/1 implantat] 1 plastična šprica sa implantatom, u kutiji

L02AE03 goserelin

Doziranje: metastatski karcinom prostate; lokalno uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; adjuvantna terapija radiotrapiji ili radikalnoj prostatektomiji kod pacijenata sa visoko-rizičnim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; neoadjuvantna terapija prije započinjanja radioterapije kod pacijenata sa visoko-rizičnim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; uznapredovali karcinom dojke; estrogen-receptor-pozitivni rani karcinom dojke; endometriosa, istanjivanje endometrijuma, fibroidi uterusa, asistirana reprodukcija; karcinom prostate: 3,6 mg svake 4 sedmice, ili 10,8 mg svakih 12 sedmica potkožno u područje prednjeg trbušnog zida; ostale indikacije: 3,6 mg svake 4 sedmice potkožno u područje prednjeg trbušnog zida.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RESELIGO - AMW GMBH**

ZU implantat [10,8 mg/1 implantat] implantat u 1 napunjrenom injekcionalom špricu, u kutiji
ZU implantat [3,6 mg/1 implantat] implantat u 1 napunjrenom injekcionalom špricu, u kutiji

L02AE04 triptorelin

Doziranje: Decapeptyl-smanjenje proizvodnje i prevencija preuranjenog skoka luteinizirajućeg hormona (LH) kod žena koje su podvrgnute kontrolisanoj hiperstimulaciji jajnika u sklopu metoda potpomognute oplođnje: s.c. jednom dnevno; pacijentica treba da ostane pod medicinskim nadzorom tokom 30 min. nakon prvog davanja; Decapeptyl depo-muškarci, hormonski zavisan lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom prostate: s.c. ili i.m. 3,75 mg svakih 4 nedelje; žene, miomati maternice, endometriosa: 3,75 mg jednom u 4 nedelje, liječenje započeti tokom prvih 5 dana ciklusa; djeca, dokazani centralni prerani pubertet (djevojčice mlađe od 9 god, dječaci mlađi od 10 god.): doziranje na osnovu tjelesne mase: djeca 30 kg 3,75 mg; daje se 0., 14. i 28. dana, nakon toga svake 3 sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DECAPEPTYL - FERRING PHARMACEUTICALS BV**

ZU otopina za injekciju [0.1 mg/1 mL] 7 šprica sa po 1 mL otopine za injekciju, u kutiji

DECAPEPTYL DEPOT - FERRING PHARMACEUTICALS BV

ZU prašak i otapalo za suspenziju za injekciju [3.75 mg/1 mL] 1 špric sa 172 mg mikrokapsula praška i 1 špric sa 1 mL otapala za suspenziju za injekciju, u kutiji

L02B Hormonski antagonisti i srođni lijekovi**L02BA Anti-estrogeni****L02BA01 tamoksifen**

Doziranje: karcinom dojke: 20 mg/dan podijeljeno u 2 doze; anovulatorna neplodnost: 20 mg/dan 2, 3, 4. i 5. dan ciklusa; u slučaju neuspjeha doza se povećava na 40 mg, pa

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

na 80 mg/dan; *karcinom dojke (hemoprevencija kod žena sa umjerenim do visokim rizikom)*: oralno, odrasli 20 mg dnevno tokom 5 godina

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED

ZU/Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al stripa po 10 tablet), u kutiji

L02BA03 fulvestrant

Doziranje: *karcinom dojke kod žena s pozitivnim estrogenским receptorima*: i.m. 500 mg u razmacima od jednog mjeseca, sa dodatnom dozom od 500 mg koja se daje 2 sedmice nakon početne doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FULVESTRANT PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU otopina za injekciju [250 mg/5 mL] 2 napunjene staklene štrcaljke sa po 5 ml otopine za injekciju i 2 sigurnosne igle za spajanje na trup štrcaljke, u kutiji

RAVEFLUX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [250 mg/5 mL] 1 napunjena šprica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

VASTALOMA - LABORATORIOS FARMALAN S.A.

ZU rastvor za injekciju [50 mg/1 mL] 6 napunjениh injekcionih šprica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [50 mg/1 mL] 2 napunjena injekciona šprica sa 5ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [50 ml/1 mL] 1 napunjen injekcioni špric sa 5ml rastvora za injekciju, u kutiji

L02BB Anti-androgeni

L02BB03 bicalutamid

Doziranje: lokalno uznapredovali karcinom prostate sa visokim rizikom od progresije bolesti, kao monoterapija ili adjuvantna terapija uz radikalnu prostatektomiju ili radioterapiju; oralno, odrasli 150 mg jednom dnevno; uznapredovali karcinom prostate, u kombinaciji sa LHRH analogom ili hirurškom kastracijom: 50 mg jednom dnevno (započeti istovremeno sa sprovođenjem hirurške kastracije ili najmanje 3 dana prije početka terapije LHRH analogom)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BICAPROST - SYNTHON B.V.

Rp film tablet [50 mg/1 tablet] 28 film tableta (4 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji

BIKALIS - STADA ARZNEIMITTEL AG

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 film tableta), u kutiji

BIKALUTAMID PLIVA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/PVdC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

BIKALUTAMID SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/Aclar/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji

L02BB04 enzalutamid

Doziranje: metastatski hormonski osjetljiv karcionom prostate u kombinaciji sa liječenjem androgenom deprivacijom; visokorizičan nemetastatski karcinom prostate rezistentan na kastraciju; metastatski karcinom prostate rezistentan na kastraciju asimptomatski ili sa blagim simptomima nakon neuspješnog liječenja androgenom deprivacijom u slučajevima kada hemoterapija još nije indikovana; metastatski karcinom prostate rezistentan na kastraciju u slučajevima kada je bolest napredovala tokom ili nakon terapije docetakselom: oralno, 160 mg u jednoj dozi, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**XTANDI - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.**

Rp kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 112 kapsula, mekih (4 blistera sa 28 kapsula), u kutiji

L02BB06 darolutamid

Doziranje: karcinom prostate: 600 mg dva puta dnevno, za podešavanje doze i prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NUBEQA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

ZU/Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (7 PVC/AI blistera sa po 16 tableta), u kutiji

L02BG Inhibitori aromataze**L02BG03 anastrozol**

Doziranje: dopunsko liječenje žena u postmenopauzi s ranim invazivnim karcinomom dojke koja ima pozitivne hormonske receptore; dopunsko liječenje žena u postmenopauzi sa hormon-pozitivnim receptorima kod ranog karcinoma dojke koje su već dobijale tamoksifen tokom 2-3 god; uznapredovali karcinom dojke kod postmenopauzalnih žena sa hormon pozitivnim receptorima: 1 mg/dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANASTRAZE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 AI/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

AREMED - REMEDICA LIMITED

Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 AI/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji

L02BG04 letrozol

Doziranje: adjuvantna terapija ranog stadijuma hormon zavisnog karcinoma dojke (pozitivni hormonski receptor) kod žena u postmenopauzi; produžena adjuvantna terapija ranog stadijuma karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi koje su prethodno primale standarnu adjuvantnu terapiju sa tamoksifenum tokom 5 godina; terapija prve linije kod postmenopauzalnih žena sa uznapredovalim, hormon-zavisnim karcinomom dojke; terapija uznapredovalog karcinoma dojke nakon relapsa ili progresije bolesti kod žena sa prirodnim ili vještački izazvanom postmenopauzalnim endokrinološkim statusom, koje su prethodno liječene antiestrogenima; neoadjuvantno liječenje žena u postmenopauzi s HER-2 negativnim rakom dojke pozitivnim na hormonske receptore, kod kojih hemoterapija nije primjerena i nema indikacije za hitan operativni zahvat: oralno, odrasli, 2,5 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

△ ZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

LETRASAN - DEVA HOLDING A.S.

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 15 tableta) u kutiji

LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blister po 10 tableta), u kutiji

SILETRIS - STADA ARZNEIMITTEL AG

△ ZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

L02BG06 eksemestan

Doziranje: adjuvantno liječenje ER pozitivnog ranog karcinoma dojke kod postmenopauzalnih žena nakon 2-3 godine terapije tamoksifеном; uznapredovali karcinom dojke kod postmenopauzalnih žena čija je bolest progredirala nakon antiestrogenske terapije: oralno, odrasli 25 mg/dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AROMASIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 Al-PVDC/PVC-PVDC blistera po 15 tableta), u kutiji

EXEDRAL - REMEDICA LIMITED

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

L02BX

Ostali hormonski antagonisti i srođni lijekovi

L02BX03 abirateron

Doziranje: sa prednizonom ili prednizolonom za terapiju novodijagnostikovanog hormonski osjetljivog metastatskog karcinoma prostate visokog rizika kod odraslih muškaraca u kombinaciji sa androgenom deprivacionom terapijom; za terapiju metastatskog karcinoma prostate koji je rezistentan na kastraciju, kod odraslih muškaraca koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi nakon neuspjeha sa androgen deprivacionom terapijom, i kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana; terapija metastatskog karcinoma prostate kod odraslih muškaraca kod kojih je bolest progredirala tokom ili poslije hemoterapijskog režima zasnovanog na docetakselu: 1 g jednom dnevno, za doziranje prednizona ili prednizolona konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABIRATERON STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG

ZU/Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 Al-PVC/PE/PVDC blistera sa 10 film tableta), u kutiji

ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al-PVC/PE/PVDC blistera sa 10 film tableta), u kutiji

ABIRATERON TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

ABIRATERONE ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O.

- ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 transparentna PVC/PVDC/AL blistera po 14 film tableta) u kutiji
 ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 transparentnih PVC/PVDC/AL blistera po 10 film tableta) u kutiji
 ZU/Rp tableta [250 mg/1 tableta] 120 tableta (1 HDPE bočica zatvorena PP čepom),u kutiji

ABIRATERONE PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

- ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 kartonska omota sa po 1 PVdC/PE/PVC/AI blisterom sa 14 tableta), u kutiji
 ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (5 kartonskih omota sa po 1 PVdC/PE/PVC/AI blisterom sa 12 tableta), u kutiji

ENAGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- ZU/Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera sa 10 tableta), u kutiji
 ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera sa 10 tableta),u kutiji

NERIDE - SYNTHON B.V.

- ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
 ZU/Rp tableta [250 mg/1 tableta] 120 tableta u polietilenskoj (HDPE) bočici, u kutiji

ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT.

- ZU/Rp tableta [250 mg/1 tableta] 1 plastična bočica sa 120 tableta, u kutiji

L03 IMUNOSTIMULANSI**L03A Imunostimulansi****L03AA Faktori stimulacije kolonija****L03AA02 filgrastim**

Doziranje: skraćivanje trajanja neutropenije i incidence febrilne neutropenije kod pacijenata koji se liječe sa potvrđenom citotoksičnom hemoterapijom za maligne bolesti (sa izuzetkom hronične mijeloidne leukemije i mijelodisplastičnog sindroma): s.c. ili i.v. inf. odrasli, 5 mcg/kg na dan do broja neutrofila koji je u normalnom opsegu, obično se očekuje da će biti dovoljno do 14 dana (do 38 dana kod akutne mijeloidne leukemije); prva doza se daje najranije nakon 24 sata poslije citotoksične hemoterapije; skraćivanje trajanja neutropenije kod pacijenata koji se liječe sa mijeloablativnom terapijom, poslije koje će uslijediti transplantacija koštane srži: 10 mcg/kg , početni najmanje 24 sata nakon citotoksične hemoterapije i tokom 24 sata od infuzije koštane srži, zatim podešavati prema broju neutrofila-konsultovati literaturu proizvoda; mobilizacija perifernih maticnih ćelija: s.c. ili kao infuzija 10 mcg/kg/dan tokom 5 - 7 dana; nakon mijelosupresivne hemoterapije: s.c. 5 mcg/kg/dan; teška kongenitalna neutropenija sa istorijom teških rekurentnih infekcija: s.c. početna doza 12 mcg/kg na dan, podešiti prema odgovoru, dato u pojedinačnoj dozi ili u podijeljenim dozama, konsultovati literaturu proizvoda; teška ciklična neutropenija ili idiopatska neutropenija sa istorijom teških ili rekurentnih infekcija: s.c. injekcija, 5 mcg/kg/dan u jednoj ili više podijeljenih doza, podešiti prema odgovoru, konsultovati literaturu proizvoda; mobilizacija maticnih ćelija periferne krvi u zdravim davaoca prije alogene transplantacije maticnih ćelija periferne krvi: s.c. odrasli 10

mcg/kg/dan tokom 4-5 dana; *neutropenija u HIV inficiranih pacijenata*: s.c. inj. početna doza 1 mcg/kg/dan, podešavati prema odgovoru do maks. 4 mcg/kg/dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FRAVEN - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S.

ZU rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju/ infuziju,u kutiji

ZARZIO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu, u kutiji

ZU rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji

L03AA10 lenograstim

Doziranje: *transplantacija koštane srži, transplantacija perifernih matičnih ćelija*: i.v.inf. ili s.c.inj. odrasli i djeca preko 2 god.19,2 M.i.j./m²/dan, početi sa terapijom dan nakon transplantacije, nastaviti do stabilizacije broja neutrofila u prihvatljivim granicama, maks. 28 dana; *utvrđena citotoksična hemoterapija*: s.c. odrasli 19,2 M.i.j./m²/dan, početi dan nakon završene hemoterapije, nastaviti do stabilizacije broja neutrofila u prihvatljivim granicama, maks. 28 dana; *mobilizacija progenitornih ćelija periferne krvi nakon hemoterapije*: s.c.inj. 1,28 M.i.j./kg/dan tokom 4-6 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GRANOCYTE 34 - SANOFI-AVENTIS GROUPE

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [263 µg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju po 263 mcg i 5 ampula rastvarača (voda za injekciju) u kutiji

L03AA13 pegfilgrastim

Doziranje: *skraćenje trajanja neutropenije i smanjenje učestalosti febrilne neutropenije kod bolesnika s malignom bolesti koja se lječi citotoksičnom hemoterapijom (izuzev hronične mijeloidne leukemije i mijelodisplastičnih sindroma)*: s.c. inj. odrasli preko 18 god. 6 mg uz svaki hemoterapijski ciklus, početi 24 sata nakon hemoterapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PELGRAZ - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [6 mg/0.6 mL] 1 napunjena štrcaljka sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u blisteru, sa jastučićem natopljenim alkoholom, u kutiji

ZU/Rp Otopina za injekciju u napunjenom injektoru [6 mg/0.6 mL] 1 napunjeni injektor s jastučićem natopljenim alkoholom, u blister pakiranju, u kutiji

L03AB Interferoni

L03AB07 interferon beta-1a

Doziranje: Avonex-pacijenati sa dijagnozom relapsne multiple skleroze (MS) sa dvije ili više akutnih egzacerbacija (relapsa) u prethodne tri godine bez dokaza o kontinuiranoj progresiji između relapsa; pacijenati sa pojedinačnim demjelinizacijskim događajem sa akutnim inflamatornim procesom, ukoliko je dovoljno ozbiljan da opravlja terapiju intravenskim kortikosteroidima, i ako je određeno da postoji visoki rizik da se razvije klinički evidentna multipla sklerozu: 30 mcg (0,5 ml rastvora) jednom sedmično u vidu i.m. injekcije; Rebif-relapsna multipla sklerozu: s.c. 22 ili 44 mcg tri puta sedmično

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVONEX - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH

ZU rastvor za injekciju [30 µg/0.5 mL] 4 napunjena pena sa po 0,5 ml rastvora za injekciju, 4 injekcione igle i 4 poklopcu za pen, u zaštitnom pakovanju, svaki u pojedinačnoj kutiji

ZU rastvor za injekciju [30 µg/0.5 mL] kutija sa 4 napunjene šprice sa po 0,5 ml rastvora za injekciju i 4 injekcione igle, svaka šprica je upakovana u zapečaćeni plastični kontejner

REBIF - MERCK HEALTHCARE KGAA

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [22 µg/0.5 mL] 12

napunjenih injekcionalih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [44 µg/0.5 mL] 12 napunjenih injekcionalih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L03AB08 interferon beta-1b, rekombinantni

Doziranje: *multipla skleroza:* 250 mcg (8 M.i.j.) s.c. svaki drugi dan (preporučuje se početna doza 62,5 mcg svaki drugi dan i postepeno povećavati dozu do 250 mcg (1 ml) svaki drugi dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETAFERON - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [0.25 mg/1 mL] 15 bočica praška + 15 šprica sa iglom po 2,25 mL rastvarača

L03AX Ostali imunostimulansi

L03AX metenkefalin, tridekaktid

Doziranje: *relapsno remitentni oblici multiple skleroze (RRMS):* s.c. u kožu nadlaktice, odrasli, 12 mg 3 puta sedmično tokom 6 mjeseci, nakon toga 6 mg 3 puta sedmično; *tretman relapsa-akutne egzacerbacije:* dvostruka doza lijeka 12 mg otopljenja u istom volumenu otapala kao i jednostruka doza u trajanju od 3 dana uzastopno; nakon toga nastavlja se šema prvobitnog doziranja (mjeseci se računaju po lunarnom kalendaru (1 mjesec = 4 sedmice); liofilizat se otapa sa priloženim otapalom, neposredno prije primjene)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENKORTEN - BOSNALIJEK D.D.

ZU liofilizat za otopinu za injekciju [5 mg/1 viala+ 1 mg/1 viala] 6 bočica liofilizata i 6 ampula po 2 ml 0,9 % NaCl kao otopine za rastvaranje, u kutiji

L03AX13 glatiramer acetat

Doziranje: *multipla skleroza (relapsno-remitentna):* s.c. odrasli 20 mg jednom dnevno ili 40 mg 3 puta nedjeljno u razmaku od najmanje 48 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COPAXONE - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20 mg/1 mL] 28 napunjenih štrcaljki sa iglom, sa po 1 ml otopine za injekciju (4 blistera po 7 napunjenih štrcaljki), u kutiji

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/1 mL] 12 napunjenih štrcaljki sa po 1 ml otopine za injekciju u blisteru, u kutiji

REMUREL - SYNTHON B.V.

ZU/Rp rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 28 napunjenih injekcionalih šprica sa po 1ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [40 mg/1 mL] 12 napunjenih injekcionih šprica sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L04 IMUNOSUPRESIVI

L04A Imunosupresivi

L04AA Selektivni imunosupresivi

L04AA06 mikofenolna kiselina

Doziranje: profilaksa akutnog odbacivanja transplantiranih organa (u kombinaciji sa ciklosporinom i kortikosteroidima)-transplantacija bubrega: odrasli-oralni mikofenolat mofetil 1 g 2 puta dnevno uključiti u okviru 72 sata od transplantacije; djeca i adolescenti (uzrast 2-18 god.) 600 mg/m² 2 puta dnevno, a pacijenti koji imaju površinu tijela veću od 1,5 m² 1 g 2 puta dnevno; transplantacija srca: odrasli-oralni mikofenolat mofetil 1,5 g 2 puta dnevno uključiti u okviru 5 dana od transplantacije; transplantacija jetre: uz i.v. mikofenolat koji treba uključiti u roku od 4 dana nakon transplantacije, oralni mikofenolat mofetil treba uključiti što prije zbog bolje tolerancije, 1,5 g 2 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp gastrorezistentna tableta [180 mg/1 tableta] 120 gastrorezistentnih tableta (12 PA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp gastrorezistentna tableta [360 mg/1 tableta] 120 gastrorezistentnih tableta (12 PA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

TRIXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih (10 PVC/PVdC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

L04AA13 leflunomid

Doziranje: aktivni reumatoидни artritis: odrasli preko 18 god, početna doza 100 mg jednom dnevno tokom 3 dana, doza održavanja je 10-20 mg jednom dnevno; aktivni psorijatični artritis: odrasli preko 18 god, početna doza 100 mg jednom dnevno tokom 3 dana, zatim 20 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARAVA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1HDPE bočica sa 30 film obloženih tableta), u kutiji

LARTEXA - LABORATORIOS NORMON S.A.

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al-poliamid-PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

L04AA23 natalizumab

Doziranje: visoko aktivna relapsno-remitentna multipla skleroza uprkos liječenju bar jednom terapijom koja mijenja tok bolesti ili kod pacijenata sa teškom brzo napredujućom relapsno-remitentnom multiplovom sklerozom: odrasli 18-65 god, i.v. 300 mg jedanput svake 4 sedmice; razmotriti prekid terapije ukoliko nema vidljive koristi terapije nakon 6 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/15 mL] 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

L04AA27 fingolimod

Doziranje: *multipla skleroza:* odrasli preko 18 god, 0,5 mg jednom dnevno; djeca 10 god. i više tjelesne mase manje od 40 kg 0,25 mg jednom dnevno, djeca 10 god. i više tjelesne mase veće od 40 kg 0,5 mg jednom dnevno, terapiju započinje i prati ljekar specijalista
REGISTROVANI LIJEKOVI:

ESTRELA - BLUEPHARMA-INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,56 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PVC/aluminijum blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

FINGOLIMOD PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/aluminijum blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

FINGOLIMOD TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 kapsula) u kutiji

L04AA29 tofacitinib

Doziranje: *umjereni do teški oblik aktivnog reumatoidnog artritsa kod odraslih pacijenata koji su na liječenju jednim ili više antireumatskih lijekova koji modifikuju tok bolesti, imali neadekvatan odgovor ili ih nisu podnosili (sam ili u kombinaciji sa metotreksatom), psorijatični artritis:* 5 mg dva puta dnevno; *umjereni do teški ulcerozni kolitis:* 10 mg dva puta dnevno tokom 8 nedjelja, 5 mg dva puta dnevno za održavanje, ukoliko se ne postigne adekvatan terapijski odgovor tokom 8 nedjelja, početna doza se može davati još 8 nedjelja, prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva, smanjen odgovor tokom terapije održavanja ili nakon prekida terapije, konsultovati literaturu proizvoda; *ankilozirajući spondilitis:* 5 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda; *poliartikularni juvenilni idiopatski artritis i juvenilni psorijatički artritis:* oralno, oralni rastvor, djeca 12-17 god. (tjelesne težine 10-19 kg), 3,2 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 18 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda; djeca 12-17 god. (tjelesne težine 20-39 kg), 4 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 18 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda; oralno, film tablete, djeca 12-17 god. (tjelesne težine 40 kg i više) 5 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 18 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**XELJANZ - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 Al blistera s AI/PVC podlogom sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 Al blistera s AI/PVC podlogom sa po 14 tableta), u kutiji

L04AA31 teriflunomid

Doziranje: *relapsno-remitirajuća multipla skleroza*: odrasli preko 18 god, 14 mg jedanom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AUBAGIO - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp film tableta [14 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 film tableta) u kartonskom ovitku sa integrisanim blisterima i u zaštitnom kartonskom omotu, u kutiji

L04AA33 vedolizumab

Doziranje: umjereno do izrazito aktivan *ulcerozni kolitis*: odrasli i.v. inf. tokom 30 min. inicijalno 300 mg, ponoviti nakon 2 nedjelje i nakon 6 nedjelja nakon inicijalne doze, a nakon toga na svakih 8 nedjelja (ukoliko je terapija prekinuta ili je došlo do smanjenja odgovora, učestalost doziranja se može povećati na 300 mg na 4 nedjelje); razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko se do 10. nedjelje ne utvrdi korist terapije; s.c. kao terapija održavanja, koja slijedi bar nakon 2 i.v. inf, 108 mg jedanput svake dvije nedjelje; prvu s.c.inj. treba primjeniti umjesto sljedeće zakazane i.v. doze, te svake dvije nedjelje nakon toga; umjerena do izrazito aktivna *Crohnova bolest*: odrasli i.v. inf. tokom 30 min. inicijalno 300 mg, ponoviti nakon 2 nedjelje i nakon 6 nedjelja nakon inicijalne doze, a nakon toga na svakih 8 nedjelja-ukoliko odgovor nije postignut, dodatna doza od 300 mg može biti data 10 nedjelja nakon inicijalne doze; ukoliko je terapija prekinuta ili je došlo do smanjenja odgovora, učestalost doziranja se može povećati na 300 mg na 4 nedjelje); razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko se do 14. nedjelje ne utvrdi korist terapije; s.c. kao terapija održavanja, koja slijedi bar nakon 2 i.v. inf, 108 mg jedanput svake dvije nedjelje; prvu s.c.inj. treba primjeniti umjesto sljedeće zakazane i.v. doze, te svake dvije nedjelje nakon toga

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG

Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [108 mg/1 šprica] 2 napunjene šprice sa po 0,68 ml rastvora za injekciju (vanjska kutija sadrži 2 unutrašnje kutije sa po 1 napunjenom špricom sa iglom)
Rp rastvor za injekciju u napunjrenom penu [108 mg/1 Pen] 2 napunjena pena sa po 0,68 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/1 boćica] 1 boćica sa 300 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L04AA34 alemtuzumab

Doziranje: *ligečenje odraslih bolesnika sa visoko aktivnom relapsno-remitentnom multiplom sklerozom (RRMS)*: odrasli i.v. inf. za doziranje i premedikaciju konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEMTRADA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [12 mg/1 boćica] 1 boćica sa 1,2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L04AA36 okrelizumab

Doziranje: *multipla skleroza*: i.v. inf. početna doza 300 mg, zatim 300 mg svake dvije nedjelje; doza održavanja 600 mg svakih 6 mjeseci, prva doza održavanja treba biti data 6 mjeseci poslije prve inicijalne doze; minimalan interval između dvije doze lijeka je 5 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OCREVUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

L04AA40 kladribin

Doziranje: *lječenje odraslih pacijenata sa visoko aktivnom relapsnom multiplom skleroza:* oralno, odrasli, 10 mg ili 20 mg u obliku jedne dnevne doze u toku jednog ciklusa liječenja koji se sastoji od 2 sedmice liječenja, jedene na početku prvog mjeseca i jedne na početku drugog mjeseca dotične godine liječenja; preporučena kumultativna doza je 3,5 mg/kg tjelesne mase tokom 2 god, primjenjene u obliku 1 ciklusa liječenja od 1,75 mg/kg godišnje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MAVENCLAD - MERCK HEALTHCARE KGAA**

ZU/Rp tablet [10 mg/1 tablet] 1 tablet (1 OPA/AI/PVC-AI blister sa 1 tabletom), u kutiji

ZU/Rp tablet [10 mg/1 tablet] 4 tablete (1 OPA/AI/PVC-AI blister sa 4 tablete), u kutiji

ZU/Rp tablet [10 mg/1 tablet] 6 tableta (1 OPA/AI/PVC-AI blister sa 6 tableta), u kutiji

L04AA42 sionimod

Doziranje: *multipla sklerozu (sekundarno progresivna, sa aktivnom bolešću):* oralno, odrasli, 0,25 mg jednom dnevno 1. i 2. dana, zatim 0,5 mg jednom dnevno 3. dana, zatim 0,75 mg jednom dnevno 4. dana, zatim 1,25 mg jednom dnevno 5. dana, prvih 5 dana dozu treba uzeti ujutro; doza održavanja 2 mg od 6. dana pa nadalje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MAYZENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp filmom obložena tablet [0,25 mg/1 tablet] 12 filmom obloženih tablet (1 PA/AI/PVC/AI blister sa 12 tablet), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tablet [0,25 mg/1 tablet] 120 filmom obloženih tablet (10 PA/AI/PVC/AI blistera sa po 12 tablet), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tablet [2 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 PA/AI/PVC/AI blistera sa po 14 tablet), u kutiji

L04AA43 ravulizumab

Doziranje: *atipični hemolitičko-uremijski sindrom; paroksizmalna noćna hemoglobinurija:* i.v. inf. odrasli tjelesne mase 40-59 kg, udarna doza 2,4 g u jednoj dozi, zatim doza održavanja 3 g svakih 8 nedjelja, početi sa dozom održavanja 2 nedjelje poslije udarne doze, a doza održavanja (izuzev prve doze održavanja) može biti data 7 dana prije ili poslije predviđenog datuma davanja, sljedeća doza se mora primjeniti prema prvobitnom rasporedu; odrasli tjelesne mase 60-99 kg, udarna doza 2,7 g u jednoj dozi, zatim doza održavanja 3,3 g svakih 8 nedjelja, početi sa dozom održavanja 2 nedjelje poslije udarne doze, a doza održavanja (izuzev prve doze održavanja) može biti data 7 dana prije ili poslije predviđenog datuma davanja, sljedeća doza se mora primjeniti prema prvobitnom rasporedu; odrasli tjelesne mase 100 kg i više, udarna doza 3 g u jednoj dozi, zatim doza održavanja 3,6 g svakih 8 nedjelja, početi sa dozom održavanja 2 nedjelje poslije udarne doze, a doza održavanja (izuzev prve doze održavanja) može biti data 7 dana prije ili poslije predviđenog datuma davanja, sljedeća doza se mora primjeniti prema prvobitnom rasporedu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ULTOMIRIS - ALEXION EUROPE SAS

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [1100 mg/11 mL] 1 boćica sa 11 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/3 mL] 1 boćica sa 3 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/30 mL] 1 boćica sa 30 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

L04AA44 upadacitinib

Doziranje: *reumatoидни artritis, psorijatični artritis:* oralno, odrasli 15 mg dnevno; za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 12 nedjelja; *ankilozirajući spondilitis, neradiografski aksijalni spondiloartritis:* oralno, odrasli 15 mg dnevno; za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja; *atopiski dermatitis:* oralno, 15 mg jednom dnevno, više doze od 30 mg mogu biti odgovarajuće za pojedine pacijente - konsultovati informacije o lijeku, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 12 nedjelja, za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku, *ulcerozni kolitis:* oralno, početi sa 45 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja, ukoliko se tokom 8 nedjelja ne postigne adekvatan terapijski odgovor, početnu dozu treba nastaviti davati i narednih 8 nedjelja, prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja, za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku, doza održavanja 15 mg jednom dnevno, više doze održavanja od 30 mg jednom dnevno mogu biti odgovarajuće za pojedine pacijente - konsultovati informacije o lijeku, za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku; *Crohnova bolest:* oralno, početi sa 45 mg jednom dnevno tokom 12 nedjelja, ukoliko se tokom 12 nedjelja ne postigne adekvatan terapijski odgovor, početnu dozu treba smanjiti na 30 mg jednom dnevno i nastaviti davati narednih 12 nedjelja, prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 24 nedjelje, za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku, doza održavanja 15 mg jednom dnevno, više doze održavanja 30 mg jednom dnevno mogu biti odgovarajuće za pojedine pacijente - konsultovati informacije o lijeku, za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RINVOQ, TABLETE SA PRODUŽENIM OSLOBAĐANJEM, 30 MG - ABBVIE INC.

- ZU/Rp tablet s produženim oslobođanjem [30 mg/1 tablet] 28 tableta u blisterima (4 PVC/PE/PCTFE/alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji. Jedan kalendarski blister sadrži 7 tableta.

RINVOQ, TABLETE SA PRODUŽENIM OSLOBAĐANJEM, 45 MG - ABBVIE INC.

- ZU/Rp tablet s produženim oslobođanjem [45 mg/1 tablet] 28 tableta u blisterima (4 PVC/PE/PCTFE/alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji. Jedan kalendarski blister sadrži 7 tableta.

RINVOQ - ABBVIE INC.

- ZU/Rp tablet s produženim oslobođanjem [15 mg/1 tablet] 28 tableta sa produženim oslobođanjem (4 PVC/PE/PCTFE/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

L04AA52 ofatumumab

Doziranje: *multipla sklerozu:* s.c. početna doza 20 mg jednom nedjeljno 3 doze (nedjelja 0, 1. i 2.) zatim doza održavanja 20 mg jednom mjesечно počevši od 4. nedelje (2 nedelje nakon 3. doze)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KESIMPTA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj penu [20 mg/0.4 mL] 1 pen sa 0,4 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L04AB***Tumor nekrozis faktor (TNF-alfa) inhibitori*****L04AB01*****etanercept***

Doziranje: *reumatoидни artritis, psorijatični artritis, anklizirajući spondilitis, aksijalni spondiloartritis bez radiografskih dokaza:* s.c.inj. odrasli 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično, razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca od početne doze; *plak psorijaza:* s.c.inj. odrasli 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično, alternativno se može primjeniti 50 mg dva puta sedmično do 12 sedmica, da bi se liječenje nastavilo po potrebi sa 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično do 24 sedmice, može postojati potreba kod nekih pacijenata da se terapija nastavi i poslije 24 sedmice, ukoliko nema odgovora poslije 12 sedmica prekinuti terapiju; djeca 6-17 god. 800 mcg/kg jednom nedjeljno (maks. po dozi 50 mg) do 24 nedjelje, prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 12 sedmica; *poliartritis, oligoartritis:* s.c. inj. djeca 2-17 godina, 400 mcg/kg (maks. po dozi 25 mg) dva puta nedjeljno, sa intervalom 3-4 dana između doza ili 800 mcg/kg (maks. po dozi 50 mg) jednom nedjeljno, razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca od početne doze; *psorijatični artritis, entezitis povezan sa artritism:* s.c. inj. djeca 12-17 godina, 400 mcg/kg (maks. po dozi 25 mg) dva puta nedjeljno, sa intervalom 3-4 dana između doza ili 800 mcg/kg (maks. po dozi 50 mg) jednom nedjeljno, razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca od početne doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ENBREL - PFIZER INC., 235 EAST 42 STREET, NEW YORK, USA**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [50 mg/1 mL] 4 šprice od prozirnog stakla napunjene rastvrom, 4 igle od nerđajućeg čelika i 4 jastučića, natopljenih alkoholom, u kutiji

ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [10 mg/1 bočica] 4 boćice sa praškom, 4 napunjene šprice sa otapalom, 4 igle, 4 adaptera za boćice i 8 alkoholnih jastučića, u kutiji

ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [25 mg/1 bočica] 4 boćice sa praškom, 4 napunjene šprice sa otapalom, 4 igle, 4 adaptera za boćice i 8 alkoholnih jastučića, u kutiji

L04AB02***infliksimab***

Doziranje: *reumatoидни artritis* (u kombinaciji sa metotreksatom): i.v. inf. odrasli početna doza 3 mg/kg, zatim 3 mg/kg 2. i 6. sedmice nakon prve, te nadalje svakih 8 sedmica; ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 12 sedmica, doza se povećava postepeno po 1,5 mg/kg svakih 8 sedmica, do maks. 7,5 mg/kg svakih 8 sedmica; alternativno, 3 mg/kg se može dati svake 4 sedmice; prekinuti liječenje ukoliko nema odgovora 12 sedmica od početne infuzije ili nakon podešavanja doze; početak sa i.v.inf. odrasli početna doza 3 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 3 mg/kg nakon 2 nedjelje; održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj započeti 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora 12 nedjelja nakon početne infuzije; *anklizirajući spondilitis:* i.v. inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg ponoviti 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim 5 mg/kg svakih 6 - 8 sedmica; prekinuti liječenje ukoliko nema odgovora 6 sedmica od početne infuzije; početak sa i.v.inf. početna doza 5 mg/kg koju slijedi (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje; održavanje s.c inj. 120 mg svake 2 nedjelje,

održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora u toku 6 nedjelja od početne doze (nakon 2 doze); *psorijatični artritis*: i.v.inf. odrasli početna doza 5 mg/kg, ponavljati 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim svakih 8 sedmica; početak sa i.v.inf. 5 mg/kg, koje se nastavlja (i.v.inf.) sa 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c. inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; *težak aktivni oblik Kronove bolesti*: i.v.inf. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2 sedmice poslije početne doze, zatim ukoliko je došlo do odgovora doza održavanja 5 mg/kg 6 sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; terapija održavanja može biti ponovo primjenjena ako se znaci i simptomi pojave u periodu od 16 nedjelja od posljednje infuzije; djeca 6-18 god.početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. i 6. sedmica poslije početne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; interval između doza održavanja podešavati prema odgovoru; prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora u toku 10 sedmica od početne doze; početak sa i.v.inf. 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. započinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; *fistulozna Kronova bolest*: i.v.inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica nakon početne doze, ukoliko pacijent ne reaguje na terapiju nakon 3 početne doze, prekinuti sa liječenjem; kod pacijenata koji su odgovorili na terapiju terapija održavanja 5 mg/kg na 8 nedjelja; ponovna primjena inf. 5 mg/kg na 8 nedjelja ako se javе znaci i simptomi nakon 16 nedjelja od posljednje infuzije; početak sa i.v.inf. odrasli 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje; održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c. inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf. prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 6 doza ukupno, ponovna primjena nakon 16 nedjelja od posljednje doze; *jaki aktivni ulcerozni kolitis*: i.v.inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; prekinuti sa terapijom ukoliko nema odgovora 14 sedmica poslije početne doze; djeca 6-17 god. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; prekinuti sa terapijom ukoliko nema odgovora 8 sedmica poslije početne doze; početak sa i.v.inf. početna doza 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf. razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 14 nedjelja (nakon 6 doza ukupno); *plak psorijaza*: i.v. inf. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. i 6. sedmice nakon prve infuzije, a zatim na svakih 8 sedmica; prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 14 nedjelja od početne doze (nakon 4 doze); početak sa i.v.inf. početna doza 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf. razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 14 nedjelja (nakon 7 doza ukupno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFLECTRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU pršak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 boćica] 1 boćica, u kutiji

REMICADE - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU pršak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 viala] 1 staklena boćica sa 100 mg pršaka za koncentrat za rastvor za infuziju u kutiji

REMSIMA - CELLTRION INC.

ZU pršak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 boćica] 100 mg pršaka za koncentrat za otopinu za infuziju (1 staklena boćica), u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji

ZU/Rp	rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa automatskim štitnikom igle sa 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 2 napunjene šprice sa po 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 4 napunjene šprice sa automatskim štitnikom igle sa po 1 ml rastvora za injekciju i 4 alkoholna jastučića, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 1 napunjeni pen sa 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 2 napunjene šprice sa automatskim štitnikom igle sa po 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 4 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju i 4 alkoholna jastučića, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 4 napunjena šprice sa po 1 ml rastvora za injekciju i 4 alkoholna jastučića, u kutiji

L04AB04 adalimumab

Doziranje: *plak psorijaza:* s.c. početna doza 80 mg, zatim 40 mg svake 2 sedmice, počevši 1 sedmicu nakon inicijalne doze, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 16 nedjelja -konsultovati literaturu proizvoda; *reumatoидни artritis:* s.c. odrasli preko 18 god, 40 mg svake 2 sedmice; ukoliko je neophodno povećati na 40 mg sedmično ili 80 mg svake 2 sedmice kod pacijenata koji primaju samo adalimumab; razmotriti opravданost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *psorijatični artritis, ankilozirajući spondilitis, aksijalni spondiloartritis:* s.c. odrasli preko 18 god. 40 mg svake 2 sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *Crohnova bolest:* s.c. početna doza 80 mg, zatim 40 mg nakon 2 sedmice i zatim 40 mg svake 2 sedmice; po potrebi može se dati 160 mg (4 inj. u jednom danu ili 2 inj. dnevno tokom 2 uzastopna dana), zatim 80 mg nakon 2 sedmice i potom 40 mg svake 2 sedmice, povećati ukoliko je neophodno na 40 mg svake sedmice ili 80 mg svake druge sedmice; *ulcerozni kolitis:* s.c. 160 mg u sedmici 0 (4 inj u jednom danu ili 2 inj dnevno tokom 2 uzastopna dana), zatim 80 mg nakon 2 sedmice i potom 40 mg svake 2 sedmice, povećati ukoliko je neophodno na 40 mg svake sedmice ili 80 mg svake druge sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 8 sedmica; *gnojni hidradenitis:* s.c. početna doza 160 mg (primjenjena u obliku 2 injekcije od 80 mg u jednom danu ili jedne injekcije od 80 mg na dan tokom 2 uzastopna dana), nakon koje slijedi doza od 80 mg 2 sedmice kasnije u danu 15; dvije sedmice kasnije (dan 29) liječenje se nastavlja dozom od 40 mg svake sedmice, povećati ukoliko je neophodno na 40 mg svake sedmice ili 80 mg svake druge sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *uveitis (neinfektivni intermedijarni, posteriorni i panuveitis):* s.c. početna doza 80 mg, zatim 40 mg svake druge sedmice, počevši 7 dana nakon početne doze, doza održavanja 40 mg svake 2 sedmice; za doziranje u pedijatrijskoj populaciji konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMGEVITA - AMGEN (EUROPE) GMBH**

ZU/Rp	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20 mg/0.4 mL] 1 napunjena štrcaljka sa 0,4 ml otopine za injekciju, u kutiji
-------	---

- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene štrcaljke sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [40 mg/0.8 mL] 2 napunjena pena sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji

HUKYNDRA - STADA ARZNEIMITTEL AG

- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [40 mg/0.4 mL] 2 napunjena injekcionalna pena sa po 0,4 mL rastvora za injekciju u blisteru sa 2 alkoholna tupfera, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj špricu [40 mg/0.4 mL] 2 napunjena injekcionalna šprica sa po 0,4 mL rastvora za injekciju u blisteru sa 2 alkoholna tupfera, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj špricu [80 mg/0.8 mL] 1 špric (staklo tip I) sa 0,8 mL rastvora za injekciju u blisteru sa alkoholnim tupferom, u kutiji

HULIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ZU/Rp otopina za injekciju [40 mg/0.8 mL] 1 napunjeni pen sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ SPRICI, 40MG / 0,8ML - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene šprice sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI, 40MG / 0,8ML - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [40 mg/0.8 mL] 1 napunjena šprica sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM PENU, 40MG / 0,8MG - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [40 mg/0.8 mL] 2 napunjena pena sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

HUMIRA - ABBVIE INC.

- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/0.2 mL] 2 napunjene šprice sa po 0,2 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholom napunjena tufera, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [40 mg/0.4 mL] 2 napunjene šprice po 0,4 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholom natopljena tufera, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [80 mg/0.8 mL] 1 napunjeni injekcionalni pen (0,8 ml sterilnog rastvora), sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

HYRIMOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene jednokratne šprice od stakla tipa I sa gumenim čepom i iglom od nehrđajućeg čelika sa automatskom zaštitnom za iglu, sa hvatištem za prste, gumenim zatvaračem za iglu i plastičnim klipom, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [40 mg/0.8 mL] 1 napunjeni injekcionalni pen, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [40 mg/0.8 mL] 2 napunjena injekcionalna pena, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [40 mg/0.8 mL] 1 napunjena jednokratna šprica od stakla tipa I sa gumenim čepom i igla od nehrđajućeg čelika sa automatskom zaštitom za iglu, sa

hvatištem za prste, gumenim zatvaračem za iglu i plastičnim klipom, u kutiji

IDACIO - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ZU/Rp otopina za injekciju [40 mg/0.8 mL] 1 staklena bočica sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene štrcaljke sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene brizgalice sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji

L04AB06

golimumab

Doziranje: u kombinaciji s metotreksatom (MTX) za liječenje umjerenog do teškog oblika reumatoидnog artritisa u odraslih bolesnika čiji je odgovor na antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti (terapija DMARD), uključujući metotreksat, neadekvatan; liječenje teškog, aktivnog i progresivnog reumatoидnog artritisa kod odraslih koji prethodno nisu bili liječeni MTX; kao monoterapija ili u kombinaciji s metotreksatom, za liječenje aktivnog i progresivnog psorijatičnog artritisa u odraslih bolesnika u kojih je odgovor na prethodno liječenje antireumatskim lijekovima koji modifikuju tok bolesti bio neadekvatan; teški oblik aktivnog ankirozirajućeg spondilitisa kod pacijenata koji nisu adekvatno reagovali na konvencionalnu terapiju: s.c. odrasli preko 18 god. 50 mg jednom mjesечно, istog dana u mjesecu; razmotriti opravdanost dalje terapije ukoliko se nakon 3-4 doze ne postigne adekvatan klinički odgovor; pacijenti tjelesne mase preko 100 kg, ukoliko se ne postigne adekvatan klinički odgovor nakon 3-4 doze od 50 mg jednom mjesечно, doza se može povećati na 100 mg jednom mjesечно, razmotriti opravdanost dalje terapije ukoliko se ne postigne adekvatan klinički odgovor nakon 3-4 ove više doze; *ulcerozni kolitis:* s.c. odrasli (tjelesne težine do 80 kg), početna doza 200 mg, zatim 100 mg nakon 2 nedelje, doza održavanja 50 mg svake 4 nedelje, alternativno doza održavanja 100 mg svake 4 nedelje, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 doze; odrasli (tjelesne težine 80 kg i više), početna doza 200 mg, zatim 100 mg nakon 2 nedelje, doza održavanja 100 mg svake 4 nedelje, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SIMPONI - MERCK SHARP & DOHME BV

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [50 mg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjrenom penu [50 mg/0.5 mL] 1 napunjeni pen sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L04AC

Inhibitori interleukina

L04AC07

tocilizumab

Doziranje: u kombinaciji s metotreksatom (MTX) za liječenje teškog, aktivnog i progresivnog reumatoидnog artritisa (RA) u odraslih bolesnika koji nisu ranije liječeni sa MTX; umjerenog do teškog aktivnog reumatoидnog artritisa (RA) odraslih koji nisu pokazali primjer odgovor ili nisu podnosiли prethodnu terapiju s jednim ili s više antireumatskih lijekova koji mijenjaju tok bolesti (*disease-modifying anti-rheumatic drug*-DMARD) ili antagonista tumor nekrotizirajućeg faktora (TNF), kao monoterapija ili u kombinaciji sa metotreksatom: i.v. inf. preporučena doza je 8 mg/kg tjelesne težine (maks. 800 mg), jednom u četiri nedelje; hospitalizovani COVID 19 odrasli pacijenti koji primaju sistemski kortikosteroide i kojima je potrebna nadomjesna terapija kiseonikom ili mehanička ventilacija: i.v. inf. 8 mg/kg (maks. 800 mg po dozi); aktivni

sistemski juvenilni idiopatski artritis (u kombinaciji sa metotreksatom ili sam ukoliko je metotreksat neodgovarajući) kod djece koja imaju neadekvatan odgovor na nesteroidne antiinflamatorne lijekove i sistemske kortikosteroide: i.v. inf. djeca 2-18 god. tjelesne mase manje od 30 kg 12 mg/kg jednom svake 2 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 6 nedjelja terapije; djeca tjelesne mase preko 30 kg 8 mg/kg jednom svake 2 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 6 nedjelja terapije; poliartikularni juvenilni idiopatski artritis (u kombinaciji sa metotreksatom ili sam ukoliko je metotreksat neodgovarajući) kod djece koja su imala neadekvatan odgovor na metotreksat: i.v. inf. djeca 2-18 god. tjelesne mase manje od 30 kg 10 mg/kg jednom svake 4 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 12 nedjelja terapije; djeca tjelesne mase preko 30 kg 8 mg/kg jednom svake 4 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 12 nedjelja terapije; sindrom otpuštanja citokina: kod odraslih i djece preko 2 god. i.v. 8 mg/kg kod pacijenata tjelesne mase 30 kg i više, odnosno 12 mg/kg kod pacijenata tjelesne mase manje od 30 kg; maks. 800 mg po infuziji

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACTEMRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- | | |
|----|--|
| ZU | koncentrat za rastvor za infuziju [200 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |
| ZU | koncentrat za rastvor za infuziju [400 mg/20 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |
| ZU | koncentrat za rastvor za infuziju [80 mg/4 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |

L04AC10 sekukinumab

Doziranje: *ankilozirajući spondilitis:* s.c. odrasli 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; doza može biti povećana na 300 mg prema kliničkom odgovoru; *neradiografski aksijalni spondiloarthritis:* s.c. odrasli 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; *psorijatični artritis:* s.c. odrasli 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; doza može biti povećana na 300 mg prema kliničkom odgovoru; *psorijatični artritis sa istovremenom umjerrenom do teškog plak psorijazom ili za bolesnike koji imaju neodgovarajući odgovor na anti-TNFα:* s.c. odrasli 300 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 300 mg; *plak psorijaza:* s.c. odrasli 300 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 300 mg; ukoliko se klinički odgovor ne postigne unutar 16 sedmica liječenja, razmotriti prekid liječenja; *artritis povezan sa entezitism i juvenilni psorijatični artritis:* s.c. 150 mg u 0,1,2,3 i 4 sedmici, a zatim mjesečna doza održavanja; svaka doza od 300 mg se daje u obliku dvije subkutane injekcije od 150 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COSENTYX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- | | |
|-------|--|
| ZU/Rp | rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [75 mg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji |
| ZU/Rp | rastvor za injekciju u napunjrenom penu [150 mg/1 mL] 1 napunjeni pen sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji |
| ZU/Rp | rastvor za injekciju u napunjrenom penu [150 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji |

L04AC16 guselkumab

Doziranje: umjerena do teška psorijaza tipa plaka: s.c.inj. odrasli, početna doza 100 mg, zatim 100 mg nakon 4 nedjelje, doza održavanja 100 mg svakih 8 nedjelja, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja; *psorijatični artritis*: s.c.inj. odrasli, početna doza 100 mg, zatim 100 mg nakon 4 nedjelje, doza održavanja 100 mg svakih 8 nedjelja, doza održavanja od 100 mg svake 4 nedjelje može se razmotriti kod pacijenata koji su u visokom riziku od oštećenja zglobova, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 24 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TREMFYA - JANSEN-CILAG KFT.**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjrenom špricu [100 mg/1 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L04AC19 satralizumab

Doziranje: optički neuromijelitis: odrasli i djeca preko 12 god. s.c. inj. 120 mg svake 2 nedjelje tokom prve 3 primjene (prva doza u 0. nedjelji, druga doza u drugoj nedjelji i treća doza u 4. nedjelji); doza održavanja 120 mg svake 4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ENSPRYNG - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU/Rp otolina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [120 mg/1 mL] Jedna napunjena šprica od 1 ml, u kutiji

L04AD Inhibitori kalcineurina**L04AD01 ciklosporin**

Doziranje: transplantacija organa: 12 sati prije hirurškog zahvata 10-15 mg/kg; uspostavljena doza nastavlja se tokom 1-2 sedmice postoperativno, a zatim se postepeno smanjuje do doze održavanja 2-6 mg/kg; kada se daje u kombinaciji sa drugim imunosupresivima doza se smanjuje (npr. na 3-6 mg/kg inicijalno); transplantacija koštane srži: početna doza se daje dan prije hirurškog zahvata, 3-5 mg/kg dnevno; uspostavljena doza se nastavlja do 2 sedmice postoperativno, a zatim se prelazi na oralni tretman ciklosporinom sa dozom od oko 12,5 mg/kg/dan; endogeni uveitis: 5 mg/kg/dan, po postizanju učinka doza se može smanjiti na 0,5-1 mg/kg/dan do konačne doze 2,5 mg/kg/dan (u refraktornim slučajevima vremenski ograničeno može se doza povisiti na 7 mg/kg/dan); nefrotički sindrom: ako je bubrežna funkcija normalna 5 mg/kg/dan, postepeno smanjivati na učinkovitu dozu; kod pacijenata sa poremećenom bubrežnom funkcijom 2,5 mg/kg/dan uz pažljivo nadgledanje; reumatoidni artritis: 3 mg/kg/dan, doza se može postepeno povećavati, ali ne smije da pređe 5 mg/kg/dan; psorijaza: 2,5 mg/kg/dan, ukoliko poboljšanje ne nastupi za mjesec dana dozu postepeno povećavati, ali ne smije premašiti 5 mg/kg/dan; atopijski dermatitis: 2,5-5 mg/kg/dan primjenjeno u dvije doze; dnevna doza ciklosporina treba uvijek da bude podijeljena na dvije doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- Rp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/AI/PVC//AI blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/AI/PVC//AI blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [50 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/AI/PVC//AI blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml oralnog rastvora u kutiji

L04AD02 takrolimus

Doziranje: profilaksa odbacivanja transplantata jetre, početi 12-18 sati nakon završetka transplantacije: oralno, odrasli početi sa 0,1-0,2 mg/kg jednom dnevno, ujutro; profilaksa odbacivanja transplantata bubrega, početi 24 sata nakon završetka transplantacije: oralno, odrasli početi sa 0,2-0,3 mg/kg jednom dnevno, ujutro; odbacivanje alogenih transplantata pri postojanju rezistencije na primjenu drugih imunosupresivnih lijekova: konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD

Rp kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30
kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD

Rp kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrda [1 mg/1 kapsula] 30
kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD

Rp kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrda [3 mg/1 kapsula] 30
kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD

Rp kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30
kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

PROGRAF - ASTELLAS IRELAND CO. LTD

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
Rp kapsula, tvrda [1 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji

TACFORIUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Rp kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 30
kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji
Rp kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrda [1 mg/1 kapsula] 30
kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji
Rp kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrda [3 mg/1 kapsula] 30
kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji
Rp kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30
kapsula s produljenim oslobođanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula) u aluminjskoj vrećici, u kutiji

L04AX Ostali imunosupresivi

L04AX01 azatioprin

Doziranje: *transplantacija:* početna doza do 5 mg/kg/dan, doza održavanja 1-4 mg/kg/dan; *teški reumatoидни artritis, upalne crijevne bolesti (Kronova bolest ili ulcerozni kolitis), sistemski eritemski lupus, dermatomiozitis i polimiozitis, auto-imuni hronični aktivni hepatitis, nodozni poliarteritis, pemphigus vulgaris, autoimuna hemolitička anemija, hronična refraktorna idiopatska trombocitopenična purpura:* početna doza rijetko više od 3 mg/kg/dan, snižavanje prema odgovoru, doza održavanja 1-3 mg/kg/dan; ako nema poboljšanja za 3 mjeseca treba prekinuti primjenu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMUPRIN - REMEDICA LIMITED

- | | |
|----|---|
| Rp | film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji |
| Rp | film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji |

IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

- | | |
|----|---|
| Rp | film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (4 bijela neprozirna PVC/AI - blistera po 25 tableta), u kutiji |
|----|---|

L04AX03 metotreksat

Doziranje: *umjeren do jak aktivni reumatoидни artritis:* oralno, odrasli preko 18 god, početna doza 7,5 mg jednom nedjeljno (jednokratno), dozu podešavati prema odgovoru; maks. 20 mg nedjeljno; *psorijaza:* 7,5 mg jednom sedmično; maks. 30 mg nedjeljno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

METHOTREXAT SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- | | |
|---------|---|
| △ ZU/Rp | tableta [2.5 mg/1 tableta] 50 tableta u PP spremniku sa PE zatvaračem, u kutiji |
|---------|---|

L04AX04 lenalidomid

Doziranje: *multipli mijelom (novodijagnostikovani) kod kojih je provedena transplantacija autolognih matičnih ćelija:* 10 mg jednom dnevno u toku 28 uzastopnih dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, do napredovanja bolesti ili do nepodnošenja terapije; nakon 3 ciklusa doza se može povećati na 15 mg jednom dnevno; *multipli mijelom (novodijagnostikovani) kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa deksametazonom;* *multipli mijelom kod pacijenata koji su primili najmanje jednu prethodnu terapiju (u kombinaciji sa deksametazonom):* odrasli, 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, za dozu deksametazona i za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva-konsultovati literaturu proizvoda; *multipli mijelom (novodijagnostikovani) kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa melfalanom i prednizonom,* 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, do 9 ciklusa; pacijenti koji su primili 9 ciklusa ili koji ne podnose kombinovanu terapiju, trebaju nastaviti terapiju lenalidomidom kao monoterapijom, za doze melfalana i prednizona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte, konsultovati literaturu proizvoda; *novodijagnostikovani multipli mijelom kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa bortezomibom i deksametazonom:* odrasli, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 14 uzastopnih dana u toku ponavljanih 21-dnevnih ciklusa tokom 8 ciklusa, praćeno sa 25 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopnog dana ponavljanih 28-dnevnih ciklusa (u kombinaciji sa samim deksametazonom); za doze bortezomiba i deksametazona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

proizvoda; *mijelodisplastični sindrom*: odrasli, 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; za podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvoda; *relapsni ili refraktorni limfom plaštene zone*: odrasli, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; *folikularni limfom* (u kombinaciji sa rituksimabom): odrasli, oralno 20 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa do 12 ciklusa; za doziranje rituksimaba i za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LENALIDOMID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

ZU/Rp	kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 kapsula); u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 kapsula); u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [2,5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 kapsula); u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 kapsula); u kutiji
ZU/Rp	kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 kapsula); u kutiji

LENALIDOMID ALVOGEN - LABORMED-PHARMA S.A.

Rp	kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/AI blistera sa po 7 kapsula, u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/AI blistera sa po 7 kapsula, u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [2,5 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/AI blistera sa po 7 kapsula, u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/AI blistera sa po 7 kapsula, u kutiji

LENALIDOMID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Rp	kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa 7 kapsula), u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa 7 kapsula), u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [2,5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa 7 kapsula), u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa 7 kapsula), u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa 7 kapsula), u kutiji

L04AX07 dimetil fumarat

Doziranje: *relapsno-remitentna multipla skleroza*: odrasli preko 18 god. i djeca 13-17 god. 120 mg dva puta dnevno; nakon 7 dana povećati na 240 mg 2 puta dnevno; za podešavanje doze zbog neželjenih efekata konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TECFIDER - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH

Rp	gastrorezistentna kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PVDC-PVC/AI blister), u kutiji
----	--

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [240 mg/1 kapsula] 56
gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVDC-PVC/AI blistera
po 14 kapsula), u kutiji

M	MIŠIĆNO - KOŠTANI SISTEM
M01	ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI LIJEKOVI
M01A	Nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski lijekovi
M01AB	Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance

M01AB01 indometacin

Doziranje: upalne reumatske bolesti (*reumatoidni artritis, seronegativni spondiloartritis*); *degenerativne bolesti zglobova (osteoarthritis)*: početna doza tokom prve nedjelje 50-75 mg na dan, doza se svakih nedjelju dana povećava za 25-50 mg dok se ne postigne zadovoljavajući učinak ili maksimalna dnevna doza od 150-200 mg indometacina; *artropatija zbog odlaganja kristala (akutni urički artritis, pseudogicht)*: početna doza je 50 mg tri puta na dan, nakon poboljšanja potrebno je brzo smanjivati dozu do potpunog prekida terapije; *izvanzglobni reumatizam (burzitis, kapsulitis, tendinitis, tendosinovitis, sinovitis, humeroskapularni periarthritis)*: početna doza je 75-150 mg na dan podijeljeno u 3-4 pojedinačne doze; *bolna stanja (lumbalgije, stanja nakon hirurških i zubarskih zahvata, dismenoreja)*: do 75 mg na dan podijeljeno u 2-3 pojedinačne doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI blistera po 15 kapsula), u kutiji

M01AB05 diklofenak

Doziranje: diklofenak natrijum-bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja (uključujući *juvenilni idiopatski artritis*) i druge mišićno-skeletne poremećaje; *akutni giht; postoperativni bol; bolna i/ili inflamatorna stanja u ginekologiji (npr. primarna dismenoreja ili adneksitis i menoragija)*; simptomatsko kratkotrajno liječenje boli vezano uz upalne infekcije uha, grla ili nosa (npr. faringotonzilitis, otitis): oralno, tablete sa trenutnim oslobođanjem 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; tablete sa produženim oslobođanjem 1 tableta dnevno; rektalno-supozitorije, 75-150 mg dnevno u podijeljenim dozama; *juvenilni idiopatski artritis*: rektalno, djeca 6 mjeseci-18 god. i oralno, djeca 14-18 god. 1,5-2,5 mg/kg (maks. 75 mg) 2 puta dnevno, alternativno, ukupna dnevna doza može biti data u 3 podijeljene doze; *postoperativni bol*: oralno, tablete sa trenutnim oslobođanjem odrasli 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; tablete sa produženim oslobođanjem 1 tableta dnevno; rektalno, djeca 6 mjeseci-18 god. tjelesne mase 8-12 kg 12,5 mg 2 puta dnevno tokom maks. 4 dana; tjelesne mase preko 12 kg 1 mg/kg (maks. 50 mg) 3 puta dnevno tokom maks. 4 dana; i.v. inf ili i.m. inj. u glutalni mišić, djeca 2-18 god. 0,3-1 mg/kg jednom ili 2 puta dnevno tokom maks. 2 dana (maks. 150 mg dnevno), odrasli 75 - 150 mg dnevno; diklofenak kalijum-bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićno-skeletnih poremećaja; *akutni giht; simptomatsko kratkotrajno liječenje boli vezano uz upalne infekcije uha, grla ili nosa (npr. faringotonzilitis, otitis)*: 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *postoperativni bol*: 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; djeca 9-14 god. (tjelesne mase 35 kg i više), do 2 mg/kg (maks. 100 mg) dnevno u 3 podijeljene doze; djeca preko 14 god. 75-100 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *migrena*: prvo 50 mg, ponoviti nakon 2 sata ukoliko je neophodno, zatim nakon 4-6 sati; maks. 200 mg u toku 24 sata; ne preporučuje se djeci; *groznica kod infekcije uha, nosa ili grla*: djeca preko 9 god. (tjelesne mase 35 kg i više), do 2 mg/kg (maks. 100 mg) dnevno u 3 podijeljene doze; *akutna bol kod renalnih kolika, pogoršanje osteoartrita i reumatoidnog artritisa, akutnog bola u ledima, akutnog gihta, akutne traume i frakture*: i.m. 75-150 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DICLOFENAC PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O.

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O.

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

DIFEN - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta s produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp želučanootorna tableta [50 mg/1 tableta] 20 želučanootornih tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp gastrorezistentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastrorezistentnih tableta (2 PVC/PVdC/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp supozitorija [50 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 stripa po 5 supozitorija), u kutiji

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula sa 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji

DIKLOFENAK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula sa 3 mL rastvora za injekciju (1 PVC/AI - blister sa 5 ampula), u kutiji

DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.

Rp gastrorezistentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastrorezistentnih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 4 ampule sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

ZU otopina za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji

NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 OPA/AI/PVC folija/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC/PE/PVC/AI blister po 10 kapsula), u kutiji

NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

RAPTEN - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp obložena tablet [50 mg/1 tablet] 10 obloženih tablet (1 PVC/AI blister), u kutiji
- RAPTEN DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**
- Rp tablet sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tablet] 10 tablet sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/AI blister), u kutiji
- Rp tablet sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tablet] 30 tablet sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
- RAPTEN FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**
- Rp tablet sa modifikovanim oslobađanjem [100 mg/1 tablet] 20 tablet sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/PVdC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji
- VOLTAREN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**
- Rp čepić [12.5 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/LD-PE-blistera po 5 čepića) u kutiji
- Rp čepić [25 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/LD-PE blistera po 5 čepića) u kutiji
- Rp čepić [50 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/LD-PE blistera sa 5 čepića) u kutiji
- VOLTAREN FORTE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**
- Rp želučanootorna tablet [50 mg/1 tablet] 20 želučanootpornih tablet (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera po 10 tablet) u kutiji
- VOLTAREN RAPID - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**
- Rp obložena tablet [50 mg/1 tablet] 10 obloženih tablet (1 PVC/PE/PVDC/Alu blister sa 10 tablet) u kutiji
- VOLTAREN RETARD - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**
- Rp tablet sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tablet] 20 tablet sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVDC- Alu blistera po 10 tablet), u kutiji
- M01AB08 etodolak**
- Doziranje:** bol i zapaljenje kod reumatskog artritisa i osteoartritisa: odrasli i djeca preko 18 god, 300-600 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; tbl. sa produženim oslobađanjem 600 mg dnevno
- REGISTROVANI LIJEKOVI:**
- BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**
- Rp tablet s produženim oslobađanjem [600 mg/1 tablet] 30 tablet sa produženim oslobadanjem (3 PVC/PVDC//AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
- Rp tablet sa produženim oslobađanjem [600 mg/1 tablet] 10 tablet sa produženim oslobađanjem (1 AI/PVC/PVDC blister sa 10 tablet) u kutiji
- ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- Rp film tablet [400 mg/1 tablet] 14 film tablet (1 PVC/AI - blister sa 14 tablet) u kutiji
- ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- Rp tablet s produženim oslobađanjem [600 mg/1 tablet] 10 tablet sa produženim oslobađanjem (1 PVC/PE/PVDC//AI blister), u kutiji

M01AB11 acemetacin

Doziranje: bol i zapaljenje kod akutnog i hroničnog artritisa, ankilizirajućeg spondilitisa, drugih reumatskih oboljenja i mišićno-koštanih poremećaja: 60 mg 1-3 puta dnevno, sa dovoljno tečnosti, tokom obroka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RANTUDIL FORTE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

△ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI - blistera po 10 kapsula) u kutiji

M01AB55 diklofenak, orfenadrin

Doziranje: akutni radikularni bol, bol i upalna stanja kičmenog stuba, akutni bol povezan sa reumatskim oboljenjima, postoperativna bol: ubočajna dnevna doza je 250 ml rastvora za infuziju; u posebnim slučajevima mogu se dati dvije infuzije po 250 ml na dan, uz pauzu od najmanje 8 sati između završetka prve i početka druge infuzije; infuzija mora trajati 1,5-2 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEODOLPASSE - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

△ ZU rastvor za infuziju [75 mg/250 mL+ 30 mg/250 mL] 10 staklenih boca sa po 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

M01AC Oksikami

M01AC06 meloksičam

Doziranje:

egzacerbacija osteoartrita (kratkotrajna terapija), oralno, odrasli i djeca preko 16 god. 7,5 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno na maks. 15 mg jednom dnevno; bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja, ankilozirajući spondilitis: odrasli i djeca preko 16 god. 7,5 -15 mg jednom dnevno (pacijenti sa renalnom insuficijencijom i stariji pacijenti maksimalno 7,5 mg dnevno); parenteralno (samo za odrasle): 7,5 - 15 mg jednom dnevno kao duboka intramuskularna injekcija, primjena ograničena na 2-3 dana, uz nastavak oralne primjene ako je neophodno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S.

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 AI/PVC/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 AI/PVC/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji

MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister), u kutiji

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//AI - blistera), u kutiji

ZU otopina za injekciju [15 mg/1.5 mL] 3 staklene ampule sa 1,5 ml otopine za injekciju, u kutiji

MELOX FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister) u kutiji

Rp tablet [15 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

M01AE Derivati propionske kiseline

M01AE01

ibuprofen

Doziranje: *bol i zapaljenje kod reumatskih oboljenja i drugih mišićno skeletnih poremećaja; umjeren do jak bol uključujući dismenoreju; postoperativna analgezija; Zubobolja; oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, odrasli, početi sa 300-400 mg 3-4 puta dnevno; povećati ukoliko je neophodno na maks. 2,4 g dnevno; uobičajena doza održavanja 0,6-1,2 g dnevno podijeljeno u 3 doze; oralno uzimajući preparate sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 1,6 g jednom dnevno, dozu treba uzeti jednom uveče, po potrebi povećati na 2,4 g dnevno u 2 podijeljene doze, dozu povećati samo u slučaju jakih bolova; akutna migrena, oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem: odrasli 400-600 mg u jednoj dozi, uzeti čim se simptomi migrene krenu razvijati; umjeren do jak bol, bol i zapaljenje uslijed povrede mekog tkiva, groznica sa neugodnošću, oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem: djeca 3-5 mjeseci 50 mg 3 puta dnevno; maks. dnevna doza treba biti data u 3-4 podijeljene doze; maks. 30/mg/kg po danu; djeca 6-11 mjeseci 50 mg 3-4 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 1-3 god. 100 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 4-6 god. 150 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 7-9 god. 200 mg 3 puta dnevno (do 30 mg/kg dnevno (maks. 2,4 g u 3-4 podijeljene doze); djeca 10-11 god, 300 mg 3 puta dnevno (do 30 mg/kg dnevno (maks. 2,4 g) u 3-4 podijeljene doze); djeca 12-17 god. početna doza 300-400 mg 3-4 puta dnevno, po potrebi povećati do 600 mg 4 puta dnevno, doza održavanja 200-400 mg 3 puta dnevno; bol i zapaljenje uzimajući preparate sa modifikovanim oslobađanjem: djeca 12-17 god. 1,6 g jednom dnevno, doza se pretežno uzima u ranim večernjim časovima, i može se u slučaju jake boli povećati na 2,4 g dnevno u 2 podijeljene doze; bol i zapaljenje kod reumatskih oboljenja uključujući juvenilni idiopatski artritis, oralno upotrebljavajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, djeca 3 mjeseca-17 god, 30-40 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze, maks. 2,4 g dnevno; bol i inflamacija kod sistemskog juvenilnog idiopatskog artrita: oralno, upotrebljavajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, djeca 3 mjeseca-17 god. do 60 mg/kg dnevno u 4-6 podijeljenih doza (maks. 2,4 g dnevno); postimunizacijska pireksija kod odočadi (samo nakon savjeta ljekara), oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, djeca 2-3 mjeseca 50 mg u jednoj dozi, ponovo nakon 6 sati dati 50 mg ako je potrebno; parenteralno - kratkotrajna simptomatska terapija akutnog blagog bola, kratkotrajna simptomatska terapija povišene temperature: 400 mg svakih 6 do 8 sati, maks. 1200 mg dnevno; rektalno - snižavanje povišene tjelesne temperature, uključujući onu kod prehlade i gripe i kod vakcinacije; ublažavanje blagih do umjerenih bolova, poput bola kod nicanja zuba, Zubobolje, grlobolesti, uhobolje: djeca 6-8 kg (3-9 mjeseci) 60 mg 3 puta na dan u razmaku od 6-8 sati, djeca 8-12 kg (9 mjeseci do 2 god.) 60 mg 4 puta na dan u razmaku od 6 sati; djeca 12,5-17 kg (2-4 god.) 125 mg 3 puta na dan u razmaku 6-8 sati; 17-20,5 kg (4-6 god.) 125 mg 4 puta na dan u razmaku od 6 sati*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE

BRp film tablet [200 mg/1 tablet] 10 film tablet (1 PVC/AI blister sa po 10 tablet), u kutiji

BRp film tablet [200 mg/1 tablet] 20 film tablet (2 PVC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

BLOKMAX FORTE - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI blister sa po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

BLOKMAX FORTE ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp oralna suspenzija [200 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u staklenoj boći i špric za doziranje, u kutiji

BLOKMAX RAPID - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji

BLOKMAX ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u staklenoj boćici od neutralnog stakla zatvorena bijelim navojnim plastičnim zatvaračem, u kutiji

BRUFEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp šumeće granule [600 mg/1 vrećica] 30 vrećica sa šumećim granulama, u kutiji

BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- BRp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji
BRp šumeće granule [400 mg/1 vrećica] 12 vrećica sa šumećim granulama, u kutiji

BRUFEN EFFECT RAPID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- BRp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp tableta s produženim oslobođanjem [800 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobođanjem (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI - blister sa 10 tableta) u kutiji

DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 film tableta) u kutiji

DALSY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- BRp sirup [100 mg/5 mL] Smeđa polietilenska boćica sa 100 mL sirupa i plastična kašika za doziranje u kutiji.

IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK

- BRp kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mekikh (1 PVC/PVDC/AI blister) u kutiji

BRp	kapsula, meka [400 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mekih (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji
IBUMAX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA	
BRp	film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji
IBUMAX 2% - HEMOFARM A.D. VRŠAC	
BRp	oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 1 PET boca sa 100 ml oralne suspenzije, sa sigurnosnim zatvaračem za djecu sa navojem (CRC), adapterom za oralni špric i oralnim špricom u kartonskoj kutiji
IBUMAX 4 % - HEMOFARM A.D. VRŠAC	
Rp	oralna suspenzija [40 mg/1 mL] boca od 100 ml, u kutiji
IBUMAX DIRECT - STADA ARZNEIMITTEL AG	
BRp	oralni prašak [200 mg/1 kesica] 12 kesica sa oralnim praškom, u kutiji
BRp	oralni prašak [400 mg/1 kesica] 12 kesica sa oralnim praškom, u kutiji
IBUPROFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE	
BRp	film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC blister), u kutiji
BRp	film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
BRp	film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1Al/PVC blister), u kutiji
Rp	film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije (staklena bočica sa oralnom suspenzijom, 1 plastični špric, u kutiji
IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO	
Rp	filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta
IBUPROFEN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA	
Rp	film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
IBUPROFEN KABI 400 MG OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH	
ZU	otopina za infuziju [4 mg/1 mL] 10 LDPE boca sa po 100 ml otopine za infuziju, u kutiji
IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED	
BRp	obložene tablete [200 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [600 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	obložene tablete [400 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp sirup [100 mg/5 mL] 1 plastična boca sa 100 ml sirupa i dozirnom kašikom, u kutiji

IBUPROFEN ZENTIVA - ZENTIVA, K.S.

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Alu-blister sa 10 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji

NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- BRp čepić [125 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/PE stripa po 5 čepića)
BRp čepić [60 mg/1 čepić] 10 čepića (2 PVC/PE blistera sa 5 čepića), u kutiji
Rp sirup [100 mg/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa 100 ml sirupa, polietilenskim (HDPE) sigurnosnim zatvaračem i štrcajkom za usta, graduiranom u kutiji
BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

NEOFEN FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- BRp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC//AI blister) u kutiji

NEOFEN RAPID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- BRp filmom obložena tableta [342 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//AI blister sa 10 tableta), u kutiji
BRp filmom obložena tableta [684 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//AI blister sa 10 tableta), u kutiji

NUROFEN ZA DJECU JAGODA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE

INTERNATIONAL LIMITED

- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u plastičnoj bočici, u kutiji
Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 200 ml oralne suspenzije u plastičnoj bočici, u kutiji

RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O.

- BRp kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVdC/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

M01AE02 naproksen

Doziranje: bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja: 0,5-1 g dnevno u 1-2 podjeljene doze; bol i inflamacija kod mišićnoskeletnih oboljenja i dismenoreja: početna doza 500 mg, zatim po potrebi 250 mg svakih 6-8 sati; maks. doza poslije prvog dana 1,25 g dnevno; akutni giht: početna doza 750 mg, zatim 250 mg dok bol postoji; akutna migrena: oralno, odrasli 500 mg u jednoj dozi, uzeti u kombinaciji sa sumatriptanom čim se simptomi migrene razvijaju

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BOLEX - BOSNALIJEK D.D.

BRp film tableta [275 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

BOLEX FORTE - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [550 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [550 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/AL blister sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al folija blister), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al folija blistera po 10 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

NAPROKSEN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp film tableta [275 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC Al-blister sa 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [550 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

M01AE03

ketoprofen

Doziranje: bol i slaba inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićnoskeletnih poremećaja i nakon hirurških zahvata u ortopediji; akutni giht; dismenoreja; oralno, reumatska oboljenja, 100-200 mg u 2-4 podijeljene doze; bol i dismenoreja: 50 mg do 3 puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KETOBOS - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

KETONAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 25 kapsula, tvrdih (staklena bočica), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [100 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

KETONAL DUO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 20 kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula) u kutiji

KETONAL FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (staklena bočica), u kutiji

KETONAL SPRINT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp granule za oralni rastvor [25 mg/1 vrećica] 12 vrećica (papir/Al/PE vrećica) sa po 1 g granula za oralni rastvor, u kutiji

M01AE09 flurbiprofen

Doziranje: bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićno-skeletnih poremećaja; umjeren do jak bol uključujući dismenoreju; migrenu; postoperativnu analgeziju: odrasli i djeca preko 12 god, 150-200 mg dnevno u 2-4 podijeljene doze, u akutnim stanjima povećati na 300 mg dnevno; dismenoreja: odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 100 mg, zatim 50-100 mg svakih 4-6 sati, maks. 300 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FORTINE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 Al/PVC blister sa 15 film tableta), u kutiji

M01AE17 deksketoprofen

Doziranje: oralna primjena: simptomatska terapija akutnih bolova blagog do umjerenog inteziteta (mišićno-koštanji bol, bolna menstruacija, zubobolja): 12,5 mg na svakih 4-6 sati ili 25 mg na svakih 8 sati, maksimalno 75 mg dnevno; parenteralna primjena: simptomatsko liječenje akutnog bola umjerenog do jakog intenziteta kada oralna primjena nije primjerena, kod postoperativnog bola, renalnih kolika i bola u donjem dijelu leđa: 50 mg svakih 8-12 sati; ako je potrebno doza se može ponoviti nakon 6 sati; maksimalno 150 mg dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEKENOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

ZU otopina za injekciju/ infuziju [50 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

BRp film tableta [25 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister neprozirni sa 10 film tableta), u kutiji
ZU otopina za injekciju [50 mg/2 mL] 6 staklenih ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

DEXIREN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

DEXOMEN 25 - BERLIN-CHEMIE AG

BRp film tableta [25 mg/1 tableta] 10 tableta, u kutiji
BRp granule za oralnu otopinu [25 mg/1 kesu] 10 kesica sa granulama za oralnu otopinu, u kutiji

DEXOMEN INJECT - BERLIN-CHEMIE AG

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/2 mL] 5 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

DOLOREX - BOSNALIJEK D.D.

BRp film tableta [25 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji

SERTOFEN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S.

BRp filmom obložena tableta [36,91 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta Alu-PVC/ PVDC blisteru, u kutiji
Rp filmom obložena tableta [36,91 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Alu-PVC/ PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
ZU rastvor za injekciju [73,8 mg/1 ampula] 5 staklenih ampula od po 2 ml sa rastvorom za injekciju, u kutiji

M01AE51 ibuprofen, paracetamol

Doziranje: simptomatsko liječenje blage do umjerenne akutne boli (glavobolja, zubobolja, bol nakon vađenja zuba, dismenoreja, simptomatsko liječenje blagih do umjerenih

reumatskih i mišićnih bolova, bolova u slučaju neozbiljnog artritisa, stanja povišene tjelesne temperature: odrasli iznad 18 god, jedna tableta do tri puta dnevno, sa vodom, uz minimalan razmak između doza od šest sati; maksimalno po dvije tablete do tri puta na dan (maks 6 tableta tokom 24 sata)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRUFEN EFFECT DUO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

BRp	filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Aluminij-PVC/PVDC blister sa po 10 tableta) u kutiji
-----	--

NEOFEN COMBO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp	filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 1 PVC/PVDC//Al blister sa 10 filmom obloženih tableta, u kutiji
-----	--

PARAFEN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

BRp	filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVDC/TE/PVC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji
BRp	filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVDC/TE/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

M01AE51

fenilefrin, ibuprofen

Doziranje: *otklanjanje simptoma prehlade i gripa sa udruženom kongestijom:* odrasli, starije osobe i djeca uzrasta od 12 god. 2 tablete 200 mg/5 mg ili 1 tabletu 400 mg/10 mg na 8 sati; period između doza ne smije biti manji od 4 sata, maks. dnevna doza 1200 mg/30 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IBUMAX DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O. BANJA LUKA

BRp	film tableta [10 mg/1 tableta+ 400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PvDc//Al blister sa 10 tableta), u kutiji
BRp	film tableta [5 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PvDc//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

M01AH

Koksibi

M01AH01

celekoksbis

Doziranje: *simptomatski tretman osteoartritisa:* 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, ukoliko je neophodno povećati na maks. 200 mg dva puta dnevno; *simptomatski tretman reumatoidnog artritisa:* 100 mg dva puta dnevno, ukoliko je neophodno povećati na 200 mg dva puta dnevno; *ankilozirajući spondilitis:* 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, ukoliko je neophodno povećati na maks. 400 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; kako se rizik od kardiovaskularnog uticaja može povaćati s povećanjem doze i dužinom primjene, celekoksbis treba koristiti što je moguće kraće i u najnižim efikasnim dnevnim dozama.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp	kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/AI blister), u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI blistera), u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/AI blister), u kutiji

Rp kapsula, tvrd [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI blistera), u kutiji

M01AH05 etorikoksib

Doziranje: *osteoartritis:* 30 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno dozu povećati na 60 mg jednom dnevno; *reumatoидни artritis i ankirozirajući spondilitis:* 90 mg jednom dnevno; *akutni urični artritis (giht):* 120 mg jednom dnevno u toku maks. 8 dana; kontraindikовано код дјече и adolescenata младих од 16 година; *kratkotrajno lječenje umjerenog jakog bola povezanog sa stomatološkim hirurškim zahvatom:* 90 mg jednom dnevno, najduže 3 dana

REGISTRIRANI LIJEKOVI:

ARCOXIA - N.V. ORGANON

Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 7 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

ETORICOX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

ETOXIB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji

M01AX Ostali nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski lijekovi

M01AX05 glukozamin

Doziranje: ublažavanje simptoma blagog do umjerenog ostoartritisa: 1 tbl. 2 puta na dan ili 1 kesica praška za oralni rastvor jednom dnevno; ukoliko ne dođe do ublažavanja simptoma nakon 2-3 mjeseca, terapiju glukozaminom treba razmotriti

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ARTHRYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- BRp filmom obložena tableta [750 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta u PE bočici, u kutiji
 BRp prašak za oralni rastvor [1500 mg/1 kesica] 20 kesica sa praškom za oralni rastvor, u kutiji

M01AX07 benzidamin

Doziranje: ublažavanje bolova u traumatskim stanjima kao što su tonsilektomija ili primjena nazogastricne sonde, stomatološke operacije: odrasli, adolescenti i starije osobe, 4-8 potisaka spreja svakih 1,5-3 sata; djeca 6-12 god. 4 potiska svaka 1,5-3 sata; djeca ispod 6 god, 1 potisak na svaku 4 kg tjelesne težine do maks. 4 potiska na svaku 1,5-3 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TANT-FLEX 0,15% - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- BRp sprej za usnu sluznicu [1.5 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu (1 staklena boca i poklopac sa sprej pumpicom), u kutiji

M01AX17 nimesulid

Doziranje: akutni bolovi različite etiologije, simptomatska terapija osteoartritisa, primarna dismenoreja: 100 mg dva puta dnevno poslije jela; maks. dužina terapije je 15 dana; kontraindikovano kod djece mlađe od 12 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NIMULID - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED**

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

NIMULID MD - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED

- Rp oralna disperzibilna tableta [100 mg/1 tableta] 10 oralnih disperzibilnih tableta (1 AL/PVC blister sa 10 tableta) u kutiji

VENTOR - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji

M02 LIJEKOVI ZA LOKALNU PRIMJENU PROTIV BOLOVA U MIŠIĆIMA I ZGLOBOVIMA**M02A Lijekovi za lokalnu primjenu protiv bolova u mišićima i zglobovima****M02AA Nesteroidni antiinflamatorni lijekovi za lokalnu primjenu****M02AA deksketoprofen**

Doziranje: tretman bolnih i inflamatornih stanja povezanih sa zglobovima, tetivama, ligamentima i mišićima prouzrokovanih traumatskim i degenerativnim stanjima; topikalna primjena na bolno i inflamatorno područje dva ili tri puta dnevno; ukupna dnevna doza ne bi trebala biti veća od 7,5 g dnevno, odnosno 14 cm gela; trajanje terapije ne bi trebalo biti duže od maksimalno 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp gel [12.5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 60 g gela, u kutiji

M02AA06 etofenamat

Doziranje: simptomatsko lječenje bola (iščašenja, uganuća, modrice ekstremiteta nakon tupih trauma kao što su sportske ozljede; mekog tkiva u slučajevima gonartroze): 3 puta dnevno utrijati gel (oko 10 cm) na bolnu površinu kože, terapija traje do 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

JUVE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

BRp gel [50 mg/1 g] 40 g gela u Al tubi, u kutiji

RHEUMON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

BRp gel [5 g/100 g] Al - tuba sa 40 g gela, u kutiji

M02AA10 ketoprofen

Doziranje: lokalno lječenje bolnih poremećaja osteoartikularnog i muskularnog sistema reumatskog i traumatskog porijekla (kontuzije, distorzije, istegnuća mišića, ukočen vrat, lumbago): 1-3 puta dnevno blago utrijati u oboljelo mjesto, tokom najduže 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FASTUM - BERLIN-CHEMIE AG

Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 100 g gela, u kutiji

Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 20 g gela, u kutiji

Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 30 g gela, u kutiji

Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji

M02AA13 ibuprofen

Doziranje: lokalni simptomatski tretman reumatskih bolova, bolova u mišićima, bolova u ledima, bolova i otoka izazvanih uganućima, istegnućima i sportskim povredama i bolova udruženim sa blagim do umjerenim artritičkim stanjima: gel/krem, 4-10 cm gela/kreme lagano utrijati 3 do 4 puta dnevno u predio oboljelog mjesta;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BLOKMAX - ALKAЛОID AD SKOPJE

BRp gel [50 mg/1 g] aluminijiska tuba sa 50g gela, u kutiji

DOLGIT GEL - DOLORGIET GMBH & CO. KG

BRp gel [5 g/100 g] Tuba sa 50 g gela, u kutiji

DOLGIT KREMA - DOLORGIET GMBH & CO. KG

BRp krema [5 g/100 g] 1 Alu tuba sa 50 g kreme, u kutiji

IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

BRp krema [100 mg/1 g] 1 Al-tuba sa 50 g kreme, u kutiji

NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp gel [50 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

M02AA15 diklofenak

Doziranje: lokalno i simptomatsko olakšanje boli i upale kod ozljede tetiva, ligamenata, mišića i zglobova; lokalizovani oblici reumatizma mekih tkiva; osteoartritis površinskih zglobova; otklanjanje lokalnih stanja kod tromboflebitisa površinskih vena: 2-4 puta dnevno utrijati po 2-4 g gela

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DICLAC 5% - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp gel [5 g/100 g] Aluminijска tuba sa 50 g gela, u kutiji

DIFEN - BOSNALIJEK D.D.

BRp gel [10 mg/1 g] 1 Al tuba sa 40 g gela

DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp gel [10 mg/1 g] 1 aluminijumska tuba sa 50 g gela, u kutiji

DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.

BRp gel [10 mg/1 g] 1 aluminijска tuba sa 50 g gela, u kutiji
LOKOSOL, GEL, 10 MG / G - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.

BRp gel [10 mg/1 g] 100 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji
OLFEN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

BRp gel [23,2 mg/1 g] 1 tuba sa 50 g gela, u kutiji
RAPTEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp gel [10 mg/1 g] 40 g gela u Al-tubi, u kutiji
RAPTEN FORTE 2% GEL - STADA ARZNEIMITTEL AG

BRp gel [20 mg/1 g] 1 aluminijumska laminirana tuba od 60 g, u kutiji
VOLTAREN EMULGEL 1% - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

BRp gel [10 mg/1 g] Al laminatna tuba sa 50 g gela, u kutiji
VOLTAREN FORTE 2% - GLAXOSMITHKLINE KFT

BRp gel [20 mg/1 g] 1 aluminij laminatna tuba sa 100 g gela, sa zatvaračem na preklapanje (flip-top zatvarač), u kutiji
 BRp gel [20 mg/1 g] 1 aluminij laminatna tuba sa 50 g gela, u kutiji

M02AA26 nimesulid

Doziranje: simptomatska terapija bola kod iščašenja zglobova i akutnih povreda tetiva: 2-3 puta dnevno nanijeti 4-5 cm gela na oboljelo mjesto i lagano utrljati; liječenje traje tokom 7-15 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIMULID TRANSGEL - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED
 BRp gel [10 mg/1 g] 1 tuba sa 30 g gela u kutiji

M02AA27 deksketoprofen

Doziranje: bolna i inflamatorna stanja prouzrokovana traumom ili degenerativnim promjenama zglobova, tetiva, ligamenata i mišića: gel se nanosi 2-3 puta dnevno, ukupna dnevna doza gela ne bi trebala biti viša od 7,5 g (približno 14 cm gela)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOLOREX - BOSNALIJEK D.D.

BRp gel [12,5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 40 g gela, u kutiji

M02AC Preparati sa derivatima salicilne kiseline**M02AC etil-salicilat, hidroksetilsalicilat, metil-nikotinat, metil-salicilat**

Doziranje: simptomatsko ublažavanje mišićnih bolova, bursitisa i tendinitisa, uključujući reumatske bolove, nagnjećenja, uganuća, fibrozitisa, lumbago, išjas; odrasli i djeca starija od 5 godina: raspršiti po bolnom mjestu 2-3 puta kratkim pritiskom na raspršivač s udaljenosti 10-15 cm.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEEP HEAT SPREJ - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED

BRp sprej za kožu, otopina [5 %/100 g+ 5 %/100 g+ 1.6 %/100 g+ 1 %/100 g] 150 ml sprej za kožu, otopina u metalnom spremniku s plastičnim zatvaračem

M02AC mentol, metil-salicilat, terpentinsko ulje, ulje eukaliptusa

Doziranje: simptomatsko ublažavanje bolova i ukočenosti mišića, bolova u leđima, išjisima, lumbaga, reumatskih bolova, ozeblina, nagnjećenja, uganuća, uključujući manje

sportske povrede; odrasli i djeca starija od 5 godina: lagano utrljati kremu na bolno područje 2-3 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEEP HEAT RUB - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED

BRp krema [5.91 %/100 g+ 12.8 %/100 g+ 1.47 %/100 g+ 1.97 %/100 g]
67 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

M02AC benzil-nikotinat, kamfor, mentol, metil-salicilat

Doziranje: hronična degenerativna reumatska oboljenja, lumbago, išjas, bolne fibromijalgijske, neuritis, neuralgije, bolovi uslijed priraslica plućne maramice, lakše sportske povrede koje nisu praćene oštećenjem kože: 3-4 puta na dan blago utrljati na bolno mjesto

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KAMFART - BOSNALIJEK D.D.

BRp krem [10 mg/1 g+ 20 mg/1 g+ 10 mg/1 g+ 10 mg/1 g] Al - tuba sa 40 g kreme, u kutiji

M02AX Ostali lijekovi za lokalnu primjenu protiv bolova u mišićima i zglobovima

M02AX ibuprofen, levomentol

Doziranje: simptomatsko liječenje reumatskih i mišićnih bolova i upala uslijed uganuća, naprezanja i sportskih povreda: odrasli i djeca starija od 12 god. 1-4 cm gela na zahvaćeno područje 2-3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IBUMENTHOL - ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD, 68, APRILSKO VASTANIE BLVD.

BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 40 g gela, u kutiji

M02AX eterično ulje ružmarina

Doziranje: za olakšavanje blagog bola u mišićima i zglobovima i lakših perifernih poremećaja cirkulacije: odrasli i stariji, nanijeti približno 3-6 cm kreme 2-3 puta dnevno na zahvaćeno područje i lagano umasirati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROSACTA - MEDIS D.O.O. LJUBLJANA

BRp krema [100 mg/1 g] 50 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

BRp krema [100 mg/1 g] 90 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

M02AX ibuprofen, mentol

Doziranje: ublažavanje reumatskog bola, mišićnih bolova, bolova i oticanja kao što su istegnuća, uganuća i sportske povrede; ublažavanje bolova kod blažeg oblika artritisa: odrasli i djeca starija od 12 god. nanijeti 1-4 cm gela na zahvaćeno područje, po potrebi do 3 puta dnevno u razmaku od najmanje 4 sata i nježno utrljati; ako nema poboljšanja nakon 2 sedmice potražiti savjet ljekara

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED

BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 100 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 15 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

M03 MIORELAKSANSI (MIŠIĆNI RELAKSANSI)**M03A Miorelaksansi sa perifernim djelovanjem****M03AB Derivati holina****M03AB01 suksametonijum**

Doziranje: neuromuskularna blokada (kratkotrajna) tokom operacije i intubacije: i.v. 1-1,5 mg/kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 100 MG - VUAB PHARMA A.S.**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa 100 g praška za rastvor za injekciju i infuziju, u kutiji

M03AC Ostala kvaterna amonijum jedinjenja**M03AC01 pankuronijum**

Doziranje: relaksacija skeletne muskulature tokom različitih hirurških intervencija, kod pacijenata koji su na dugotrajnoj mehaničkoj ventilaciji u intenzivnoj njezi i u različitim patološkim stanjima (status asthmaticus, tetanus): kod određivanja doze uzeti u obzir metodu anestezije, očekivano trajanje hirurškog zahvata, moguće interakcije sa drugim lijekovima koje pacijent prima ili koji treba da budu upotrijebljeni za vrijeme anestezije i zdravstveno stanje pacijenta: početna doza 50-80 mcg/kg (intubacija se postiže u toku 120-150 sekundi) ili 80-100 mcg (90-120 sekundi), doza održavanja 10-20 mcg/kg; pedijatrijski bolesnici: 60-100 mcg/kg, doza održavanja 10-20 mcg/kg; novorođenčad od 1 mjeseca: doze se moraju pažljivo individualno odrediti, početna doza 30-40 mcg/kg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PANCURONIUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

▲ ZU rastvor za injekciju [4 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

M03AC04 atrakurijum besilat

Doziranje: neuromuskularna blokada (kratkog do umjerenog djelovanja) za vrijeme operacije ili tokom intenzivne njege; intubacija i hirurgija, odrasli, i.v. inj. inicijalno 0,3 - 0,6 mg/kg, po potrebi još 0,1-0,2 mg/kg ili inicijalno i.v. inj. 0,3-0,6 mg/kg praćena i.v.inf. 0,3-0,6 mg/kg/sat; intenzivna njega, odrasli, i.v. inj. inicijalno 0,3-0,6 mg/kg (opciono), zatim i.v. inf. 0,27-1,77 mg/kg/sat (uobičajena doza 0,65-0,78 mg/kg/sat)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ACURMIL - LISAPHARMA SPA**

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 ampula po 5 mL rastvora za injekciju, u kutiji

ATRACURIUM KALCEKS - AS KALCEKS

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/5 mL] 5 staklenih ampula od 5 ml, u kutiji

ATRASYL - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU/Rp rastvor za injekciju/ infuziju [25 mg/2.5 mL] 10 ampula po 3 ml rastvora, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/5 mL] 10 ampula po 5 ml rastvora, u kutiji

TRACRIUM - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

ZU rastvor za injekciju [25 mg/2.5 mL] 5 staklenih ampula po 2,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 staklenih ampula po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

M03AC09 rokuronijum bromid

Doziranje: kao dodatak opštoj anesteziji za olakšavanje endotrahealne intubacije tokom rutinskog uvođenja u anesteziju i da bi se izazvala relaksacija poprečno prugaste muskulature tokom operacijskog zahvata kod odraslih i pedijatrijskih bolesnika (od novorođenčadi rođene u terminu do adolescenat [0 do <18 godina]); kao dodatak za olakšavanje intubacije tokom uvođenja u anesteziju u brzom slijedu i kao dodatak za olakšavanje intubacije i mehaničke ventilacije u jedinicama intenzivnog liječenja kod odraslih: za doziranje konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROCURONIUM BROMIDE KALCEKS - AS KALCEKS

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 boćica po 5 ml (2 blistera sa po 5 boćica),u kutiji

ROCURONIUM BROMIDE KALCEKS - AS KALCEKS

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 50 boćica od 5 ml (10 blistera sa po 5 boćica), u kutiji

M03AX Drugi mišićni relaksansi, perifernog djelovanja

M03AX01 botulinski toksin

Doziranje: privremeno poblažanje u izgledu srednje do jače izraženih vertikalnih bora između obrva vidljivih kod najjačeg mrštenja (glaberalnih bora) i/ili, srednje do jače izraženih lateralnih kantalnih bora (bora poput noge vrane) koje se vide pri najjačem smijehu i/ili srednje do jače izraženih čeonih bora vidljivih pri najjačem podizanju obrva, kada izraženost na licu ima značajan psihološki uticaj kod odraslih pacijenata: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VISTABEL - ABBVIE INC.

△ ZU prašak za rastvor za injekciju [4 jedinica/0.1 mL] 1 staklena boćica s praškom za rastvor za injekciju sa 100 Allergan jedinica, u kutiji

M03B Miorelaksansi sa centralnim djelovanjem

M03BX Ostali miorelaksansi sa centralnim djelovanjem

M03BX05 tiokolhikozid

Doziranje: adjuvantno liječenje bolnih mišićnih grčeva kod akutne spinalne patologije: oralno, 8 mg svakih 12 sati (dnevna doza 16 mg), trajanje tretmana je ograničeno na 5-7 uzastopnih dana; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 16 godina; parenteralno, 4 mg svakih 12 sati (dnevna doza 8 mg) do 5 dana;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC blister), u kutiji

△ ZU otopina za injekciju [4 mg/2 mL] 6 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

TIYOZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PE/PVdC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

△ ZU otopina za injekciju [4 mg/2 mL] 6 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

TIYOZID, TABLETA, 8 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji

TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister sa 14 kapsula), u kutiji

M04 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE GIHTA

M04A Lijekovi za liječenje gihta

M04AA Inhibitori sinteze mokraćne kiseline

M04AA01 alopurinol

Doziranje: profilaksia gihta i bubrežnih kamenaca mokraćne kiseline i kalcijum oksalata; profilaksia hiperurikemije povezane sa hemoterapijom kancera: oralno, odrasli, početna doza 100 mg dnevno, poslije jela, zatim podešavati prema koncentraciji mokraćne kiseline u plazmi ili urinu; uobičajena doza održavanja u blažim stanjima 100-200 mg dnevno; u umjereno teškim stanjima 300-600 mg dnevno; u teškim stanjima 700-900 mg dnevno; doze preko 300 mg dnevno treba давати u podijeljenim dozama; djeca ispod 15 god. (maligna oboljenja, enzimski poremećaji) 10-20 mg/kg dnevno (maks. 400 mg dnevno) podijeljeno u 3 doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALOPURINOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (10 PVC/PVdC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji

ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (1 PVC bočica) u kutiji
Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

M04AA03 febukstostat

Doziranje: terapija hronične hiperurikemije kod gihta: oralno, odrasli 80 mg jednom dnevno, ukoliko je nakon 2-4 sedmice nivo mokraćne kiseline u serumu > 6 mg/100 ml (357 μmol/l), povećati na 120 mg jednom dnevno; profilaksa i terapija akutne hiperurikemije kod pacijenata podvrgnutih hemoterapiji radi hematoloških maligniteta: odrasli, 120 mg jednom dnevno, početi 2 dana prije citotoksične terapije i nastaviti tokom 7-9 dana, prema dužini trajanja hemoterapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABUXAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp film tableta [120 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Aclar/PVC/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji

ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Aclar/PVC/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji

ADEXANTIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

FITAXYL - RONTIS HELLAS S.A.

- Rp film tableta [120 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 AI-PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 AI-PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 film tableta), u kutiji

M05 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE OBOLJENJA KOSTIJU

M05B Lijekovi koji djeluju na strukturu i mineralizaciju kostiju

M05BA Bifosfonati

M05BA04 alendronska kiselina

Doziranje: osteoporoza kod žena u postmenopauzi, smanjuje rizik od preloma kičme i kuka: 70 mg jednom sedmično.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOSAMAX T - N.V. ORGANON

- Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 AI/AI blister sa 4 tablete) u kutiji

POROXIFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp tableta [70 mg/1 tableta] 1 PVC/PE/PVDC//AI blister sa 4 tablete, u kutiji

PROMASS - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PVdC//AI blister sa 4 tablete), u kutiji

M05BA06 ibandronska kiselina

Doziranje: redukcija oštećenja kosti kod metastaza na kostima kod karcinoma dojke: oralno, 50 mg dnevno ili i.v. inf. 6 mg svake 3-4 nedjelje; hiperkalcemija izazvana malignitetom: prema koncentraciji kalciijuma u serumu, 2-4 mg u pojedinačnoj infuziji; liječenje osteoporoze kod žena u postmenopauzi: oralno 150 mg jedanput mjesечно ili i.v. injekcija tokom 15-30 sekundi, 3 mg jednom u tri mjeseca; napomena: tablete treba prugutati cijele sa punom čašom vode, u stojećem položaju ili u uspravnom sjedećem položaju; tablete treba uzeti na prazan stomak, najmanje 30 min. (tablete od 50 mg) ili 1 sat (tablete od 150 mg) prije prvog jela ili pića (koje nije voda), ili drugog lijeka koji se uzima oralnim putem; pacijent bi trebao stajati ili sjediti uspravno tokom najmanje 1 sat nakon uzimanja tablete

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALVODRONIC - PHARMATHEN S.A.

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 blister) u kutiji

BONDRONAT - ATNAHS PHARMA DENMARK APS

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/6 mL] 1 boćica (staklo tipa I sa zatvaračem od bromo-butilne gume) sa 6 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta), u kutiji

BONVIVA - WAYMADE PLC

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta u PVC/PVDC-AI blisteru, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [3 mg/3 mL] 1 napunjena staklena šprica sa 3 mL rastvora za injekciju i 1 igla za injekciju, u kutiji

IDIKA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVdC/AI blister), u kutiji

M05BA08

zoledronska kiselina

Doziranje: prevencija događaja povezanih sa skeletom (patološki prelomi, spinalna kompresija, zračenje ili operacija kosti ili tumorom izazvana hiperkalcijemija) kod odraslih pacijenata sa uznapredovalim malignim bolestima koje zahvataju kosti: i.v. 4 mg tokom najmanje 15 min. svake 3-4 nedjelje; uzimati 500 mg kalcijuma i 400 I.J vitamina D dnevno; tumorom izazvana hiperkalcijemija: i.v. inf. 4 mg kao pojedinačna doza tokom najmanje 15 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RONIX - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 boćica sa koncentratom za rastvor za infuziju ,u kutiji

ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

△ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0,8 mg/1 mL] 1 boćica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

△ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0,8 mg/1 mL] 10 boćica sa po 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

△ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0,8 mg/1 mL] 4 boćice sa po 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA B.V

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [4 mg/5 mL] 1 staklena boćica sa 5 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

M05BB

Bifosfonati, kombinacije

M05BB03

alendronska kiselina

Doziranje: postmenopauzna ostoporozu kod žena sa nedovoljnim unosom vitamina D: 1 tbl. jednom sedmično

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REBONE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 AI/AI blister sa 4 tablete), u kutiji

M05BB03

alendronska kiselina, holekalciferol

Doziranje: liječenje osteoporoze kod žena u postmenopauzi sa rizikom od deficit-a vitamin D: 1 tableta jednom nedjeljno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOSAVANCE - N.V. ORGANON

Rp tablet [70 mg/1 tablet+ 70 µg/1 tablet] 4 tablete (1 Al/Al blister), u kutiji

M05BX **Ostali lijekovi koji djeluju na strukturu i mineralizaciju kosti**

M05BX04 **denosumab**

Doziranje: terapija osteoporoze kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od pojave frakturna; terapija gubitka kosti povezana sa hormonskom ablacijsom kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od frakture; liječenje gubitka koštane mase povezano sa dugotrajnom sistemskom terapijom glukokortikoidima kod odraslih pacijenata koji imaju povećani rizik od frakture: s.c. inj. 60 mg svakih 6 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROLIA - AMGEN (EUROPE) GMBH

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [60 mg/1 mL] 1 napunjena staklena injekciona šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, sa automatskom zaštitom za iglu u blisteru, u kutiji

M09 **OSTALI LIJEKOVI ZA POREMAĆAJE MIŠIĆNO-KOŠTANOG SISTEMA**

M09A **OSTALI LIJEKOVI ZA POREMAĆAJE MIŠIĆNO-KOŠTANOG SISTEMA**

M09AX **Ostali lijekovi za poremećaje mišićno-koštanog sistema**

M09AX07 **nusinersen**

Doziranje: spinalna mišićna atrofija prouzrokovana mutacijom na hromosomu 5q: intratekalnom injekcijom, početi sa 12 mg u 4 doze, na dan 0, 14, 28 i 63, zatim 12 mg svakih 4 mjeseca, za savjet za propuštenu dozu konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPINRAZA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH

ZU rastvor za injekciju [2,4 mg/1 mL] 5 mL rastvora za injekciju u staklenoj bočici, u kutiji

M09AX10 **risediplam**

Doziranje: 5 q spinalna mišićna atrofija: odrasli, 5 mg jednom dnevno, nakon obroka, svakog dana u isto vrijeme; djeca 2-23 mjeseca 0,2 mg/kg jednom dnevno, nakon obroka, svakog dana u isto vrijeme; djeca 2-17 god, tjelesne mase do 19 kg, 0,25 mg/kg jednom dnevno, nakon obroka, svakog dana u isto vrijeme; djeca 2-17 god, tjelesne mase preko 20 kg, 5 mg jednom dnevno, nakon obroka, svakog dana u isto vrijeme

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EVRYSDI - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU/Rp prašak za oralnu otopinu [0,75 mg/1 mL] 1 bočica sa praškom za oralnu otopinu, 1 utisni nastavak za bocu, 2 štrcaljke za usta za višekratnu upotrebu od 6 ml i 2 štrcaljke za usta za višekratnu upotrebu od 12 ml; u kutiji

N NERVNI SISTEM**N01 ANESTETICI****N01A Anestetici, opšti****N01AB Halogenovani ugljovodononici****N01AB08 sevofluran**

Doziranje: *indukcija anestezije:* individualno, koncentraciju lijeka postepeno povećavati u zavisnosti od postignutog odgovora, odrasli i djeca starija od 1 mjesec, početna doza 0,5-1%, zatim povećavati postepeno do maks. 8%; *održavanje anestezije:* koncentracija lijeka se kreće 0,5-3% (odrasli i djeca starija od 1 mjeseca); lijek se primjenjuje u kiseoniku ili smjesi azotnog oksida i kiseonika, pomoću isparivača specijalno kalibriranog za sevofluran.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG**

- ▲ ZU para za inhalaciju, tečnost [100 %/250 mL] 6 aluminijumskih boca od 250 ml, u kutiji

SEVORANE - ABBVIE INC.

- ▲ ZU para za inhalaciju, tečnost [100 %/1 boca] 250 ml tečnosti u smedoj bočici od polietilenfaftalata sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji

N01AF Barbiturati, monokomponentni**N01AF03 tiopental**

Doziranje: *kratkotrajne anestezije bez intubacije* (kratkotrajna anestezija kod hirurških procedura koje ne zahtijevaju vještačku respiraciju), *uvodenje u opštu anesteziju sa ili bez intubacije* (primjena anestetika sa dužim trajanjem dejstva kod hirurških intervencija sa ili bez vještačke respiracije): doza zavisi od specifične osjetljivosti pacijenta i željenog nivoa anestezije; sljedeće informacije su date samo kao smjernice; najsigurniji način postizanja optimalne efikasnosti je primjenom sporo ponovljenih injekcija sa malim dozama: pri uvođenju u opštu anesteziju, prosječna doza i.v. inj. kod adolescenata i odraslih je 5 mg/kg tjelesne mase, dejstvo traje približno 6 do 8 min; opšte pravilo je da se 100-200 mg injektuje sporo tokom 20 sekundi; primjena dodatnih doza zavisi od individualne osjetljivosti pacijenta i željene dubine anestezije; kod kratkotrajne anestezije, ukupna primjenjena doza ne treba da pređe dva puta dozu od 100-200 mg za indukciju, ukupna potrebna doza za hiruršku intervenciju može biti u opsegu 400-1000 mg; pojedinačna doza i.v. inj. (oko 3-4 mg/kg tjelesne mase) dovodi do nesvesnog stanja u roku od 10 sekundi i traje 3-5 min. Napomena: kao i kod svih barbiturata, prilikom uvođenja u anesteziju, potrebna je primjena analgetika.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**THIOPENTAL PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

- ▲ ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica sa po 1 g praška u bočici, u kutiji

N01AH Opioidni anestetici**N01AH01 fentanil**

Doziranje: *analgezija u toku kraćih hirurških procedura i premedikacija u anesteziji (niže doze)*, *analgezija /respiratorna depresija uz asistiranu ventilaciju (više doze)*, *neuroleptanalgezija u kombinaciji sa neuroleptikom, jak bol;* spora i.v. inj. (bolus), spontana respiracija, odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 50-100 mcg (maks. 200

mcg), zatim 25-50 mcg ako je potrebno; djeca 2-11 god. 1-3 mcg/kg, a zatim 1 mcg/kg ako je potrebno; asistirana ventilacija, odrasli i djeca preko 12 god, početna doza 0,3-3,5 mg, zatim 100-200 mcg ako je potrebno; djeca 2-11 god. 1-3 mcg/kg, a zatim 1 mcg/kg ako je potrebno; i.v. inf. spontana respiracija, 0,05-0,08 mcg/kg/min, veće brzine od 3 mcg/kg/min. se koriste za operacije srca; asistirana ventilacija, odrasli, početna doza 1 mcg/kg/min, a nakon toga brzinom od 0,1 mcg/kg/min. podešavati prema postignutom odgovoru; i.m. za premedikaciju, 1-2 ml (50-100 mcg) 45 min. prije indukcije anestezije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FENTANIL CITRAT KALCEKS - AS KALCEKS

- ▲,§ ZU rastvor za injekciju [0,05 mg/1 mL] 10 staklenih ampula od 10ml (1 PVC blister sa 10 ampula), u kutiji
- ▲,§ ZU rastvor za injekciju [0,05 mg/1 mL] 50 staklenih ampula od 10ml (5 PVC blistera sa 10 ampula), u kutiji

FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

- ▲,§ ZU rastvor za injekciju [0.5 mg/10 mL] 10 (2 x 5) ampula po 10 mL rastvora za injekciju, u kutiji

N01AX

Ostali opšti anestetici

N01AX10 propofol

Doziranje: uvođenje u opštu anesteziju: sporom i.v. inj. ili i.v. inf. odrasli 18-55 god. 1,5-2,5 mg/kg tjelesne mase postepeno po 20-40 mg svakih 10 sekundi; stariji od 55 god. i iscrpljeni 1-1,5 mg/kg tjelesne mase postepeno po 20 mg svakih 10 sekundi do postizanja odgovora; djeca 1 mjesec-3 godine, 2,5-4 mg/kg tjelesne mase; preko 8 god. 2,5 mg/kg tjelesne mase; **održavanje opšte anestezije:** intravenskom infuzijom 4-12 mg/kg/h (3-6 mg/kg/h kod starijih ili iscrpljenih) ili sporom i.v. inj., 25-50 mg ponavljati prema odgovoru; djeca, uobičajeno 9-15 mg/kg/h, kod djece uzrasta 1 mjesec -3 godine mogu biti potrebne veće doze; **sedaciju za vrijeme dijagnostičkih i operativnih procedura:** i.v. inf. početna doza 1,5-4,5 mg/kg/h (infuzija se može dopuniti primjenom bolus injekcije 10-20 mg ako je potrebno brzo povećanje dubine sedacije); kod pacijenata starijih od 55 god. i kod iscrpljenih mogu biti potrebne niže doze; djeca, 1,5-9 mg/kg/h (infuzija se može dopuniti primjenom bolus injekcije do 1 mg/kg ako je potrebno brzo povećanje dubine sedacije); **sedaciju pacijenata na umjetnom disanju starijih od 16 godina u jedinicama intenzivne nege:** i.v.inf. 0,3-4 mg/kg/h; spora i.v.inj. odrasli početna doza 0,5-1 mg/kg, dati u toku 1-5 min, dozu i brzinu davanja podešiti prema željenom nivou sedacije i prema odgovoru

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROPOFOL 1% MCT FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 staklenih bočica sa po 100 mL emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji
- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 staklenih bočica sa po 50 mL emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji
- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 20 mL emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji

N01AX13

azot suboksid

Doziranje: inhalaciona anestezija u kombinaciji sa drugim opštim anesteticima (inhalacionim ili intravenskim) i mišićnim relaksansima; analgezija bez gubitka svijesti, što se postiže subanestetičkim dozama (u kombinaciji sa kiseonikom) kod zahvata u stomatologiji, porodičnjstvu, pri promjeni zavoja, kod postoperativnih fizioterapija i drugih bolova: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AZOT SUBOKSID MESSER - MESSER TEHNOGAS AD BEOGRAD

- ▲ - ZU medicinski gas, djelomicno tečni [100 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1 x 30 kg
- ▲ - ZU medicinski gas, djelomicno tečni [100 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1 x 37,5 kg
- ▲ - ZU medicinski gas, djelomicno tečni [100 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1 x 7,5 kg

N01B Anestetici, lokalni
N01BB Amidi

N01BB02 lidokain

Doziranje: lokalna anestezija: 10-40 mg ili više, maks. doza kao jednokratna ili kao podijeljene doze u roku od 120 min. 300 mg (primjenjuje se i.v., i.m., s.c. ili epiduralnom injekcijom); ventrikularne aritmije, inicijalna terapija 50-100 mg (0,7-0,14 mg/kg) u vidu i.v. bolus inj. brzinom 25-50 mg/min. (0,35-0,7 mg/kg/min), ukoliko se ne postigne željeni odgovor, sledeća doza se može ponoviti nakon 5 min. u roku od jednog sata ne smije se primjeniti više od 200-300 mg lidokaina; kontinuirana i.v.inf. nakon primjene bolus injekcije: doza održavanja 20-50 mcg/kg/min (1-4 mg/min. kod osobe prosječne tjelesne mase 70 kg); lokalna primjena (gel) 5% - površinska lokalna anestezija u usno duplji, 0,1-0,5 g gela jednokratno aplikovati na sluzokožu usne duplje pomoću kuglice vate; lokalna primjena (gel) 2% muškarci, uretralna anestezija: 400 mg gela; žene, uretralna anestezija: 100-200 mg; endoskopija 200-400 mg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp gel [20 mg/1 g] 25 g gela u aluminijskoj tubi I aplikator u zaštitnoj vrećici, u kutiji

LIDOCAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 25 boćica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LIDOCAINE 2% S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 4 boćice po 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LIDOCAINE KABI 20 MG/ML - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 50 ampula (polietilenske ampule) po 20 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp gel [50 mg/1 g] 30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [35 mg/3,5 mL] 10 staklenih ampula po 3,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [40 mg/2 mL] 50 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

N01BB10 levobupivakain

Doziranje: hirurška anestezija: lumbalna epiduralna, odrasli 50–150 mg upotrebom rastvora 5 mg/ml (0.5%) ili 7.5 mg/ml, datih tokom 5 minuta; carski rez, 75–150 mg upotrebom rastvora 5 mg/ml (0.5%), datog tokom 15–20 minuta; intratekalna injekcija, odrasli 15 mg upotrebom rastvora 5 mg/ml (0.5%); blokada perifernih živaca, odrasli 2.5–150 mg upotrebom rastvora 2.5 mg/ml (0.25%) ili 5 mg/ml (0.5%); peribulbarni blok, odrasli 37.5–112.5 mg upotrebom rastvora 7.5 mg/ml (0.75%); lokalna infiltracijska

anestezija, odrasli, 2.5–150 mg upotreboom rastvora 2.5 mg/ml (0.25%). Akutna bol: lumbalna epiduralna, odrasli, porođajni bol, intermitentnim injekcijama, 15–25 mg upotreboom rastvora 2.5 mg/ml (0.25%), ponavljati ako je potrebno u intervalima od 15 min. ili kontinuiranom epiduralnom infuzijom, 5–12.5 mg/sat upotreboom rastvora 1.25 mg/ml (0.125%); postoperativni bol, kontinuiranom epiduralnom infuzijom, 12.5–18.75 mg/sat upotreboom rastvora 1.25 mg/ml (0.125%) ili rastvora 2.5 mg/ml (0.25%); maks. 400 mg u toku 24 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEVOBUPIVAKAIN KABI 5 MG/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU/INFUZIJU -

FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ▲ ZU otopina za injekciju/infuziju [5 mg/1 mL] 5 ampula sa po 10 mL
otopine za infuziju/injekciju, u kutiji

N01BB52 cetilpiridin, lidokain

Doziranje: ublažavanje bola i nelagode koji se javlja pri nicanju zuba i smirivanju desni dojenčeta: djeca starija od 5 mjeseci, količinu gela veličine zrna graška istisnuti na jogodicu čistog prsta i nježno utrijati na bolno mjesto desni, po potrebi ponoviti nakon 3 sata, najviše 6 puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CALGEL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- BRp gel za desni [1 mg/1 g+ 3.3 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 10 g gela za desni, u kutiji

N01BB52 adrenalin, lidokain

Doziranje: lokalna anestezija u stomatologiji (infiltracija, blokada nerva): koristi se najmanja doza lijeka koja će dovesti do efikasne anestezije; odrasli, doza se određuje individualno u zavisnosti od metode koja se koristi i karakteristika pacijenta, kod oralne infiltracije i/ili mandibularnog bloka, obično je dovoljna početna doza 1-4 ml; pedijatrijska populacija, prosječna preporučena doza 20-30 mg lidokaina po intervenciji; maks. preporučene doze: kod zdravih odraslih osoba maks. pojed. doza (kada se primjenjuje sa adrenalinom) je 7 mg/kg tjelesne mase; djeca, maks. 5 mg lidokain-hidrohlorida po kg tjelesne mase, odnosno doza od 0,25 ml lijeka po kilogramu tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- ZU rastvor za injekciju [0.025 mg/2 mL+ 40 mg/2 mL] 50 staklenih ampula sa 2 ml rastvora za injekciju (u 10 PVC blistera), u kutiji

N01BB58 artikain, adrenalin

Doziranje: infiltracija i blokada živaca kod složenih stomatoloških zahvata: uobičajeno 1,7 ml rastvora; za doziranje kod pedijatrijske populacije pogledati literaturu proizvoda; ne preporučuje se djeci ispod 4 god. starosti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ORABLOC - PIERREL PHARMA

- ZU rastvor za injekciju [40 mg/1 mL+ 0,01 mg/1 mL] 50 patrona (10 patrona od bezbojnog stakla (Tip I) zatvorena na jednom kraju brombutilnim gumenim zatvaračem, a na drugom kraju s aluminijskim poklopcom i gumenim zatvaračem, zapakovanih u PVC blisteru) 5 blistera po 10 patrona, u kutiji

**N02
N02A
N02AA**

**ANALGETICI
Opioidi
Prirodni alkaloidi opijuma**

N02AA01

morfín

Doziranje: parenteralno, *jaki akutni i hronični bolovi*: i.m. ili s.c. 10 mg/70 kg (5-20 mg) svakih 4 do 6 h po potrebi; za brže postizanje efekta daje se i.v. 2,5-15 mg razrijeđeno u 4 do 5 ml vode za injekcije sporo tokom 4-5 min. na svakih 4-6 h, prema potrebi (i.v. primjena povećava incidencu neželjenih djelovanja!); kod s.c. ili i.v.inf. početi od 0,8 do 10 mg/sat i dozu titrirati prema odgovoru pacijenta; *infarkt miokarda* 1-3 mg sporom i.v. inj. s vremenskim intervalima i do 5 min.; *akutni pulmonarni edem kao rezultat lijevkomorne slabosti*: 0,1-0,15 mg sporom i.v.inj. tokom 4-5 min.; *preanestetička medikacija*: i.m. ili s.c. 10 mg na 45 do 60 min. prije anestezije; *uporni kašalj*: i.m. ili s.c 5 mg svakih 4-6 sati prema potrebi; kapsule sa prođenim oslobođanjem, *ublažavanje jakog do vrlo jakog bola*: 40 mg jednom dnevno (svaka 24 sata) ili 20 mg 2 puta dnevno (svakih 12 sati); *jak hroničan bol ili/i bol otporan na terapiju drugim analgeticima, a pogotovo kancerski bol*: oralni rastvor, odrasli: početna doza 10 do 20 mg (1 do 2 pakovanja sa pojedinačnim dozama od 10 ml), doza se može povećati na 30 mg/5 ml ili na 100 mg/5 ml; djeca uzrasta 6 do 12 god: maks. 5 do 10 mg (1/2 do 1 cijele doze u pakovanju od 10 mg) na svaka 4 sata; neposredno prije upotrebe, rastvor se može razblažiti u vodi ili nekom bezalkoholnom piću; oralne kapi, odrasli: doze od 10 do 20 mg svaka 4 h (što odgovara 0.5-1 ml ili 8-16 kapi); djeca 6 do 12 god: maks. doza 5 do 10 mg svaka 4 h (što odgovara 0.25-0.5 ml ili 4-8 kapi); djeca 1 do 5 god: maks. doza 5 mg svaka 4 h (što odgovara 0.25-0.5 ml ili 4 kapi); sirup: odrasli: 10 do 20 mg (5-10 ml) na svaka 4 h; djeca 6 do 12 god: maks. doza 5 do 10 mg (2.5-5 ml) svaka 4 h; djeca 1 do 5 god: maks. 5 mg (2.5 ml) svaka 4 h

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲,§ ZU otopina za injekciju [20 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ORAMORPH - L.MOLteni & C.dei F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A.

- ▲,§ Rp oralne kapi, rastvor [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji.
- ▲,§ Rp sirup [10 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji

N02AA05

oksikodon

Doziranje: *jaki bolovi*: oralno, inicijalno 10 mg svakih 12 sati (maksimalna pojedinačna doza 200 mg svakih 12 sati), doza se po potrebi u zavisnosti od jačine bola može povećati-konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OKSIKODON SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ▲,§ Rp tableta s prođenim oslobođanjem [5 mg/1 tableta] 28 tableta sa prođenim oslobođanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta),u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa prođenim oslobođanjem [10 mg/1 tableta] 28 tableta sa prođenim oslobođanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta),u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa prođenim oslobođanjem [20 mg/1 tableta] 28 tableta sa prođenim oslobođanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta),u kutiji

N02AA55 nalokson, oksikodon

Doziranje: *jaki bolovi koji se mogu adekvatno liječiti samo opioidnim analgeticima:* oralno, odrasli početna doza 10 mg/5 mg svakih 12 sati, maks. pojedinačna doza 40/20 mg svakih 12 sati, doze se mogu povećavati prema odgovoru, maks. dnevna doza 160/80 mg; *pacijenti koji su već uzimali opioidnu analgeziju mogu početi sa većim dozama;* druga linija terapije teškog do vrlo teškog idiopatskog sindroma nemirnih nogu nakon neuspješne dopaminergičke terapije: oralno, odrasli početna doza 5/2,5 mg svakih 12 sati, dozu podešavati sedmično prema odgovoru, uobičajena doza 10/5 mg svakih 12 sati, maksimalna dnevna doza 60/30 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOLNADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

OXYDON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA BANJA LUKA

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2,5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVdC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

TARGINACT - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2,5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2,5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

N02AB Derivati fenilpiperidina

N02AB03 fentanil

Doziranje: transdermalni flaster, *jak hronični bol:* kod pacijenata koji prethodno nisu primali opioidne analgetike, terapija se započinje najnižom dozom (25 mcg/h transdermalnog-TD flastera); kada se prelazi sa oralno/parenteralno korišćenih opijata, prvo se izračuna 24-časovna potreba za opijatom koji je do tada dat (pomoću tabele koju daje proizvođač se odredi TD-flaster koji ima istu efikasnost kao 24-časovna doza morfina data oralno ili parenteralno); potrebnu dozu treba prilagoditi bolesniku i preispitivati u redovnim intervalima; način primjene: neposredno po otvaranju pakovanja i skidanja zaštitnog sloja, flaster se nanosi na neoštećenu kožu, opranu čistom vodom i dobro osušenu, na kojoj nema malja, na površini na gornjem dijelu tijela (grudi, leđa, nadlaktika); na mjesto na koje se flaster lijepi ne smiju se nanositi kreme, ulja, losioni i puderi; flaster treba mijenjati na svakih 72 h, za svaku upotrebu mora se odabrati novo mjesto na koži, a ista površina kože se može koristiti nakon 7 dana od uklanjanja prethodnog flastera; flaster se ne smije oštetiti, dijeliti ili rezati;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUROGESIC - JANSEN-CILAG KFT.

- ▲,§ Rp transdermalni flaster [100 µg/1 Hr] kutija sa 5 transdermalnih flastera
- ▲,§ Rp transdermalni flaster [25 µg/1 Hr] kutija sa 5 transdermalnih flastera
- ▲,§ Rp transdermalni flaster [50 µg/1 Hr] kutija sa 5 transdermalnih flastera

N02AE Derivati oripavina

N02AE01 buprenorfín

Doziranje: umjereno do *jak hronični bol kod karcinoma* kod pacijenata koji su ranije primali *jaku opioidnu analgeziju; jak bol koji ne reaguje na ne-opioidnu analgeziju* kod pacijenata koji su ranije primali *jaku opioidnu analgeziju:* početna doza treba da se odredi na osnovu 24-satne opioidne terapije, konsultovati literaturu proizvoda; podešavanje doze-kada se počinje sa primjenom, analgetski efekat ne bi trebao biti evaluiran prije nego što prođe 24 sata (kako bi se dozvolilo postepeno povećanje koncentracije buprenorfina u plazmi)-ukoliko je neophodno, dozu bi trebalo podešavati u intervalima ne dužim od 96 sati upotrebljavajući flaster naredne jačine ili upotrebljavajući 2 flastera iste jačine (aplikovati u isto vrijeme radi izbjegavanja konfuzije). Maks. 2 flastera se mogu aplikovati istovremeno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRANSTEC 35 MG/H - GRUNENTHAL GMBH

- ▲,§ Rp transdermalni flaster [20 mg/1 strip] 4 transdermalna flastera (4 vrećice sa po 1 transdermalnim flasterom), u kutiji

TRANSTEC 52,5 MG/H - GRUNENTHAL GMBH

- ▲,§ Rp transdermalni flaster [30 mg/1 strip] 4 transdermalna flastera (4 vrećice sa po 1 transdermalnim flasterom), u kutiji

TRANSTEC 70 MG/H - GRUNENTHAL GMBH

- ▲.Š Rp transdermalni flaster [40 mg/1 strip] 4 transdermalna flastera (4 vrećice sa po 1 transdermalnim flasterom), u kutiji

N02AJ

Opioidi u kombinaciji sa ne opioidnim analgeticima

N02AJ13

paracetamol, tramadol

Doziranje: simptomatsko liječenje umjerene do jake boli: oralno, odrasli i adolescenti (djeca 12 god. i više) 75 mg/650 mg, po potrebi dozu ponoviti u intervalima ne kraćim od 6 sati; maks. dnevna doza 300 mg tramadola i 2600 mg paracetamola

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ Rp filmom obložena tabletta [325 mg/1 tabletta+ 37.5 mg/1 tabletta] 10 filmom obloženih tabletta (1 neprozirni, bijeli PVC/PVDC/AI blister sa 10 tabletta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tabletta [325 mg/1 tabletta+ 37.5 mg/1 tabletta] 20 filmom obloženih tabletta (2 neprozirna, bijela PVC/PVDC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tabletta [325 mg/1 tabletta+ 37.5 mg/1 tabletta] 30 filmom obloženih tabletta (3 neprozirna, bijela PVC/PVDC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tabletta [650 mg/1 tabletta+ 75 mg/1 tabletta] 20 filmom obloženih tabletta (2 bijela PVC/PVDC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tabletta [650 mg/1 tabletta+ 75 mg/1 tabletta] 30 filmom obloženih tabletta (3 bijela PVC/PVDC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tabletta [650 mg/1 tabletta+ 75 mg/1 tabletta] 60 filmom obloženih tabletta (6 bijelih PVC/PVDC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji

DOTRAX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- ▲ Rp filmom obložena tabletta [325 mg/1 tabletta+ 37,5 mg/1 tabletta] 20 filmom obloženih tabletta (2 AI/PVC blistera sa po 10 tabletta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tabletta [325 mg/1 tabletta+ 37,5 mg/1 tabletta] 30 filmom obloženih tabletta (3 AI/PVC blistera sa po 10 tabletta), u kutiji

TRAMADOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- ▲ Rp filmom obložena tabletta [325 mg/1 tabletta+ 37.5 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 AI/PVC blistera po 10 tabletta), u kutiji

ZALDIAR 37,5 MG/325 MG - GRUNENTHAL GMBH

- ▲ Rp film tabletta [325 mg/1 tabletta+ 37.5 mg/1 tabletta] 20 film tabletta (2 papir/ PET/ AI/ PVC - blistera po 10 tabletta), u kutiji
- ▲ Rp film tabletta [325 mg/1 tabletta+ 37.5 mg/1 tabletta] 30 film tabletta (3 papir/ PET/ AI/ PVC - blistera po 10 tabletta), u kutiji

ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp filmom obložena tabletta [325 mg/1 tabletta+ 37.5 mg/1 tabletta] 10 filmom obloženih tabletta (1 PVC/AI blister), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tabletta [325 mg/1 tabletta+ 37.5 mg/1 tabletta] 30 filmom obloženih tabletta (3 PVC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tabletta [650 mg/1 tabletta+ 75 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 PVC/PVdC//AI blistera sa po 10 tabletta), u kutiji

N02AJ14 deksketoprofen, tramadol

Doziranje: simptomatsko kratkotrajno liječenje akutne boli u odraslih pacijenata: 1 tbl. dnevno s najmanjim intervalom između doza od 8 h, maks. 3 tablete dnevno, maks. tokom 5 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SKUDEX - BERLIN-CHEMIE AG**

- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 15 tableta), u kutiji

N02AX Ostali opioidi**N02AX02 tramadol**

Doziranje: umjerena do jaka bol: odrasli i djeca preko 12 god, oralno, upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, akutna bol, uobičajena početna doza 100 mg, zatim 50-100 mg svakih 4-6 sati; hronična bol, upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 50 mg zatim podešavati prema odgovoru; obično nije potrebno više od ukupno 400 mg dnevno; tablete sa modifikovanim oslobađanjem: odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 50-100 mg 2 puta dnevno, po potrebi doza se može povećati na 150 mg ili 200 mg 2 puta dnevno, maks. 400 mg dnevno; oralne kapi, rastvor: odrasli i djeca preko 14 god. 20 kapi (50 mg) sa malo tečnosti ili na kocki šećera, ukoliko je potrebno doza se može ponoviti nakon 30-60 min.; djeca 1-14 god. 1-2 mg/kg, doze se mogu ponavljati u razmacima 4-6 h; rastvor/otopina za injekciju: odrasli i djeca preko 12 god. i.m. ili i.v. inj. (tokom 2-3 min) ili i.v. inf. 50-100 mg svakih 4-6 h (maks. 400 mg/dan)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TRAMADOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC/PVdC blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

TRAMADOL BOSNALIJEK 50 MG KAPSULA, TVRDA - BOSNALIJEK D.D.

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 PVC/Al blister sa po 10 kapsula), u kutiji

TRAMADOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralne kapi, rastvor [100 mg/1 mL] 10 mL rastvora u bočici sa kapaljkom od polietilena, u kutiji

TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera sa 10 kapsula) u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [100 mg/2 mL] 5 staklenih ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

N02AX06 tapentadol

Doziranje: terapija umjereno do teškog hroničnog bola koji se može odgovarajuće ublažiti samo sa opioidnim analgeticima: oralno upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 50 mg svaka 4 sata, podešavati prema odgovoru, prvo dana terapije dodatna doza od 50 mg može biti uzeta jedan sat poslije početne doze; maks. 700 mg u prva 24 sata; maks. 600 mg dnevno; oralno upotrebljavajući tablete sa

produženim oslobađanjem, početna doza 50 mg svakih 12 sati, podesiti prema odgovoru, maks. 500 mg dnevno; oralno, rastvor *umjerenog do teška akutnog bola kod djece 2-17 god. i tjelesne mase preko 16 kg koja se može odgovarajuće ublažiti samo sa opioidnim analgeticima*: 1,25 mg/kg svakih 4 sata (maks. po dozi 100 mg) do 3 dana, doze za djecu sa visokim BMI ne smije preći izračunatu maksimalnu dozu za tjelesnu težinu pri 97,5-oj percentili za datu dob.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PALEXIA - GRUNENTHAL GMBH

- ▲ Rp film tablet [100 mg/1 tablet] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tablet [50 mg/1 tablet] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tablet [75 mg/1 tablet] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralni rastvor [20 mg/1 mL] 100 ml oralnog rastvora u HDPE bočici, pipeta za doziranje od 5 ml i nastavak spojen na pipetu za doziranje; u kutiji
- ▲ Rp oralni rastvor [20 mg/1 mL] 200 ml oralnog rastvora HDPE bočici, pipeta za doziranje od 5 ml i nastavak spojen na pipetu za doziranje; u kutiji

PALEXIA SR - GRUNENTHAL GMBH

- ▲ Rp tablet s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tablet] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tablet sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tablet] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tablet sa produženim oslobađanjem [200 mg/1 tablet] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tablet sa produženim oslobađanjem [250 mg/1 tablet] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tablet sa produženim oslobađanjem [50 mg/1 tablet] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji

N02B

Ostali analgetici i antipiretici

N02BA

Salicilna kiselina i derivati

N02BA01

acetilsalicilna kiselina

Doziranje: slab do umjeren bol, pireksija: oralno, 300-900 mg svakih 4-6 h kada je potrebno; profilaksa cerebrovaskularnih ili kardiovaskularnih oboljenja i prijetećih tromboza: 50-300 mg/dan; uzimati sa hranom; ne preporučuje se djeci ispod 16 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- BRp tablet [300 mg/1 tablet] 20 tableta (2 PVC/PVDC/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

ASPIRIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- BRp tablet [500 mg/1 tablet] 20 tableta (2 PP/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

N02BA51 acetilsalicilna kiselina, kofein

Doziranje: blaga do umjerena bol (glavobolja, zubobolja, menstrualni bolovi), simptomatska terapija istegnuća, otoka, reumatskog bola, lumbaga, fibrozitisa, bola u mišićima i zglobovima, oticanja zglobova, prehlade i groznice: odrasli i adolescenti stariji od 16 god, do 3 puta dnevno po jedna tableta

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ZANKAF - PHARMANOVA D.O.O.**

BRp	tableta [500 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al sa po 10 tableta), u kutiji
BRp	tableta [500 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

N02BA51 acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol

Doziranje: blaga do umjerena glavobolja tokom napada migrene sa ili bez aure, glavobolja uslijed napetosti: odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 tbl. po potrebi i do tri puta dnevno (obično u razmaku od 4 do 8 sati); maks. dnevna doza za odrasle i djecu stariju od 12 god. tri puta na dan (odgovara 1500 mg aspirina, 1500 mg paracetamola i 300 mg kofeina)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TOPIRIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

BRp	tableta [250 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji
-----	--

N02BA51 acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina

Doziranje: blagi i umjereni bolovi, febrilna stanja: odrasli 1-3 puta na dan 1-2 šumeće tablete rastvorene u čaši vode; maks. acetilsalicilne kiseline 4g/dan; ne preporučuje se djeci ispod 16 god

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANDOL C - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

BRp	šumeća tableta [500 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (1 PVC tuba sa 10 tableta)
-----	---

ASPIRIN PLUS C - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp	šumeća tableta [400 mg/1 tableta+ 240 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 stripova po 2 šumeće tablete), u kutiji
-----	---

ASPIRIN PLUS C FORTE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp	šumeća tableta [800 mg/1 tableta+ 480 mg/1 tableta] 5 strip pakovanja sa po 2 šumeće tablete
-----	--

ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANČE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp	šumeća tableta [400 mg/1 tableta+ 240 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u strip pakiraju (5 stripova po 2 šumeće tablete), u kutiji
-----	--

N02BB Pirazoloni**N02BB02 metamizol natrijum**

Doziranje: akutni jaki bolovi nakon povreda ili operacija, kolike, kancerski bolovi, ostali akutni ili hronični jaki bolovi ukoliko nisu indikovane druge terapijske mjere, visoka temperatura koja ne reaguje na druge lijekove: odrasli, oralno, 1-2 puta po 500 mg; parenteralno, 0,5-1 g kao i.m. ili spora i.v. inj, maks. 4 g dnevno; kod djece i adolescenata do 14 god. može se primjeniti pojedinačna doza 8-16 mg/kg tjelesne težine, za febrilna stanja doziranje kod djece je 10 mg/kg tjelesne težine

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp tablet [500 mg/1 tablet] 6 tablet (1 PVC/AI blister sa 6 tablet) u kutiji
Rp tablet [500 mg/1 tablet] 10 tablet (1 AI/PVC blister po 10 tablet), u kutiji
ZU rastvor za injekciju [1 g/2 mL] 50 staklenih ampula sa 2 ml rastvora za injekciju (10 AI/PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji
ZU rastvor za injekciju [2,5 g/5 mL] 50 staklenih ampula sa 5 ml rastvora za injekciju (10 AI/PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji

METAMIZOL HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- Rp oralne kapi, rastvor [500 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji
Rp tablet [500 mg/1 tablet] 10 tablet (1 PVC/AI blister sa 10 tablet), u kutiji
Rp tablet [500 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

NOVALGETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- ZU rastvor za injekciju [2,5 g/5 mL] 50 ampula (10 PVC nosača po 5 ampula), u kutiji

REFALGIN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp tablet [500 mg/1 tablet] 10 tablet (1 PVC/AI blister) u kutiji

N02BE

Anilidi

N02BE01

paracetamol

Doziranje: slabi do umjerenog jaki bolovi, pireksija: oralno, odrasli 0,5-1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno; djeca, uzrasta 2-3 mjeseca, 60 mg u jednoj dozi, zatim po potrebi 60 mg nakon 4-6 sati, uzrasta 3-5 mjeseci 60 mg svakih 4-6 sati kod post-imunizacijske pireksije; djeca uzrasta 6 mjeseci-2 god. 120 mg; 2-3 god. 180 mg, 4-5 god. 240 mg, 6-7 god. 240-250 mg, 8-9 god. 360-375 mg, 10-11 god. 480-500 mg, 12-15 god. 480-750 mg, 16-17 god. 0,5-1 g; ove doze se mogu ponoviti svakih 4-6 sati ukoliko je potrebno (maks. 4 doze u toku 24 h); rektalno, odrasli 0,5-1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno, djeca 3 mjeseca-11 mjeseci 60-125 mg, 1-4 god. 125-250 mg, 5-11 god. 250-500 mg, 12-17 god. 500 mg; doze se mogu ponoviti svakih 4-6 h ukoliko je neophodno (maks. 4 doze u toku 24 h); i.v. inf. tokom 15 min, odrasli i djeca preko 50 kg, 1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno; odrasli i djeca 10-50 kg, 15 mg/kg svakih 4-6 sati, maks. 60 mg/kg dnevno; djeca ispod 10 kg, 10 mg/kg do 4 puta dnevno, maks. 30 mg/kg/dnevno; akutna migrena: oralno, odrasli, 1 g u jednoj dozi čim se počnu razvijati simptomi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml oralne suspenzije i jedna brizgalica , u kutiji
BRp tablet [500 mg/1 tablet] 12 tablet (2 PVC/AI - blistera po 6 tablet), u kutiji
ZU tablet [500 mg/1 tablet] 500 tablet (50 PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

FEBRICET - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 mL sirupa u staklenoj boci i plastična kašićica u kutiji
BRp supozitorija [200 mg/1 supozitorija] 5 supozitorija (1 PVC/PE - blister) u kutiji

BRp	tableta [500 mg/1 tablet] 12 tableta (2 PE/AI - strip folije po 6 tableta) u kutiji
BRp	supozitorija [250 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE - folije po 5 supozitorija) u kutiji
GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - STADA ARZNEIMITTEL AG	
BRp	prašak za oralni rastvor [600 mg/1 kesica] 5 kesica (5 AI - kesica sa po 5 g praška za oralni rastvor), u kutiji
LEKADOL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	
BRp	filmom obložena tableta [500 mg/1 tablet] 18 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI blistera po 6 tableta), u kutiji
LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.	
BRp	čepić [120 mg/1 čepić] 10 (2x5) čepića u strip (PVC/PE) pakiranju, u kutiji
BRp	sirup [120 mg/5 mL] 100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s polietilenskim (HDPE) sigurnosnim zatvaračem i graduirana štrcajka za primjenu lijeka, u kutiji
PANADOL - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG	
BRp	filmom obložena tableta [500 mg/1 tablet] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI blister), u kutiji
PANADOL BABY - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG	
BRp	oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije
PANADOL OPTIZORB - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG	
BRp	filmom obložena tableta [500 mg/1 tablet] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI/PET neprozirni blister sa 12 tableta) u kutiji
PARACEROL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.	
ZU	rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 12 staklenih bočica po 100 ml rastvora za infuziju
PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE	
BRp	oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u tamnoj staklenoj boći sa navojnim zatvaračem i plastičnom čašicom za doziranje, u kutiji
BRp	tableta [500 mg/1 tablet] 12 tableta (2 AI/PE strip sa 6 tableta), u kutiji
PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.	
BRp	oralni rastvor [120 mg/5 mL] 200 ml oralnog rastvora u staklenoj boći, u kutiji
BRp	tableta [500 mg/1 tablet] 10 tableta (1 PVC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji
BRp	tableta [500 mg/1 tablet] 20 tableta (2 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.	
BRp	sirup [120 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj bočici i kašičica za doziranje, u kutiji
BRp	tableta [500 mg/1 tablet] 10 tableta (1 PVC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji
BRp	tableta [500 mg/1 tablet] 20 tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
PARACETAMOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD	

- BRp sirup [120 mg/5 mL] boca od 125 ml sa 100 ml sirupa i kašika za doziranje, kutiji
BRp sirup [120 mg/5 mL] boca od 125 ml sa 100 ml sirupa i kašicom za doziranje, kutiji
BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC/PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- BRp sirup [120 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji
BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/PVDC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji

PARACETAMOL S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

- ZU rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 30 PP boćica po 100 ml, u kutiji

PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

N02BE51 ibuprofen, paracetamol

Doziranje: kratkotrajna terapija blagog do umjerenog bola (migrena, glavobolja, bol u ledima, menstrualni bol, zubobolja, reumatski i mišićni bol, bol kod blažeg oblika artritisa, simptomi prehlade i gripe, bol u grlu ili povиена tjelesna temp.): odrasli preko 18 god, oralno 1 tbl. do 3 puta dnevno, maks. 6 tbl. u toku dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BLOKMAX DUO - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/Aluminijski blister sa 10 film tableta), u kutiji
BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijiska blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

N02BE51 fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol

Doziranje: kratkotrajno ublažavanje simptoma prehlade, gripe, alergijskog rinitisa ili drugih alergijskih bolesti gornjeg dijela respiratornog trakta: **Rhinobos** tbl. odrasli i djeca starija od 12 god. 2 tbl. svaka 4 sata, maks. 12 tableta tokom 24 sata; djeca uzrasta 6-11 god. (tjelesne težine 22-43 kg) 1 tableta na svakih 4 sata, maks. 5 tableta u toku 24 sata; **Rhinobos** sirup djeca uzrasta 6-11 god. (tjelesne težine 22-43 kg) 2 dozirne kašike (10 ml) na svakih 4 sata, maks. 5 puta u toku 24 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RHINOBOS - BOSNALIJEK D.D.

- △ BRp sirup [2.5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL] 1 smeđa staklena boca sa 100 ml sirupa, sigurnosnim zatvaračem za djecu (CRC/TE) i kašičica graduirana na 2,5 ml i 5 ml, u kutiji
△ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji
△ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N02BE51 hlorfenamin, natrijum-askorbat, paracetamol

Doziranje: simptomatsko liječenje prehlade i gripe: odrasli i djeca starija od 12 god, 1-2 šumeće tabl.svakih 4-6 sati (maks. 12 šum.tabl. unutar 24 h); djeca od 6 do 12 god: 1 šum. tabl. na 4-6 sati (maks. 3 šum. tabl. unutar 24 h); ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od 6 godina

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LUPOCET FLU FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

BRp šumeća tableta [1.41 mg/1 tableta+ 280 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi s polietilenskim zatvaračem, u kutiji

N02BE51 kodein, kofein, paracetamol

Doziranje: akutni bolovi blagog do umjereno intenziteta (glavobolja, migrena, zubobolja, dismenoreja, neuralgija i reumatski bol (uključujući mijalgije i bol u leđima): odrasli preko 18 god. po 2 tbl. najviše do 4 puta dnevno, vremenski interval između doza najmanje 4 sata, maks. dnevno 8 tbl; djeca uzrasta 16-18 god. do 2 tbl. na svakih 6 sati, maks. 8 tbl. dnevno; djeca uzrasta 12-15 god. 1tbl. na svakih 6 sati, najviše do 4tbl. dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CAFFEBOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 460 mg/1 tableta] 12 tableta (2 Al/PE stripa po 6 tableta) u kutiji

N02BE51 askorbinska kiselina, paracetamol

Doziranje: analgoantipiretik: šumeće tablete, odrasli i djeca preko 12 god. 1 šumeću tabletu rastvoriti u čaši vode i popiti; po potrebi ponoviti za 4 sata; maks. 4 doze dnevno; granule za oralni rastvor, odrasli i djeca starija od 12 god. 4-6 puta dnevno po 1 kesicu, maks. 6 kesica; interval između pojedinih doza je najmanje 4 h; rastvor se pripremi neposredno prije upotrebe tako što se sadržaj kesice rastvari u 2 dl tople vode ili čaja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LEKADOL PLUS C - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

BRp granule za oralni rastvor [300 mg/5 g+ 500 mg/5 g] 10 PAP/PE/AI/ PE - vrećica sa po 5 g granula za oralni rastvor, u kutiji

PARACET FLU - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp prašak za oralni rastvor [250 mg/1 vrećica+ 500 mg/1 vrećica] 10 vrećica sa praškom za oralni rastvor (1 papirna vrećica obložena AI sadrži oko 3 g praška), u kutiji

N02BE51 kofein, paracetamol

Doziranje: slab do umjereni jaki bolovi, pireksija: tablete: odrasli, 1-2 tabl. svaka 4 sata, ne primjenjivati u razmaku kraćem od 4 sata i ne prelaziti dozu od 8 tableta u 24 sata (4 doze); djeca starija od 12 god.: pola do 1 tabl. svakih 6 sati, ako je potrebno; prašak za oralni rastvor: 1-3 puta po 1-2 praška dnevno, po potrebi

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ADOLOR KOMBI - REPLEK FARM DOOEEL SKOPJE**

BRp tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI blistera sa 10 tableta) u kutiji

PANADOL EXTRA - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG

KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

BRp filmom obložena tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tablete (1 PVC/AI blister), u kutiji

PANADOL FORTE OPTIZORB - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER

MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

BRp filmom obložena tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI/PET neprozirni blister sa 12 tableta) u kutiji

N02BE51 kofein, paracetamol, propifenazon

Doziranje: bolesti blagog do umjerenog intenziteta različite etiologije (glavobolja, zubobolja, neuralgija, artralgija, mijalgija, posttraumatski i postoperativni bolovi, dismenoreja), povišena tjelesna temperatura: odrasli: 1-2 tablete do 3 puta dnevno; djeca 12-16 godina: 1 tabl. do 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D.

- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10
tableta (1 PVC/AI blister), u kutiji
- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 20
tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

N02BE51 askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol

Doziranje: simptomatska terapija prehlade i gripe praćenog kašljem, rinitisom (i rinorejom), povišenom temperaturom i bolovima (glavobolja i bolovi u mišićima): odrasli i djeca preko 12 godina: 1 prašak na svakih 4-6 sati po potrebi, maks. 4 praška dnevno; djeca 6-12 god, kod preparata koji se mogu primjenjivati, 3-4 puta dnevno po jednu kesicu; prašak se prije upotrebe rastvor u čaši tople vode;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

- BRp prašak za oralni rastvor [60 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 750 mg/1 kesica] 12 kesica od troslojne (PE/AI/P) folije sa po 3,4 g
praška za oralni rastvor, u kutiji

N02BE51 askorbinska kiselina, hlorfenamin, paracetamol

Doziranje: simptomatsko liječenje prehlade i gripe: odrasli i djeca starija od 12 god, 1-2 šumeće tabl. svakih 4-6 sati (maks. 12 šum.tabl. unutar 24h); djeca od 6 do 12 god: 1 šum. tabl. na 4-6 sati (maks. 3 šum. tabl.unutar 24h); ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od 6 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LUPOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- BRp šumeća tableta [250 mg/1 tableta+ 1,41 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji

N02BE51 hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: ublažavanje simptoma prehlade, gripe ili alergijskog rinitisa: tablete, odrasli i djeca starija od 12 godina, 1 tableta na 6 h, preporučena dnevna doza je do 4 tablete; sirup, djeca od 6-12 godina, 1 odmjerna kašika (5 ml) svakih 6 sati; djeca starija od 12 godina, 3 odmjerne kašike (15 ml) svakih 6 sati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D.

- △ BRp sirup [1.01 mg/5 mL+ 101 mg/5 mL+ 20.2 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 mL sirupa, u kutiji
- △ BRp tableta [2.54 mg/1 tableta+ 251 mg/1 tableta+ 61.2 mg/1 tableta] 10
tableta (1 PVC/AI - blister), u kutiji
- △ BRp tableta [2.54 mg/1 tableta+ 251 mg/1 tableta+ 61.2 mg/1 tableta] 20
tableta (2 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

N02BE51 fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol

Doziranje: kratkotrajno ublažavanje simptoma prehlade, gripe, alergijskog rinitisa ili drugih alergijskih bolesti gornjeg dijela respiratornog trakta; kratkotrajno ublažavanje ostalih simptoma alergijskog rinitisa; pomaže u prohodnosti nosnih puteva; pomaže u

dekongestiji sinusnih otvora i puteva: odrasli i djeca preko 12 god: 2 tbl. po potrebi svaka 4 sata, maks. 12 tbl. dnevno ili 4 dozirne kašike (20 ml) sirupa po potrebi svaka 4 sata; djeca 6-11 god. (tjelesna težina 22-43 kg): 1 tbl. po potrebi svaka 4 sata, maks. 5 tbl. dnevno ili 2 dozirne kašike (10 ml) sirupa po potrebi svaka 4 sata, maks. 5 puta u toku 24 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RHINOBOS - BOSNALIJEK D.D.

- △ BRp sirup [2,5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL] 1 smeđa staklena boca sa 100 ml sirupa, sigurnosnim zatvaračem za djecu (CRC/TE) i kašičica graduirana na 2,5 ml i 5 ml, u kutiji
- △ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji
- △ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N02BE51

kodein, kofein, paracetamol, propifenazon

Doziranje: kratkotrajna terapija akutne, umjerene boli: oralno, odrasli preko 18 god. 1 tbl. 3-4 puta dnevno, mogu se uzeti odjednom 2 tbl; maks. 6 tbl. dnevno; djeca 12-18 god. 1/2-1tbl. do 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 12 tableta (2 Al/PE-strip pakovanja po 6 tableta), u kutiji
- BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 6 tableta (1 Al/PE- strip pakovanje), u kutiji

PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 1 PVC/PVdC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji

N02C

Antimigrenici

N02CA

Ergot alkaloidi

N02CA52

ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon

Doziranje: migrena, vaskularna glavobolja, cluster glavobolja: najbolje lijek uzeti u ranom, prodromalnom stadijumu glavobolje, 1-2 film-tablete, doziranje se nastavlja, ukoliko je potrebno, sa 1 film-tabletom svakih pola sata do najviše 4 film-tablete po napadu; ukupna sedmična doza ne smije prijeći 10 film-tableta; ne preporučuje se više od dva terapijska tretmana mjesечно.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NOMIGREN - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu/Alu blister sa 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 Alu/Alu blister sa 2 tablete), u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 Alu/Alu blister sa 4 tablete), u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 1 fiola sa 10 film tableta, u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 1 fiola sa 20 film tableta, u kutiji

N02CC Selektivni agonisti serotonina (5-HT1 receptora)

N02CC01 sumatriptan

Doziranje: akutno liječenje napada migrene: početna doza 50 mg (nekim pacijentima može biti potrebno 100 mg); doza se može ponoviti nakon najmanje 2 sata; maks. 300 mg u toku 24 sata; napomena: pacijent koji nije odgovorio na početnu dozu ne bi trebao uzeti drugu dozu za isti napad.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMIGRAN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 blister) u kutiji

SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD

- △ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 2 tablete (1 Al/poliamid/PVC blister), u kutiji

N02CC03 zolmitriptan

Doziranje: akutni napadi migrene: 2,5 mg, doza se može ponoviti nakon najmanje 2 sata, maksimalno 10 mg tokom 24 sata; ako efekat doze od 2,5 mg ne zadovolji, sljedeći napadi mogu se liječiti dozom od 5 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRECAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- △ Rp oralna disperzibilna tableta [2,5 mg/1 tableta] 3 oralne disperzibilne tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 3 tablete) u kutiji

N03 ANTIEPILEPTICI

N03A Antiepileptici

N03AA Barbiturati i derivati

N03AA02 fenobarbiton

Doziranje: svi oblici epilepsije osim apsans napada: odrasli, 1-5 mg/kg dnevno što uobičajeno iznosi 100 mg 1-3 puta dnevno; antikonvulzivna doza za djecu uzrasta 1 mjesec-12 god. iznosi 1-1,5 mg/kg 2 puta dnevno i povećava se po potrebi za po 2 mg/kg dnevno; uobičajena doza održavanja iznosi 2,5-4 mg/kg jednom ili 2 puta dnevno; prevencija febrilnih konvulzija kod djece: 3-4 mg/kg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PHENOBARBITON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH

PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ▲,§ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N03AE Derivati benzodiazepina**N03AE01 klonazepam**

Doziranje: sve forme epilepsije, mioklonus: odrasli, početna doza 1 mg uveče, povećavati dozu tokom 2-4 nedjelje; doza održavanja 4-8 mg obično uveče (može se dati u 3-4 podijeljene doze); djeca 1-11 mjeseci: početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 0,5-1 mg dnevno; djeca 1-4 god. početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 1-3 mg dnevno; djeca 5-11 god. početna doza 0,5 mg dnevno, doza održavanja 3-6 mg dnevno; djeca 12-17 god. početna doza 1 mg jednom dnevno, doza održavanja 4-8 mg dnevno

REGISTRVANI LIJEKOVI:**KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

- ▲ Rp tablet [2 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tablet), u kutiji

RIVOTRIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- ▲ Rp tablet [2 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/PVC-PVC blistera po 10 tablet), u kutiji

N03AF Derivati karboksamida**N03AF01 karbamazepin**

Doziranje: epilepsija (fokalni i sekundarno generalizovani toničko-klonički napadi, primarno generalizovani toničko-klonički napadi): početna doza 100-200 mg 1-2 puta dnevno povećavati postepeno do uobičajene doze 0,8-1,2 g dnevno u podijeljenim dozama; u nekim slučajevima može biti potrebno 1,6-2 g dnevno u podijeljenim dozama; kod starijih smanjiti početnu dozu; djeca u podijeljenim dozama, do 1 god. 100-200 mg, 1-5 god. 200-400 mg, 5-10 god. 400-600 mg, 10-15 god. 0,6-1 g; trigeminalna neuralgija: početna doza 100 mg 1-2 puta dnevno (nekim pacijentima mogu biti potrebne više početne doze), povećavati postepeno prema postignutom odgovoru; uobičajena doza 200 mg 3-4 puta dnevno, do 1,6 g dnevno kod nekih pacijenata; profilaksu bipolarnih poremećaja koji ne reaguju na litijum: početna doza 400 mg dnevno u podijeljenim dozama, povećavati do kontrole simptoma; uobičajeno 400-600 mg dnevno; maks. 1,6 g dnevno; simptomi apstinencije od alkohola: oralno, odrasli, početi sa 800 mg dnevno u podijeljenim dozama, zatim smanjiti na 200 mg dnevno za uobičajeno trajanje terapije 7-10 dana, doza se postepeno smanjuje tokom 5 dana; formulacije sa produženim oslobođanjem: doze kod epilepsije za odrasle i djecu preko 5 god, kao što je naprijed navedeno; trigeminalna neuralgija, kao što je naprijed navedeno; bipolarni poremećaji, kao što je naprijed navedeno; ukupna dnevna doza se daje u 2 podijeljene doze; simptomi apstinencije od alkohola: 600-800 mg, u delirijum tremensu može biti potrebno 1200 - 1600 mg dnevno sa naknadnim redukcijama. Različiti preparati mogu imati različitu biološku raspoloživost; da bi se izbjegao izostanak dejstva ili suvišna neželjena dejstva, treba izbjegavati promjenu formulacije.

REGISTRVANI LIJEKOVI:**CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LIMITED**

- ▲ Rp tablet sa produženim oslobođanjem [400 mg/1 tablet] 30 tablet sa produženim oslobođanjem (3 PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

KARBAPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

- ▲ Rp tablet [200 mg/1 tablet] 50 tablet (5 PVC/AI - blistera po 10 tablet) u kutiji

TEGRETOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp tablet [200 mg/1 tablet] 50 tablet (5 PVC/PE/PVdC/AI blister po 10 tablet) u kutiji

TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp tablet sa modifikovanim oslobađanjem [400 mg/1 tablet] 30 tablet sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVDC/AI blister po 10 tablet) u kutiji

N03AF02 okskarbazepin

Doziranje: epilepsija (parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije toničko-kloničkim napadima): kao monoterapija ili dodatak terapiji, početna doza 300 mg 2 puta dnevno, povećavati prema postignutom odgovoru za maksimalnih 600 mg dnevno, postepeno u sedmičnim intervalima; uobičajena doza 0,6-2,4 g u podijeljenim dozama; djeca 6-17 god, 8-10 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze, povećavati prema odgovoru postepeno u sedmičnim intervalima maksimalno po 10 mg/kg dnevno; doza održavanja oko 30 mg/kg dnevno; maks. dnevna doza 46 mg/kg u podijeljenim dozama

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXMAL - BOSNALIJEK D.D.

- ▲ Rp tablet [300 mg/1 tablet] 50 tablet (5 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
▲ Rp tablet [600 mg/1 tablet] 50 tablet (5 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp film tablet [300 mg/1 tablet] 50 film tablet (5 PVC/PE/PVDC// AI - blistera sa po 10 tablet), u kutiji
▲ Rp film tablet [600 mg/1 tablet] 50 film tablet (5 PVC/PE/PVDC// AI - blistera sa po 10 tablet), u kutiji
▲ Rp oralna suspenzija [60 mg/1 mL] staklena bočica sa 250 mL suspenzije i špric od 10 mL, u kutiji

N03AG Derivati masnih kiselina

N03AG01 valproinska kiselina

Doziranje: generalizovani, parcijalni i drugi epileptički napadi: odrasli, početi sa 600 mg dnevno, povećavati za 200 mg svaka 3 dana do postizanja kontrole; maks. 2500 mg dnevno; djeca preko 20 kg, početi sa 400 mg dnevno, povećavati postepeno (kontrola se obično postiže sa 20-30 mg/kg/dnevno; maks. do 35 mg/kg/dnevno); djeca ispod 20 kg, koristiti alternativnu formulaciju

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NAVARIN XR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- ▲ Rp tablet s produženim oslobađanjem [500 mg/1 tablet] 30 tablet sa produženim oslobađanjem (5 AI/AI blistera po 6 tablet) u kutiji

N03AG01 natrijum-valproat

Doziranje: liječenje generalizovane epilepsije: klonički, tonički, tonički-klonički, apsans, mioklonični i atonični epi napadi; Lennox-Gastautov sindrom; liječenjem parcijalne epilepsije: parcijalni epi napadi sa ili bez sekundarne generalizacije - odrasli i djeca, ili kao monoterapija ili u kombinaciji sa nekim drugim antiepileptikom; prevencija povrata epi napada nakon jedne ili više febrilnih konvulzija koje ispunjavaju kriterije za komplikovane febrilne konvulzije, kada intermitentna profilaksia benzodiazepinima nije dala rezultat - djeca; dojenčad i djeca, 30 mg/kg dnevno (po mogućnosti koristiti sirup, oralni rastvor i granule sa produženim oslobađanjem) u 2-3 podijeljene doze; adolescenti i odrasli 20-30

mg/kg dnevno (po mogućnosti koristiti tablete sa produženim oslobađanjem), u 3 podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEPAKINE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

- △ Rp sirup [57.64 mg/1 mL] staklena boca sa 150 ml sirupa i dozna šprica sa adapterom, u kutiji

N03AG01

natrijum-valproat, valproinska kiselina

Doziranje: *epilepsija (terapija generalizovanih, parcijalnih i drugih epileptičkih napada):* odrasli, početna dnevna doza 10-15 mg/kg (što odgovara količini od 2 do 5 tbl. od 300 mg ili 1 do 3 tbl. od 500 mg), jednom dnevno, doza se može povećati do optimalne dnevne doze od 20-30 mg/kg (što odgovara količini od 4 do 10 tbl. od 300 mg ili 2 do 6 tbl. od 500 mg); djeca, uobičajena dnevna doza je 20-30 mg/kg; ovaj lijek je namijenjen za odrasle i djecu tjelesne težine veće od 17 kg; *manične epizode u bipolarnom poremećaju*, kada je liječenje litijumom kontraindikovano ili ga bolesnici ne podnose; početna dnevna doza 750 mg, prosječna dnevna doza 1000 mg-2000 mg, ne preporučuje se djeci mlađoj od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEPAKINE CHRONO 300 - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

- ▲ Rp tablet s prilagođenim oslobađanjem [199.8 mg/1 tablet + 87 mg/1 tablet] 100 tablet sa prilagođenim oslobađanjem (2 polipropilenska spremnika (boćice) sa 50 tableti), u kutiji

DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

- ▲ Rp tablet s prilagođenim oslobađanjem [333 mg/1 tablet + 145 mg/1 tablet] 30 tablet sa prilagođenim oslobađanjem u sa polipropilenskom spremniku (boćica) polietilenskim zatvaračem, u kutiji

N03AX

Ostali antiepileptici

N03AX09

lamotrigin

Doziranje: *epilepsija:* monoterapija, odrasli i djeca preko 12 god, 25 mg dnevno prvih 14 dana, povećati na 50 mg dnevno narednih 14 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja 100-200 mg u 1-2 podijeljene doze (može biti potrebno do 500 mg dnevno); *kombinovana terapija sa valproatom:* odrasli i djeca preko 12 god, 25 mg na drugi dan prvih 14 dana, 25 mg dnevno narednih 14 dana, postepeno povećavati za 25-50 mg nedjeljno, do optimalne doze održavanja 100-200 mg dnevno u jednoj ili u 2 doze; djeca 2-12 god, inicijalno 150 mikrograma/kg jednom dnevno tokom 14 dana (djeci ispod 13 kg može da se daje 2 mg svaki drugi dan tokom prvih 14 dana), zatim 300 mikrograma/kg jednom dnevno, tokom narednih 14 dana, nakon toga povećati za maks. 300 mikrograma/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 1-5 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *kombinovana terapija s induktorima enzima bez valproata:* odrasli i djeca preko 12 god, 50 mg dnevno prvih 14 dana, zatim 50 mg 2 puta dnevno narednih 14 dana, povećavati za 100 mg nedjeljno do optimalne doze održavanja 200-400 mg dnevno u 2 doze (može biti potrebno do 700 mg dnevno); djeca 2-12 god, inicijalno 600 mikrograma/kg dnevno u 2 podijeljene doze, tokom 14 dana, zatim 1,2 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze tokom narednih 14 dana, nakon toga povećavati za maks. 1,2 mg/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 5-15 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno; *kombinovana terapija bez induktora enzima i bez valproata:* odrasli i djeca preko 12 god, inicijalno 25 mg jednom dnevno tokom 14 dana, povećati na 50 mg jednom dnevno tokom narednih 14 dana,

zatim povećati za maks. 100 mg svakih 7-14 dana, uobičajena doza održavanja 100-200 mg dnevno u jednoj ili u 2 doze; djeca 2-12 god, inicijalno 300 mikrograma/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom 14 dana, zatim 600 mikrograma/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze, tokom narednih 14 dana, zatim povećati za maks. 600 mikrograma/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 1-10 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *monoterapija ili dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (bez lijekova koji indukuju enzime) bez valproata:* odrasli preko 18 god, početna doza 25 mg jednom dnevno tokom 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 14 dana, zatim 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja sa valproatima:* odrasli preko 18 god, početna terapija 25 mg na naizmjenične dane tokom 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (sa lijekovima koji indukuju enzime) bez valproata:* odrasli preko 18 god, početna doza 50 mg jednom dnevno tokom 14 dana, zatim 50 mg 2 puta dnevno tokom narednih 14 dana, zatim 100 mg 2 puta dnevno tokom narednih 7 dana, zatim 150 mg 2 puta dnevno tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 200 mg 2 puta dnevno

REGISTRIRANI LIJEKOVI:

ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp tablet [100 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI blistera po 15 tablet) u kutiji
- ▲ Rp tablet [25 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/AI blister), u kutiji
- ▲ Rp tablet [50 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/AI blister), u kutiji

LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ Rp tablet [100 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
- ▲ Rp tablet [200 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
- ▲ Rp tablet [25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji
- ▲ Rp tablet [50 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

LAMICTAL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ▲ Rp tablet [100 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
- ▲ Rp tablet [25 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
- ▲ Rp tablet [50 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
- ▲ Rp tablet za žvakanje [5 mg/1 tablet] 1 HDPE bočica sa sigurnosnim zatvaračem za djecu sa 30 tablet za žvakanje, u kutiji

LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- ▲ Rp tablet za oralnu suspenziju [100 mg/1 tablet] 30 tablet za oralnu suspenziju (3 PVC-film, "glassclear", 254 µm, Aclar-film, "glassclear", 51 µm blistera po 10 tablet), u kutiji
- ▲ Rp tablet za oralnu suspenziju [25 mg/1 tablet] 30 tablet za oralnu suspenziju (3 PVC-film, "glassclear", 254 µm, Aclar-film, "glassclear", 51 µm blistera po 10 tablet), u kutiji

- ▲ Rp tablete za oralnu suspenziju [50 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (3 PVC-film, "glassclear", 254 µm, Aclar-film, "glassclear", 51 µm blistera po 10 tableta), u kutiji

MOTRIX - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

N03AX11 topiramat

Doziranje: epilepsija (generalizovani toničko-klonički napadi ili parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije): monoterapija, početna terapija 25 mg uveče tokom 1 nedelje, zatim povećavati postepeno po 25-50 mg uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima 1-2 nedelje; uobičajena doza 100-200 mg dnevno u 2 podijeljene doze, podešavati prema odgovoru; maks. 500 mg dnevno; djeca 6-18 god, početna doza 0,5-1 mg/kg (maks. 25 mg) uveče tokom 1 nedelje, zatim povećavati postepeno po 0,5-1 mg/kg (maks. 50 mg) uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima od 1-2 nedelje; početna ciljna doza 100 mg dnevno u 2 podijeljene doze; maks. 15 mg/kg (maks. 500 mg) dnevno; dodatak terapiji epilepsije: početna doza 25-50 mg uveče tokom jedne nedelje, zatim povećavati postepeno po 25-50 mg uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima od 1-2 nedelje; uobičajena doza 200-400 mg dnevno u 2 podijeljene doze: maks. 400 mg dnevno; djeca 2-18 god, početna doza 1-3 mg/kg (maks. 25 mg) uveče tokom 1 nedelje zatim povećavati postepeno po 1-3 mg/kg (maks. 50 mg) uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima 1-2 nedelje; uobičajena doza 5-9 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze; maks. 15 mg/kg (maks. 400 mg) dnevno; profilaksa migrene: odrasli preko 18 god., početna doza 25 mg dnevno uveče tokom jedne nedelje zatim povećavati postepeno po 25 mg u intervalima od 1 nedelju; uobičajena doza 50-100 mg dnevno u 2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TIRAMAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta(3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 20 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji

N03AX12 gabapentin

Doziranje: epilepsija (monoterapija i dodatak terapiji parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije): 300 mg dnevno prvi dan, zatim 300 mg 2 puta dnevno drugi dan, zatim 300 mg 3 puta dnevno trećeg dana ili početna doza 300 mg 3 puta dnevno prvi dan; zatim postepeno povećavati prema postignutom odgovoru po 300 mg (u 3 podijeljene doze) svaka 2-3 dana; uobičajena doza 0,9-3,6 g dnevno u 3 podijeljene doze (maks. 4,8 g u 3 podijeljene doze); djeca 6-12 god. (samo dodatak terapiji) početna doza 10 mg/kg (maks. 300 mg) jednom dnevno prvog dana, zatim 10 mg/kg (maks. 300 mg) 2 puta dnevno drugog dana, zatim 10 mg/kg (maks. 300 mg) 3 puta dnevno trećeg dana; uobičajena doza 25-35 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze; maks. 70 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze; neuropatski bol: odrasli preko 18 god, 300 mg jednom dnevno prvog dana, zatim 300 mg 2 puta dnevno drugog dana, zatim 300 mg 3 puta dnevno trećeg

dana ili početna doza 300 mg 3 puta dnevno prvo dana, zatim povećavati postepeno prema postignutom odgovoru po 300 mg (u 3 podijeljene doze) svaka 2-3 dana do maks. 3,6 g dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KATENA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

NEURONTIN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji

NIRVAX - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AL blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AL blistera po 10 kapsula), u kutiji

N03AX14 levetiracetam

Doziranje: monoterapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije: oralno, odrasli i djeca preko 16 god, inicijalno 250 mg jednom dnevno tokom nedelju dana, zatim povećati na 250 mg 2 puta dnevno, zatim povećavati prema odgovoru po 250 mg dva puta dnevno (maks. 1,5 g dva puta dnevno) podešavati prema odgovoru, doze se povećavaju svake 2 sedmice; dopunska terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije: oralno, odrasli, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s više od 50 kg tjelesne težine, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca preko 6 mjeseci-17 god, tjelesne mase ispod 50 kg, početna doza 10 mg/kg jednom dnevno; povećati za maks. 10 mg/kg 2 puta dnevno svake 2 nedjelje; maks. 30 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1-6 mjeseci, inicijalno 7 mg/kg jednom dnevno, povećati za maks. 7 mg/kg 2 puta dnevno svake 2 nedjelje; maks. 21 mg/kg 2 puta dnevno; dopunska terapija miokloničkih napada i primarno generalizovanih toničko-kloničkih napada: oralno, odrasli, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s manje od 50 kg tjelesne težine: inicijalno 10 mg/kg jednom dnevno; doza se može povećati do 30 mg/kg dva puta dnevno, s tim da se doza podešava za 10 mg/kg dva puta dnevno svake dvije sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KEPPRA - UCB PHARMA S.A.

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 150 ml oralnog rastvora i šprica od 1 ml, u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 150 ml oralnog rastvora i šprica od 3 ml, u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 300 ml oralnog rastvora i šprica od 10 ml, u kutiji

LEPTICA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PVDC-AL blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (10 AI/PVC blistera po 6 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 AI/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 AI/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

LEVETIRACETAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC-PE-PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC-PE-PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC-PE-PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji

LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [750 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

NOTMAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 300 ml oralnog rastvora, u kutiji

NOTMAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/AI blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/AI blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/AI blistera po 10 film tableta) u kutiji

N03AX16**pregabalin**

Doziranje: periferni i centralni neuropatski bol: oralno, odrasli početna doza 150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati ukoliko je neophodno nakon 3-7 dana do 300 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati dalje ukoliko je neophodno nakon narednih 7 dana do maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; dopunska terapija parcijalnih napada epilepsije sa ili bez sekundarne generalizacije: oralno, odrasli početna doza 25

mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od 7 dana po 50 mg dnevno do 300 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati dalje ukoliko je potrebno nakon 7 dana do maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *generalizovani anksiozni poremećaj*: oralno, odrasli početna doza 150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 7 dana po 150 mg dnevno; maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EIPRON - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/AI blistera po 7 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/AI blistera po 7 kapsula) u kutiji

GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 PVC/AI blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula (8 PVC/AI blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 PVC/AI blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

LYRICA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrda (4 PVC/AI blistera po 14 kapsula)
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/AI blistera po 14 kapsula)
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/AI blistera po 14 kapsula)
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/AI blistera po 14 kapsula)

PAGAMAX - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijска blistera po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijска blistera po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijска blistera po 14 kapsula), u kutiji

PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC//AI blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC//AI blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC//AI blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula tvrdih (4 PVC/PVDC//AI blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

N03AX18

Iakozamid

Doziranje:

monoterapija lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije: oralno, djeca tjelesne mase 50 kg i više): početna doza 50 mg dva puta dnevno, zatim povećati na 100 mg dva puta dnevno, nakon jedne nedelje, alternativno inicijalno 100 mg dva puta dnevno, povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 300 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnog intervalu; djeca 4-17 god. (tjelesne mase do 50 kg), konsultovati literaturu proizvoda; odrasli,

početna doza 50 mg dva puta dnevno, zatim povećati na 100 mg dva puta dnevno, nakon jedne nedelje, alternativno inicijalno 100 mg dva puta dnevno, povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 300 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnog intervalu; *monoterapija lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije*: započinjanje terapije udarnim dozama za brzo postizanje koncentracije lijeka u plazmi (pod strogim ljekarskim nadzorom), udarna doza od 200 mg, nakon čega slijedi nakon 12 sati doza od 100 mg dva puta dnevno; povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 300 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnog intervalu; *dodatak terapiji lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije*: početna doza 50 mg dva puta dnevno, zatim povećati na 100 mg dva puta dnevno, nakon jedne nedelje, alternativno inicijalno 100 mg dva puta dnevno, povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 200 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnog intervalu; *monoterapija lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije*, započinjanje terapije udarnim dozama za brzo postizanje koncentracije lijeka u plazmi (pod strogim ljekarskim nadzorom), udarna doza od 200 mg, nakon čega slijedi nakon 12 sati doza od 100 mg dva puta dnevno; povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 200 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnog intervalu;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELEPTIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

LOSMORID - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 56 film tablete (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/ Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

N04 ANTIPARKINSONICI

N04A Antiholinergici

N04AA Tercijarni amini

N04AA02 biperiden

Doziranje: Parkinsonova bolest: oralno, inicijalno dva puta dnevno po 1 mg; doza se može povećavati za 2 mg dnevno; doza održavanja 1-4 mg 3-4 puta dnevno; maks. dnevna doza 16 mg; i.m. ili i.v. 2-4 ml (10-20 mg biperidena) podijeljeno u toku dana; *ekstrapiramidalni poremećaji prouzrokovani lijekovima*: oralno, odrasli 2-3 puta dnevno 1-4 mg; oralno, djeca 3-15 god. 1-3 puta na dan 1-2 mg; i.m. ili i.v. odrasli 0,5-1 ml (2,5-5 mg biperidena), ako je potrebno ista doza se može ubrizgati ponovo nakon 30 min;

maks. dnevna doza 2-4 ml (10-20 mg biperidena); djeca do 1 god. 1 mg biperidena (0,2 ml), djeca do 6 god. 2 mg biperidena (0,4 ml), djeca do 10 god. 3 mg biperidena (0,6 ml); ako je potrebno ista doza se može ubrizgati ponovo nakon 30 min; *trovanje nikotinom: i.m. 1-2 ml (5-10 mg biperidena); u izuzetno teškim slučajevima i.v. ubrizgati 1 ml (5 mg biperidena); nastavak liječenja oralno; trovanje organskim jedinjenjima fosfora: individualno, 5 mg i.v. višekratno do nestanka simptoma trovanja.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AKINETON - DESMA GMBH

- △ Rp tablet [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta),
u kutiji
△ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml otopine
za injekciju, u kutiji

BIPERIDEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- △ Rp tablet [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta)
u kutiji

MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp tablet [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 AL/PVC blistera po 10 tableta),
u kutiji

N04B Dopaminergički lijekovi

N04BA Dopa i derivati dope

N04BA02 benzerazid, levodopa

Doziranje: Parkinson-ova bolest: u ranim stadijima bolesti liječenje treba započeti s 1/2 tablete 3 do 4 puta na dan, postepeno povećavati u zavisnosti od odgovora na terapiju, optimalni terapijski efekat se obično postiže primjenom 300-800 mg levodopa i 75-200 mg benzerazida dnevno podijeljeno u 3 ili više doza; doza održavanja je obično 1 tbl. 3-6 puta dnevno; potrebno je 4 do 6 sedmica da se postigne optimalno djelovanje; sindrom nemirnih nogu: idiopatski sindrom nemirnih nogu, bolesnici koji imaju poteškoće sa snom, 1 sat prije odlaska u krevet, početna doza 62,5-125 mg, doza se može povećati na 250 mg; bolesnici koji imaju poteškoće sa snom, poremećaj noćnog sna i dodatne smetnje tokom dana: preporučuje se da se ovi bolesnici liječe dodatnom dozom od 125 mg, pri čemu ukupna doza tokom 24 sata ne smije biti veća od 500 mg; sindrom nemirnih nogu zbog zatajenja bubrega koji zahtijeva dijalizu: 125 mg prije dijalize

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- △ Rp tablet [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa
100 tableta sa sredstvom za sušenje, u kutiji

N04BA02 karbidopa, levodopa

Doziranje: tretman Parkinsonove bolesti: oralno-tablete, početna doza 12,5/125 mg jedanput dnevno ili dva puta dnevno, zatim postepeno povećavati u koracima po 12,5/125 mg svaki ili svaki drugi dan; kod prebacivanja pacijenata sa levodope, davanje levodope se mora prekinuti najmanje 12 h nakon početka primjene preparata sa karbidopom (ili 24 h za preparate levodope sa produženim djelovanjem; odabrati dozu preparata sa karbidopom koja će obezbjediti 20% prethodne doze levodope; preporučena početna doza za većinu pacijenata koji uzimaju više od 1500 mg levodope je jedna tableta 3 ili 4 puta dnevno; liječenje treba biti individualizirano i prilagođeno u skladu sa željenim terapijskim odgovorom; maksimalno 8 tableta dnevno. tablete sa produženim oslobađanjem-pacijenti koji se liječe samo levodopom: potrebno je ukinuti primjenu levodope najmanje 8 sati prije terapije tbl. sa produženim djelovanjem 50/200 mg; početna doza 1 tbl. sa produž. oslob. 50/200 mg 2 puta dnevno, početna doza ne smije

prekoračiti 600 mg levodope dnevno, niti se smije dati u intervalima manjim od 6 sati; za više informacija o titraciji i dozi održavanja konsultovati literaturu proizvoda;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

△ Rp tablet [25 mg/1 tablet]+ 250 mg/1 tablet] 100 tablet (10 PVC/PVDC/ALU blistera sa po 10 tablet), u kutiji

DOPADEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

△ Rp tablet s produženim oslobađanjem [25 mg/1 tablet]+ 100 mg/1 tablet] 30 tablet s produženim oslobađanjem (3 PA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 tablet), u kutiji

△ Rp tablet s produženim oslobađanjem [50 mg/1 tablet]+ 200 mg/1 tablet] 30 tablet s produženim oslobađanjem (3 PA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 tablet), u kutiji

NAKOM - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

△ Rp tablet [25 mg/1 tablet]+ 250 mg/1 tablet] 100 tablet (10 PVC/Al blistera sa po 10 tablet) u kutiji

N04BB Derivati adamantana

N04BB01 amantadin

Doziranje: *Parkinsonova bolest:* oralno, odrasli 100 mg dnevno, povećati nakon jedne nedelje na 100 mg 2 puta dnevno, obično u kombinaciji sa drugom terapijom; nekim pacijentima mogu biti potrebne više doze; maks. 400 mg dnevno; stariji od 65 god. 100 mg dnevno podešavati prema odgovoru; *lječenje gripe:* oralno, sa terapijom započeti što prije, po mogućnosti 24-48 sati nakon pojave simptoma, odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg 1-2 puta na dan tokom 5 dana; *profilaksa gripe:* oralno, odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg dnevno do 6 sedmica; *postherpetična neuralgija:* oralno, odrasli 100 mg dva puta dnevno tokom 14 dana, nastaviti tokom narednih 14 dana ukoliko je neophodno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

N04BC Agonisti dopamina

N04BC01 bromokriptin

Doziranje:

parkinsonizam: 1,25 mg pred spavanje tokom 1. nedelje, druge nedelje 2,5 mg pred spavanje, treće nedelje 2,5 mg dva puta dnevno; četvrta nedelja 2,5 mg tri puta dnevno; dalje 3 puta dnevno sa povećanjem 2,5 mg svakih 3-14 dana u zavisnosti od terapijskog odgovora, uobičajeno optimalno 10-30 mg dnevno; *prevencija laktacije:* 2,5 mg prvi dani od porođaja a zatim 2,5 mg 2 puta dnevno tokom 14 dana; *supresija laktacije:* 2,5 mg u toku 2-3 dana, zatim povećavati na 2 puta po 2,5 mg tokom 14 dana; *hipogonadizam, galaktoreja, infertilitet:* u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno; uobičajena doza 7,5 mg dnevno u podijeljenim dozama, po potrebi povećati na maks. 30 mg dnevno, uobičajena doza kod infertiliteta bez hiperprolaktinemije, 2,5 mg dva puta dnevno; *akromegalija:* početna doza 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati; *prolaktinemija:* u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje; povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati (uobičajeno je potrebno do 30 mg dnevno);

prolaktinom: djeca 7-17 god. 1,25 mg dva puta dnevno, postepeno povećavati,

maksimalno 5 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god;

gigantizam (akromegalija): početnu dozu odrediti u skladu sa nivoom hormona rastau krvi, maksimalno 10 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE AD LESKOVAC

- △ Rp tablet [2.5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/Al blistera po 10 tablet),
u kutiji

N04BC04 ropinirol

Doziranje: *Parkinson-ova bolest,* ili kao monoterapija ili kao dodatak terapiji: oralno, tablete sa trenutnim oslobođanjem, monoterapija, 3 puta po 0,25 mg dnevno, tokom 1. nedjelje (najbolje uz obrok), tokom 2. nedjelje 3 puta po 0,5 mg dnevno, tokom 3. nedjelje 3 puta po 0,75 mg dnevno, tokom 4. nedjelje 3 puta po 1 mg dnevno; dalje povećavati prema odgovoru po 1,5-3 mg dnevno u intervalima od nedjelju dana; uobičajena doza 9-16 mg dnevno; maks. 24 mg dnevno u 3 podijeljene doze; u kombinaciji sa levodopom, doza levodope se može postepeno smanjiti za približno 20%; oralno, tablete sa prođenim oslobođajem, 2 mg jednom dnevno tokom prve nedjelje, zatim 4 mg jednom dnevno počev od druge nedjelje, povećavati postepeno po 2 mg u intervalima od najmanje nedjelju dana, povećati na 8 mg jednom dnevno, doze se mogu i dalje povećavati ukoliko nema odgovora; po potrebi povećavati po 2-4 mg u intervalima od najmanje 2 nedjelje, razmotriti sporiju titraciju kod osoba starijih od 75 god. kada se primjenjuje kao dodatak terapiji uz levodopu moguće je postepeno smanjivati dozu levodope na približno 30% početne doze; maks. 24 mg dnevno; *Parkinsonova bolest kod pacijenata koji prelaze sa ropinirol tabletom sa trenutnim oslobođanjem:* oralno tablete sa prođenim oslobođanjem, odrasli uzimaju početnu dozu tableta sa prođenim oslobođanjem istovjetnu ukupnoj dnevnoj dozi tableta sa trenutnim oslobođanjem, koliko kontrola nije postignuta nakon zamjene, titrirati dozu;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REQUIP - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ▲ Rp filmom obložena tablet [0.25 mg/1 tablet] 21 filmom obložena tablet (1 PVC/PE/PVdC-Alu/ papir blister siguran za djecu), u kutiji
▲ Rp filmom obložena tablet [1 mg/1 tablet] 21 filmom obložena tablet (1 PVC/PE/PVdC-Alu/ papir blister siguran za djecu), u kutiji
▲ Rp filmom obložena tablet [2 mg/1 tablet] 21 filmom obložena tablet (1 PVC/PE/PVdC-Alu/ papir blister siguran za djecu), u kutiji

REQUIP MODUTAB - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ▲ Rp tablet s prođenim oslobođanjem [2 mg/1 tablet] 28 tablet sa prođenim oslobođanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminij/papir blistera sigurna za djecu po 14 tablet), u kutiji
▲ Rp tablet sa prođenim oslobođanjem [4 mg/1 tablet] 28 tablet sa prođenim oslobođanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminij/papir blistera sigurna za djecu po 14 tablet), u kutiji
▲ Rp tablet sa prođenim oslobođanjem [8 mg/1 tablet] 28 tablet sa prođenim oslobođanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminij/papir blistera sigurna za djecu po 14 tablet), u kutiji

ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ Rp tablet s prođenim oslobođanjem [2 mg/1 tablet] 28 tablet s prođenim oslobođanjem (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tablet), u kutiji

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta), u kutiji

N04BC05 pramipeksol

Doziranje: *Parkinsonova bolest:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 88 mcg 3 puta dnevno, doze se udvostručavaju svakih 5-7 dana ako je podnošljivost dobra do 350 mcg 3 puta dnevno; dalje ukoliko je potrebno dozu povećavati za 180 mcg 3 puta dnevno u nedjeljnim intervalima; maks. 3,3 mg dnevno u 3 podijeljene doze (napomena: 88 mcg baze pramipeksol odgovara 125 mcg soli (pramipeksol dihidrochlorid monohidrat); 180 mcg baze odgovara 250 mcg soli; 350 mcg baze odgovara 500 mcg soli; 700 mcg baze odgovara 1 mg soli); tablete s produženim oslobađanjem, početna doza 260 mcg jednom dnevno, doze se udvostručavaju svakih 5-7 dana do 1,05 mg jednom dnevno; dalje povećanje ukoliko je neophodno je 520 mcg dnevno u intervalu od nedjelju dana; maks. 3,15 mg jednom dnevno; napomena: 260 mcg baze pramipeksol odgovara 375 mcg soli (pramipeksol dihidrochlorid monohidrat); 520 mcg baze odgovara 750 mcg soli; 1,05 mg baze odgovara 1,5 mg soli; 1,57 mg baze odgovara 2,25 mg soli; 2,1 mg baze odgovara 3 mg soli; 2,62 mg baze odgovara 3,75 mg soli; 3,15 mg baze odgovara 4,5 mg soli); *sindrom nemirnih nogu:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, preporučena početna doza 88 mcg baze (125 mcg soli) jedanput dnevno 2-3 sata prije spavanja; kod pacijenata kojima je potrebno dodatno ublažavanje simptoma doza se može povećavati svakih 4-7 dana, maks. do 540 mcg baze (750 mcg soli) dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MIRAPEXIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

- Rp tableta [0.18 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [0.7 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

OPRYMEEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ Rp tableta [0.088 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [0.18 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI-blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [0.7 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI-blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.26 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/AI/desikant/PE-AI folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.52 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/AI/desikant/PE-AI folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.05 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/AI/desikant/PE-AI folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.57 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/AI/desikant/PE-AI folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji

- ▲ Rp tablet sa produženim oslobađanjem [2.1 mg/1 tablet] 30 tablet sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 10 tablet) u kutiji

N04BD Inhibitori monoamino oksidaze B

N04BD02 rasagilin

Doziranje: Parkinsonova bolest (kao monoterapija ili kao dodatna terapija s levodopom):
1 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AGILLAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tablet [1 mg/1 tablet] 28 tablet (2 Al/Al blistera sa po 14 tablet), u kutiji

PARLIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (3 Al/Al blistera po 10 tablet), u kutiji

N05 PSIHOLEPTICI

N05A Antipsihotici

N05AA Fenotaizini sa alifatičnim bočnim nizom

N05AA01 hlorpromazin

Doziranje: šizofrenija i druge psihoze (naročito paranoidne), manija i hipomanija; anksioznost, psihomotorna agitacija, pretjerana uzbudjenost, nasilno ili opasno impulsivno ponašanje: početna doza 25 mg 3 puta dnevno (ili 75 mg uveče), podešavati prema odgovoru do uobičajene doze održavanja od 75-300 mg dnevno (ali do 1 g dnevno može biti potrebno kod psihoza); stariji pacijenti ili ometeni u razvoju, trećina do polovina doze za odrasle; djeca (dječja šizofrenija i autizam) 1-6 god. 500 mikrograma/kg svakih 4-6 sati (maks. 40 mg dnevno); 6-12 god. 10 mg 3 puta dnevno (maks. 75 mg dnevno); kratkoročni tretman uporne štucavice: 25-50 mg 3 puta dnevno; mučnina i povraćanje kod terminalnih stanja (kada drugi preparati nemaju učinka ili nisu dostupni): odrasli, 10-25 mg na svakih 4-6 sati; djeca 1-6 god, 0,5mg/kg tjelesne mase na svakih 4-6 sati, maks. 40 mg dnevno; djeca 6-12 god. 0,5 mg/kg tjelesne mase na svakih 4-6 sati, maks. 75 mg dnevno; stariji pacijenti ili ometeni u razvoju, terapiju započeti sa 1/3 do 1/2 uobičajene doze za odrasle, dozu prilagoditi na osnovu iskustva i kliničke slike do postizanja kontrole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- ▲ Rp film tablet [100 mg/1 tablet] 50 film tablet (5 Al/PVC blistera po 10 tablet) u kutiji

- ▲ Rp film tablet [25 mg/1 tablet] 50 film tablet (5 Al/PVC blistera po 10 tablet) u kutiji

N05AA02 levomepromazin

Doziranje: akutna psihotična oboljenja, hronična psihotična oboljenja (šizofrenija, hronična ne-sizofrena manija: paranoidna manija, hronična halucinatorna psihoza), u kombinaciji sa antidepresivima, kratkotrajni tretman određene ozbiljne forme velike depresije (kombinacija sa ovim lijekom se može primjeniti samo u početnom periodu tretmana (npr. 4-6 sedmica)): oralno, početna doza 25-200 mg dnevno, dozu povećati do maksimalno 400 mg dnevno, dnevnu dozu uzeti naveće pred spavanje ili u tri podijeljene doze uz obrok

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NOZINAN - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

- ▲ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/ Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/ Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

N05AA03 promazin

Doziranje: kratkotrajni dodatak terapiji psihomotorne ekscitiranosti: 100-200 mg 4 puta dnevno; ekscitiranost i uznemirenost kod starijih: 25-50 mg 4 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PRAZINE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ▲ Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta] Polipropilenska bočica sa 50 obloženih tableta, u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] Polipropilenska bočica sa 50 obloženih tableta, u kutiji

N05AB Fenotaizini sa piperazinskom strukturom**N05AB02 flufenazin**

Doziranje: tablete, akutni i hronični psihotični poremećaji (shizofrenija, paranoidne psihoze, manja i hipomanija): odrasli, 2,5-10 mg dnevno podijeljeno u 2-3 doze, maks. 20 mg dnevno, doza održavanja jednom dnevno po 1-5 mg; anksioznost i drugi nepsihotični poremećaji: 1-2 mg dnevno, po potrebi povećati na 4 mg, trajanje liječenja do 3 mjeseca; agitacija i emocionalni poremećaj starije dobi: 1-2,5 mg dnevno; otopina za injekciju, terapija održavanja i sprečavanje ponavljanja shizofrenije i drugih psihoza: i.m. ubočajena početna doza 12,5-25 mg, naredne doze i vremenski razmak između njih određuje se za svakog pacijenta posebno; ubočajeno interval doziranja je 15-35 dana; ako su potrebne doze veće od 50 mg, postepeno povećati po 12,5 mg; maks. doza 100 mg; pacijenti koji nisu dobijali fenotiazine moraju započeti liječenje injekcijama s kratkotrajnim djelovanjem ili tabletama flufenazina

REGISTROVANI LIJEKOVI:**METOTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.****BANJA LUKA**

- ▲ Rp obložena tableta [1 mg/1 tableta] HDPE bočica sa 25 obloženih tableta, sa bijelim LDPE zatvaračem, u kutiji

MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ Rp obložena tableta [1 mg/1 tableta] 25 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji

MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ ZU otopina za injekciju [25 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

N05AD *Derivati butirofenona*

N05AD01 haloperidol

Doziranje: *šizofrenija i šizoafektivni poremećaj:* oralno, odrasli, 2-10 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, uobičajena doza 2-4 mg dnevno u prvoj epizodi šizofrenije, do 10 mg dnevno kod višestrukih epizoda šizofrenije; dozu podešavati prema odgovoru u intervalima 1-7 dana; kada se razmatraju doze više od 10 mg, procijeniti omjer koristi i rizika za pojedinačnog pacijenta; stariji, početna doza je pola doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno, doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; *akutni delirijum (kada su nefarmakološka liječenja neuspješna):* oralno, odrasli, 1-10 mg dnevno u 1-3 podijeljene doze, terapiju treba započeti sa najnižom mogućom dozom i zatim je postepeno povećavati u intervalima 2-4 sata po potrebi, maks. 10 mg dnevno; i.m. 1-10 mg dnevno, terapiju treba započeti sa najnižom mogućom dozom i zatim je postepeno povećavati u intervalima 2-4 sata po potrebi, maks. 10 mg dnevno; stariji, početi sa 0,5 mg, dozu podešavati postepeno prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno, doze preko 5 mg razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ocjene koristi i rizika; *umjerene do teške manične epizode povezane sa bipolarnim poremećajem tipa I:* oralno, odrasli, 2-10 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, dozu podešavati prema odgovoru u intervalima 1-3 dana; kada se razmatraju doze više od 10 mg, procijeniti omjer koristi i rizika za pojedinačnog pacijenta; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; maks. 15 mg dnevno; stariji, početna doza je pola najniže doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno, doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; maks. 20 mg dnevno; stariji, početna doza 2,5 mg dnevno, po potrebi dozu ponoviti nakon 12 sati, nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; maks. 20 mg dnevno; stariji, 2,5 mg, primjena se može ponavljati svakih sat vremena po potrebi, do maks. 5 mg dnevno; doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; *liječenje dugotrajne agresije i psihotičnih simptoma kod pacijenata sa umjerenom do teškom Alzheimerovom demencijom i vaskularnom demencijom kada su nefarmakološka liječenja neuspješna i kada postoji rizik od samoozljedivanja ili ozljedivanja drugih osoba:* oralno, odrasli 0,5-5 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, doze podešavati prema odgovoru u intervalima 1-3 dana; potrebu za nastavkom liječenja procijeniti nakon najviše 6 nedjelja; stariji, 0,5 mg dnevno, potrebu za nastavkom liječenja procijeniti nakon najviše 6 nedjelja; *liječenje poremećaja sa tikovima, uključujući Touretteov sindrom, kod pacijenata sa teškim oštećenjem nakon neuspjeha edukacijskih, psiholoških i drugih farmakoloških terapija:* oralno, odrasli 0,5-5 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, doze podešavati prema odgovoru u intervalima 1-7 dana; potrebu za nastavkom liječenja procijeniti svakih 6-12 mjeseci; stariji, početi sa polovinom najniže doze za odrasle, zatim

postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno; potrebu za nastavkom liječenja procijeniti svakih 6-12 mjeseci; *liječenje blage do umjerene koreje kod Huntingtonove bolesti kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi:* oralno, odrasli, 2-10 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, dozu podešavati prema odgovoru u intervalima 1-3 dana; stariji, početi sa polovinom najniže doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno; doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; *blaga do umjerena koreja kod Huntingtonove bolesti kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi i kada oralna terapija nije prikladna:* i.m. odrasli 2-5 mg, doza se može ponavljati svakih sat vremena, maks. 10 mg dnevno; stariji, početi sa 1 mg, doze se mogu po potrebi ponavljati svakih sat vremena do maks. 5 mg dnevno, doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; *profilaksa postoperativne mučnine i povraćanja kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi:* i.m. odrasli 1-2 mg pri uvođenju u anesteziju ili 30 min. prije završetka anestezije; stariji, 0,5 mg pri uvođenju u anesteziju ili 30 min. prije završetka anestezije; *kombinovana terapija postoperativne mučnine i povraćanja kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi:* i.m. odrasli 1-2 mg; stariji 0,5 mg; Haldol depo: *terapija održavanja šizofrenije i drugih psihotičnih poremećaja:* kod pacijenata čije je stanje prethodno uravnoteženo peroralnim liječenjem, duboko i.m. početna doza 50 mg svake 4 nedelje, ukoliko je neophodno povećavati po 50 mg do 300 mg svake 4 nedelje; kod starijih bolesnika početna doza 12,5 do 25 mg svake 4 nedelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (1 staklena bočica sa 30 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tablet [2 mg/1 tablet] 25 tablet (1 staklena bočica sa 25 tableta), u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

HALOPERIDOL KRKA DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

N05AE

Derivati indola

N05AE04

ziprazidon

Doziranje: *šizofrenija, treman maničnih ili kombinovanih epizoda srednje-ozbiljnih bipolarnih poremećaja kod djece i adolescenata uzrasta od 10-17 godina:* odrasli 40 mg 2 puta dnevno, maks. do 80 mg 2 puta dnevno; doza održavanja 2 puta dnevno 20 mg; parenteralno, i.m. samo kod pacijenata kod kojih se oralni način primjene lijeka ne smatra odgovarajućim: inicijalno 10 mg prema potrebi, do maks. 40 mg dnevno; doze od 10 mg mogu se davati svaka 2 sata; u nekim slučajevima inicijalno 20 mg, a zatim 10 mg po isteku 4 sata, zatim nastaviti sa 10 mg svaka 2 sata do maks. 40 mg dnevno; što prije prijeći na oralnu primjenu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZELDOX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ▲ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

- ▲ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
- ▲ ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa praškom i 1 ampula sa otapalom (voda za injekciju), u kutiji

N05AH Diazepini, oksazepini, tiazepini i okseponi

N05AH02 klozapin

Doziranje: šizofrenija kod pacijenata koji ne reaguju na, ili ne podnose, konvencionalnu terapiju antipsihoticima: oralno, odrasli, početna doza je 12,5 mg jednom ili dva puta (stariji preko 60 god. 12,5 mg jednom) prvi dan, zatim 25-50 mg drugog dana (stariji preko 60 god. 25-37,5 mg), zatim povećati postepeno ako se dobro podnosi po 25-50 mg dnevno (stariji preko 60 god. maks. povećanje 25 mg dnevno) tokom 2-3 sedmice do maksimalno 300 mg dnevno u podijeljenim dozama (veća doza uveče, do 200 mg može biti uzeto uveče pred spavanje); nakon toga ako je potrebno doza se može povećati postepeno po 50-100 mg dnevno svakih pola sedmice ili u intervalima od sedmici dana, što je poželjnije; uobičajena doza 200-450 mg dnevno (maks. 900 mg dnevno); psihoze kod Parkinsonove bolesti: oralno, odrasli, 12,5 mg pred spavanje, zatim postepeno povećavati prema odgovoru po 12,5 mg do dva puta nedjeljno; uobičajena se daje 25-37,5 mg uveče pred spavanje i maks. 50 mg; u izuzetnim slučajevima doze se mogu dalje postepeno povećavati po 12,5 mg nedjeljno do maks. 100 mg dnevno u jednoj ili dvije podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CLOZAPIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PP/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PP/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/AI blistera sa 10 tableta), u kutiji

LEPONEX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVDC - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVDC - blistera po 10 tableta), u kutiji

SANOSEN - TEVA PHARMA B.V.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 Alu PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

N05AH03 olanzapin

Doziranje: šizofrenija, kombinovana terapija manije, sprečavanje recidiva bipolarnog poremećaja: oralno, odrasli 10 mg dnevno, podešavati dozu unutar raspona 5-20 mg dnevno; početne doze veće od 10 mg preporučuje se samo nakon odgovarajuće kliničke procjene; maks. 20 mg dnevno; monoterapija manije: odrasli preko 18 god, oralno 15 mg dnevno, podešavati prema uobičajenoj dozi od 5-20 mg dnevno; početne doze veće od 15 mg preporučuje se samo nakon odgovarajuće kliničke procjene; maks. 20 mg dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/AL/PVC//AI blistera po 7 tableta), u kutiji

OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/ AI/ PVC// AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

OLFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 AI/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 AI/AI - blistera po 14 tableta), u kutiji

TREANA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/AI/PVC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

VAIRA - V - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/AI/PVC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera po 14 raspadljivih tableta za usta), u kutiji

ZALASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji

ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 AI/OPA/AI/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [15 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 AI/OPA/AI/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [20 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 AI/OPA/AI/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 AI/OPA/AI/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

ZYPREXA - ELI LILLY EXPORT S.A.

- △ Rp obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 obloženih tableta (4 PVC/oPA/AI//AI - blistera po 7 tableta) u kutiji

△ Rp obložena tablet [5 mg/1 tablet] 28 obloženih tablet (4 PVC/oPA/AI//AI - blistera po 7 tablet) u kutiji

N05AH04 kvetiapin

Doziranje: šizofrenija: oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 25 mg 2 puta dnevno prvo dana, 50 mg 2 puta dnevno drugo dana, 100 mg 2 puta dnevno trećeg dana, 150 mg 2 puta dnevno četvrtog dana, zatim podešavati prema postignutom odgovoru, uobičajena doza 300-450 mg dnevno u 2 podijeljene doze; maks. 750 mg dnevno; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 300 mg jednom dnevno prvo dana, zatim 600 mg jednom dnevno drugog dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 600 mg jednom dnevno, maks. 800 mg dnevno; strariji, početna doza 50 mg jednom dnevno, postepeno podešavati prema postignutom odgovoru po 50 mg dnevno; *terapija manije povezane sa bipolarnim poremećajem:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 50 mg 2 puta dnevno prvo dana; 100 mg 2 puta dnevno drugog dana, 150 mg 2 puta dnevno trećeg dana, 200 mg 2 puta dnevno četvrtog dana, zatim podešavati prema postignutom odgovoru postepeno po 200 mg dnevno do maks. 800 mg dnevno; uobičajena doza 400-800 mg dnevno podijeljeno u 2 doze; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 300 mg jednom dnevno tokom prvo dana, zatim 600 mg jednom dnevno tokom drugog dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 400-800 mg jednom dnevno; strariji, početna doza 50 mg jednom dnevno, postepeno podešavati prema postignutom odgovoru po 50 mg dnevno; *depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 50 mg jednom dnevno (pred spavanje) prvo dana, 100 mg jednom dnevno drugog dana, 200 mg jednom dnevno trećeg dana, 300 mg jednom dnevno četvrtog dana; podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 300 mg jednom dnevno, maks. 600 mg dnevno; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 50 mg jednom dnevno tokom prvo dana, pred spavanje, zatim 100 mg jednom dnevno tokom drugog dana, zatim 200 mg jednom dnevno tokom trećeg dana, zatim 300 mg jednom dnevno tokom četvrtog dana, podesiti prema odgovoru, uobičajena doza 300 mg jednom dnevno, maks. 600 mg dnevno; *prevencija manije i depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli nastaviti sa dozom efikasnom za tretman bipolarnog poremećaja i zatim podešavati prema najnižoj efikasnoj dozi; uobičajena doza 300-800 mg jednom dnevno; *dodatak terapiji velike depresije:* oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 50 mg jednom dnevno uveče pred spavanje tokom 2 dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajeni raspon doza 150-300 mg jednom dnevno; strariji, inicijalno 50 mg jednom dnevno tokom 3 dana, zatim povećati ukoliko je neophodno na 100 mg jednom dnevno tokom 4 dana; zatim dozu podešavati postepeno po 50 mg prema odgovoru, uobičajeni raspon doza 50-300 mg jednom dnevno (doza od 300 mg ne bi trebala biti postignuta prije 22 dana terapije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KVENTIAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tablet [100 mg/1 tablet] 60 filmom obloženih tablet (6 PVC/AI blister po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tablet [150 mg/1 tablet] 60 filmom obloženih tablet (6 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tablet [200 mg/1 tablet] 60 filmom obloženih tablet (6 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tablet [25 mg/1 tablet] 60 filmom obloženih tablet (6 PVC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

- △ Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

KVENTIA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [200 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [300 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

KVEPIN - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 6 AI/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 6 AI/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji
- △ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 6 AI/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji

Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/AI blistera blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI blistera po 30 tableta), u kutiji

N05AL**Benzamidi****N05AL01 sulpirid**

Doziranje: liječenje akutnih i hroničnih psihoza, neurotski, psihofuncionalni i psihoafektivni poremećaji udruženi sa somatskim stanjima: odrasli, 10-200 mg dnevno, djeca preko 6 god. 5 mg/kg/dan (maks. do 10 mg/kg/dan)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BOSNYL - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 AI/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [25 mg/5 mL] 1 bočica od tamnog, neutralnog stakla, sa dozerom i plastičnim zatvaračem na navoj, sa 120 ml oralnog rastvora, u kutiji

EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 1 AI/PVC blister sa 10 tableta, u kutiji

SULPIRID FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI blistera po 15 kapsula), u kutiji

N05AX Ostali antipsihotici

N05AX08 risperidon

Doziranje: akutne i hronične psihoze: oralno, odrasli 2 mg u jednoj do dvije podijeljene doze prvo dana, zatim 4 mg u jednoj ili u 2 podijeljene doze drugog dana; uobičajena doza 4-6 mg dnevno; doze iznad 10 mg samo ako korist primjene nadvladava rizik (maks. 16 mg dnevno); stariji, početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, povećavati postepeno po 0,5 mg 2 puta dnevno do 1-2 mg 2 puta dnevno; manja: oralno, odrasli početna doza 2 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno postepeno po 1 mg dnevno; uobičajeni opseg doza 1-6 mg dnevno; stariji, početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, povećavati postepeno po 0,5 mg 2 puta dnevno do 1-2 mg 2 puta dnevno; perzistentna agresija kod pacijenata sa Alchaimer-ovom demencijom (kratkotrajna terapija do 6 nedjelja) bez odgovora na nefarmakološke metode liječenja i kada postoji rizik da pacijent ozlijedi sebe ili druge: početna doza 0,25 mg 2 puta dnevno; povećavati prema odgovoru po 0,25 mg 2 puta dnevno svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg 2 puta dnevno (može biti potrebno do 1 mg 2 puta dnevno); perzistentna agresija kod poremećaja ponašanja: djeca preko 5 god. tjelesne mase ispod 50 kg 0,25 mg jednom dnevno, povećavati prema odgovoru po 0,25 mg svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg dnevno; djeca preko 5 god. tjelesne mase iznad 50 kg 0,5 mg jednom dnevno, povećavati prema odgovoru po 0,5 mg svaki drugi dan; uobičajena doza 1 mg dnevno (ne treba koristiti duže od 6 nedjelja); parenteralno-suspenzija sa produženim djelovanjem: šizofrenija i druge psihoze: duboko i.m. kod pacijenata koji su uzimali do 4 mg risperidona dnevno, početna doza 25 mg svake 2 nedjelje; kod pacijenata koji su uzimali preko 4 mg risperidona dnevno, početna doza 37,5 mg svake 2 nedjelje; doze podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje postepeno po 12,5 mg do maks. 50 mg svake 2 nedjelje; ne preporučuje se djeci ispod 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [4 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji

PHARMADON - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji

PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister po 20 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 20 tableta), u kutiji

RICUS - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

- △ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

RISPOLEPT CONSTA - JANSSEN-CILAG KFT.

- ▲ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [25 mg/1 viala] 1 staklena boćica sa 65,6 mg praška, 2 ml rastvarača u šprici, adapter za boćicu, 2 (Terumo SurGuard 3) igle za i.m. primjenu, u kutiji
- ▲ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [37,5 mg/1 viala] 1 staklena boćica sa 98,4 mg praška , 2 ml rastvarača u šprici, adapter za boćicu, 2 (Terumo SurGuard 3) igle za i.m. primjenu, u kutiji
- ▲ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [50 mg/1 viala] 1 staklena boćica sa 131,2 mg praška, 2 ml rastvarača u šprici, adapter za boćicu, 2 (Terumo SurGuard 3) igle za i.m. primjenu, u kutiji

RISSAR - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta) , u kutiji
- △ Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

RISSET - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [25 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za boćicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji
- △ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [37,5 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za boćicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji
- △ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [50 mg/1 boćica] 1 boćica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za boćicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

△ Rp raspadljiva tableta za usta [0.5 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 Al//OPA/AI/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [1 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 Al//OPA/AI/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [2 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 Al//OPA/AI/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

N05AX12 aripiprazol

Doziranje: šizofrenija: oralno, odrasli, 10-15 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 15 mg jednom dnevno; maks. 30 mg jednom dnevno; djeca 15-17 god. 10 mg jednom dnevno, liječenje započeti nižom dozom i dozu titrirati; manične epizode u bipolarnom poremećaju tipa I: oralno, odrasli, početna doza 15 mg jedanput dnevno, po potrebi povećati; maks. 30 mg dnevno; djeca 13-18 god. početna doza 2 mg jednom dnevno tokom 2 dana, povećati na 5 mg jednom dnevno tokom 2 dana, zatim povećati na uobičajenu dozu od 10 mg jednom dnevno; dalje po potrebi postepeno povećavati po 5 mg na maks. 30 mg; maks. trajanje terapije 12 nedjelja; prevencija novih maničnih epizoda u bipolarnom poremećaju tipa I: odrasli, preko 18 god, oralno, kod pacijenata koji već uzimaju lijek u obliku monoterapije ili kombinovane terapije, nastaviti s primjenom terapije u istoj dozi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

▲ Rp oralni rastvor [1 mg/1 mL] 1 PET bočica sa 150 ml oralnog rastvora, sa polipropilenским sigurnosnim zatvaračem za djecu, odmjernom čašicom od 30 ml, špricom od 5 ml i zatvaračem, u kutiji

▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/AI - blistera po 14 tableta) u kutiji

▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/AI - blistera po 14 tableta) u kutiji

▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/AI - blistera po 14 tableta), u kutiji

ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (5 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 6 tableta) u kutiji

▲ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 30 tableta (5 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 6 tableta) u kutiji

ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

- ▲ Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tablet) u kutiji
- ▲ Rp tablet [30 mg/1 tablet] 30 tablet (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tablet) u kutiji

LUMINEL - BOSNALIJEK D.D.

- ▲ Rp oralna disperzibilna tablet [10 mg/1 tablet] 30 oralnih disperzibilnih tablet (3 Al/Al blistera sa po 10 tablet), u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tablet [15 mg/1 tablet] 30 oralnih disperzibilnih tablet (3 Al/Al blistera sa po 10 tablet), u kutiji

TREFERO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**BANJA LUKA**

- ▲ Rp oralna disperzibilna tablet [10 mg/1 tablet] 30 oralnih disperzibilnih tablet (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tablet) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tablet [15 mg/1 tablet] 30 oralnih disperzibilnih tablet (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tablet) u kutiji

N05AX13**paliperidon**

Doziranje: terapija održavanja kod odraslih pacijenata sa šizofrenijom, čija je bolest stabilizovana paliperidonom ili risperidonom: duboka i.m. inj.150 mg prvog dana terapije i 100 mg nedjelu dana kasnije (8. dan), zatim podesiti na mjesecne intervale prema odgovoru; preporučena doza održavanja 75 mg (opseg doza 25-150 mg) mjesечно; poslije druge doze, mjesecne doze za održavanje se mogu davati ili u deltoidni ili u glutealni mišić; za propuštene doze konsultovati literaturu proizvoda; prelaz na Trevictu (3-mjeseca injekcija) je indikovan kod pacijenata koji su liječeni paliperidon-palmitatom u obliku 1-mjeseci injekcija tokom 4 ili više mjeseci, za više informacija konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PALIPERIDON TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobođanjem [100 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobođanjem i 2 igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobođanjem [50 mg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobođanjem i 2 igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobođanjem [75 mg/0.75 mL] 1 napunjena šprica sa 0,75 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobođanjem i 2 igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju sa produženim oslobođanjem [150 mg/1.5 mL] 1 napunjena šprica sa 1,5 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobođanjem i 2 igle, u kutiji

TREVICTA - JANSSEN-CILAG KFT.

- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobođanjem [263 mg/1.315 mL] 1,315 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobođanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobođanjem [350 mg/1.75 mL] 1,750 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobođanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji

△ ZU	suspensija za injekciju s produženim oslobađanjem [525 mg/2.625 mL] 2,625 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
XEPLION - JANSSEN-CILAG KFT.	
△ ZU	suspensija za injekciju sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 mL] 1 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
△ ZU	suspensija za injekciju sa produženim oslobađanjem [150 mg/1.5 mL] 1,5 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
△ ZU	suspensija za injekciju sa produženim oslobađanjem [75 mg/0.75 mL] 0,75 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji

N05B

N05BA

Anksiolitici

Derivati benzodiazepina

N05BA01 diazepam

Doziranje: anksioznost: oralno 2 mg 3 puta dnevno, ako je potrebno povećati do 15-30 mg dnevno podijeljenih u više doza; starijim ili iscrpljenim polovina navedene doze; nesanica udružena sa anksioznosću 5-15 mg pred spavanje; teška akutna anksioznost, akutni panicični napadi i akutne alkoholne apstinencije: i.m. ili spora i.v.inj. 10 mg, može se ponoviti na 4 sata, ako je potrebno; akutni spazam skeletne muskulature: 10 mg i.m. ili kao spora i.v. inj, ponoviti nakon 4 sata ako je potrebno; tetanus: 0,1-0,3 mg/kg, i.v., u intervalima od 1 do 4 sata, ili kontinuiranom inf. 3-10 mg/kg u toku 24 sata; mišićni spazmi povezani sa cerebralnom spastičnošću ili postoperativni spazmi skeletne muskulature: oralno, djeca 1-11 mjeseci, početna doza 250 mcg/kg 2 puta dnevno, djeca 1-4 god. početna doza 2,5 mg 2 puta dnevno, djeca 5-11 god. početna doza 5 mg 2 puta dnevno, djeca 12-17 god. početna doza 10 mg 2 puta dnevno, maks. 40 mg dnevno; epileptičke i febrilne konvulzije: odrasli: 10-20 mg; lijek se daje u obliku i.v. inj. brzinom 0,5 ml (2,5 mg) u toku 30 s; djeca: 0,2-0,3 mg/kg (ili 1 mg po god. života); status epilepticus, febrilne konvulzije, konvulzije prouzrokovane trovanjem: i.v. inj.novorodenče 0,3-0,4 mg/kg , zatim 0,3-0,4 mg/kg nakon 10 min. ukoliko je potrebno dati tokom 3-5 min; djeca 1 mjesec-11 god. 0,3-0,4 mg/kg (maks. po dozi 10 mg) zatim 0,3-0,4 mg/kg nakon 10 min. ukoliko je potrebno, dati tokom 3-5 min; djeca 12-17 god. 10 mg, zatim 10 mg nakon 10 min. ukoliko je potrebno, dati tokom 3-5 min; odrasli, počethna doza 10 mg, zatim 10 mg, dati brzinom 1 ml (5 mg) po min; rektalno, novorodenčad 1,25-2,5 mg, zatim 1,25-2,5 mg nakon 10 min. ukoliko je potrebno; djeca 1 mjesec-1 god. 5 mg, zatim 5 mg nakon 10 min. ukoliko je potrebno; djeca 2-11 god. 5-10 mg, zatim 5-10 mg nakon 10 min. ukoliko je potrebno; djeca 12-17 god. 10-20 mg, zatim 10-20 mg nakon 10 min. ukoliko je potrebno; odrasli 10-20 mg, zatim 10-20 mg nakon 10-15 min ukoliko je potrebno, stariji 10 mg, zatim 10 mg nakon 10-15 min. ukoliko je potrebno; premedikacija: oralno, odrasli 5-10 mg dati 1-2 sata prije procedure; i.v. 0,1-0,2 mg/kg (obično 10-20 mg) prilagođeno odgovoru pacijenta; kod starih i iscrpljenih pacijenata potrebno je ubočajene doze smanjiti na polovicu; akušerstvo: i.v. ili i.m. 10-20 mg; kardioverzija, endoskopija, radioološka ispitivanja, manje hirurške procedure: i.v. odrasli, 10 mg - 30 mg; djeca, 0,1 mg/kg - 0,2 mg/kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

APAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

▲ ZU otopina za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji

- △ Rp obložena tabletta [2 mg/1 tabletta] 30 obloženih tabletta (2 PVC/AI - blistera po 15 tabletta), u kutiji
- △ Rp obložena tabletta [5 mg/1 tabletta] 30 obloženih tabletta (2 PVC/AI - blistera po 15 tabletta), u kutiji
- △ Rp tabletta [10 mg/1 tabletta] 30 tabletta (2 PVC/AI - blistera po 15 tabletta), u kutiji

BENSEDIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- ▲ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/2 mL] 10 staklenih ampula po 2 ml rastvora, u kutiji
- △ Rp tabletta [10 mg/1 tabletta] 30 tabletta (2 PVC/AI blistera po 15 tabletta), u kutiji
- △ Rp tabletta [2 mg/1 tabletta] 30 tabletta (2 PVC/AI blistera po 15 tabletta), u kutiji
- △ Rp tabletta [5 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 PVC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji

BOSAURIN - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp tabletta [10 mg/1 tabletta] 30 tabletta (2 PVC/AI blistera po 15 tabletta), u kutiji
- △ Rp tabletta [2 mg/1 tabletta] 30 tabletta (2 PVC/AI blistera po 15 tabletta), u kutiji
- △ Rp tabletta [5 mg/1 tabletta] 30 tabletta (2 PVC/AI blistera po 15 tabletta), u kutiji

DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 2 blistera sa po 5 ampula, ampula od 2 ml, od neutralnog stakla, hidrolitički tip I, smeđe boje, u kartonskoj kutiji
- △ Rp obložena tabletta [2 mg/1 tabletta] 30 obloženih tabletta (2 AL/PVC blistera po 15 tabletta), u kutiji
- △ Rp obložena tabletta [5 mg/1 tabletta] 30 obloženih tabletta (2 AL/PVC blistera po 15 tabletta) u kutiji

DIAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**D.O.O. BANJA LUKA**

- △ Rp tabletta [10 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 PVC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji
- △ Rp tabletta [2 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 PVC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji
- △ Rp tabletta [5 mg/1 tabletta] 30 tabletta (3 PVC/AI blistera po 10 tabletta), u kutiji

N05BA04**oksazepam**

Doziranje: anksioznost (kratkotrajna primjena); *ublažavanje apstinencijskog sindroma kod alkoholičara:* 15-30 mg (stariji 10-20 mg) 3-4 puta dnevno; djeci se ne preporučuje; nesonica povezana sa anksioznosću: 15-25 mg (maks. 50 mg) sat vremena prije spavanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- △ Rp tabletta [15 mg/1 tabletta] 30 tabletta (2 PVC/AI blistera po 15 tabletta), u kutiji

N05BA06 lorazepam

Doziranje: kratkotrajna terapija anksioznosti: oralno 1-4 mg u podijeljenim dozama; starijim ili iscrpljenim polovinu doze za odrasle; kratkotrajna terapija nesanice povezana sa anksioznosću: 1-2 mg pred spavanje; u premedikaciji, prije hirurških ili obimnijih stomatoloških intervencija: 2-3 mg veće pred intervenciju i 2-4 mg 1-2 h prije intervencije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, HEMOFARM A.D. VRŠAC, BEOGRADSKI
PUT BB, VRŠAC**

- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI- blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister sa 30 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister sa 20 tableta) u kutiji

N05BA08 bromazepam

Doziranje: anksioznost: uobičajeno 1,5-3 mg 2-3 puta dnevno; maks. 60 mg dnevno; terapija treba da traje što kraće; treba koristiti najnižu moguću dozu koja kontroliše simptome

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**BROMAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA**

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/AI - blister sa 20 tableta), u kutiji

LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC//AI blistera po 15 tableta), u kutiji

LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

N05BA11 prazepam

Doziranje: anksioznost: uobičajeno 30 mg dnevno u jednoj ili više doza, raspon dnevne doze 10-60 mg u skladu sa reakcijom pacijenta, ne primjenjivati duže od 4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PRAZEPAM HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- △ Rp tablet [10 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI - blistera sa po 10 tablet), u kutiji

N05BA12 alprazolam

Doziranje: kratkotrajna terapija anksioznosti: oralno, odrasli 0,25-0,5 mg 3 puta dnevno; kod starijih bolesnika: 0,25 mg 2-3 puta dnevno podijeljeno u više doza; povećavati ukoliko je neophodno do ukupno 3 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALZAM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

- △ Rp tablet [0,25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVDC/PVDC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet [0,5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp tablet [0,5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet [0,25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp tablet [0,25 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet [0,5 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tablet), u kutiji

HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp tablet sa produženim oslobođanjem [1 mg/1 tablet] 30 tablet sa produženim oslobođanjem (3 OPA/AI/PVC blistera po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet sa produženim oslobođanjem [2 mg/1 tablet] 30 tablet sa produženim oslobođanjem (3 OPA/AI/PVC blistera po 10 tablet), u kutiji

KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- △ Rp tablet [0,25 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet [0,5 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (2 PVC/AI - blistera po 15 tablet), u kutiji

MAPRAZAX - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp tablet [0,25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet [0,5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp tablet [0.25 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/PVDC/AI - blister), u kutiji
- △ Rp tablet [0.5 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/PVDC/AI - blister), u kutiji
- △ Rp tablet [1 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/AI - blister), u kutiji

MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp tablet s produljenim oslobođanjem [0.5 mg/1 tablet] 30 tablet s produljenim oslobođanjem (5 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 6 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet s produljenim oslobođanjem [1 mg/1 tablet] 30 tablet s produljenim oslobođanjem (5 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 6 tablet), u kutiji

XANAX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ Rp tablet [0.25 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI - blister po 10 tablet) u kutiji
- △ Rp tablet [0.5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI - blister po 10 tablet) u kutiji

XANAX SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ Rp tablet sa produženim oslobođanjem [0.5 mg/1 tablet] 30 tablet sa produženim oslobođanjem (3 PVC/AI blister po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet sa produženim oslobođanjem [1 mg/1 tablet] 30 tablet sa produženim oslobođanjem (3 PVC/AI blister po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet sa produženim oslobođanjem [2 mg/1 tablet] 30 tablet sa produženim oslobođanjem (3 PVC/AI blister po 10 tablet), u kutiji

N05C Hipnotici i sedativi

N05CD Derivati benzodiazepina

N05CD02 nitrazepam

Doziranje: nesanica: odrasli, 5-10 mg, prije spavanja; stariji ili iscrpljeni pacijenti, 2,5-5 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CERSON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp tablet [5 mg/1 tablet] 10 tablet (1 PVC/AI - blister) u kutiji

TRAZEM - BOSNALIJEK D.D.

- ▲ Rp tablet [5 mg/1 tablet] 10 tablet (1 PVC/AI - blister), u kutiji
- ▲ Rp tablet [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/AI - blistera po 10 tablet), u kutiji

N05CD08 midazolam

Doziranje: *bazalna sedacija u budnom stanju:* kod dijagnostičkih ili hirurških zahvata izvršenih pod lokalnom anestezijom, primjenjuje se spora i.v. inj. (otprilike 2 mg/minut) 5–10 minuta prije procedure, a početna doza je 2-2,5 mg (stariji 0,5-1mg), ukoliko je potrebno mogu se aplikovati sljedeće doze od 1 mg (stariji 0,5-1mg); ubičajena ukupna doza 3,5-5 mg (maks.7,5 mg; stariji maks. 3,5 mg); kod djece se aplikuje i.v. inj., u trajanju od 2-3 min. kod djece od 6 mjeseci do 5 god. početna doza iznosi 50-100 mcg/kg (ako je neophodno doza se postepeno povećava do maksimalne ukupne doze od 6 mg); za djecu od 6-12 god. početna doza je 25-50 mcg/kg (ako je neophodno doza se postepeno povećava do maksimalne ukupne doze od 10 mg); i.m. inj. za djecu 1-15 godina iznosi 50-150 mcg/kg; maksimalno 10 mg; *sedacija u kombinaciji sa anestezijom:* i.v. inj. 30-100

mcg/kg, uz ponavljanje prema potrebama ili kao kontinuirana i.v. infuzijom 30–100 mcg/kg/h (starijima su potrebne niže doze), a djeci se ne preporučuje; *premedikacija*: dubokom i.m. inj., odrasli preko 18 god. 70–100 mcg/kg (kod starijih i iscrpljenih 25–50 mcg/kg) 20–60 min. prije indukcije; kod djece 1–15 god. 80–200 mcg/kg; i.v. injekcijom, odrasli preko 18 god. 1–2 mg 5–30 min. prije procedure, ponoviti ukoliko je potrebno (stariji ili iscrpljeni 0,5 mg, ponoviti polako ako je potrebno); *indukcija* (rijetko se koristi): u obliku spore i.v. inj. u dozi od 150–200 mcg/kg (kod starijih i iscrpljenih, 50–150 mcg/kg), u podijeljenim dozama (maks. 5 mg) u intervalima od 2 min. do maks. ukupne doze 600 mcg/kg; *sedacija pacijenata na intenzivnoj njezi*: sporom i.v. injekcijom, početna doza 30–300 mcg/kg, sa povećanjem 1–2,5 mg svakih 2 min., onda sporom i.v. inj. ili kontinuiranom i.v. infuzijom 30–200 mcg/kg/h; doza se smanjuje (ili smanjuje ili se daje kao početna doza) u hipovolemiji, vazokonstrikciji ili hipotermiji; niže doze takođe mogu biti adekvatne ako se koriste opioidni analgetici; kod neonatusa ispod 32 nedelje gestacione starosti primjenjuje se kontinuirana i.v. infuzija u dozi od 30 mcg/kg/h, dok kod neonatusa od 32 nedelja gestacione starosti i djeci ispod 6 mjeseci, doza iznosi 60 mcg/kg/h, a djeci preko 6 mjeseci starosti, početna doza je 50–200 mcg/kg, a potom se dodaje, u zavisnosti od efekta, doza održavanja 60–120 mcg/kg/h u obliku kontinuirane i.v. infuzije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

- ▲ ZU rastvor za injekciju [5 mg/1 mL] 10 ampula po 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji.

MIDOLAM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- ▲ ZU rastvor za injekciju [15 mg/3 mL] 5 ampula sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji.

N05CF Lijekovi srodnici benzodiazepinima

N05CF02 zolpidem

Doziranje: nesanica (kratkotrajna terapija-do 4 nedelje): odrasli preko 18 god, 10 mg uveče pred spavanje; stariji (ili iscrpljeni) 5 mg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LUNATA - ALKAЛОІД АД СКОПЈЕ

- ▲ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC blister po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC blister po 10 tableta) u kutiji.
- ▲ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

SANVAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/ PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/ PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

SOMNIS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

- ▲ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- ▲ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

N05CM

Ostali hipnotici i sedativi

N05CM suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore

Doziranje: tradicionalno se upotrebljava za olakšavanje blagih stresnih stanja zbog uznemirenosti i napetosti: odrasli i djeca preko 12 god, 2 kaps. 2 puta dnevno; kao pomoć pri spavanju kod nesanice: 1 kaps. pola sata do sat prije odlaska na spavanje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEOPERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ BRp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula+ 175 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 aklar/PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

N05CM

suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt lista matičnjaka, suhi ekstrakt lista pitome nane

Doziranje: tradicionalno se preporučuje za olakšavanje blagih simptoma mentalnog stresa i kao pomoć pri uspavljanju: adolescenti stariji od 12 god, odrasli, stariji, za olakšanje blagih simptoma mentalnog stresa, 3-4 Perse obložene tablete 3 puta dnevno, odnosno 2 Perse forte kapsule 2 puta dnevno; kod nesanice, 3-4 Perse obložene tablete pola sata do sat pred spavanje sa ranjom dozom tokom večeri, ako je neophodno, odnosno 2 Perse forte kapsule pola sata do sat pred spavanje sa ranjom dozom tokom večeri, ako je neophodno; maks. dnevna doza: 4 pojedinačne doze; ako simptomi i dalje postoje ili se čak i pogoršaju tokom upotrebe Persena, treba se posavjetovati sa kvalifikovanim zdravstvenim radnikom ili ljekarom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- BRp obložena tableta [35 mg/1 tableta+ 17.5 mg/1 tableta+ 17.5 mg/1 tableta] 40 obloženih tableta (4 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

PERSEN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- BRp kapsula, tvrda [87.5 mg/1 kapsula+ 17.5 mg/1 kapsula+ 17.5 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 Alu /Aclar blistera sa 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

N05CM18

deksmedetomidin

Doziranje: za održavanje sedacije tokom intenzivne njage: i.v.inf. 0,7 mcg/kg/sat, podesiti prema odgovoru; uobičajena doza održavanje 0,2-1,4 mcg/kg/sat

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEKSMEDETOMIDIN PHARMEDEA - PHARMEDEA SIA

- ▲ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 µg/1 mL] 25 bezbojnih staklenih bočica po 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

N06 PSIHOANALEPTICI
N06A Antidepresivi
N06AA Neselektivni inhibitori preuzimanja monoamina

N06AA09 amitriptilin

Doziranje: depresija: odrasli i djeca preko 16 god. uobičajena doza 75 mg podijeljena u više doza ili kao pojedinačna doza uveče pred spavanje; povećavati postepeno ukoliko je neophodno do 150-200 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMYZOL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (4 PP/AI blistera po 25 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 25 filmom obloženih tableta (1 PP/AI blister po 25 tableta), u kutiji

N06AA21 maprotilin

Doziranje: veliki depresivni poremećaj: početna doza iznosi 25 mg 1-3 puta na dan ili 75 mg jednom dnevno uveče, po potrebi postepeno povećavati do 150 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LADIOMIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

N06AB Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina**N06AB03 fluoksetin**

Doziranje: depresija: odrasli, 20 mg dnevno, povećati nakon 3-4 nedjelje ukoliko je neophodno, a zatim u odgovarajućim intervalima; maks. 60 mg dnevno (stariji obično maks. 40 mg dnevno, ali se može uzeti 60 mg); djeca 8-18 god. 10 mg dnevno, povećati nakon 1-2 nedjelje ukoliko je neophodno, maks. 20 mg dnevno; napomena: dnevna doza može biti data kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama; bulimijska nerovoza: odrasli, 60 mg dnevno kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama (stariji uobičajeno maks. 40 mg dnevno ali se može uzeti 60 mg); opsesivno-kompulzivni poremećaj: odrasli 20 mg dnevno; povećavati postepeno ukoliko je neophodno do maks. 60 mg dnevno (stariji obično maks. 40 mg dnevno, ali se može uzeti 60 mg); u slučaju neadekvatnog odgovora nakon 10 nedjelja preispitati opravdanost terapije; napomena: dnevna doza može biti data kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLUNIRIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- △ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC/AI - blistera po 10 kapsula) u kutiji

**FLUNISAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA**

- △ Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera sa 10 tableta), u kutiji

FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

△ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D.

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji
△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

N06AB05 paroksetin

Doziranje: epizode velike depresije, socijalno anksiozni poremećaj, posttraumatski stresni poremećaj, generalizovani anksiozni poremećaj: odrasli, preko 18 god. preporučena doza 20 mg svako jutro; maks. 50 mg dnevno (stariji 40 mg); ne preporučuje se djeci ispod 18 god; opsesivno - kompulzivni poremećaj: odrasli preko 18 god. početna doza je 20 mg svako jutro, povećavati postepeno po 10 mg do preporučene doze od 40 mg dnevno; maks. 60 mg dnevno (stariji 40 mg); panicični poremećaj: odrasli preko 18 god. početna doza je 10 mg svako jutro, povećavati postepeno po 10 mg do preporučene doze od 40 mg dnevno; maks. 60 mg dnevno (stariji 40 mg)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D.

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

PAKSTON - ALKAЛОID AD SKOPJE

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
△ Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji
△ Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

SEROXAT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

N06AB06 sertraline

Doziranje: depresija: odrasli, početna doza 50 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg u intervalima ne kraćim od nedjelju dana do maks. 200 mg dnevno; uobičajena doza održavanja 50 mg dnevno; opsesivno kompulzivni poremećaj: odrasli i djeca starija od 12 god. početna doza 50 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg dnevno u intervalima ne kraćim od nedjelju dana; maks. 200 mg dnevno; djeca 6-12 god. početna doza 25 mg, povećati na 50 mg dnevno nakon jedne sedmice, dalje povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg u intervalima od najmanje nedjelju dana; maks. 200 mg dnevno; panicični poremećaji, posttraumatski stresni poremećaj i socijalna anksioznost: odrasli preko 18 god. početna doza 25 mg dnevno, nakon jedne sedmice dozu povećati na 50 mg dnevno; ukoliko je odgovor djelimičan i ukoliko se lijek dobro podnosi, doze povećavati postepeno po 50 mg u intervalima ne kraćim od jednu nedjelju do maks. 200 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ASENTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/AI blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/AI blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

LUXETA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 14 tableta), u kutiji

SERTAN - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**SIDATA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA**

- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/ PVdC// AI blistera po 14 tableta), u kutiji

ZOLOFT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

N06AB10**escitalopram**

Doziranje: depresija, generalizovani anksiozni poremećaj, opsivno-kompulzivni poremećaj: oralno, odrasli, 10 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do maks. 20 mg dnevno; stariji, početna doza pola doze za odrasle; niže doze održavanja mogu biti dovoljne, maks. 10 mg dnevno; paniki poremećaji: oralno, odrasli, početna doza 5 mg jednom dnevno, povećati na maks. 10 mg dnevno nakon 7 dana; stariji, početna doza pola doze za odrasle; niže doze održavanja mogu biti dovoljne; maks. 10 mg dnevno; socijalno anksiozni poremećaj: oralno, odrasli, početna doza 10 mg jednom dnevno, podešavati nakon 2-4 nedelje; uobičajena doza 5-20 mg dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CITALEA - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- △ Rp oralna disperzibilna tabletta [10 mg/1 tabletta] 30 oralnih disperzibilnih tabletta (2 Al/Al blistera po 15 tabletta) u kutiji

CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tabletta [10 mg/1 tabletta] 28 filmom obloženih tabletta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 filmom obloženih tabletta), u kutiji

ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tabletta [10 mg/1 tabletta] 28 filmom obloženih tabletta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tabletta), u kutiji
△ Rp filmom obložena tabletta [10 mg/1 tabletta] 30 filmom obloženih tabletta (3 OPA/Al/PVC/PET/Al blistera po 10 tabletta), u kutiji
△ Rp filmom obložena tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 filmom obloženih tabletta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tabletta), u kutiji
△ Rp filmom obložena tabletta [20 mg/1 tabletta] 30 filmom obloženih tabletta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tabletta) u kutiji
△ Rp filmom obložena tabletta [5 mg/1 tabletta] 28 filmom obloženih tabletta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tabletta), u kutiji
△ Rp filmom obložena tabletta [5 mg/1 tabletta] 30 filmom obloženih tabletta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tabletta) u kutiji

ESCITA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tabletta [10 mg/1 tabletta] 30 filmom obloženih tabletta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tabletta), u kutiji

ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp filmom obložena tabletta [10 mg/1 tabletta] 28 filmom obloženih tabletta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tabletta), u kutiji
△ Rp filmom obložena tabletta [20 mg/1 tabletta] 28 filmom obloženih tabletta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tabletta), u kutiji

FILEX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tabletta [10 mg/1 tabletta] 30 film tabletta (3 blistera po 10 tabletta) u kutiji
△ Rp film tabletta [20 mg/1 tabletta] 30 film tabletta (3 blistera po 10 tabletta) u kutiji
△ Rp film tabletta [5 mg/1 tabletta] 30 film tabletta (3 blistera po 10 tabletta) u kutiji

SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tabletta [10 mg/1 tabletta] 28 filmom obloženih tabletta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tabletta) u kutiji

ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tabletta [10 mg/1 tabletta] 30 film tabletta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tabletta), u kutiji
△ Rp film tabletta [15 mg/1 tabletta] 30 film tabletta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tabletta), u kutiji
△ Rp film tabletta [20 mg/1 tabletta] 30 film tabletta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tabletta), u kutiji
△ Rp film tabletta [5 mg/1 tabletta] 30 film tabletta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tabletta), u kutiji

N06AX Ostali antidepresivi**N06AX05 trazodon**

Doziranje: depresija: početna doza 150 mg (stariji 100 mg) dnevno u podijeljenim dozama poslije jela ili kao pojedinačna doza prije odlaska na spavanje; po potrebi 300 mg dnevno; hospitalizovanim pacijentima se može давати до 600 mg dnevno, podijeljeno u dvije doze; stariji - početna doza je 100 mg dnevno (jedna doza prije spavanja), po potrebi, povećavati dozu do 300 mg dnevno; terapiju treba započeti uveče; povećanjem doze, režim uzimanja lijeka se mijenja; djeci se ne preporučuje; anksioznost: 75 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do 300 mg dnevno; djeci se ne preporučuje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRITTICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-

A.C.R.A.F. S.P.A.

- △ Rp tablet sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tablet] 20 tablet sa produženim oslobađanjem (1 blister sa 20 tablet), u kutiji
- △ Rp tablet sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tablet] 20 tablet sa produženim oslobađanjem (2 PVC/AI blistera sa po 10 tablet) u kutiji

N06AX11 mirtazapin

Doziranje: epizode velike depresije: uobičajena početna doza 15-30 mg dnevno, povećavati tokom 2-4 nedjelje prema odgovoru; maks. 45 mg dnevno kao pojedinačna doza uveče pred spavanje ili u 2 podijeljene doze; djeci ispod 18 god. se ne preporučuje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tablet [15 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (1 PVC/PVDC//AI - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tablet [30 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (2 PVC/PVDC//AI blistera po 15 tablet), u kutiji

MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tablet [30 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tablet [45 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet), u kutiji

N06AX12 bupropion

Doziranje: depresija major: preporučena početna doza je 150 mg jednom dnevno; u kliničkim ispitivanjima nije ustanovljena optimalna doza; ako se nakon 4 sedmice liječenja dozom od 150 mg dnevno ne primjećuje poboljšanje, doza se može povećati na 300 mg jednom dnevno; razmak između 2 doze treba biti najmanje 24 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

WELLBUTRIN XR - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- △ Rp tablet s prilagođenim oslobađanjem [150 mg/1 tablet] 30 tablet s prilagođenim oslobađanjem (1 bijela neprozirna HDPE bočica), u kutiji

N06AX14 tianeptin

Doziranje: depresija major: 1 tbl. 3 puta dnevno prije glavnih obroka; kod pacijenata preko 70 god. i sa renalnom insuficijencijom, dozu smanjiti na 2 tbl. dnevno; kod hroničnih alkoholičara, bez obzira na postojanje ciroze, ne treba podešavati dozu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TIALERA - LABORATORIOS LICONSA S.A.

- △ Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PvdC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji

N06AX16 venlafaksin

Doziranje: velika depresija, prevencija rekurentnih epizoda depresije major: odrasli, oblici sa trenutnim i produženim oslobađanjem, početna doza 75 mg dnevno u 2 podijeljene doze povećavati ukoliko je neophodno u intervalima od najmanje 2 nedelje; maks. 375 mg dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 18 god; napomena, kod nekih pacijenata može biti neophodna brža titracija doze;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp tableta [37.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
△ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

VENLAX - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- △ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [37.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
△ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji

VEXANA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp tableta [37,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta) u kutiji
△ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AI blisreta sa po 15 tableta) u kutiji
△ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AI blister sa po 15 tableta) u kutiji

ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp tableta [37.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
△ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji
△ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji

ZANFEXA XR - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
△ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

N06AX21 duloksetin

Doziranje: veliki depresivni poremećaj: odrasli 60 mg jedanput dnevno; generalizovani anksiozni poremećaj: odrasli inicijalno 30 mg dnevno, ukoliko je neophodno povećavati do 60 mg jednom dnevno, maks. 120 mg dnevno; bol kod dijabetičke periferne neuropatije: odrasli 60 mg jednom dnevno; maks. 120 mg dnevno u podijeljenim dozama; napomena: kod dijabetičke neuropatije, prekinuti davanje ukoliko nema adekvatnog

odgovora nakon 2 mjeseca; ispitati opravdanost terapije najmanje svaka 3 mjeseca; *umjerena do teška stresna urinarna inkontinencija*: odrasli, žene, 40 mg dva puta dnevno, nakon 2 nedjelje procijenti korist i podnošljivost terapije; alternativno, može se uzeti inicijalno 20 mg 2 puta dnevno, tako da se neželjena dejstva minimiziraju, zatim da se poveća na 40 mg 2 puta dnevno, nakon 2-4 nedjelje treba procijeniti korist i podnošljivost terapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 30
- gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30
- gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

DUOTIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp želučanootorna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28
- želučanootornih kapsula, tvrdih (4 Al//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp želučanootorna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28
- želučanootornih kapsula, tvrdih (4 Al//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28
- gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28
- gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

NEXETIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28
- gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28
- gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

TAITA - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28
- gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28
- gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji

N06B *Psihostimulansi i nootropni lijekovi*

N06BC *Derivati ksantina*

N06BC01 *kofein*

Doziranje: *primararna apnea nedonoščeta*: udarna doza i.v inf. 1 ml/kg tjelesne mase (20 mg/kg tjelesne mase); doza održavanja i.v. inf. ili peroralno 0,25 ml/kg tjelesne mase (5 mg/kg tjelesne mase), svaka 24 sata (sa dozom održavanja se počinje 24 sata nakon udarne doze)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KAFESIT - BERKO İLAÇ VE KİMYA SAN. A.Ş.

ZU rastvor za infuziju i oralni rastvor [20 mg/1 mL] 10 boćica sa po 3 ml rastvora za infuziju i oralnog rastvora, u kutiji

PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

ZU otopina za infuziju i oralna otopina [20 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml otopine, u kutiji

N06BX Ostali psihostimulansi i nootropni lijekovi
N06BX cinarizin, piracetam

Doziranje: cerebro-vaskularna insuficijencija, posttraumatska cerebrasterenija, encefalopatija različitog porijekla, psiho-organski sindrom koji vodi poremećajima memorije i drugih kognitivnih funkcija, labirintopatija-vrtoglavica, tinitus, mučnina, povraćanje, nistagmus, Menijerov sindrom, profilaksa kinetoza: odrasli, 1-2 kapsule 3 puta dnevno u toku 1 do 3 mjeseca, u zavisnosti od jačine bolesti; djeca iznad 5 godina starosti, 1-2 kapsule, 1-2 puta dnevno; ne smije se uzimati duže od 3 mjeseca!

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PHEZAM - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula+ 400 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

N06BX03 piracetam

Doziranje:

lječenje mioklonusa kortikalnog porijekla: doze se određuju individualno: preporučena početna doza 7,2 g dnevno u 2-3 podijeljene doze, koja bi se trebala povećavati svaka 3 do 4 dana za 4,8 g dnevno, do maksimalne doze od 20 g dnevno podijeljeno u 2-3 doze; *lječenje disleksije kod djece u kombinaciji sa terapijom govora:* djeca uzrasta 8-13 god, 3,2 g u dvije podijeljene pojedinačne doze; *terapija vertiga centralnog i perifernog porijekla:* 2,4 g u tri podijeljene doze od po 0,8 g u trajanju od 8 sedmica; *simptomatsko lječenje psiho organskog sindroma:* 2,4-4,8 g dnevno podijeljeno u 2-3 doze; *lječenje afazije uz intenzivne logopediske vježbe:* 4,8 g dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BIOCETAM - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.

Rp filmom obložena tableta [1200 mg/1 tableta] 40 filmom obloženih tableta (4 PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

CEREBRYL - VIENNAPHARM GMBH

Rp filmom obložena tableta [1200 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2Al//PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [1200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al//PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al//PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al//PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

SMART - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [800 mg/1 tableta] 60 tableta (1 HDPE boćica) u kutiji

N06BX18 vinpocetin

Doziranje: simptomatsko olakšanje psihičkih ili neurološkog poremećaja izazvanih insuficijencijom cerebralne cirkulacije kod starijih bolesnika; pomoćno liječenje

vaskularnih bolesti uha; pomoćno liječenje vaskularnih bolesti oka: 5-10 mg 3 puta dnevno (15-30 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CERENORM - BIOFARM SP. Z.O.O.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/PVDC/AI blistera sa 30 tablet), u kutiji
- Rp tablet [5 mg/1 tablet] 50 tablet (5 PVC/AI blistera sa po 10 tablet), u kutiji

MEMOXA - ACONITUM PRIVATE LIMITED LIABILITY COMPANY

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (1 PVC/PVdC-Alu blister), u kutiji
- Rp tablet [5 mg/1 tablet] 50 tablet (2 PVC/PVdC-Alu blistera po 25 tablet), u kutiji

N06D Lijekovi za terapiju demencije

N06DA Antiholinesteraze

N06DA02

Doziranje: *slaba do umjerena demencija kod Alzheimerove bolesti:* početna doza 5 mg jednom uveče, a nakon mjesec dana doza se može povećati na 10 mg uveče; maks. 10 mg dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TREGONA D - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- △ Rp oralna disperzibilna tablet [10 mg/1 tablet] 28 oralnih disperzibilnih tablet (2 Al/Al blistera po 14 tablet), u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tablet [10 mg/1 tablet] 28 oralnih disperzibilnih tablet (2 PVC/PCTFE/AI blistera po 14 tablet), u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tablet [5 mg/1 tablet] 28 oralnih disperzibilnih tablet (2 Al/Al blistera po 14 tablet), u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tablet [5 mg/1 tablet] 28 oralnih disperzibilnih tablet (2 PVC/PCTFE/AI blistera po 14 tablet), u kutiji

YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp raspadljiva tablet za usta [10 mg/1 tablet] 30 raspadljivih tablet za usta (3 blistera OPA/Alu/PVC film-PET/Alu folija po 10 tablet), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tablet za usta [5 mg/1 tablet] 30 raspadljivih tablet za usta (3 blistera OPA/Alu/PVC film-PET/Alu folija, po 10 tablet), u kutiji

N06DA03 rivastigmin

Doziranje: *slaba do umjerena demencija kod Alzheimerove bolesti ili kod Parkinsonove bolesti:* oralno, početna doza 1,5 mg 2 puta dnevno; nakon 2 nedjelje liječenja, doza se može povećati na 3 mg 2 puta dnevno, i zatim na 6 mg dva puta dnevno; doza održavanja 3-6 mg, 2 puta dnevno; maks. 6 mg 2 puta dnevno; ako je liječenje prekinuto duže od nekoliko dana, ponovno uvođenje terapije počinje postepeno, sa inicijalnom dnevnom dozom da bi se smanjila mogućnost neželjenih djelovanja;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- △ Rp kapsula, tvrda [1.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI - blistera po 14 kapsula), u kutiji
△ Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI - blistera po 14 kapsula), u kutiji

N06DX **Ostali lijekovi za terapiju demencije**
N06DX01 **memantin**

Doziranje: umjerena do teška demencija kod Alzheimerove bolesti: početi sa 5 mg dnevno, povećavati postepeno po 5 mg u nedjeljnim intervalima do maks. 20 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEMAX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC//AI blistera po 10 tableta) u kutiji

MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji
△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji
△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

MEMANTIN AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

MEMANTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

MEMANTIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC-PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC-Aclar/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

MEMENTO - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

MEMORION - STADA ARZNEIMITTEL AG

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Aluminium blistera sa 14 film tableta), u kutiji
△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Aluminium blistera po 14 tableta), u kutiji

MEXIA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa 14 film tableta), u kutiji
△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 25 tableta), u kutiji
△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 14 tableta), u kutiji

YMANA - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji

N06DX02 ginkgo biloba, list

Doziranje: poboljšanje kognitivnih poremećaja (povezanih s godinama) i poboljšanje kvaliteta života kod blagih oblika demencije kod odraslih, poremećaj cirkulacije u ekstremitetima: 80-240 mg/dan podjeljeno u 2-3 doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- BRp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

- BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

- BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

MEMOBLOCUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- BRp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

- BRp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

- BRp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

- BRp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

N07 OSTALI LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVNI SISTEM**N07A Parasimpatomimetici****N07AA Antiholinesteraze****N07AA02 piridostigmin**

Doziranje: mijastenija gravis: oralno, odrasli, 120-720 mg podjeljeno u 2-4 doze (pojedinačna doza ne smije biti veća od 180 mg, niti manja od 60 mg); djeca do 6 god, početna doza 30 mg, djeca 6-12 god, početna doza 60 mg; dnevna doza 30-360 mg; za doze manje od 60 mg moraju se koristiti lijekovi sa nižim sadržajem aktivne supstance (npr. tablete sa 10 mg piridostigmina)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MESTINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 150 filmom obložena tableta (1 staklena bočica sa 150 tableta) u kutiji

Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 20 filmom obložena tableta (1 staklena bočica sa 20 tableta), u kutiji

N07B Lijekovi za liječenje bolesti zavisnosti

N07BA Lijekovi za liječenje nikotinske zavisnosti

N07BA01 nikotin

Doziranje: dodatna terapija liječenja ovisnosti o duvanu u odraslim ublažavanjem simptoma sustezanja prilikom pokušaja prestanka pušenja ili smanjenja prije potpunog prestanka pušenja: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NICORETTE - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1 mg/1 Potisak] 13,2 ml otopine u plastičnoj (PET) bočici. Jedna bočica sadrži 150 potisaka spreja od 1 mg. Boćice se nalaze u dozatoru s mehaničkom pumpicom za raspršivanje i potisnikom, u kutiji.

NICORETTE FRESHMINT - MCNEIL AB

BRp lijekovita guma za žvakanje [2 mg/1 Guma za zvakanje] 30 lijekovitih guma za žvakanje (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 15 guma za žvakanje) u kutiji

NICORETTE FRESHMINT - MCNEIL AB

BRp lijekovita guma za žvakanje [4 mg/1 Guma za zvakanje] 30 lijekovitih guma za žvakanje (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 15 guma za žvakanje) u kutiji

NICORETTE INVISIPATCH - LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG

BRp transdermalni flaster [-] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od papira, filma polietilentereftalata (PET) i aluminijevog akrilnitrilkopolimera), u kutiji

BRp transdermalni flaster [10 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od cikloolefin kopolimer koekstrudata), u kutiji

BRp transdermalni flaster [10 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od papira, filma polietilentereftalata (PET) i aluminijevog akrilnitrilkopolimera), u kutiji

BRp transdermalni flaster [15 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od cikloolefin kopolimer koekstrudata), u kutiji

BRp transdermalni flaster [15 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od papira, filma polietilentereftalata (PET) i aluminijevog akrilnitrilkopolimera), u kutiji

BRp transdermalni flaster [25 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od cikloolefin kopolimer koekstrudata), u kutiji

N07BC Lijekovi za liječenje zavisnosti od opijuma**N07BC01 buprenorfín**

Doziranje: supstituciona terapija u terapiji odvikavanja kod osoba (odrasli i adolescenti stariji od 16 godina) sa ovisnošću na opijate, u okviru medicinskog, psihološkog i socijalnog tretmana: sublingvalno, inicijalno 0,8-4 mg kao pojedinačna dnevna doza, podešavati prema odgovoru po 2-4 mg dnevno do uobičajene doze od 12-24 mg dnevno (maks. 32 mg dnevno); povlačiti postepeno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BUPRENORFIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲,§ Rp sublingvalna tabletta [2 mg/1 tabletta] 28 sublingvalnih tabletta (4 PVC/ Al blistera po 7 tabletta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tabletta [2 mg/1 tabletta] 7 sublingvalnih tabletta (1 PVC/ Al blister), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tabletta [8 mg/1 tabletta] 28 sublingvalnih tabletta (4 PVC/Al blistera po 7 tabletta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tabletta [8 mg/1 tabletta] 7 sublingvalnih tabletta (1 PVC/ Al blister), u kutiji

N07BC02 metadon

Doziranje: detoksikacija, terapija održavanja u programima za liječenje heroinske i drugih vrsta (morfijumske) zavisnosti i za prevenciju ponovljene upotrebe drugih opioidnih lijekova: početna doza iznosi 10-20 mg dnevno, doza se povećava za 10-20 mg na dan, dok se ne povuku simptomi apstinencije ili intoksikacije; uobičajena doza je 20-40 mg na dan (2 do 4 ml); nakon postizanja stabilne razine doziranja, stabilizacija se može nastaviti još 2-3 dana, zatim se količina metadona postepeno smanjuje; analgezija: 2,5-10 mg svakih 4 do 12 sati; uobičajeno 5-10 mg svakih 6-8 sati u zavisnosti od jačine bola

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HEPTANON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ▲,§ Rp tabletta [5 mg/1 tabletta] 20 tabletta (2 PVC/Al blistera po 10 tabletta) u kutiji

METADON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] smeđa staklena boca sa 1000 mL oralnog rastvora, zatvorena PP - zatvaračem, u kutiji
- ▲,§ Rp oralne kapi, rastvor [10 mg/1 mL] 10 ml oralnih kapi, rastvora u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem i nastavkom za kapanje, u kutiji
- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] 100 ml oralnog rastvora u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem. Priložena je plastična graduirana pipeta od 5 ml (podjela po 0,2 ml), u kutiji

METADON MOLTENI - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO-S.P.A.

- ▲,§ ZU oralna otopina [10 mg/1 mL] 1 plastična boca sa 500 ml oralnog rastvora i mjerna čašica, u kutiji

METADON SOPHARMA - SOPHARMA AD

- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml oralnog rastvora, u kutiji

N07BC05 levometadon

Doziranje: supstituciona terapija zavisnosti od opioda kao dio integrisanog programa koji uključuje medicinsku, socijalnu i psihološku njegu; privremena supstitucija u slučaju

hospitalizacije: početi prvog dana sa 15-20 mg levometadona ujutro (ekvivalent 3-4 ml rastvora), po potrebi još 10-25 mg (ekvivalent 2-5 ml rastvora) uveče, poslije prvog do šestog dana doza se uzima jednom dnevno (ujutro) 5 mg (1 ml), po potrebi dozu povećati za 5 -10 mg (1-2 ml) dnevno; doza održavanja se obično postiže u periodu između prvog i šestog dana, doza može biti i do 60 mg levometadona (12 ml)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEFISYO - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲,§ ZU oralni rastvor [5 mg/1 mL] 100 ml oralnog rastvora, u kutiji
- ▲,§ ZU oralni rastvor [5 mg/1 mL] 1000 ml oralnog rastvora, u kutiji
- ▲,§ ZU oralni rastvor [5 mg/1 mL] 500 ml oralnog rastvora, u kutiji

N07BC51

buprenorfin, nalokson

Doziranje: dodatak terapiji opioidne zavisnosti: izraženo kao buprenorfin, odrasli i djeca preko 15 god. početna doza 2-4 mg jednom dnevno (dodatna doza od 2-4 mg može biti primijenjena prvog dana u zavisnosti od individualnih pacijentovih zahtjeva), povećavati postepeno po 2-8 mg prema odgovoru; maks. 24 mg dnevno; ukupna nedjeljna doza može biti podijeljena i data svakog drugog dana ili 3 puta nedjeljno (ali maks. 24 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BULNEXO - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲,§ Rp sublingvalna tabletka [2 mg/1 tabletka+ 0,5 mg/1 tabletka] 28 sublingvalnih tabletka (4 PA/Alu/PVC/Alu-PET blistera sa po 7 tabletka), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tabletka [2 mg/1 tabletka+ 0,5 mg/1 tabletka] 7 sublingvalnih tabletka (1 PA/Alu/PVC/Alu-PET blister sa 7 tabletka), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tabletka [8 mg/1 tabletka+ 2 mg/1 tabletka] 28 sublingvalnih tabletka (4 PA/Alu/PVC/Alu-PET blistera sa po 7 tabletka), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tabletka [8 mg/1 tabletka+ 2 mg/1 tabletka] 7 sublingvalnih tabletka (1 PA/Alu/PVC/Alu-PET blister sa 7 tabletka), u kutiji

BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH

- ▲,§ Rp sublingvalna tabletka [2 mg/1 tabletka+ 0,5 mg/1 tabletka] 7 sublingvalnih tabletka (1 OPA/AI/PVC//AI blister sa 7 tabletka), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tabletka [8 mg/1 tabletka+ 2 mg/1 tabletka] 7 sublingvalnih tabletka (1 OPA/AI/PVC//AI blister sa 7 tabletka), u kutiji

SUBOXONE - INDIVIOR EUROPE LIMITED

- ▲,§ Rp sublingvalna tabletka [2 mg/1 tabletka+ 0,5 mg/1 tabletka] 28 sublingvalnih tabletka (4 PVC/AI - blistera po 7 tabletka) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tabletka [2 mg/1 tabletka+ 0,5 mg/1 tabletka] 7 sublingvalnih tabletka (1 PVC/AI - blister sa 7 tabletka) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tabletka [8 mg/1 tabletka+ 2 mg/1 tabletka] 28 sublingvalnih tabletka (4 PVC/AI - blistera po 7 tabletka) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tabletka [8 mg/1 tabletka+ 2 mg/1 tabletka] 7 sublingvalnih tabletka (1 PVC/AI - blister) u kutiji

N07C Lijekovi protiv vertiga
N07CA Lijekovi protiv vertiga

N07CA01 betahistin

Doziranje: *vertigo, tinitus i gubitak sluha udružen sa Menierovim sindromom:* početna doza 16 mg 3 puta dnevno uz jelo; doza održavanja 24-48 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETASERC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- | | |
|----|--|
| Rp | tableta [24 mg/1 tablet] 20 tableta (1 PVC/PVdC/AI - blister sa 20 tableta), u kutiji |
| Rp | tableta [24 mg/1 tablet] 50 tableta (5 PVC/PVdC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji |

HISTINAX - BOSNALIJEK D.D.

- | | |
|----|---|
| Rp | tableta [24 mg/1 tablet] 20 tableta (2 PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji |
| Rp | tableta [24 mg/1 tablet] 50 tableta (5 PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji |

URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- | | |
|----|---|
| Rp | tableta [8 mg/1 tablet] 100 tableta (5 PVC/PVDC//AI blistera po 20 tableta), u kutiji |
|----|---|

URUTAL 24 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- | | |
|----|---|
| Rp | tableta [24 mg/1 tablet] 50 tableta (5 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji |
|----|---|

URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- | | |
|----|--|
| Rp | tableta [16 mg/1 tablet] 60 tableta (4 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji |
|----|--|

N07X Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem

N07X Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem

Doziranje: *senilna demencija Alchajmerovog i vaskularnog tipa:* 10-30 ml dnevno tokom 4 nedjelje, liječenje se može ponoviti u nekoliko ciklusa nakon 2 mjeseca, do izostanka daljeg poboljšanja; *simptomi post apoplektičkih komplikacija:* 20-50 ml dnevno tokom 10-21 dana; *traumatične povrede mozga (moždana kontuzija ili potres mozga):* 20-50 ml dnevno tokom 7-30 dana; i.m. primjena do 5 ml, i.v. do 10 ml, doze veće od 10 ml se primjenjuju u infuziji

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH

- | | |
|----|---|
| ZU | rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji |

N07XX

Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem

N07XX02

riluzol

Doziranje: za produžavanje života kod pacijenata sa amiotrofičnom lateralnom sklerozom, liječenje započinje ljekar specijalista sa iskustvom u liječenju bolesti motornih neurona: 50 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SCLEFIC - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 Al/PVC blistera po 14 tableta), u kutiji

P	ANTIPARAZITICI, INSEKTICIDI I REPELENTI
P01	ANTIPROTOZOICI
P01A	Amebicidi i drugi lijekovi za liječenje bolesti koje su izazvane protozoama
P01AB	Derivati nitroimidazola

P01AB01 metronidazol

Doziranje: amebijaža: odrasli 400-800 mg na 8 sati tokom 5-10 dana, a djeca 35-50 mg/kg/dan podijeljeno u 3 doze tokom 5-10 dana; lamblijaza: odrasli, 2 g dnevno tokom 3 dana ili 400 mg na 8 sati tokom 5 dana ili 500 mg na 12 sati tokom 7-10 dana; djeca 15 mg/kg/dan podijeljeno u 3 doze tokom 3 dana; urogenitalna trihomonijaza (oba partnera) 2 g jednokratno ili 250 mg na 8h u toku 7 dana ili 400-500 mg na 12 sati u toku 5-7 dana ili 800 mg ujutro i 1200 mg uveče tokom 2 dana ili 2 g u jednoj dozi; djeca: 15 mg/kg dnevno podijeljeno u 3 doze, tokom 7 dana; anaerobne infekcije: terapija, odrasli i djeca preko 12 god. 500 mg na 8 sati, u slučaju posebno teških simptoma povećati dozu do maks. 4 g na 24 sata; djeca, 8 sedmica do 12 god. 20-30 mg/kg ili 7,5 mg/kg na 8 sati, doze se može povećati do 40 mg/kg tjelesne težine; dužina terapije je obično 7 do 14 dana; profilaksa, odrasli i djeca starija od 12 god. početi sa 1000 mg, a zatim 500 mg svakih 8 sati, tokom 24 sata prije operativnog zahvata; djeca mlađa od 12 god. 20-30 mg/kg, kao pojedinačna doza primjenjena 1-2 sata prije operativnog zahvata; psedomembranozni kolitis: 500 mg na 8 h tokom 5-10 dana; djeca 30 mg/kg/dan podijeljeno na 3-4 doze; eradicacija Helicobacter pylori (u kombinaciji sa amoksicilinom ili klaritromicinom i H2 blokatorom): 400 mg na 8 ili 12 sati; ulceracije na nogama i dekubitalne rane: 400 mg na 8 h tokom 7 dana; bakterijska vaginoza: 400-500 mg na 12 h tokom 5-7 dana ili 2 g u jednoj dozi; akutni ulcerozni gingivitis: odrasli, 250 mg tri puta na dan u toku 3 dana; djeca, 35-50 mg/kg tri puta na dan podijeljeno u tri doze u trajanju od 3 dana; akutne dentalne infekcije: odrasli, 500 mg tri puta na dan u trajanju 5 do 7 dana; djeca, 7,5 mg /kg tri puta na dan u trajanju 5-7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp tablet [250 mg/1 tablet] 20 tablet u polipropilenskoj bočici, u kutiji
- △ Rp tablet [400 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

METROZOL - BOSNALIKE D.D.

- △ Rp tablet [500 mg/1 tablet] 10 tablet (1 PVC/PVdC//AI - blister) u kutiji
- △ Rp tablet [500 mg/1 tablet] 20 tablet (2 PVC/PVdC//AI - blistera po 10 tablet) u kutiji

ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- △ Rp film tablet [400 mg/1 tablet] 20 film tablet (2 PVC/Alu/PVC blistera po 10 tablet), u kutiji

P01AB02 tinidazol

Doziranje: liječenje anaerobnih infekcija: početna doza 2 g dnevno, nastaviti sa dozom od 1 g ili 500 mg dva puta dnevno, uobičajeno tokom 5-6 dana; nespecifični vaginitis i akutni ulcerozni gingivitis: 2 g kao pojedinačna doza; prevencija postoperativne infekcije: pojedinačna doza od 2 g otrpilike 12 h prije operacije; eradicacija H. pylori: 500 mg dva puta na dan u sklopu kompletne terapije u periodu od 7 dana; urogenitalna trihomonijaza: 2 g jednokratno oba partnera; giardijaza: odrasli 2 g, djeca 50-75 mg/kg tjelesne mase,

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

dozu može biti potrebno ponoviti; *crijevna amebijaza*: 2 g dnevno 2-3 dana, djeca 50-60 mg/kg tjelesne mase za svaki od 3 uzastopna dana; *jetrena amebijaza*: započeti sa jednokratnom dnevnom dozom 1,5-2 g 3 uzastopna dana, terapija se može produžiti na 6 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

P01B ANTIMALARICI

P01BA Aminokvinolini

P01BA02 hidroksihlorohin

Doziranje: *reumatoидни artritis, diskoidni i sistemski lupus eritematodesa, kožna oboljenja uzrokovana ili pogoršana pod uticajem sunčeve svjetlosti:* oralno, odrasli, primjeniti minimalnu efikasnu dozu, 200 mg ili 400 mg dnevno (doza ne bi trebala preći 6,5 mg/kg/dan); *u pedijatrijskoj populaciji se koristi kod juvenilnog idiopatskog artritisa (u kombinaciji sa drugim lijekovima), diskoidnog i sistemskog lupus eritematodesa - za doziranje konsultovati literaturu proizvoda*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MALCOVIR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera sa po 10 tableta), u kutiji

P02 ANTHELMINTICI

P02C Lijekovi protiv nematoda

P02CA Derivati benzimidazola

P02CA01 mebendazol

Doziranje: *askarijaza, trihurijaza, ankilostomijaza, nekatorijaza i mješovite infekcije:* oralno, odrasli i djeca starija od 2 god, 100 mg (5 ml) dva puta dnevno tokom 3 uzastopna dana; *enterobijaza:* oralno, odrasli i djeca starija od 2 god, 100 mg (5 ml) kao jedna doza; ukoliko se sumnja na reinfekciju, ponoviti poslije 2 do 4 nedjelje;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOLTRIK - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml oralne suspenzije i kašikom za doziranje zapremine 5 ml, u kutiji

R	RESPIRATORNI SISTEM
R01	NAZALNI PREPARATI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI SLUZNICE NOSA)
R01A	Dekongestivi i ostali nazalni lijekovi za lokalnu primjenu
R01AA	Simpatomimetici, monokomponentni

R01AA05 oksimetazolin

Doziranje: akutni rinitis, alergijski rinitis, rinosinuzitis, endoskopska hirurgija u nosu, otitis media: odrasli i djeca školskog uzrasta: 1-2 kapi 0.05% rastvora ili 1-2 sprej doze 0.05% spreja u svaku nosnicu 2-3 puta na dan; djeca uzrasta 2-7 godina: 1-2 kapi 0.025% rastvora ili 1-2 sprej doze 0.025% spreja u svaku nosnicu 2-3 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NAZOPASS - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp	kapi za nos, rastvor [0,25 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, rastvora u LDPE boćici sa PP zatvaračem, u kutiji
BRp	kapi za nos, rastvor [0,5 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, rastvora u LDPE boćici sa PP zatvaračem, u kutiji

OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp	kapi za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 1 plastična bočica (PE) s kapaljkom sa 10 ml kapi za nos, otopine, u kutiji
BRp	sprej za nos, rastvor [0,5 mg/1 mL] 1 PE boćica sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

OPERIL P - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp	kapi za nos, otopina [0,25 mg/1 mL] 1 plastična bočica (PE) s kapaljkom sa 10 ml kapi za nos, otopine u kutiji
BRp	sprej za nos, rastvor [0,25 mg/1 mL] 1 PE boćica sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

TENSIS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

BRp	kapi za nos, otopina [0,25 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, otopine (1 LDPE plastična bočica sa PP zatvaračem) u kutiji
BRp	kapi za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, otopine (1 LDPE plastična bočica a PP zatvaračem) u kutiji

R01AA07 ksilometazolin

Doziranje: nazalna kongestija: sprej za nos 0,1%: odrasli i djeca preko 6 god. 1 sprej u svaku nozdrvu po potrebi 1-3 puta dnevno, maks. do 5 dana; djeca 2-6 god. sprej za nos 0,05% 1-3 puta dnevno po jedan sprej u svaku nosnicu, do 5 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp	sprej za nos, otopina [10 mg/10 mL] 10 mL otopine u boćici sa sprej pumpicom, u kutiji
BRp	sprej za nos, otopina [5 mg/10 mL] 10 mL otopine u boćici sa sprej pumpicom, u kutiji

MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp	sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 10 ml otopine (zatvorena odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje, s nastavkom za nos i zaštitnim poklopcom), u kutiji
-----	---

BRp	sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 1 plastična boćica sa 10 ml otopine (zatvorena odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje, s nastavkom za nos i zaštitnim poklopcom), u kutiji
OLYNTH - DELPHARM ORLÉANS	
BRp	sprej za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] 10 ml otopine u smeđoj staklenoj (tip III) boćici s odmjernim plastičnim (polietilen/polipropilen/polioksimetilen) sustavom za raspršivanje i bijelim polietilenskim zatvaračem, u kutiji
BRp	sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 1 staklena boćica sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji
OLYNTH HA - FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.	
BRp	sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] plastična boćica sa odmjernim sistemom za raspršivanje sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji
RINOFF - GALENIKA A.D. BEOGRAD	
BRp	sprej za nos, rastvor [0,5 mg/1 mL] smeđa staklena boćica od 10ml (hidrolitičke otpornosti III), sa pumpicom sa aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom, u kutiji
BRp	sprej za nos, rastvor [1 mg/1 mL] smeđa staklena boćica od 10ml (hidrolitičke otpornosti III), sa pumpicom sa aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom, u kutiji
SNUP 0,05% - HEMOFARM A.D. VRŠAC	
BRp	sprej za nos, rastvor [5 mg/10 mL] 10 ml spreja za nos rastvora (HDPE boćica sa PP/PE čelik sprej pumpom za doziranje i plastičnim poklopcom) u kutiji
SNUP 0,1% - HEMOFARM A.D. VRŠAC	
BRp	sprej za nos, rastvor [10 mg/10 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora (HDPE boćica sa PP/PE čelik sprej pumpom za doziranje i plastičnim poklopcom) u kutiji
XILOZIN - BOSNALIJEK D.D.	
BRp	sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (u staklenoj boćici sa pumpicom sa aplikatorom i zaštitnom kapicom), u kutiji
XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D.	
BRp	sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (u staklenoj boćici sa pumpicom sa aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom), u kutiji

R01AA08 nafazolin

Doziranje: brzo ublažavanje simptoma zapušenog nosa kod rinitisa i rinosinuzitisa:
odrasci, 1-2 kapi na od 6 do 8 sati, ali ne češće od 6 sati; liječenje nafazolinom ne smije
trajati duže od 5 dana uzastopno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NAFAZOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp	kapi za nos, rastvor [1 mg/1 mL] 1 polietilenska boćica sa 10 ml kapi za nos,rastvora, u kutiji
-----	--

**R01AB Simpatomimetici, kombinacije, isključujući
kortikosteroide**

R01AB06 ksilometazolin, lizozim

Doziranje: dekongestija sluznice nosa kod prehlade (virusnog rinitisa), vazomotornog
rinitisa i alergijskog rinitisa, za olakšanje pražnjenja sekreta iz nosa kod upale

paranazalnih sinusa i kataralne upale srednjeg uha kod prehlade: 1 pritisak spreja 2-3 puta na dan; ne primjenjivati duže od 7 dana; Rinobact P- za djecu uzrasta 2-6 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RINOBACT - BOSNALIJEK D.D.

- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml otopine za sprej za nos u staklenoj bočici s pumpicom s aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom, u kutiji

RINOBACT P - BOSNALIJEK D.D.

- BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml otopine za sprej za nos u staklenoj bočici s pumpicom s aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom, u kutiji

R01AB06 dekspantenol, ksilometetazonin

Doziranje: dekongestija sluznice nosa tokom rinitisa, te kao potorna terapija kod zacjeljivanja ležja kože i sluznice; ublažavanje vazomotornog rinitisa; liječenje nazalne respiratorne opstrukcije nakon operacije nosa: odrasli i djeca iznad 6 godina: 3 puta po jedno uštrcavanje doze za odrasle (50+1) mg/ml; djeca od 2 do 6 godina: 3 puta po jedno uštrcavanje doze za djecu (50+0,5) mg/ml; liječenje ne treba trajati duže od 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- BRp sprej za nos, otopina [50 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- BRp sprej za nos, otopina [50 mg/1 mL+ 1 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- BRp sprej za nos, rastvor [50 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji

- BRp sprej za nos, rastvor [50 mg/1 mL+ 1 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji

R01AC Antialergijski lijekovi (antialergici), isključujući kortikosteroidne

R01AC03 azelastin

Doziranje: alergijski rinitis: odrasli i djeca preko 12 god. po jedna aplikacija spreja u svaku nosnicu dva puta dnevno; djeca 6-11 god. po jednu aplikaciju spreja u svaku nozdrvu dva puta dnevno, maksimalno trajanje terapije 4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALLERGODIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- BRp sprej za nos, rastvor [1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa pumpicom sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

- BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 10 ml spreja za nos, rastvora u kutiji

- BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

R01AD Kortikosteroidi

R01AD08 flutikazon

Doziranje: profilaksu i terapiju alergijskog rinitisa i perenijalni rinitis: 100 mcg (2 inhalacije spreja) u svaku nosnicu jednom na dan (preporučuje se ujutro); povećati na maks. 2 puta dnevno po potrebi; nakon postizanja kontrole smanjiti na 50 mcg (1 sprej) u svaku nosnicu; djeca 4-11 god. 50 mcg (jedna inhalacija) u svaku nosnicu jednom dnevno (preporučuje se ujutro); povećati po potrebi na maks. dva puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLIXONASE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 120 doza u bočici sa dozatorom i poklopcom, u kutiji

FLUTEL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S.

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] Jedna staklena bočica sa 120 doza spreja za nos, suspenzije, u kutiji

R01AD09 mometazon

Doziranje: alergijski rinitis: odrasli i djeca preko 12 god, 100 mcg (dva spreja) u svaku nosnicu jedanput dnevno ukoliko je neophodno dozu povećati do maks. 200 mcg (četiri spreja) u svaku nosnicu jedanput dnevno; kada se simptomi ublaže smanjiti dozu na 50 mcg (jedan sprej) u svaku nosnicu jedanput dnevno; djeca od 3-11 god, 50 mcg (jedan sprej) u svaku nosnicu jedanput dnevno; nosna polipoza: odrasli preko 18 god, 100 mcg (dva spreja) u svaku nosnicu jedanput dnevno, povećavati ukoliko je neophodno nakon 5-6 nedjelja do 100 mcg (dva spreja) u svaku nosnicu dva puta dnevno (razmotriti druge načine liječenja ukoliko se ne postigne uspjeh nakon 5-6 sedmica ovakve terapije); kada je kontrola postignuta smanjiti do najmanje efikasne doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MOMETAZON SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 1 bijela HDPE bočica sa pumpicom za sprej za nos sa 140 doza, u kutiji

MONALIZ - DEVA HOLDING A.S.

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 1 plastična bočica s pumpicom, ručnim aktivatorom spreja i aplikatorom za nazalnu primjenu sa 140 doza (18 g suspenzije), u kutiji.

R01AD12 flutikazon

Doziranje: alergijski rinitis: odrasli i djeca iznad 12 godina: uobičajena početna doza je 2 inhalacije spreja u svaku nosnicu jednom na dan; nakon postizanja kontrole simptoma doza se može smanjiti na 1 inhalaciju spreja u svaku nosnicu jednom na dan; djeca 6-11 godina: 1 inhalacija spreja u svaku nosnicu jednom dnevno; ne primjenjuje se kod djece ispod 6 godina starosti.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVAMYS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp sprej za nos, suspenzija [27.5 µg/1 doza] 1 staklena bočica sa 120 doza spreja za nos, suspenzije, u kutiji

R01AD58 azelastin, flutikazon

Doziranje: umjereni do teški sezonski i višegodišnji alergijski rinitis (ukoliko se korištenje samog intranasalnog antihistaminičnika ili kortikosteroida ne smatra dovoljnim): odrasli i djeca preko 12 god, jedno prskanje u svaku nosnicu dva puta dnevno (ujutro i naveče).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DYMISTA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp sprej za nos, suspenzija [125 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 staklena bočica zapremine 10 ml sa 4 ml (6,4 g) spreja za nos, suspenzije u kutiji (najmanje 28 doza spreja)

Rp sprej za nos, suspenzija [125 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 staklena bočica zapremine 25 ml sa 17 ml (23 g) spreja za nos, suspenzije u kutiji (najmanje 120 doza spreja)

FULAIR - STADA ARZNEIMITTEL AG

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza+ 137 µg/1 doza] bočica sa 25 ml sprej za nos, suspenzije; u kutiji

R01B

Nazalni dekongestivi za sistemsku primjenu

R01BA

Simpatomimetici

R01BA52

ibuprofen, pseudoefedrin

Doziranje: ublažavanje simptoma prehlade i gripe: **Defrinol forte:** odrasli i djeca starija od 12 godina, 1-3 tablete dnevno, po potrebi, u razmacima od najmanje 8 sati; najduže 3 dana; **Defrinol:** odrasli i djeca preko 12 god. 3 puta dnevno po 1-2 tablete, u razmacima od najmanje 4 sata, maks. 6 tbl. dnevno; sirup, djeca 6-12 god, 5 ml (1 kafena kašičica) sirupa, 3 puta dnevno; djeca 12-18 god, 10 ml (2 kafene kašičice) sirupa, 3 puta dnevno; razmak između pojedinačnih doza treba da bude najmanje 4 sata; primjenjivati najduže 5 dana kontinuirano.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEFRINOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

BRp sirup [100 mg/5 mL+ 30 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji

DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp film tableta [400 mg/1 tableta+ 60 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI/PVC blister sa po 10 tableta), u kutiji

R01BA52

askorbinska kiselina, paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: simptomatsko liječenje prehlade i gripe (kongestija sluznice nosa i sinusa i/ili sinusna bol, povišena tjelesna temperatura, glavobolja, mišićna bol): odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 do 2 šumeće tablete otopiti u čaši vode svakih 6 sati po potrebi, dok traju simptomi (ne duže od 7 dana); maks. dnevno 8 šumećih tableta; preparat se ne preporučuje djeci mlađoj od 12 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAXFLU - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ BRp šumeća tableta [60 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (1 fiola), u kutiji

R01BA52

paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: liječenje simptoma prehlade i gripe: odrasli i djeca preko 12 godina, tablete, po 2 tabl. maks. 4 puta dnevno; djeca 6-12 god: po 1 tabl. maks. 4 puta dnevno; intervali između uzimanja lijeka ne smiju biti kraći od 4 sata; granule za oralni rastvor: 2-3 vrećice na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RHINOSTOP HOT - BOSNALIKEJ D.D.

△ BRp granule za oralnu otopinu [500 mg/1 vrećica+ 60 mg/1 vrećica] 8 vrećica sa po 1,5 g granula za oralnu otopinu, u kutiji

R01BA52 dekstrometorfan, hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: simptomatsko lječenje prehlade i gripe: djeca od 6-11 godina: 10 mL (2 kašičice sirupa); doze se mogu ponavljati svakih 4-6 sati, do maks. 4 doze u 24 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TYROL COLD SYRUP - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ BRp sirup [5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL+ 15 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml sirupa i dozirnom kašičicom (5 ml), u kutiji

R01BA52 pseudoefedrin, triprolidin

Doziranje: ublažavanje simptoma prouzrokovanih alergijskim rinitisom, vazomotornim rinitisom i prehladom: odrasli i djeca iznad 12 god. 1 tableta na 4-6 sati (maksimalna dnevna doza 240 mg pseudoefedrina); ne preporučuje se primjena lijeka kod djece mlađe od 12 god;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RHINOZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

△ BRp tableta [60 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

RINASEK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

△ BRp tableta [60 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta] 1 PVC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji

R01BA52 hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: ublažavanje simptoma prehlade i gripe: **Tyrol Hot i Tyrol Hot D:** odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 vrećicu rastvoriti u 160 ml (2/3 čaše) vruće vode i odmah popiti; sljedeću dozu uzeti nakon 6 h; maks. dnevno 4 vrećice. **Tyrol Hot Pediatric:** djeca od 6-12 godina: 1 vrećicu rastvoriti u 80 ml (1/3 šolje) vruće vode i odmah popiti; sljedeću dozu uzeti nakon 6 h; maks. dnevno 4 vrećice;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TYROL HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ BRp šumeće granule [4 mg/1 kesa+ 500 mg/1 kesa+ 60 mg/1 kesa] 12 PET/Al/LLDP kesica sa 20 g šumećih granula, u kutiji
△ BRp šumeće granule [4 mg/1 kesa+ 500 mg/1 kesa+ 60 mg/1 kesa] 6 PET/Al/LLDPE kesica po 20 g šumećih granula, u kutiji

TYROL HOT D - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ BRp šumeće granule [4 mg/1 kesa+ 500 mg/1 kesa+ 60 mg/1 kesa] 12 (PET/Al/LLDPE) kesica sa 6 g šumećih granula, u kutiji

TYROL HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ BRp šumeće granule [2 mg/1 vrećica+ 250 mg/1 vrećica+ 30 mg/1 vrećica] 12 PET/Al/LLDP folija (vrećica) sa po 10 g šumećih granula, u kutiji

R01BA52 acetil salicilina kiselina, pseudoefedrin

Doziranje: simptomatsko lječenje kongestije nosne sluznice, bola i temperature koje prate prehladu: odrasli 1-2 kesice rastvorenog u čaši vode; po potrebi pojedinačnu dozu ponoviti u intervalu od 4-8 sati; maks. doza je 6 kesica; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 16 godina; ne uzimati duže od 3 dana bez konsultacije sa ljekarom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ASPIRIN COMPLEX - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp granule za oralnu suspenziju [500 mg/1 kesica+ 30 mg/1 kesica] 10 vrećica sa granulama za oralnu suspenziju, u kutiji

**GRIPPOSTAD COMPLEX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp granule za oralnu suspenziju [500 mg/1 kesica+ 30 mg/1 kesica] 10 kesica,u kutiji

**R01BA52 askorbinska kiselina, dekstrometorfan, paracetamol,
pseudoefedrin**

Doziranje: simptomatsko liječenje prehlade i gripe: odrasli i djeca preko 12 godina 1 tableta do četiri puta dnevno, sa minimalnim intervalima uzimanja tableta od 4 sata; maksimalna pojedinačna doza su 2 tablete, a maksimalna dnevna doza su 2 tablete četiri puta dnevno; lijek ne treba uzimati duže od 5 dana; ne preporučuje se djeci mlađoj od 12 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAFFETIN COLD - ALKALOID AD SKOPJE

BRp film tableta [60 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC//Al - blister), u kutiji

PHARMAFLU - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

△ BRp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al folija-PVC/PVDC folija sa po 10 tableta), u kutiji

R01BA53 askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol

Doziranje: simptomatska terapija prehlade i gripe praćenog kašljem, rinitisom (i rinorejom), povišenom temperaturom i bolovima (glavobolja i bolovi u mišićima): odrasli i djeca preko 12 godina: 1 prašak na svakih 4-6 sati po potrebi, maks. 4 praška dnevno; prašak se prije upotrebe rastvoriti u čaši tople vode; ne koristiti duže od 7 dana bez savjeta ljekara.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

THERAFLU MAX PLUS C - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSSEGU TARSASAG

BRp prašak za oralni rastvor [40 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 1000 mg/1 kesica] 10 kesica (laminirane kesice - papir/PE/Al/PE sa 6,427 g praška za oralni rastvor), u kutiji

BRp prašak za oralni rastvor [40 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 1000 mg/1 kesica] 5 kesica po 6,427 g praška za oralni rastvor (laminirane kesice - papir/PE/Al/PE), u kutiji

R01BA53 fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol

Doziranje: ublažavanje simptoma prehlade i gripe: odrasli i djeca preko 12 god. 1 dozu svakih 6-8 sati, po potrebi na 4-6 sati; maks. broj doza u toku dana je 6; prašak za oralnu suspenziju i šumeće granule prethodno rastvoriti u čaši vode

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ - BRp šumeće granule [10 mg/1 vrećica+ 4 mg/1 vrećica+ 500 mg/1 vrećica] 12 PET/Al/LLDPE vrećica sa po 20 g šumećih granula u kutiji

R01BA53 fenilefrin, paracetamol

Doziranje: simptomatsko liječenje prehlade i gripe (glavobolja, grlobolja, bolovi u mišićima, nazalne kongestije i groznica): odrasli i djeca starija od 16 godina: 1 kesicu

rastvoren u vodi, maks. dnevno 4 kesice; razmak između pojedinačnih doza ne smije biti manji od 4 sata;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE

BRp pršašak za oralni rastvor [12,2 mg/1 kesica+ 1000 mg/1 kesica]
kutija sa 10 jednodoznih kesica sa 5,15 g pršaka, u kutiji

R02 LIJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA

R02A Lijekovi za lokalnu terapiju sluznice ždrijela

R02AA Antiseptici

R02AA benzokain, enoksolon, hlorheksidin

Doziranje: simptomatsko olakšanje kod blagih infekcija i upalnih stanja orofaringealne regije: odrasli i djeca preko 12 godina, 1 pastila na svaka 2-3 sata se polako otopi u ustima; maks. 8 pastila dnevno; djeca između 6 i 12 godina, 1 pastila svakih 4-5 sati se polako otopi u ustima, maks. 6 pastila dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

BRp pastila [4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila+ 5 mg/1 pastila] 20 pastila (2 bijela neprozirna PVC/PE/PVDC/AI blistera po 10 pastila), u kutiji

ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

BRp pastila [4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila+ 5 mg/1 pastila] 20 pastila (2 bijela neprozirna PVC/PE/PVDC/AI blistera po 10 pastila), u kutiji

R02AA cetilpiridin, lidokain, lizozim

Doziranje: lokalni tretman akutnih upalnih bolesti sluznice usne šupljine i ždrijela (stomatitis, gingivitis, afte); pomoći lokalni tretman kod bolnog, nadraženog i upaljenog grla i ždrijela; uz preporku ljekara, predoperativno i postoperativno kod tonzilektomije, operacije grkljana, povreda ili apsesa, te nakon ekstrakcije zuba: odrasli i djeca iznad 6 godina: za pojedinačnu dozu, potrebno je pet puta pritisnuti pumpicu za raspršivanje; postupak se može ponoviti 3-6 puta na dan, sa minimalnim razmacima od 2h između doziranja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LYSABACT COMPLETE SPRAY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL+ 20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine sa pumpicom za raspršivanje i aplikator za sprej raspršivač, u kutiji

R02AA cetilpiridin, lizozim

Doziranje: akutne upale sluznice usne šupljine i ždrijela (stomatitis, gingivitis, afte); pomoćna terapija kod laringitisa ili faringitisa; predoperativno i postoperativno kod tonzilektomije, operacije grkljana, povreda ili apsesa, te nakon ekstrakcije zuba (uz preporku ljekara): sprej: pojedinačna doza, pet puta pritisnuti pumpicu za raspršivanje, postupak se može ponoviti 3-6 puta na dan, sa minimalnim razmacima od 2h; lozenge: odrasli i djeca iznad 6 godina, 3-6 lozengi dnevno, sa minimalnim razmacima od 2h između doziranja. Tablete istopiti u ustima, najbolje pod jezikom; ne primjenjuje se kod djece mlađe od 6 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LYSOBACT DUO - BOSNALIJEK D.D.**

BRp komprimovana lozenga [1.5 mg/1 lozenga+ 20 mg/1 lozenga] 20 komprimovanih lozengi (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 komprimovanih lozengi), u kutiji

LYSOBACT SPRAY S AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 20 mg/1 mL] smeđa staklena bočica (30 mL) sa pumpicom za raspršivanje i zaštitnom kapicom i aplikatorom za sprej raspršivač, u kutiji

R02AA05**florheksidin, lidokain**

Doziranje: simptomatsko i lokalno ublažavanje bolova u ždrijelu i drugih tegoba koje prati draženje ždrijela, lokalno liječenje upale ždrijela: odrasli i djeca preko 12 godina, 6-10 pastila na dan ili 3-5 uštrcaja spreja na bolno mjesto, 6-10 puta na dan; djeca 6-12 godina, 3-5 pastila na dan ili 2-3 uštrcaja spreja na bolno mjesto, 3-5 puta na dan; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 6 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANGAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

BRp pastila [5 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta] 24 pastile (2 Alu /PVC/ PCTFE blistera po 12 pastila), u kutiji

ANGAL S - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu, rastvor [2 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 1 smeđa staklena bočica sa glavom za prskanje od polietilena i sa 30 mL rastvora, u kutiji

PHARYNGAL - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu [2 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine,u kutiji

R02AA15**povidon jod**

Doziranje: profilaksa i terapija infekcija usta i ždrijela (stomatitis, gingivitis, afte, površinski ili herpetički apsesi); profilaksa infekcija prije ili poslije oralnih i dentalnih intervencija; suzbijanje neprijatnog zadaha iz usta: 3-4 puta dnevno grgutati grlo i ispirati usta s 5 ml (1 kafena kašika) rastvora za grgljanje; za održavanje higijene u ustima, usta se ispiraju s 5 ml rastvora u toku 30 sekundi jedanput dnevno; može se primjenjivati i razblažen (najviše razblaženje smije biti 1 ml rastvora u 10 ml vode); ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od šest godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp rastvor za grgljanje [1 g/100 mL] Plastična, polipropilenska bočica, tamno braon boje sa ugrađenom plastičnom, polietilenskom kapaljkom i plastičnim, polipropilenskim zatvaračem na navoj, sa 100 ml rastvora za grgljanje, u kutiji

R02AA20**benzidamin, cetilpiridin**

Doziranje: antiinflamatorno, analgetičko i antiseptičko liječenje nadražaja u grlu, ustima, desni, kod gingivitisa i faringitisa: odrasli, 3-4 pastile dnevno (jednu pastilu otopiti u ustima svakih 3-6 sati), djeca 6-12 god. 3 pastile dnevno (jednu pastilu otopiti u ustima svakih 3-6 sati); antiinflamatorno, analgetičko i antiseptičko liječenje nadražaja u grlu, ustima, desni, kod gingivitisa, faringitisa i laringitisa: sprej - odrasli i djeca preko 12 god. jedna doza glavu spreja pritisnuti 1-2 puta, može se ponoviti svaka 2 sata, 3-5 puta na dan;

djeca 6-12 god. za jednu dozu glavu spreja pritisnuti jednom, može se ponoviti svaka 2 sata, 3-5 puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1
plastični spremnik (HDPE) sa 30 ml spreja za usnu sluznicu,
otopine, u kutiji

**SEPTOLETE TOTAL LIMUN I MED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO
MESTO**

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po
8 pastila), u kutiji
BRp pastila [1 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po
8 pastila), u kutiji

**SEPTOLETE TOTAL LIMUN I ZOVA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO
MESTO**

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po
8 pastila), u kutiji
BRp pastila [1 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po
8 pastila), u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol

Doziranje: ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela: odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastilu otapati u ustima, maks. 12 pastila tokom dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL
LIMITED**

BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 16 pastila (2
PVC/PVdC/AI blistera po 8 pastila), u kutiji
BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 24 pastile (3
PVC/PVdC/AI blistera po 8 pastila), u kutiji
BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 36 pastila (3
PVC/PVdC/AI blistera po 12 pastila) u kutiji

**STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE
INTERNATIONAL LIMITED**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenge+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenge] 24
pastile (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 12 pastila) u kutiji

**STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE
INTERNATIONAL LIMITED**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenge+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenge] 24
pastile (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 12 pastila) u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain

Doziranje: ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela, uključujući i jaku
grlobojlu: odrasli i djeca starija od 12 godina, po potrebi 1 pastilu polako otapati u ustima
svaka 2 sata, maks. 8 pastila na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**STREPSILS PLUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL
LIMITED**

BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 24
pastile (3 blistera po 8 pastila) u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina

Doziranje: ublažavanje simptoma infekcije usne duple i ždrijela: odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastili otapati u ustima, maks. 12 pastila tokom dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**STREPSILS NARANDŽA SA VITAMINOM C - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 100 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol

Doziranje: ublažavanje simptoma infekcije usne duple i ždrijela: odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastili otapati u ustima;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NEO-ANGIN - DIVAPHARMA GMBH**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5.9 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al blistera po 12 pastila), u kutiji

NEO-ANGIN BEZ ŠECERA - DIVAPHARMA GMBH

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5.72 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC/Al blistera po 12 pastila), u kutiji

STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 8 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

R02AA20 lizozim, piridoksin

Doziranje: pomoći lokalni tretman ograničenih bolesti sluznice usta i orofarinksa, uključujući i afte: komprimovane lozenge - 6-8 komprimovanih lozengi polako otopiti ispod jezika tokom dana; između svakog uzimanja mora postojati razmak od najmanje 1 sata; ne preporučuje se primjena pastila u djece mlađe od 6 godine; sprej - djeca 2-6 god. 5 puta pritisnuti pumpicu za raspršivanje, 3 puta na dan; djeca starija od 6 god. i odrasli, 5 puta pritisnuti pumpicu za raspršivanje, 6-8 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D.**

BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 lozenga+ 10 mg/1 lozenga] 50 komprimovanih lozengi (5 PVC/Al blistera po 10 lozengi), u kutiji

BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 10 komprimovanih lozengi (1 PVC/Al blister sa 10 lozengi), u kutiji

BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 30 komprimovanih lozengi (3 PVC/Al blistera po 10 lozengi), u kutiji

LYSOBACT P SPRAY S AROMOM BANANE - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [20 mg/1 mL+ 10 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine u smedjoj staklenoj bočici, u kutiji

R02AX Ostali preparati za grlo

R02AX01 flurbiprofen

Doziranje: kratkotrajno simptomatsko ublažavanje bola u grlu: odrasli i djeca starija od 12 god. - lozenge, 1 lozenga se otapa u ustima na svakih 3-6 sati po potrebi, maks. 5 lozengi u toku 24 sata; odrasli stariji od 18 god. sprej za usnu sluznizu - jedna doza (3 potiska) se naprска u zadnji dio grla svakih 3-6 sati po potrebi, maksimalno 5 puta u toku 24 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OROFAR AKUT - GEISER PHARMA S.L.

BRp lozenga [8,75 mg/1 lozenga] 24 lozenge (2 PVC-PVDC/AI blistera sa po 12 lozengi), u kutiji

BRp sprej za usnu sluznicu, rastvor [8,75 mg/1 doza] HDPE bočica od 15 ml sa pumpom za doziranje, u kutiji

R02AX03 benzidamin, cetilpiridon

Doziranje: antiinflamatorno, analgetičko i antisepsičko liječenje nadražaja u grlu, ustima, desni, kod gingivitisa i faringitisa: odrasli, 3-4 pastile dnevno (jednu pastilu otopiti u ustima svakih 3-6 sati), djeca 6-12 god. 3 pastile dnevno (jednu pastilu otopiti u ustima svakih 3-6 sati);

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTOLETE TOTAL EUKALIPTUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 32 pastile (4 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 8 pastila), u kutiji

R02AX03 benzidamin

Doziranje: lječeće simptoma boli i iritacije u usnoj duplji i grlu: odrasli i djeca iznad 6 god, 1 pastila 3 puta dnevno; djeca 6-11 god. liječenje provoditi pod nadzorom odrasle osobe

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TANTUM VERDE - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.P.A.

BRp pastila [3 mg/1 Pastila, Lozenga] 20 pastila (2 pakovanja po 10 pastila u zaštitnom (PE/papir/AI) omotu), u kutiji

R03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE OPSTRUKTIVNIH PLUĆNIH BOLESTI

R03A Adrenergici, inhalacioni

R03AC Selektivni agonisti beta-2-adrenergičkih receptora

R03AC02 salbutamol

Doziranje: suspenzija za inhalaciju pod pritiskom: akutni napad astme: kod odraslih i djece preko 12 godina, 1-2 inhalacije maksimalno 8 inhalacija dnevno; kod djece od 4-11 godina uobičajna doza je 1 inhalacija, može se povećati na dvije; prevencija astmatičnog napada prije izlaganja alergenu ili fizičkom naporu: kod odraslih i djece preko 12 godina, 2 inhalacije 10-15 minuta prije izlaganja izazivačima; kod djece od 4-11 godina uobičajna doza je 1 inhalacija, može se povećati na dvije; hronična terapija astme: 2 inhalacije do 4 puta dnevno; **rastvor za raspršivanje:** tretmani hroničnog bronhospazma kod pacijenata koji ne odgovaraju na konvencionalnu terapiju; tretman akutne teške astme

(*Status asthmaticus*): povremena primjena: 0,5-1,0 ml rastvora razrijeđeno fiziološkim rastvorom do 2 ili 2,5 ml inhalirati pomoću nebulizatora (raspršivača) sve dok ne nestane aerosol (oko 10 min) ili nerazrijeđeno 2,0 ml rastvora inhalirati pomoću nebulizatora (3-5 min); može se ponoviti 4 puta dnevno; kontinuirana primjena: 1 do 2 ml rastvora se razblaži do 100 ml tečnosti i inhalira pomoću nebulizatora (1-2 mg po satu).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SALBUAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza
suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u aluminijskom spremniku, u kutiji

SALRES - DEVA HOLDING A.S.

- Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza
suspenzije za inhaliranje pod pritiskom (u aluminijskom spremniku), u kutiji

SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml
rastvora za raspršivanje, u kutiji

VENTOLIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml rastvora za raspršivanje, u kutiji

VENTOLIN INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [100 µg/1 doza] 1 inhaler sa 200 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji

R03AC13 formoterol

Doziranje: reverzibilna opstrukcija disajnih puteva kod pacijenata koji zahtijevaju dugotrajanu redovnu terapiju bronhodilatatorima, noćna astma kod pacijenata koji zahtijevaju dugotrajanu redovnu terapiju bronhodilatatorima, profilaksa bronhospazama izazvanih vježbanjem kod pacijenata koji zahtijevaju dugotrajanu redovnu terapiju bronhodilatatorima, hronična astma kod pacijenata koji redovno upotrebljavaju inhalacione kortikosteroide: prašak za inhaliranje - djeca 6-11 god. 12 mcg 2 puta dnevno, dnevna doza 24 mcg trebala bi biti dovoljna za većinu djece, osim za mlađe starije-grupe, više doze bi trebale biti rijetko upotrijebljene, i to samo onda kada se kontrola ne može postići nižim dozama; djeca 12-17 god. 12 mcg 2 puta dnevno, doza se može povećati kod jake opstrukcije disajnih puteva na 24 mcg 2 puta dnevno; dnevna doza 24 mcg trebala bi biti dovoljna za većinu djece, osim za mlađe starije-grupe, više doze bi trebale biti rijetko upotrijebljene, i to samo onda kada se kontrola ne može postići nižim dozama; odrasli: 12 mcg 2 puta dnevno, doza se može povećati kod jake opstrukcije disajnih puteva na 24 mcg 2 puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOTEROL - DEVA HOLDING A.S.

- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [12 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula sa praškom za inhaliranje (6 Al/OPA-Al-PVC blistera sa po 10 kapsula) i 1 uređaj, jednodozni za inhaliranje suhog praška, u kutiji

R03AC18 indakaterol

Doziranje: terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti: odrasli preko 18 godina 150 mcg jednom dnevno, povećati do maks. 300 mcg. jednom dnevno (isključivo po preporuci ljekara). Onbrez Breezhaler kapsule moraju se primjenjivati samo uz pomoć Onbrez Breezhaler inhalatora (kapsule se ne smiju progušiti)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp pršašak za inhalaciju, tvrda kapsula [150 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 PA/AI/PVC - blistera po 10 kapsula) i inhalator, u kutiji

R03AK Adrenergici u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim lijekovima, isključujući antiholinergike

R03AK06 flutikazon, salmeterol

Doziranje: redovno liječenje astme za koju je indikovana primjena kombinovanog lijeka (dugodjelujućeg beta-2 agonista i inhalacijskog kortikosteroida): odrasli i djeca iznad 12 god. dvije inhalacije suspenzije ili jedna inhalacija praška (formulacija u obliku diska ili tvrde kapsule) u dozi koju odredi ljekar, dva puta na dan; djeca 4-12 god. dvije inhalacije suspenzije 25 mcg salmeterola/500 mcg flutikazona dva puta na dan ili jedna inhalacija praška 50 mcg salmeterola/100 mcg flutikazona dva puta dnevno; *chronična opstruktivna bolest pluća (HOBP)*: odrasli, dvije inhalacije suspenzije (25 mcg salmeterola/250 mcg flutikazona) dva puta dnevno ili jedna inhalacija praška (formulacija u obliku diska ili tvrde kapsule u dozi 50 mcg salmeterola/500 mcg flutikazona); ne postoje podaci o primjeni kod djece mlađe od 4 godine.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AIRFLUSAL FORSPIRO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Rp pršašak za inhaliranje, podijeljeni [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični inhalator koji sadrži OPA/AI/PVC/AI blister trakice sa 60 doza praška, u kutiji
Rp pršašak za inhaliranje, podijeljeni [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični inhalator koji sadrži OPA/AI/PVC/AI blister trakice sa 60 doza praška, u kutiji

BREQUAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp pršašak za inhalaciju, tvrda kapsula [100 µg/1 kapsula+ 50 µg/1 kapsula] 60 kapsula (6 Al/Al blistera po 10 kapsula) i Qhaler inhalacioni uređaj, u kutiji
Rp pršašak za inhalaciju, tvrda kapsula [250 µg/1 kapsula+ 50 µg/1 kapsula] 60 kapsula (6 Al/Al blistera po 10 kapsula) i Qhaler inhalacioni uređaj, u kutiji
Rp pršašak za inhalaciju, tvrda kapsula [500 µg/1 kapsula+ 50 µg/1 kapsula] 60 kapsula (6 Al/Al blistera po 10 kapsula) i Qhaler inhalacioni uređaj, u kutiji

RESPIRO - DEVA HOLDING A.S.

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon, 25/125 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji
Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon, 25/250 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji
Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon, 25/50 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji

RESPIRO-D - DEVA HOLDING A.S.

- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [100 µg/1 kapsula+ 72,6 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula (6 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 kapsula) i 1 jednodozni uredaj za inhaliranje suhog praška
- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [250 µg/1 kapsula+ 72,6 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula (6 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 kapsula) i 1 jednodozni uredaj za inhaliranje suhog praška
- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [500 µg/1 kapsula+ 72,6 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula (6 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 kapsula) i 1 jednodozni uredaj za inhaliranje suhog praška

SALDISK - CELON PHARMA S.A.

- Rp prašak inhalata, dozirani [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji
- Rp prašak inhalata, dozirani [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji
- Rp prašak inhalata, dozirani [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji

SERETIDE DISKUS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- Rp prašak za inhaliranje [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjeraćem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjeraćem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjeraćem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji

SERETIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [50 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču u kutiji

SERZYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji

SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.

- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 AI/AI traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji
Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji

R03AK07 budesonid, formoterol

Doziranje: *redovno liječenje astme za koju je indikovana primjena kombinovanog lijeka (dugodjeljućeg beta-2 agonista i inhalacijskog kortikosteroida): odrasli, 18 godina i više, dva puta dnevno (ujutro i uveče) po 1-2 inhalacije budesonid/formoterol u dozi 160/4,5 mcg, odnosno 2 puta dnevno po 1 inhalaciju budesonid/formoterol u dozi 320/9 mcg, maksimalno 2 inhalacije dva puta dnevno; bolesnici koji uzimaju dnevnu dozu održavanja za održavanje kontrole bolesti mogu dodatno da uzmu po potrebi dozu lijeka sa nižom dozom, za brzo olakšavanje tegoba u zavisnosti od simptoma (odjednom se ne smije uzeti više od 6 inhalacija, a maks. dnevna doza je 8 inhalacija); djeca 12-17 god. 1-2 inhalacije 160/4,5 mcg 2 puta dnevno; hronična opstruktivna bolest pluća (HOBP): odrasli, 18 god. i stariji, dvije inhalacije dva puta dnevno (budesonid/formoterol u dozi 160/4,5 mcg) odnosno jedna inhalacija dva puta dnevno (budesonid/formoterol u dozi 320/9 mcg)*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AIRBUFO FORSPIRO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza] 1 inhalator sa 60 doza praška za inhaliranje, podijeljenog, u kutiji
Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza] 2 inhalatora sa 60 doza praška za inhaliranje, podijeljenog, u kutiji

DUORESP SPIROMAX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

- Rp prašak inhalata [160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza] 120 doza (aluminijumska bočica u plastičnom raspršivaču), u kutiji
Rp prašak inhalata [320 µg/1 doza+ 9 µg/1 doza] 60 doza (aluminijumska bočica u plastičnom raspršivaču), u kutiji

R03AK08 beklometazon, formoterol

Doziranje: *u terapiji astme u slučaju kada je potrebno primjeniti kombinovani lijek (inhalacioni kortikosteroid u kombinaciji sa dugodjeljućim β₂ agonistom): odrasli iznad 18 god, 1-2 inhalacije 2 puta dnevno, maksimalna dnevna doza 4 inhalacije; ne primjenjuje se za liječenje akutnih napada astme; hronična opstruktivna plućna bolest: odrasli iznad 18 god, 2 puta dnevno 2 udaha*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOSTER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

- Rp stlačeni inhalat, otopina [200 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 inhalator sa 180 doza, u kutiji
Rp stlačeni inhalat, otopina [200 µg/1 doza+ 6 mg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza, u kutiji

FOSTER 100 MG/6 MG - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

- Rp stlačeni inhalat, otopina [100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 aluminijumski spremnik sa 120 doza stlačenog inhalata, otopine, u kutiji
Rp stlačeni inhalat, otopina [100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 aluminijumski spremnik sa 180 doza stlačenog inhalata, otopine, u kutiji

FOSTER NEXTHALER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

Rp pršak za inhaliranje [100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 inhalator sa 1,5 g prška za inhaliranje (120 doza), u zaštitnoj zatvorenoj vrećici, u kutiji

R03AK10 flutikazon, vilanterol

Doziranje: astma: odrasli i adolescenti u dobi od 12 i više godina, 1 inhalacija lijeka od 92/22 mikrograma jednom na dan (doza se može povećati na 184/22 mikrograma u slučaju bolje kontrole ili povećane potrebe); hronična opstruktivna bolest pluća: odrasli iznad 18 god, 1 inhalacija lijeka 92/22 mikrograma jednom na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RELVAR ELLIPTA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp pršak za inhalaciju, podijeljeni [184 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza] 1 inhalator od 30 doza, u kutiji
Rp pršak za inhalaciju, podijeljeni [92 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza] 1 inhalator od 30 doza, u kutiji

R03AK11 flutikazon, formoterol

Doziranje: profilaksia astme: inhalacijom aerosola, FLUTIFORM 50 djeca 5-17 god. 2 potiska 2 puta dnevno, odrasli 2 potiska 2 puta dnevno; FLUTIFORM 125 djeca 12-17 god. 2 potiska 2 puta dnevno, odrasli 2 potiska 2 puta dnevno; FLUTIFORM 250 odrasli 2 potiska 2 puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLUTIFORM - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H.**

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 5 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji
Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 10 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji
Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza+ 5 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji

R03AK13 beklometazon, salbutamol

Doziranje: kod pacijenata sa blagom perzistentnom astmom za ublažavanje akutnog napada astme ukoliko pacijent ne uzima lijek (ove) za kontrolu bolesti; akutni, blagi napad astme kod pacijenata koji redovno uzimaju lijek (ove) za kontrolu bolesti: odrasli 2 udaha; maks. 8 udaha u toku 24 časa; doza se ne bi trebala ponoviti prije nego što prođu 4 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SABACOMB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

Rp stlačeni inhalat, suspenzija [250 µg/1 doza+ 100 µg/1 doza] 200 doza (1 spremnik pod tlakom) u kutiji

R03AK14 indakaterol, mometazon

Doziranje: profilaksia astme: inhalacijom praška, jedna inhalacija jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ATECTURA BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp pršak za inhalaciju, tvrdna kapsula [125 µg/1 kapsula+ 127,5 µg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/AI/PVC-Aluminijski performirani blister sa po 10 kapsula s jediničnim dozama i inhalerom), u kutiji

**R03AL Adrenergici u kombinaciji sa antiholinergicima
 uključujući trostrukе kombinacije sa
 kortikosteroididima**

R03AL02 ipratropijum bromid, salbutamol

Doziranje: bronhospazam u hroničnoj opstruktivnoj plućnoj bolesti: inhalacijom rastvora za raspršivanje, odrasli i djeca preko 12 god. 1 ampula (2,5 ml) 3-4 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RESPULEX - CIPLA EUROPE

Rp rastvor za raspršivanje [0,5 mg/1 ampula+ 2,5 mg/1 ampula] 60 ampula po 2,5 ml rastvora za raspršivanje (12 kesica po 5 ampula), u kutiji

R03AL04 glikopironijum bromid, indakaterol

Doziranje: terapija održavanja kod hronične opstruktivne plućne bolesti: inhalacija sadržaja jedne kapsule jedanput na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ULTIBRO BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp prašak za inhalaciju, tvrdna kapsula [43 µg/1 doza+ 85 µg/1 doza] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 blistera sa po 10 kapsula) i inhalator, u kutiji

R03AL05 aklidinijum bromid, formoterol

Doziranje: terapija održavanja kod bolesnika s HOBP: odrasli, 1 inhalacija 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRIMICA GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG

Rp prašak za inhaliranje [396 µg/1 doza+ 11.8 µg/1 doza] 1 inhalator sa 60 doza (u zaštitnoj vrećici), u kutiji
Rp prašak za inhaliranje [396 µg/1 doza+ 11.8 µg/1 doza] 3 inhalatora po 60 doza (u zaštitnim vrećicama), u kutiji

R03AL06 olodaterol, tiotropijum-bromid

Doziranje: terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti: inhalaciono, odrasli 2 potiska jedanput dnevno, u isto doba svakog dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPIOLTO RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp rastvor za inhaliranje [2,5 µg/1 doza+ 2,5 µg/1 doza] 1 inhalator i 1 uložak (30 doza), u kutiji

R03AL09 beklometazon, formoterol, glikopironijum bromid

Doziranje: umjerena do teška hronična opstruktivne plućna bolest; terapija održavanja astme: inhalacijom aerosola, odrasli 2 inhalacije 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRIMBOW - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

Rp stlačeni inhalat, otopina [87 µg/1 doza+ 5 µg/1 doza+ 9 µg/1 doza] 1 inhalator od 180 doza, u kutiji

R03AL12 glikopironijum bromid, indakaterol, mometazon

Doziranje: profilaksa astme: inhalacijom praška, jedna inhalacija jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENERZAIR BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp prašak inhalata, dozirani [58 µg/1 doza+ 114 µg/1 doza+ 136 µg/1 doza] 30 kapsula i 1 inhalator

R03B Ostali lijekovi za liječenje opstruktivnih plućnih bolesti, inhalacioni

R03BA Glukokortikoidi

R03BA01 beklometazon

Doziranje: profilaktičko liječenje blage astme: 100 do 200 mcg dnevno, podijeljeno u 2 doze; profilaktičko liječenje umjerene astme: 200 do 400 mcg dnevno, podijeljeno u 2 doze i profilaktičko liječenje teške astme: 400 do 800 mcg dnevno, podijeljeno u 2 doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

QVAR AUTOHALER - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza u aluminijskom spremniku od 10 ml s odmјernim ventilom u plastičnom aktivatoru, u kutiji

R03BA02 budesonid

Doziranje: prašak za inhalaciju-profilaksa umjerene do teške astme, hronična opstruktivna bolest pluća: odrasli i djeca preko 12 godina, početna doza 200-400 mcg 2 puta dnevno, maks. 800 mcg 2 puta dnevno; djeca 6-12 godina: početna doza 200 mcg 2 puta dnevno ili 200-400 mcg jednom dnevno, maks. 400 mcg 2 puta dnevno; u slučaju doziranja jednom dnevno, dozu uzeti u večernjim satima; suspenzija za raspršivanje -bronhijalna astma: početak liječenja, odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 mg dva puta dnevno; djeca 3 mjeseca do 12 god. 0,5 - 1 mg dva puta dnevno; terapija održavanja, odrasli i djeca preko 12 god. 0,5 - 1 mg dva puta dnevno; pedijatrijska populacija djeca 3 mjeseca do 12 god. 0,25 - 0,5 mg dva puta dnevno; kod novorođenčadi i djece koji boluju od krupa (akutna virusna infekcija gornjeg dijela respiratornog trakta poznata i kao virusni laringotraheobronhitis ili subglotinski laringitis) kod kojih je indikovana hospitalizacija: 2 mg odjednom ili podijeljeno po 1 mg na 30 min, doziranje se može ponoviti na svakih 12 sati do maksimalno 36 sati, ili do kliničkog poboljšanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUDEKORT - STADA ARZNEIMITTEL AG

Rp suspenzija za raspršivanje [0,5 mg/2 mL] 20 ampula (4 kesice od PET/AI/PE folije po 5 LDPE ampula) u kutiji

Rp suspenzija za raspršivanje [1 mg/2 mL] 20 ampula (4 kesice od PET/AI/PE folije po 5 LDPE ampula) u kutiji

BUDELIN NOVOLIZER - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp prašak za inhalaciju [200 µg/1 doza] 1 inhalator i 1 umetak sa 200 doza, u kutiji

CORTAIR - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Rp suspenzija za raspršivanje [0,25 mg/1 mL] 20 jednodoznih LDPE bočica, jediničnog volumena 2ml, pakovano u hermetički zatvorene omotnice od aluminijске folije (4 omotnice od aluminijumske folije, svaka sadrži 5 bočica s jednom dozom od 2ml), u kartonskoj kutiji.

Rp suspenzija za raspršivanje [0,5 mg/1 mL] 20 jednodoznih LDPE bočica, jediničnog volumena 2ml, pakovano u hermetički zatvorene omotnice od aluminijске folije (4 omotnice od aluminijumske folije , svaka sadrži 5 bočica s jednom dozom od 2ml), u kartonskoj kutiji.

R03BA05 flutikazon

Doziranje: *prevencija astme:* odrasli i djeca starija od 16 godina, blaga astma do 250 mcg dva puta na dan, umjereni teška astma 250 do 500 mcg dva puta na dan, teška astma 500 do 1000 mcg dva puta na dan; djeca starija od 4 godine: 50 do 100 mcg dva puta na dan; *hronična opstruktivna bolest pluća:* odrasli, 500 mcg dva puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLIXON - DEVA HOLDING A.S.

- | | |
|----|---|
| Rp | suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [125 µg/1 doza] 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom (u spremniku sa ventilom za doziranje, raspršivačem i zaštitnom kapicom), u kutiji |
| Rp | suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza] 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom (u spremniku sa ventilom za doziranje, raspršivačem i zaštitnom kapicom), u kutiji |

FLIXOTIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- | | |
|----|--|
| Rp | suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza] 1 inhaler/60 doza, u kutiji |
| Rp | suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza] 1 inhaler/60 doza, u kutiji |
| Rp | suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [50 µg/1 doza] 1 inhaler/120 doza |

R03BA08 ciklesonid

Doziranje: *profilaksa astme:* inhalacijom aerosola, djeca 12-17 god. i odrasli, 160 mcg jednom dnevno, smanjiti na 80 mcg jednom dnevno, ako se održava kontrola; po potrebi povećati na 320 mcg dva puta dnevno, kod teške astme

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALVESCO - COVIS PHARMA EUROPE B.V.

- | | |
|----|--|
| Rp | rastvor za inhaliranje pod pritiskom [160 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza rastvora za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji |
| Rp | rastvor za inhaliranje pod pritiskom [80 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza rastvora za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji |

R03BB Antiholinergici

R03BB01 ipratropijum bromid

Doziranje: *otopina za inhalaciju;* reverzibilni bronhospazam povezan sa hroničnom opstruktivnom plućnom bolešću, liječenje reverzibilne opstrukcije disajnih puteva u akutnoj i hroničnoj astmi kada je potrebno liječenje u kombinaciji sa inhalacionim β_2 agonistima: terapija održavanja: odrasli i adolescenti iznad 12 godina, 1,0 ml (20 kapi=0,25 mg) do 2,0 ml (40 kapi=0,5 mg) 3-4 puta dnevno; djeca 6-12 godina, 1,0 ml 3-4 puta dnevno; akutni napadi: odrasli i djeca iznad 12 godina, 2,0 ml; djeca 6-12 godina: 1,0 ml do 2,0 ml; djeca do 5 godina starosti: 0,4-1,0 ml (8-20 kapi=0,1-0,25 mg) 3-4 puta dnevno; akutni napadi: odrasli i djeca iznad 12 godina, 2,0 ml; djeca 6-12 godina: 1,0 ml do 2,0 ml; djeca do 5 godina starosti: 0,4-1,0 ml; vremenski interval doziranja određuje ljekar; ipratropijum bromid se ne primjenjuje češće od svakih 6 sati kod djece ispod 5 godina; *aerosol za inhalaciju;* sprečavanje i liječenje bronhospazma kod hronične opstruktivne bolesti respiratornog trakta; blage do umjereni teške bronhijalne astme (gdje beta-2-mimetici nisu indikovani ili kao dodatak beta-2-mimeticima za liječenje akutnih napada); profilaksa i trajno liječenje: odrasli i djeca iznad 6 godina, 1-2 inhalacije, više puta dnevno; prosječna dnevna doza je 1-2 inhalacije 3-4 puta na dan; ukupna dnevna doza ne bi smjela biti veća od 12 inhalacija.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATROVENT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp otopina za nebulizator [0.25 mg/1 mL] 1 smeda staklena bočica sa 20 ml otopine s polietilenskom kapaljkom i polipropilenskim čepom, u kutiji

ATROVENT N - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [20 µg/1 doza] 200 doza aerosola (10 mL rastvora) u metalnom spremniku s dozirnim ventilom i plastičnim nastavkom za usta, u kutiji

R03BB04 tiotropijum-bromid

Doziranje: inhalacijom praška, **terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:** odrasli, jedna kapsula jednom dnevno (isporučena doza Spiriva praška za inhalaciju i Braltus praška za inhalaciju su iste - 10 mcg); **Respimat** (rastvor za inhalaciju) - inhalacijom, **terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti**, odrasli preko 18 god, 5 mcg (2 potiska) jedanput dnevno; **terapija održavanja astme:** odrasli preko 18 god. 5 mcg (2 potiska) jedanput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACOPAIR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp prašak za inhalaciju, tvrdna kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (3 Aluminij / Aluminij-PVC blistera sa po 10 kapsula) i NeumoHaler uređaj za inhalaciju, u kutiji

ATRUS ARVOHALER - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S.

Rp prašak za inhalaciju [0,0217 mg/1 inhalacija] 1 inhalator sa 30 doza praška za inhalaciju (u Al /Al strip blisteru) u kutiji

BRALTUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Rp prašak za inhaliranje, tvrdna kapsula [10 µg/1 doza] 30 kapsula u bočici i 1 inhalator Zonda, u kutiji

BRONTIO - DEVA HOLDING A.S.

Rp prašak za inhalaciju, tvrdna kapsula [22 µg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici i jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška, u kutiji

CORIVA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp prašak inhalata, tvrdna kapsula [14 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju u HDPE bočici sa sigurnosnim zatvaračem za djecu i uređaj za inhalaciju, u kutiji

SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp prašak za inhalaciju, tvrdna kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 Al/PVC/Al - blistera po 10 kapsula) i uređaj za inhalaciju "HandiHaler", u kutiji

Rp prašak za inhalaciju, tvrdna kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 Al/PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp rastvor za inhalaciju [2,5 µg/1 doza] 1 Respimat inhalator i 1 uložak sa 4 mL rastvora za inhalaciju za 60 potisaka (30 terapijskih doza), u kutiji

R03BB05 aklidinijum

Doziranje: **terapija održavanja kod hronične opstruktivne plućne bolesti:** odrasli preko 18 god. 1 inhalacija 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRETARIS GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 30 doza prašaka za inhaliranje, u kutiji
Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 60 doza prašaka za inhaliranje, u kutiji
Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 3 inhalatora sa po 60 doza prašaka za inhaliranje, u kutiji

R03BB06 glikopironijum bromid

Doziranje: terapija održavanja kod hronične obstruktivne bolesti pluća: odrasli preko 18 godina inhalirati sadržaj jedne kapsule jednom dnevno, svakog dana u isto vrijeme; ne uzimati više od jedne doze dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MASARU - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [50 µg/1 kapsula] 30 kapsula (3 Al-Al blister sa 10 kapsula) i 1 inhalator, u kutiji
Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [50 µg/1 kapsula] 90 kapsula (9 Al-Al blistera sa po 10 kapsula) i 1 inhalator, u kutiji

SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [44 µg/1 doza] 30 tvrdih kapsula i 1 inhalator (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

R03C Adrenergici za sistemsku primjenu

R03CC Selektivni agonisti beta-2-adrenergičkih receptora

R03CC02 salbutamol

Doziranje: astma i druga stanja povezana sa reverzibilnom opstrukcijom disajnih puteva: odrasli 4 mg, 3-4 puta dnevno, maksimalno 8 mg 3-4 puta dnevno; djeca starija od 12 god. 2-4 mg 3-4 puta dnevno; djeca 6-12 godina 2 mg 3-4 puta dnevno; djeca 2-6 godina 1-2 mg 3-4 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ONTRIL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp sirup [2 mg/5 mL] 200 mL sirupa u smedoј staklenoj boci sa sigurnosnim zatvaračem za djecu (CRC/TE), u kutiji
Rp tableta [2 mg/1 tableta] 60 tableta (3 PVC/PVDC//Al - blistera po 20 tableta), u kutiji

SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp oralni rastvor [2 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 200 ml oralnog rastvora i kašika za doziranje od 5ml, u kutiji
Rp oralni rastvor [2 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 200 ml oralnog rastvora i kašicom za doziranje od 5ml, u kutiji
Rp tableta [2 mg/1 tableta] 60 tableta (4 blistera po 15 tableta)

R03D Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih plućnih bolesti

R03DA Ksantini

R03DA04 teofilin

Doziranje: terapija i prevencija respiratornih poremećaja izazvanih opstrukcijom disajnih puteva (bronhokonstrikcija) kod pacijenata sa perzistentnom astmom i hroničnom opstruktivnom bolešću pluća (hronični bronhitis i emfizem pluća): odrasli i djeca 6-17 god. 200 mg 2 puta dnevno, podešavati prema odgovoru do 400 mg 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TEOKAP SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30
 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/AI - blistera po 15 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30
 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/AI - blistera po 15 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [300 mg/1 kapsula] 30
 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/AI - blistera po 15 kapsula) u kutiji

TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 40
 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (4 PVC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [350 mg/1 kapsula] 40
 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (4 PVC/AI - blistera po 10 kapsula) u kutiji

R03DA05**aminofilin**

Doziranje: terapija i profilaksa bronhospazma kod astme, hronične opstruktivne bolesti pluća i hroničnog bronhitisa; insuficijencija lijeve komore, kongestivna srčana insuficijencija: i.v. određivanje doze vrši se praćenjem koncentracije teofilina u plazmi, za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvoda; oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem početna doza 1 tableta 2 puta na dan prvih 7 dana, zatim 1 tableta tri do četiri puta na dan na svakih 6-8 sati; oralno, tablete sa produženim djelovanjem 1 tableta 2 puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/AI blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [350 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

AMINOFILIN BRAWN - BRAWN LABORATORIES LIMITED

- ZU rastvor za injekciju [25 mg/1 mL] 50 staklenih ampula od 10 ml, u kutiji

AMINOFILIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [350 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

R03DC**Antagonisti leukotrijenskih receptora****R03DC03****montelukast**

Doziranje: lječenje astme kao dodatna terapija kod pacijenata dobi 6 mjeseci -5 god. sa blagom do umjerenog teškom trajnom astmom koja nije dobro kontrolisana uzimanjem inhalacionih kortikosteroida i kod kojih se primjenom kratkodjelujućih β-agonista "po potrebi" ne može postići odgovarajuća klinička kontrola astme; alternativa lječenju niskim dozama inhalacionih kortikosteroida kod pacijenata dobi 2-5 god. s blagom trajnom astmom koji u anamnezi nisu imali nedavne teške napade astme zbog kojih je trebalо

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

uzimati oralne kortikosterioide i kod pacijenata koji ne mogu uzimati inhalacione kortikosterioide; profilaksa astme kod pacijenata dobi od 2 godine i starijih kod kojih je prevladavajuća komponenta bolesti bronhokonstrikcija izazvana naporom: odrasli i djeca starija od 15 god. 10 mg jednom dnevno uveče, djeca 6-14 god. 5 mg jednom dnevno uveče; djeca 6 mjeseci do 5 god. 4 mg jednom dnevno uveče;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVADIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tablet [10 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji
Rp tablet za žvakanje [5 mg/1 tablet] 30 tablet (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tablet) u kutiji

CULENTO - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S.

- Rp granule [4 mg/1 kesica] 28 papirnih kesica sa granulama, u kutiji

MONKASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tablet za žvakanje [4 mg/1 tablet] 28 tablet za žvakanje (4 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tablet za žvakanje), u kutiji
Rp tablet za žvakanje [5 mg/1 tablet] 28 tablet za žvakanje (4 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tablet za žvakanje), u kutiji

MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tablet [10 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 OPA/AI/PVC/AI blistera po 14 tablet), u kutiji
Rp tablet za žvakanje [5 mg/1 tablet] 28 tablet za žvakanje (2 OPA/AI/PVC/AI blistera po 14 tablet), u kutiji

ONCEAIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 AI/AI blistera po 14 tablet), u kutiji
Rp tablet za žvakanje [4 mg/1 tablet] 28 tablet za žvakanje (2 AI/AI blistera po 14 tablet), u kutiji
Rp tablet za žvakanje [5 mg/1 tablet] 28 tablet za žvakanje (2 AI/AI blistera po 14 tablet), u kutiji

SINGULAIR - N.V. ORGANON

- Rp filmom obložena tablet [10 mg/1 tablet] 28 filmom obloženih tablet (2 OPA/PVC/AI blistera po 14 filmom obloženih tablet), u kutiji

SINGULAIR JUNIOR - N.V. ORGANON

- Rp tablet za žvakanje [5 mg/1 tablet] 28 tablet za žvakanje (2 OPA/PVC/AI blistera po 14 tablet), u kutiji

SINGULAIR MINI - N.V. ORGANON

- Rp granule [4 mg/1 vrećica] 28 vrećica sa granulama, u kutiji
Rp tablet za žvakanje [4 mg/1 tablet] 28 tablet za žvakanje (2 OPA/PVC/AI blistera po 14 tablet), u kutiji

TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 28 film tablet (4 PA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tablet), u kutiji

ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tablet [10 mg/1 tablet] 28 film tablet (2 AI/AI blistera po 14 tablet) u kutiji

R03DX *Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih plućnih bolesti*

R03DX05 *omalizumab*

Doziranje: profilaksa teške perzistentne alergijske astme; hronični rinosinuzitis s nosnim polipima: s.c.inj. doziranje prema koncentraciji IgE antitijela i tjelesnoj masi (konsultovati literaturu proizvoda); dodatak terapiji hronične spontane urticarije kod pacijenata koji nisu odgovorili na liječenje antagonistima H1 receptora: s.c. 300 mg svake 4 nedelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XOLAIR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- | | |
|-------|---|
| ZU/Rp | rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [150 mg/1 mL] 1 staklena napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji |
| ZU/Rp | rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [75 mg/0.5 mL] 1 staklena napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji |

R05 *LIJEKOVI ZA LIJEČENJE KAŠLJA I PREHLADE*

R05C *Ekspektoransi, isključujući kombinacije sa antitusicima*

R05CA *Destilat mješavine pročišćenih eteričnih ulja eukaliptusa, slatke naranče, mirte i limuna*

R05CA *destilat mješavine pročišćenih eteričnih ulja eukaliptusa, slatke naranče, mirte i limuna*

Doziranje: blaži oblici akutnog i hroničnog bronhitisa i sinuzitisa, pomoćna terapija kod težih oblika akutnog i hroničnog bronhitisa i sinuzitisa: odrasli, za akutna inflamatorna stanja uzima se jedna kapsula 3-4 puta na dan, kod hroničnih stanja, jedna kapsula se primjenjuje 2 puta na dan; djeca mlađa od 10 god, pola (1/2) doze preporučene za odrasle.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GELOMYRTOL FORTE - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG

- | | |
|-----|---|
| BRp | gastrorezistentna kapsula, meka [-] 20 gastrorezistentnih kapsula, mekih (2 PVC/PVDC-Al blistera po 10 kapsula), u kutiji |
|-----|---|

R05CA *vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana*

Doziranje: tradicionalno se koristi za lakše iskašljavanje kod prehlada praćenih kašljem: odrasli i djeca preko 12 god, 1 kašiku za doziranje sirupa 4 puta dnevno; djeca 4-12 god, 1 kašiku za doziranje sirupa 3 puta dnevno; primjena sirupa kod djece mlađe od 4 god. se ne preporučuje; neposredno nakon uzimanja lijeka ne treba ništa jesti ni piti; preporučuje se da bolesnik uzima dovoljno čaja i toplih napitaka za vrijeme primjene sirupa ako se simptomi ne povuku nakon 7 dana, neophodno je zatražiti savjet ljkara ili farmaceute.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- | | |
|-----|--|
| BRp | sirup [3.08 g/5 mL] 1 smeđa staklena bočica s 150 ml sirupa i sa mjernom kašikom od 5 ml, u kutiji |
|-----|--|

R05CA10 tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana

Doziranje: tradicionalni biljni lijek, ublažava irritiranu sluznicu grla i djeluje kao ekspektorans kod kašja povezanog sa prehladom: odrasli i adolescenti iznad 12 god. 10 ml svaka 3 sata (maks. do 6 puta na dan, maks. dnevna doza do 60 ml); djeca 4-11 god. 5 ml svaka 3 sata (maks. do 6 puta na dan, maks. dnevna doza do 30 ml); ne preporučuje se upotreba kod djece mlađe od 4 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp sirup [0,66 g/5.7 g + 0,77 g/5.7 g] 150 ml sirupa (1 staklena bočica) i čašica za doziranje

R05CA10 suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza

Doziranje: tradicionalni biljni lijek, ublažava irritiranu sluznicu grla i djeluje kao ekspektorans kod kašja povezanog sa prehladom: odrasli i adolescenti iznad 12 god. 15 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno, maks. dnevna doza do 90 ml); djeca 4-12 god. 7,5 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno, maks. dnevna doza do 45 ml; djeca 2-4 god. (samo uz konsultaciju sa ljekarom) 7,5 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno; maks. dnevna doza do 45 ml); ne preporučuje se za djecu mlađu od 2 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOSTOP SINE SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp sirup [0,12 g/15 mL + 0,83 g/15 mL] 120 ml sirupa (1 staklena bočica) i čašica za doziranje

R05CA10 suhi ekstrakt timijana

Doziranje: tradicionalni biljni lijek koji podstiče iskašljavanje postojane viskozne sluzi kod produktivnog kašja nastalog uslijed prehlade: odrasli, adolescenti i djeca starija od 12 god, 1-2 pastile otopiti u ustima na 3-4 sata (4-6 puta na dan); djeca 6-12 god, 1 pastilu otopiti u ustima 3 puta dnevno; kod djece mlađe od 6 god. se ne preporučuje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp pastila [59.5 mg/1 pastila] 20 pastila (2 PVC/PE/PVdC/Al blistera po 10 pastila), u kutiji

R05CA12 suhi ekstrakt lista bršljena

Doziranje: ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija; akutnih upala respiratornog trakta praćenih kašljem: pastile, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 pastilu 3-4 puta na dan; djeca 6-12. god. 1 pastilu 2 puta na dan; šumeća tableta, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 šumeću tabletu ujutro i 1/2 šumeće tablete uveče; djeca 6-12. god. 1/2 šumeće tablete 2 puta na dan; oralna otopina, odrasli i djeca starija od 12 god. 5 ml 3 puta na dan, djeca 6-12. god. 5 ml 2 puta na dan; sirup, djeca 2-6 god. 2-2,5 ml 2 puta na dan, djeca 6-12. god. 2,8-5 ml 2 puta na dan, odrasli i djeca starija od 12 god. 4-5 ml 3 puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONHOKLIR SIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp sirup [35,1 mg/5 mL] bočica sa 125 ml sirupa i kašika za doziranje, u kutiji

HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK

BRp sirup [20 mg/5 mL - 40 mg/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa 100 ml sirupa i dozirna pipeta, u kutiji

HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp pastila [35 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [35 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp sirup [7 mg/1 mL] 150 mL sirupa(1 staklena boca klase III (PhEur) sa 150 mL sirupa),u kutiji sa mjernom kašikom

PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp pastila [26 mg/1 pastila] 20 pastila (2 PVC/AI folija blister po 10 pastila), u kutiji

PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp šumeća tabletta [65 mg/1 tabletta] 10 šumećih tabletta (5 strip-pakovanja po 2 šumećih tabletta) u kutiji

PROSPAN LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp oralna otopina [35 mg/5 mL] 15 vrećica po 5 ml oralne otopine u kutiji

BRp oralna otopina [35 mg/5 mL] 21 kesica po 5 ml oralne otopine u kutiji

PROSPAN LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp oralna otopina [7 mg/1 mL] 1 boca sa 100 ml oralne otopine, u kutiji

BRp oralna otopina [7 mg/1 mL] 1 boca sa 200 ml oralne otopine, u kutiji

PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp sirup [0.7 g/100 mL] smeđa staklena bočica sa 100 ml sirupa i dozna čašica od 10 ml u kartonskoj kutiji

BRp sirup [7 mg/1 mL] smeđa staklena bočica sa 200 mL oralne otopine i dozna čašica od 10 mL

R05CA13 cineol

Doziranje: Iječeње simptoma bronhitisa i prehlade; suportivna terapija u iječeњu hroničnih inflamatornih stanja respiratornog trakta (npr. pranazalnih sinusa): odrasli i adolescenti preko 12 god. 200 mg 3 puta na dan, može se povećati na 200 mg 4 puta na dan, doza održavanja 200 mg 2 puta na dan; djeca u dobi 8-12 god. (25-43 kg) 100 mg do 3 puta dnevno; djeca 6-8 god. (20-24 kg) 100 mg do 3 puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SINOLPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp gastrorezistentna kapsula, meka [100 mg/1 mkapsula] 21 kapsula (1 PVC blister/ aluminijска folija sa 21 kapsulom), u kutiji

SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp gastrorezistentna kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 21 kapsula (1 PVC blister /aluminijiska folija sa 21 kapsulom) u kutiji

SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp gastrorezistentna kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 50 kapsula (2 PVC blister /aluminijiska folija po 25 kapsula), u kutiji

R05CB Mukolitici

R05CB01 acetilcistein

Doziranje: poremećaji disajnih organa praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskoznog sekreta (akutni i hronični bronhitis i njegove egzacebracije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiekstazije): djeca 2-5 god. 100 mg 4 puta dnevno; djeca 6-14 god. 200 mg 3 puta dnevno; odrasli i djeca preko 14 god. 600 mg jedanput dnevno ili 200 mg tri puta dnevno; granule i šumeće tablete se upotrebljavaju rastvorene u vodi; ne preporučuju se kod djece mlađe od 2 god;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A.

BRp granule za oralni rastvor [100 mg/1 g] 30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor u kartonskoj kutiji

FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A.

BRp granule za oralni rastvor [200 mg/1 g] 30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor u kartonskoj kutiji

FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A.

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 blistera sa po 2 šumeće tablete) u kartonskoj kutiji

FLUIMUKAN AKUT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u PP tubi, u kutiji

FLUIMUKAN PLUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 Al/papir folija sa 2 šumeće tablete) u kutiji

FLUIMUKAN ZA DJECU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp oralni rastvor [20 mg/1 mL] staklena bočica sa 100 ml oralnog rastvora, mjerna čaša ili brizgalica, u kutiji

R05CB02 bromheksin

Doziranje: *lječenje akutnih i hroničnih bolesti disajnih puteva praćenih izlučivanjem gustog i ljepljivog sekreta (traheobronhitis, hronični opstruktivni bronhitis sa emfizmom, upale pluća, bronhiekstazije, sinusitis); sirup - odrasli i djeca iznad 10 godina, 3 puta dnevno 5-20 ml; djeca 5-10 godina: 3 puta dnevno 5-10 ml; djeca 2-5 godina: 3 puta dnevno 2,5-5 ml. (Bisolex sirup se ne preporučuje djeci mlađoj od 7 godina zbog malog sadržaja alkohola); oralne kapi, otopina - oralna primjena, odrasli i djeca iznad 12 godina: 4 ml (60 kapi) 3 puta dnevno; djeca od 6-12 godina: 2 ml (30 kapi) 3 puta dnevno; djeca od 2-6 godina: 20 kapi 3 puta dnevno; djeca ispod 2 godine: 10 kapi 3 puta dnevno; inhalacijska primjena, odrasli: 4 ml (60 kapi) 2 puta dnevno; djeca starija od 12 god: 2 ml (30 kapi), 2 puta dnevno; djeca 6-12 god. 1 ml (15 kapi) 2 puta dnevno; djeca 2-6 god: 10 kapi, 2 puta dnevno; djeca mlađa od 2 god: 5 kapi, 2 puta dnevno; tableta - odrasli i djeca iznad 12 godina: 3 puta dnevno 8 mg; djeca 6-12 god: 3 puta dnevno 4 mg; kod djeca ispod 6 god. prikladnija je primjena tečnih farmaceutskih oblika*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BISOLEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp oralne kapi, otopina [2 mg/1 mL] 30 ml oralnih kapi, otopine u staklenoj bočici sa nastavkom za kapanje, u kartonskoj kutiji

BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa u bočici i plastična odmjerna kašićica od 5 ml u kutiji

BRp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp tableta [16 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

BISOLVON - SANOFI-AVENTIS GROUPE

BRp oralna otopina [4 mg/2 mL] 40 mL oralne otopine u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji

BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i dozirna plastična čašica, u kutiji

BRp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//Al-blistera po 10 tableta), u kutiji

R05CB03 karbocistein

Doziranje: smanjenje viskoziteta bronhijalnog sekreta: odrasli, djeca 12-17 god, u početku 2,25 g dnevno u podijeljenim dozama, zatim 1,5 g dnevno u podijeljenim dozama pod uslovom poboljšanja stanja; djeca 2-5 god. 62,5-125 mg 4 puta dnevno, 5-12 god. 250 mg 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- BRp sirup [125 mg/5 mL] 200 mL sirupa u smeđoj staklenoj boci sa CRC/TE zatvaračem za djecu, u kutiji
- BRp sirup [250 mg/5 mL] 200 mL sirupa u smeđoj staklenoj boci sa CRC/TE zatvaračem za djecu, u kutiji

BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

KARBOCISTEIN NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

- BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula) u kutiji

MUCODYNE - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
- BRp sirup [125 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa i kašičicom, u kutiji
- BRp sirup [250 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa i kašičicom, u kutiji

R05CB06 ambroksol

Doziranje: akutne i hronične bronhopulmonalne bolesti povezane sa poremećajem formiranja i transporta mukusa: djeca do 2 god. 7,5 mg dva puta dnevno; djeca 2-5 god. 7,5 mg tri puta dnevno; djeca 6-12 god. 15 mg dva do tri puta dnevno; djeca preko 12 god. i odrasli 30 mg dva do tri puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMBROSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**

- BRp tableta [30 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

FLAVAMED - BERLIN-CHEMIE AG

- BRp tableta [30 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG

- BRp oralna otopina [30 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 ml oralne otopine i dozirnom kašičicom, u kutiji
- BRp šumeća tableta [60 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji

FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG

- BRp oralna otopina [15 mg/5 mL] 100 mL oralne otopine u staklenoj boci u kutiji

R05CB13 dornaza alfa

Doziranje: cistična fibroza: preporučena doza sadržaj jedne amplane (2500 jedinica) inhalirati pomoću raspršivača 1 puta (po potrebi bolesnici stariji od 21 godinu 2 puta) na dan, svakodnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PULMOZYME - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Rp rastvor za raspršivanje [1 mg/1 mL] 2,5 ml otopine u plastičnoj (polietilen) ampuli, 6 ampula u zaštitnoj foliji, u kartonskoj kutiji

R05D Antitusici, isključujući kombinacije sa ekspektoransima

R05D askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog sljeza

Doziranje: tradicionalno se koristi kao antitusik kod suhog, nadražajnog kašja koji prati bolesti gornjih disajnih puteva: odrasli i djeca preko 14 god. 2 kašike za doziranje 3 do 5 puta dnevno; djeca 7-14 god. 1 do 2 kašike za doziranje 3 puta dnevno, djeca 4-7 god. 1 kašika za doziranje 3 puta dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 4 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp sirup, sirup [65 mg/5 mL, 2,5 g/5 mL] 1 smeda staklena bočica sa 150 ml sirupa i mjerna kašika, u kutiji

R05D gusti ekstrakt islandskog lišaja

Doziranje: tradicionalno se koristi kod: suhog, nadražajućeg kašja, blage upale gornjih disajnih puteva i nadraženosti sluznice usta i ždrijela, uključujući promuklost i grlobojbu: odrasli i adolescenti stariji od 16 god: 15 ml sirupa (3 mjerne kašike), 4 puta dnevno; djeca 10-16 god: 10 ml sirupa (2 mjerne kašike), 4 puta dnevno; djeca 4-10 god: 5 ml sirupa (1 mjerena kašika), 4 puta dnevno; djeca 1-4 god. (samo nakon prethodne konsultacije sa ljekarom: 2,5 ml sirupa (1 mjerena kašika), 4 puta dnevno; ne primjenjuje se kod djece mlađe od godinu dana; ne treba uzimati hranu ili tečnost odmah nakon primjene jer se lijek može prerano ukloniti sa sluznice usta i ždrijela; za vrijeme primjene sirupa preporučuje se uzimati mnogo čaja ili drugih topilih napitaka, no ne odmah nakon primjene lijeka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp sirup [6 mg/1 mL] staklena boca sa 150 ml sirupa i mjernom žličicom u kutiji

R05DA Alkaloidi opijuma i derivati

R05DA04 kodein

Doziranje: suvi irritativni i neproduktivni kašalj u oboljenjima respiratornog trakta: odrasli i djeca iznad 12 god: 15-30 mg 3 ili 4 puta dnevno, maksimalno 240 mg/dan; za lijeчењe akutne umjerene boli za koju se smatra da ne može biti uklonjena drugim analgeticima, kao što je čisti paracetmol ili čisti ibuprofen (kod djece iznad 12 god), ublažavanje blage do umjerene boli: odrasli, 30 do 60 mg svaka 4 sata, do maks. doze 240 mg/dan: djeca iznad 12 god: 30 do 60 mg na svakih 6 sati, do maks. doze 240 mg kodeina dnevno (doza se određuje prema tjelesnoj težini (0,5 mg/kg do 1 mg/kg))

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

▲,§ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 10 tableta (1 AL/AL strip sa 10 tableta) u kutiji

R05DB Ostali antitusici**R05DB13 butamirat**

Doziranje: akutni i hronični nadražajni suvi kašalj bilo kojeg izvora: doziranje zavisi od uzrasta, učestalosti i intenziteta kašlja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OMNITUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp sirup [4 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 200 ml sirupa i plastičnom kašikom, u kutiji

OMNITUS FORTE - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp film tableta sa modifikovanim oslobađanjem [50 mg/1 tableta] 10 film tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVdC-Al blister), u kutiji

PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI blister) u kutiji

BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smedoj staklenoj boci, u kutiji

PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI blister) u kutiji

BRp sirup [7.5 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smedoj staklenoj boci, u kutiji

R05X Ostali preparati protiv prehlade**R05X askorbinska kiselina, feniramin, paracetamol**

Doziranje: prehlada, rinitis, nazofaringitis, gripozna stanja: odrasli i djeca starija od 15 god. oralno, sadržaj jedne kesice razmutiti u dovoljnoj količini vode, razmak između doza najmanje 4 sata, maksimalno dnevno 3 doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROXACET COLD - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

BRp prašak za oralni rastvor [200 mg/1 kesica+ 25 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica] 8 kesica od papir/aluminijum/polietilena, u kutiji

R05X askorbinska kiselina, hlorfenamin, kofein, paracetamol

Doziranje: simptomi prehlade (glavobolja i bolovi u udovima, nazalna kongestija, suvi kašalj), povišena tjelesna temperatura: oralno, kapsule, odrasli i adolescenti stariji od 12 godina, 3 puta dnevno po 2 kapsule; prašak za oralnu otopinu, 3 puta dnevno po jednu kesicu

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GRIPPOSTAD C - STADA ARZNEIMITTEL AG**

BRp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula+ 25 mg/1 kapsula+ 200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC//AI - blister sa 10 kapsula) u kutiji

BRp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula+ 25 mg/1 kapsula+ 200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 kapsula) u kutiji

TYROL HOT C - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ BRp prašak za oralnu otopinu [300 mg/1 vrećica+ 5 mg/1 vrećica+ 50 mg/1 vrećica+ 400 mg/1 vagitorija] 12 vrećica (1 PET/AL/PE vrećica sa 4 g praška za oralnu otopinu), u kutiji

R06 ANTIHISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

R06A Antihistaminici za sistemsku primjenu

R06AA Aminoalkil etri

R06AA02 dimenhidrinat

Doziranje: prevencija mučnine, povraćanja i/ili vrtoglavice kod bolesti putovanja; prevencija i lječenje mučnine i povraćanja uzrokovanih Menier-ovom bolešću i drugim vestibularnim poremećajima: odrasli i djeca starija od 14 god, početna doza 1 tableta (50 mg), a zatim 1-2 tablete (50 -100 mg) tri puta na dan (ne preporučuje se davanje više od 400 mg na dan); u prevenciji bolesti kretanja lijek treba uzeti 30 minuta prije početka kretanja; djeca, 7-14 godina 1/2 tablete - 1 tableta (25-50 mg) svakih 6-8 sati po potrebi, ne više od 150 mg na dan; djeca 2-6 god. 25 mg (1/2 tablete) svakih 6-8 sati po potrebi, ne više od 75 mg na dan; u starijih osoba lijek treba primijeniti u najnižoj preporučenoj dozi za odrasle, budući da su osjetljiviji na antiholinergičke efekte lijeka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVIOMARIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 5 tableta (1 PVC/AI blister), u kutiji

DIMIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister Alu/PVC//PVC/PVdC), u kutiji

DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/AI blister), u kutiji

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 5 tableta (1PVC/AI blister) u kutiji

RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D.

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji

R06AA09 doksilamin

Doziranje: simptomatsko lječenje povremenih nesanica: odrasli stariji od 18 god, 7,5-15 mg 30 min. prije odlaska u krevet, po potrebi povećati na 30 mg dnevno, maksimalno 50 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CALMESAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

△ BRp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/AI/PVC/AI blister), u kutiji

R06AB Supstituisani alkilamini

R06AB03 dimetinden

Doziranje: ublažavanje svraba različite etiologije (endogeni svrab, ekzem, svrab koji se javlja uz dermatoze, ubode insekata, urtikarija), simptomatsko ublažavanje sezonskog i hroničnog alergijskog rinitisa, simptomatsko lječenje alergija na lijekove i hranu, prevencija alergijskih reakcija tokom desenzibilizacije: odrasli i djeca iznad 12 godina: uobičajena doza: 20-40 kapi 3 puta na dan; bolesnicima koji su skloni pospanosti daje se 40 kapi uveće i 20 kapi ujutru, djeca: uobičajena doza: 0,1 mg/kg; 1 mjesec-1 godina: 3-10 kapi 3 puta na dan; 1-3 godine: 10-15 kapi 3 puta na dan; 3-12 godina: 15-20 kapi 3 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FENISTIL 1MG/ML ORALNE KAPI - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER

MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

Rp oralne kapi, otopina [1 mg/1 mL] 20 mL oralnih kapi, otopine (1 bočica sa 20 mL otopine) u kutiji

R06AC Supstituisani etilendiamini

R06AC03 hloropiram

Doziranje: akutne alergijske reakcije, posebno rane gdje se oslobađa velika količina histamina: urtikarija, angioedem, preosjetljivost uzrokovana lijekovima, ubodi insekata, serumska bolest, polenoza; u kombinaciji s ostalim lijekovima u liječenju anafilaktičkog šoka; i.v. ili duboko i.m. odrasli, 1 ampula do tri puta na dan; djeca 1/4 - 1 ampule; doza se obično računa prema tjelesnoj masi i iznosi 0,20 mg/kg tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HLOROPIRAMIN SOTEX - SOTEX PHARMFIRM CJSC

▲ ZU otopina za injekciju [20 mg/1 ampula] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

SYNOPEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

▲ ZU otopina za injekciju [20 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

R06AD Derivati fenotiazina

R06AD03 tietilperazin

Doziranje: liječenje mučnine i povraćanja (nakon hiruških zahvata, nakon citotoksične hemoterapije, kod terapija sa zračenjem, nakon uzimanja lijekova s emetičnim učinkom; odrasli 1-3 puta po 6,5 mg; ne preporučuje se primjena kod mlađih od 15 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

▲ ZU otopina za injekciju [6.5 mg/1 mL] 50 ampula po 1 mL otopine za injekciju, u kutiji

△ Rp obložena tabletta [6.5 mg/1 tabletta] 50 obloženih tabletta u staklenoj bočici, u kutiji

R06AE Derivati piperazina

R06AE07 cetirizin

Doziranje: olakšavanje nosnih i očnih simptoma sezonskog i cjelogodišnjeg alergijskog rinitisa, olakšavanje simptoma hronične idiopatske urtikarije: djeca od 6-12 god. 5 mg dvaput na dan; odrasli i adolescenti stariji od 12 god. 10 mg jedanput na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tabletta [10 mg/1 tabletta] 10 filmom obloženih tabletta (1 Al/PVC blister) u kutiji

R06AE09 levocetirizin

Doziranje: simptomatsko liječenje alergijskog rinitisa(uključujući perzistentni alergijski rinitis) i hronične idiopatske urtikarije: oralno, odrasli i djeca starija od 12 god. 5 mg dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LAVRENA - STADA ARZNEIMITTEL AG

- BRp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/AL blister sa 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera sa 10 tableta) u kutiji

R06AX

Ostali antihistaminici za sistemska primjenu

R06AX13 loratadin

Doziranje: simptomatska terapija alergijskog rinitisa i hronične idiopatske urtikarije: odrasli i djeca starija od 12 godina: 10 mg jedanput dnevno; djeca 2-12 godina tjelesne mase veće od 30 kg: 10 mg jedan put dnevno, a tjelesne mase ispod 30 kg: 5 mg jedan put dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELODIN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- BRp tabletta [10 mg/1 tabletta] 7 tabletta (1 PVC/Al blister), u kutiji

FLONIDAN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- BRp tabletta [10 mg/1 tabletta] 10 tabletta (1 Al/PVC blister sa 10 tabletta) u kutiji
Rp oralna suspenzija [5 mg/5 mL] 120 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici, u kutiji
Rp tabletta [10 mg/1 tabletta] 20 tabletta (2 Al/PVC blistera sa po 10 tabletta) u kutiji

LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- BRp tabletta [10 mg/1 tabletta] 10 tabletta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

LOSTOP - BOSNALIJEK D.D.

- BRp tabletta [10 mg/1 tabletta] 10 tabletta (1 PVC/Al blister sa 10 tabletta), u kutiji
Rp sirup [5 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml sirupa i graduiranom kašićicom, u kutiji

PRESSING - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- BRp sirup [5 mg/5 mL] staklena boca sa 120 mL sirupa i plastičnom kašićicom od 5 ml, u kutiji
BRp tabletta [10 mg/1 tabletta] 10 tabletta (1 PVC/Al - blister), u kutiji

RINOLAN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- BRp tabletta [10 mg/1 tabletta] 10 tabletta (1 PVC/Al blister), u kutiji

R06AX17 ketotifen

Doziranje: profilaksia bronhijalne astme (naročito praćene atopijskim simptomima), simptomatska terapija alergijskih manifestacija kod alergijskog rinitisa i alergijskog konjunktivitisa: oralno, odrasli 1 mg 2 puta dnevno uz obrok, po potrebi dozu povećati do 2 mg 2 puta dnevno; kod pacijenata koji se lako sediraju, liječenje se započinje sa 0,5-1 mg uveče tokom prvih nekoliko dana liječenja; djeca od 2-3 godine: 0,05 mg (=0,25 ml sirupa 1mg/5ml) po kilogramu tjelesne težine dva puta dnevno (ujutro i uveče); djeca starija od 3 godine: 1 mg 2 puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GALITIFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- △ Rp sirup [1 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj bočici i kašika za doziranje od 5 ml, u kutiji

R06AX26 feksofenadin

Doziranje: sezonski alergijski rinitis: odrasli i djeca iznad 12 godina starosti 120 mg jednom dnevno; hronična idiopatska urtikarija: odrasli i djeca iznad 12 godina 180 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALERIX - BOSNALIJEK D.D.**

BRp film tableta [120 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/AI blister), u kutiji

ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

BRp film tableta [120 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/AI blister), u kutiji

R06AX27 desloratadin

Doziranje: olakšavanje simptoma kod alergijskog rinitisa, urtikarije: odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 film-tableta ili 10 ml sirupa 0,5 mg/ml (5 mg) jednom na dan; djeca dobi 1-5 godina: 2,5 ml sirupa (1,25 mg) jednom dnevno; djeca dobi 6-11 godina: 5 ml sirupa (2,5 mg) jednom dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AEROGAL - GALENKA A.D. BEOGRAD**

BRp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu/PVC-PVC blister), u kutiji

Rp sirup [0,5 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 60 ml sirupa, u kutiji

Rp sirup [0,5 mg/1 mL] 1 staklena boca sa zatvaračem od polietilena sa 60 ml sirupa, u kutiji

ALRINAST - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC-PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), kutiji

DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 1 OPA/AI/PVC/AI blister sa 10 filmom obloženih tableta, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 1 PVC/PVDC//AI - blister sa 10 tableta, u kutiji

DOXTADIN - DEVA HOLDING A.S.

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

ESCONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp oralna otopina [0.5 mg/1 mL] staklena bočica sa 60 ml oralne otopine, u kutiji

ESCONTRAL DIREKT - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 OPA/AI/PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

BRp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 providni PVC/PE/PVDC-AI blister) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 providna PVC/PE/PVDC-AI blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp sirup [2.5 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 60 ml sirupa u kutiji

Rp sirup [2.5 mg/5 mL] 150 ml sirupa u staklenoj bočici, sa dozirnom kašičicom od 5 ml, u kutiji

R06AX29 bilastin

Doziranje: simptomatsko liječenje alergijskog rino-konjunktivitisa i urtikarije: odrasli i djeca preko 12 god. 20 mg jednom dnevno, djeca 6-11 god. (čija težina iznosi najmanje 20 kg) 10 mg; zbog interakcije, savjetovati pacijentima da bilastin uzimaju 1 sat prije ili 2 sata poslije uzimanja grejpfruta

REGISTROVANI LIJEKOVI:

APRIXA - SANECA PHARMACEUTICALS

Rp tablet [20 mg/1 tablet] 10 tablet (1 Al/Al blister sa 10 tablet), u kutiji

XADOS - BERLIN-CHEMIE AG

BRp tablet [20 mg/1 tablet] 10 tablet (1 oPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

Rp oralna disperzibilna tablet [10 mg/1 tablet] 10 oralnih disperzibilnih tablet (1 Al/Al blister sa 10 tablet), u kutiji

Rp oralna otopina [2,5 mg/1 mL] 1 bočica sa 120 mL oralne otopine, u kutiji

R07 OSTALI LIJEKOVI ZA LIJEĆENJE BOLESTI RESPIRATORNOG SISTEMA

R07A Ostali lijekovi za liječenje bolesti respiratornog sistema

R07AA Plućni surfaktanti

R07AA esencijalni fosfolipidi

Doziranje: respiratorični distres sindrom (RDS) kod prijevremeno rođene djece, sa težinom na rođenju od 700 g ili većom; profilaktička primjena kod prijevremeno rođene djece <32 nedelje gestacijske starosti kod koje postoji rizik od pojave RDS, a potrebna im je intubacija za stabilizaciju ili imaju dokazanu deficijenciju surfaktanta: endotrahealnom tubom, 100 mg fosfolipida po kg tjelesne mase na rođenju u zapremini koja ne prelazi 4 mL/kg, terapija- prvu dozu primjeniti što je prije moguće nakon što se potvrdi RDS radiografskim ili kliničkim nalazima, doza se može ponoviti u roku od 48 sati u intervalima od najmanje 6 sati, a mogu se primjeniti najviše 4 doze; profilaksa - prvu dozu primjeniti što je prije moguće nakon rođenja, preporučuje se u roku od 15 min, doza se može ponoviti u roku od 48 sati u intervalima od najmanje 6 sati, a mogu se primjeniti najviše 4 doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SURVANTA - ABBVIE INC.

ZU suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 4 mL suspenzije za endotraheopulmonalno ukapavanje zatvorena gumenim zapušaćem i Al-peritolom, u kutiji

ZU suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 8 mL suspenzije za endotrahealno ukapavanje zatvorena gumenim zapušaćem i Al - peritolom, u kutiji

R07AA02 prirodni fosfolipidi

Doziranje: terapija respiratoričnog distresa sindroma kod novorođenčadi porođajne težine iznad 600 g:

100-200 mg/kg, zatim 100 mg/kg svakih 12 sati po potrebi, maks. ukupna doza od 300-400 mg/kg; profilaksa respiratornog distres sindroma u nedonoščadi rođene u gestacijskoj dobi između 24. i 31. nedjelje: 100-200 mg/kg potrebno je primijeniti što je moguće prije nakon rođenja (po mogućnosti u roku od 15 min.); daljnje doze od 100 mg/kg mogu se ponoviti 6-12 sati nakon prve doze, a zatim 12 sati kasnije u novorođenčadi s perzistentnim znakovima RDS i koja ovise o respiratoru; maks. ukupna doza od 300-400 mg/kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CUROSURF - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

- | | |
|----|--|
| ZU | ukapna tekućina za dušnik i pluća, suspenzija [120 mg/1.5 mL] 1 staklena boćica sa 1,5 ml ukapne tekućine za dušnik i pluća, suspenzije, u kutiji |
| ZU | ukapna tekućina za dušnik i pluća, suspenzija [120 mg/1.5 mL] 2 staklene boćice po 1,5 ml ukapne tekućine za dušnik i pluća, suspenzije, u kutiji. |

S	SENZORNI ORGANI
S01	LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA
S01A	Antiinfektivi
S01AA	Antibiotici

S01AA01 hloramfenikol

Doziranje: infekcije prednjeg segmenta oka izazvane bakterijama osjetljivim na hloramfenikol, kada drugi antibiotici nemaju dejstva ili su kontraindikovani: odrasli, uključujući i starije, i djeca starija od 2 god. malu količinu masti nanijeti u konjunktivalnu kesu svaka 3 sata tokom prvih 48 sati terapije, poslije toga, interval između doza povećati; terapiju produžiti najmanje 48 sati po nestanku znakova infekcije; liječenje može trajati najduže 5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CHLORAMPHENICOL ALKALOID AD SKOPJE**

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 5 g masti za oči u Al-tubi sa polietilenskim zatvaračem, u kutiji

CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 1 Alu tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

S01AA12 tobramicin

Doziranje: infekcije vanjskog dijela oka izazvane bakterijama osjetljivim na tobramicin: lakše i srednje infekcije 1-2 kapi u oboljelo oko svaka 4 sata ili oko 1,5 cm masti aplicirati 2-3 puta na dan; teške infekcije: po 2 kapi u oko svakog sata ili 1,5 cm masti u oboljelo oko svaka 3-4 sata do poboljšanja simptoma.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OFTAMYCIN - DEVA HOLDING A.S.**

Rp kapi za oko, otopina [3 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

TOBRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči , rastvor [3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora u LDPE bočici, u kutiji

TOBREX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oko, otopina [3 mg/1 mL] bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

Rp mast za oči [3 mg/1 g] 3,5 g masti za oči u tubi u kutiji

S01AA13 fusidinska kiselina

Doziranje: stafilocokna infekcija oka: u oko, odrasli i djeca, 1 kap u oko, 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FUSIDIX 1% - DEVA HOLDING A.S.**

Rp kapi za oko, otopina [10 mg/1 g] 5 g kapi za oko, otopine u savitljivoj tubi, u kutiji

S01AA30 bacitracin, neomicin

Doziranje: bakterijske infekcije spoljašnjeg segmenta oka, kože, spoljašnjeg uva: mast: 1-3 puta dnevno nanijeti u tankom sloju na posuvraćeni donji kapak i konjunktivu odnosno na oboljelo mjesto; terapija ne treba da traje duže od 7 dana bez ponovne procjene lijekara

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ENBECIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast za oči [500 i.j./1 g+ 3300 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 5 g masti za oči u kutiji

S01AD Antivirotici

S01AD03 aciklovir

Doziranje: *herpes simpleks keratitis*: čim se pojave prvi znakovi bolesti 1 cm masti nanijeti u donju konjunktivalnu kesu bolesnog oka 5 puta dnevno, u razmacima oko 4 h (ne primjenjivati tokom noći); nakon nestanka simptoma bolesti, mast primjenjivati još najmanje 3 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp mast za oči [30 mg/1 g] Al-tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

S01AE Fluorohinoloni

S01AE03 ciprofloksacin

Doziranje: *ulkusi rožnjače*: odrasli, novorođenčad (0-27 dana), odojčad i mala djeca (28 dana do 23 mjeseca), djeca (2-11 godina) i adolescenti (12-16 godina), 1. dan: u toku prvih 6 sati svakih 15 min. po 2 kapi u bolesno oko (ako je potrebno pridržavati se rasporeda i tokom noći), zatim svakih 30 min. po 2 kapi; 2. dan: na svakih sat vremena 2 kapi ukapati u bolesno oko; 3. do 14. dan: na svaka 4 sata ukapati 2 kapi u bolesno oko; ukoliko bude potrebna terapija duže od 14 dana, ljekar individualno određuje doziranje; *površinske infekcije oka*: 1 ili 2 kapi u oboljelo oko, četiri puta dnevno; u slučaju težih infekcija, u toku prva dva dana ukapati 1 ili 2 kapi na svaka dva sata, osim tokom spavanja; maks. trajanje terapije 21 dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAROCEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp kapi za oči, rastvor [3 mg/1 mL] 5 mL rastvora u LDPE bočici sa HDPE zatvaračem s prstenom i LDPE kapljicom, u kutiji

S01AE07 moksifloksacin

Doziranje: *purulentni bakterijski konjuktivitis uzrokovani sojevima osjetljivim na moksifloksacin*: 1 kap u bolesno oko/oči tri puta dnevno; ukoliko se u roku od 5 dana od početka terapije ne primijeti poboljšanje, treba preispitati dijagnozu i/ili propisanu terapiju.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEMOXIF 0,5% - DEVA HOLDING A.S.

△ Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] polietilenska bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, rastvor [5 mg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

VIGAMOX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] LDPE-polietilenska bočica od 5 ml kapi u kutiji

S01AX Ostali antiinfektivi

S01AX22 moksifloksacin

Doziranje: *purulentni bakterijski konjuktivitis uzrokovani sojevima osjetljivim na moksifloksacin*: odrasli i djeca preko 1 mjeseca, 1 kap u bolesno oko/oči tri puta dnevno

(nastaviti sa terapijom 2-3 dana nakon poboljšanja simptoma infekcije; ukoliko se u roku od 5 dana od početka terapije ne primijeti poboljšanje, treba preispitati dijagnozu i/ili propisanu terapiju)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MOKSACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 LDPE bočica) u kutiji

S01B Antiinflamatorni lijekovi

S01BA Kortikosteroidi, monokomponentni

S01BA01 deksametazon

Doziranje: *lječenje upalnih stanja palpebralne i bulbarne konjunktive, rožnjače i prednjeg segmenta oka koji reaguju na tretman kortikosteroidima; kod keratoplastike kako bi se smanjila reakcija na transplantat: kapi, kod blažih upala 4-6 puta po 1-2 kapi, a u slučaju teže upale primjenjivati na svakih sat vremena; mast, nanijeti 1-1,5 cm masti u konjunktivnu kesicu 1-4 puta dnevno.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAXIDEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oko, suspenzija [1 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije
Rp mast za oči [1 mg/1 g] tuba sa 3,5 g masti za oči u kutiji

S01BA02 hidrokortizон

Doziranje: *alergijske promjene na kapku ili vežnjači; neinfektivne upale vežnjače, rožnjače i bjeonjače; nebakterijske upale dužice, cilijarnog tijela, sudovnjače i mrežnjače: lokalno 1-3 puta dnevno u tankom sloju, mazati unutrašnju stranu donjeg kapka jednog ili oba oka.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

S01BC Nesteroidni antiinflamatorni lijekovi

S01BC03 diklofenak

Doziranje: *profilaksa preoperativne mioze: po 1 kap 4 puta tokom 2 sata prije operacije (u razmacima od oko 30 min.); kontrola postoperativne upale: po 1 kap 4 puta dnevno do 28 dana; kontrola bola i nelagodnosti kod fotorefraktivne keratektomije (PRK): po 1 kap 2 puta u toku 1 sata prije operacije, po 1 kap 2 puta u razmaku od 5 minuta odmah nakon PRK operacije, i onda postoperativno po 1 kap na svakih 2-5 sati kada je pacijent budan, do 24 h; kontrola bola oka povezana sa oštećenjima epitela rožnjače nakon slučajne nepenetrirajuće traume: po 1 kap 4 puta dnevno do 2 dana; kontrola upale nakon argonske laserske trabekuloplastike (ALT): po 1 kap 4 puta dnevno tokom 2 sata prije ALT operacije, i poslije 1 kap 4 puta dnevno do 7 dana; olakšanje simptoma sezonske alergijske reakcije: po 1 kap 4 puta dnevno sve dok je potrebno; tretman upale i neugoda nakon operacije strabizma: po 1 kap 4 puta dnevno u prvoj sedmici, 3 puta dnevno u drugoj sedmici, 2 puta dnevno u trećoj sedmici, i ako je potrebno u četvrtoj sedmici; tretman bola oka i neugode nakon radikalne keratotomije: preoperativno 1 kap prije operacije, postoperativno 1 kap odmah nakon operacije, i nakon toga 1 kap 4 puta dnevno do 2 dana.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REDICLON 0,1% - DEVA HOLDING A.S.

- Rp kapi za oko, otopina [1 mg/1 mL] 20 jednodoznih boćica (LDPE) sa po 0,3 ml kapi za oko, otopine (2 vrećice sa po 10 boćica), u kutiji
Rp kapi za oko, otopina [1 mg/1 mL] 60 jednodoznih boćica (LDPE) sa po 0,3 ml kapi za oko, otopine (6 vrećica sa po 10 boćica), u kutiji

UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

- Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL] 1 LDPE boćica sa 10 ml rastvora, u kutiji

S01BC10 nepafenak

Doziranje: prevencija i liječenje postoperativne боли i upale povezane sa operacijom katarakte; smanjenje rizika od postoperativnog makularnog edema povezanog sa operacijom kartarakte kod pacijenata sa dijabetesom: odrasli, konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEVANAC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp kapi za oko, suspenzija [1 mg/1 mL] 1 boćica (LDPE) sa 5 ml kapi za oči, u kutiji

S01C Antiinflamatorni lijekovi i antiinfektivi u kombinaciji

S01CA Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

S01CA01 deksametazon, neomicin, polimiksin B sulfat

Doziranje: kratkotrajno liječenje stanja oka koja reaguju na steroide kada je potrebno i profilaktičko liječenje antibioticima, nakon isključivanja prisustva gljivične i virusne infekcije: djeca i odrasli, 1 ili 2 kapi u svako oboljelo oko do 6 puta dnevno ili češće ukoliko je potrebno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRIO VISION - BALKANPHARMA-RAZGRAD AD

- Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3500 i.j./1 mL+ 6000 i.j./1 mL]
Bijela plastična boćica sa kapaljkom - aplikatorom, zatvorena čepom na zavrtanje sa zaštitnim prstenom.

S01CA01 deksametazon, neomicin

Doziranje: inflamatorna stanja oka koja reaguju na terapiju steroidima kada je istovremeno potrebna i antibiotska terapija: početi sa 1-2 kapi u konjunktivalnu kesu svakog sata tokom dana i svaka 2 sata tokom noći, nakon postizanja terapijskog odgovora nastaviti sa 1 kapi svaka 4 sata, zatim smanjiti na jednu kap 3-4 puta dnevno; kapi ne treba davati duže od 7 dana, osim pod nadzorom stručnjaka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEODEKSACIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- Rp kapi za oči , rastvor [1 mg/1 mL+ 3.5 mg/1 mL] 1 staklena boćica sa 10 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01CA01 deksametazon, neomicin, polimiksin B

Doziranje: upalna stanja oka koja reaguju na steroide i kod kojih je indikovano liječenje kortikosteroidima, te istovremeno prisutna bakterijska infekcija ili postoji opasnost njenog razvoja: kapi za oči, 1-2 kapi ukaputi u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka svaka 2-4 sata; u teškim slučajevima, kapi se mogu primjenjivati svaki sat; kada se postigne

zadovoljavajući terapijski odgovor, odnosno kad se upala smanji, doza se postepeno smanjuje do potpunog prestanka primjene lijeka; u tretrmanu blagih upala, kapi se mogu primjenjivati svakih 4-6 sati; mast, aplicirati malu količinu (1-1,5 cm) masti u konjunktivalnu vrećicu tri do četiri puta na dan ili primjenjivati zajedno sa kapima uveče pred spavanje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAXITROL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- | | |
|----|---|
| Rp | kapi za oko, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3500 i.j./1 mL+ 6000 i.j./1 mL]
5 ml kapi za oči, suspenzije |
| Rp | mast za oči [1 mg/1 g+ 3500 i.j./1 g+ 6000 i.j./1 g] 3,5 g masti za oči |

S01CA01 deksametazon, tobramycin

Doziranje: *lječenje upale oka; sprečavanje infekcije nakon operacije katarakte:* kapi za oči, 1-2 kapi se ukapavaju u konjunktivalnu vrećicu svakih 4 do 6 sati, u toku prvih 24 do 48 sati doza se može povećati za još 1 kap svaka 2 sata; doziranje je neophodno nastaviti tokom 14 dana i ne prekoračiti maks. period trajanja terapije od 24 dana; kod težih obilika oboljenja, 1-2 kapi se ukapavaju svaki sat do stavljanja upale pod kontrolu; nakon operacije katarakte 1 kap se ukapava 4 puta na dan, od dana obavljanja operacije u toku 24 dana; s primjenom je moguće početi dan prije operacije; mast: malu količinu (dužine 1.5 cm) nanjeti 3-4 puta dnevno, postepeno smanjivati; nakon korektivne operacije katarakte, mala količina (dužine 1.5 cm) se nanosi u konjunktivalnu vrećicu svakih 6 h do 24-og dana nakon operacije; mast se može nanositi prije spavanja u kombinaciji sa primjenom kapi u toku dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TOBRADEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- | | |
|----|--|
| Rp | kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL suspenzije (LDPE - bočica sa PP zatvaračem) u kutiji |
| Rp | mast za oči [1 mg/1 g+ 3 mg/1 g] tuba sa 3,5 g masti za oči (Al - tuba obložena epoksi-fenolom sa polietilenskim vrhom i polietilenskim zatvaračem) u kutiji |

TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.

- | | |
|----|--|
| Rp | kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije u LDPE bočici, u kutiji |
| Rp | mast za oči [1 mg/1 g+ 3 mg/1 g] 1 aluminijска tuba sa 5 g masti, sa opremljenoj kanilom, sa plastičnim poklopcom na zavrtanje, u kutiji |

S01E Lijekovi za lječenje glaukoma i miotici

S01EA Simpatomimetici u terapiji glaukoma

S01EA05 brimonidin

Doziranje: *povećani intraokularni pritisak kod pacijenata sa glaukomom otvorenog ugla ili očnom hipertenzijom:* 1 kap dva puta dnevno u oboljelo oko, približno u razmaku od 12 sati; ako se primjenjuju i drugi oftalmološki preparati, vremenski razmak između primjene mora biti 5-15 minuta

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BIMANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- | | |
|----|---|
| Rp | kapi za oko, otopina [2 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica sa umetkom za kapanje i plastičnim zatvaračem), u kutiji |
|----|---|

S01EC Inhibitori karboanhidraze

S01EC03 dorzolamid

Doziranje: dodatna terapija beta blokatorima, monoterapija kod bolesnika kod kojih liječenje beta blokatorima nije uspješno ili kod kojih je primjena beta blokatora kontraindikovana, liječenju povišenog očnog pritiska kod pacijenata sa očnom hipertenzijom, glaukomom otvorenog ugla i pseudoeksfolijativnim glaukomom: monoterapija, 1 kap u konjunktivalnu vrećicu tri puta na dan; kombinovana terapija sa lokalnim beta blokatorima: 1 kap dva puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica s uloženim nastavkom za kapanje) u kutiji

S01EC04 brinzolamid

Doziranje: smanjenje intraokularnog pritiska kod očne hipertenzije i glaukoma otvorenog ugla ili kao dodatak terapiji beta-blokatorima ili analogima prostaglandinima ili kao monoterapija kod pacijenata koji ne reaguju na beta-blokatore ili kada su beta-blokatori kontraindikovani: 1 kap u donju konjunktivalnu vrećicu bolesnog oka 2 puta na dan, ujutro i uveče, ukoliko je neophodno povećati na tri puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AZOPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL] 1 LDPE oftalmološki dozator sa kapaljkom sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

BRINZUNO - PHARMATHEN S.A.

Rp kapi za oko, suspenzija [10 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, suspenzije (1 LDPE bočica od 10 ml, sa zapečaćenom LDPE kapaljkom i bijelom PP ili HDPE nepropusnom kapicom), u kutiji

S01EC54 brimonidin, brinzolamid

Doziranje: povišeni intraokularni pritisak kod glaukoma otvorenog ugla i kod očne hipertenzije kad monoterapija nije dovoljna: aplikovati jednu kap 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SIMBRINZA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oči, suspenzija [2 mg/1 mL+ 10 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

S01ED Blokatori beta-adrenergičnih receptora

S01ED01 timolol

Doziranje: povišeni očni pritisak (očna hipertenzija, hronični glaukom otvorenog ugla kao i afakički glaukom, neki oblici sekundarnog glaukoma): liječenje se, obično, započinje 0,25% rastvorom, jedna kap u oko, 1-2 puta dnevno; u težim slučajevima preporučuje se primjena 0,5% rastvora 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLAUMOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora u plastičnoj (LDPE) bočici sa kapaljkom, zatvorenoj zatvaračem sa sigurnosnim prstenom (PP), u kutiji

NORMATIN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.

Rp kapi za oči, rastvor [6,83 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora, u bočici, u kutiji

TIMADREN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 1 bočica (LDPE) sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine sa kapaljkom, u kutiji

TIMOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] Staklena bočica sa 5 ml rastvora i sterilna kapaljka u polietilenскоj vrećici, u kutiji

UNITIMOLOL 0,5 % - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 10 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01ED02 betaksolol

Doziranje: hronični glaukom otvorenog ugla i/ili povišeni očni pritisak: 1 kap dva puta na dan u oboljelo oko (oči).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BETOPTIC S - IMMEDICA PHARMA AB**

Rp kapi za oči, suspenzija [2.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije u kutiji

S01ED51 latanoprost, timolol

Doziranje: smanjenje povišenog intraokularnog pritiska kod bolesnika sa glaukomom otvorenog ugla i bolesnika sa očnom hipertenzijom koji ne reaguju na lokalno primjenjene beta blokatore ili analoge prostaglandina: 1 kap dnevno u bolesno oko (oči); ukoliko se upotrebljava više od jednog topikalnog oftalmološkog lijeka, trebaju se uzimati u razmaku od minimalno 5 min; kontaktna sočiva izvaditi prije stavljanja kapi za oči (mogu se vratiti nakon 15 min.)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VISUS PLUS - STADA ARZNEIMITTEL AG**

Rp kapi za oči, rastvor [50 µg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 LDPE bočica sa HDPE zatvaračem sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

XALACOM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 bočica od polietilena (LDPE) sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01ED51 dorzolamid, timolol

Doziranje: povišen očni pritisak kod bolesnika sa glaukomom otvorenog ugla ili sa pseudoeksfolijativnim glaukom, kada lokalna primjena beta-blokatora nije dovoljna: 2 puta dnevno po 1 kap; ukoliko se upotrebljava više od jednog topikalnog oftalmološkog lijeka, neophodno je da razmak između aplikovanja bude najmanje 10 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**COSOPT - SANTEN OY**

Rp kapi za oči , rastvor [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 bočica (tip-6) sa 5 ml rastvora, u kutiji

DORTIMOL - DEVA HOLDING A.S.

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica od 5 ml sa kapaljkom, u kutiji

DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica sa uloženim nastavkom za kapanje) u kutiji

S01ED51 timolol, travoprost

Doziranje: smanjenje povišenog intraokularnog pritiska kod bolesnika sa glaukomom otvorenog ugla ili bolesnika sa očnom hipertenzijom koji ne reaguju na lokalno primjene beta blokatore ili analoge prostaglandina: odrasli, uključujući i stariju populaciju, 1 kap u konjunktivnu vrećicu bolesnog oka/očiju jednom dnevno, ujutro ili uveče (u isto vrijeme svakog dana); ukoliko pacijent propusti uzeti jednu dozu, terapiju treba nastaviti uzimanjem sljedeće doze u predviđeno vrijeme; maks. doza 1 kap dnevno u bolesno oko/oči.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUOTRAV - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL+ 40 µg/1 mL] 1 polipropilenska bočica (PP) sa 2,5 ml kapi za oko, otopine sa kapaljkom, u kutiji

S01ED51 brinzolamid, timolol

Doziranje: povećan očni pritisak kod odraslih pacijenata sa glaukomom otvorenog ugla ili očnom hipertenzijom kod kojih monoterapija ne osigurava dovoljno sniženje očnog pritiska: 1 kap u konjunktivnu vrećicu bolesnog oka/očiju dvaput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AZARGA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL + 5 mg/1 mL] neprozirna polietilenska bočica od 5 ml, u kutiji

S01EE Analizi prostaglandina

S01EE01 latanoprost

Doziranje: povišen intraokularni pritisak kod glaukoma otvorenog ugla; očna hipertenzija: 1 kap dnevno u oboljelo oko; najbolje uveče; koristi se i u pedijatrijskoj populaciji

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [50 µg/1 mL] 1 bočica sa 2,5 ml kapi za oko, otopine u kutiji

LATASOPT - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.

Rp kapi za oči, rastvor [0,05 mg/1 mL] 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u bočici, kutiji

UNILAT - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora u kutiji

VISUS - STADA ARZNEIMITTEL AG

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa kapaljkom sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

XALATAN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 1 PE-bočica sa navojnim čepom i zaštitnom kapicom od polietilena sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01EE04 travoprost

Doziranje: snižavanje povišenog intraokularnog pritiska kod pacijenata sa očnom hipertenzijom ili glaukomom otvorenog ugla: 1 kap dnevno u konjunktivalnu vrećicu; optimalan efekat postiže se primjenom uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TRAVATAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oko, otopina [40 µg/1 mL] Polipropilenska bočica sa 2,5 mL kapi za oko, otopine, u kutiji,

TRAVOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči , rastvor [40 µg/1 mL] 1 zaštitna PET/Al/PE kesica sa polipropilenskom boćicom od 5 ml sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01G Dekongestivi i antialergici**S01GA Simpatomimetici kao dekongestivi****S01GA01 nafazolin**

Doziranje: dekongestiv za privremeno ublažavanje tegoba poput svrabi i crvenila uzrokovanih različitim iritansima: ukapati 1-2 kapi u konjunktivalnu kesu, najviše 4 puta na dan; preporučeno vrijeme trajanja tretmana je 3 do 4 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PROCULIN - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp kapi za oči , rastvor [0.3 mg/1 mL] 10 mL rastvora u LDPE - bočici sa PP - zatvaračem u kutiji

S01GA02 tetrizolin

Doziranje: dekongestija sluznice oka kod pacijenata s neinfektivnim nadražajem oka nastalim djelovanjem dima, prašine, vjetra, hlorisane vode, svjetla ili nastalim kao posljedica alergijske upale (peludna groznica): odrasli i adolescenti stariji od 12 god, 1 kap u svako oko 2-3 puta na dan;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VISINE CLASSIC - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.**

BRp kapi za oko, otopina [0.5 mg/1 mL] prozirna plastična (LDPE) bočica s umetkom (LDPE) za kapanje i bijelim plastičnim (HDPE/PP) sigurnosnim zatvaračem za djecu, sa 15 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

VIZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp kapi za oko, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml kapi za oko, otopine u plastičnoj bočici, u kutiji

S01GX Ostali antialergici**S01GX07 azelastin**

Doziranje: liječenje i prevencija simptoma sezonskog alergijskog konjunktivitisa odraslih i djece starije od 4 godine; liječenje simptoma nesezonskog alergijskog konjunktivitisa

odraslih i djece starije od 12 godina: po 1 kap u oba oka 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno, može se povećati do 4 puta dnevno; ne koristiti duže od 6 sedmice u kontinuitetu bez prethodne konsultacije sa ljekarom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALLERGODIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp kapi za oči , rastvor [0.5 mg/1 mL] 1 bočica (HD polietilen visoke gustine) sa 6 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01GX09 olopatadin

Doziranje: *lječenje oftalmičkih znakova i simptoma sezonskog alergijskog konjuktivitisa;* ubožljajena doza je jedna kap u konjunktivalnu vrećicu zahvaćenog oka dva puta na dan (svakih 8 sati); ako se istovremeno koristi više oftalmoloških lijekova, primjenu treba odvojiti 5-10 minuta; lijek se smije davati djeci (u dobi od 3 godine i starijim), a dozira se jednakom kao u odraslim.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OPATANOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oko, otopina [1 mg/1 mL] LDPE bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

S01L Lijekovi za lječenje vaskularnih bolesti oka

S01LA Antineovaskularni lijekovi

S01LA04 ranibizumab

Doziranje: *neovaskularna (vlažna) starošću uslovljena makularna degeneracija (AMD); dijabetički makularni edem (DME); proliferativna dijabetička retinopatija; makularni edem nastao kao posljedica okluzije retinalne vene, horoidalna neovaskularizacija:* intravitrealna primjena, inicijalno 0,5 mg jednom mjesечно, dok se ne postigne maksimalna oština vida i/ili dok nema znakova aktivnosti bolesti, tj. nema promjena u oštini vida i u drugim znakovima i simptomima bolesti tokom kontinuirane terapije, za nastavak terapije i slijedeći dozni interval-konsultovati literaturu proizvoda; ukoliko nema poboljšanja u parametrima oštine vida u anatomskim parametrima, prekinuti terapiju; *istovremeno lječenje dijabetičkog makularnog edema ili makularnog edema nastalog kao posljedica okluzije retinalne vene sa laserskom fotoagulacijom:* intravitrealno, 0,5 mg najmanje 30 min. poslije laserske fotoagulacije; *lječenje retinopatije nedonoščadi:* intravitrealno, 0,2 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU rastvor za injekciju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 0,23 ml rastvora za injekciju u kutiji sa jednom filterskom iglom za izvlačenje rastvora iz bočice

S01LA05 afilibercept

Doziranje: *neovaskularne (vlažne) starošću uslovljene makularne degeneracije (AMD):* intravitrealnom injekcijom, odrasli preko 18 god, 2 mg u zahvaćeno oko jednom mjesечно tri uzastopna mjeseca, zatim svaka dva mjeseca; razmotriti učestalost terapije nakon 12 mjeseci; *makularni edem kao posljedica okluzije retinalne vene (okluzije ogranka retinalne vene (BRVO) ili okluzije centralne retinalne vene (CRVO)):* intravitrealnom injekcijom, odrasli preko 18 god, 2 mg u zahvaćeno oko jednom mjesечно; vizuelni i anatomska ishod pratiti na mjesecnom nivou; nastaviti terapiju dok vizuelni i anatomska ishod ne budu stabilni tokom tromjesečne procjene (prekinuti sa terapijom ukoliko nema poboljšanja u vizuelnom i anatomskom ishodu nakon početne 3 injekcije); po potrebi sledeće doze se mogu dati odvojeno najmanje jednom

mjesečno; *dijabetički makularni edem*: intravitrealnom injekcijim, odrasli preko 18 god. 2 mg u zahvaćeno oko jednom mjesečno tokom 5 mjeseci, a nakon toga svaka 2 mjeseca; nakon 12 mjeseci razmotriti učestalost terapije (prekinuti sa terapijom ukoliko nema poboljšanja u vizuelnom i anatomske ishodu); *lječenje oštećenja vida zbog horoidalne neovaskularizacije kod kratkovidnosti*: intravitrealnom injekcijom, preporučena doza je 2 mg; interval između dvije doze ne smije biti kraći od jednog mjeseca

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EYLEA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU otopina za injekciju [40 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 mikrolitara
 otopine za injekciju, u kutiji

S01LA06 brolucizumab

Doziranje: *neovaskularna (vlažna) senilna makularna degeneracija*: intravitrealnom injekcijom 6 mg jednom mjesečno za prve 3 doze, za nastavak terapije i naredne intervale doziranja konsultovati literaturu proizvoda; prekinuti terapiju ukoliko nema poboljšanja u vizuelnim i anatomskim ishodima; *dijabetički makularni edem*: intravitrealnom injekcijom 6 mg svakih 6 nedjelja za prvi 5 doza, za nastavak terapije i naredne intervale doziranja konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BEOVU - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ZU rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 0,23 ml
 rastvora i 1 filter igla, u kutiji
ZU rastvor za injekciju u napunjrenom špricu [120 mg/1 mL] 1
 napunjena šprica od stakla (u PETG blister kutiji)

S01LA09 faricimab

Doziranje: *neovaskularna (vlažna) senilna makularna degeneracija, dijabetički makularni edem*: intravitrealnom injekcijom, za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VABYSMO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU otopina za injekciju [120 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 0,24 ml i 1
 igla s filtrom, u kutiji

S01X Ostali lijekovi za lječenje bolesti oka

S01XA Ostali lijekovi za lječenje bolesti oka

S01XA18 ciklosporin

Doziranje: povećanje produkcije suza kod pacijenata kod kojih je produkcija suza prema pretpostavkama potisnuta uslijed upale oka povezane sa keratokonjuktivitisom sicca: 2 puta dnevno (na 12 h) po 1 kap u oba oka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEPORES 0.05% - DEVA HOLDING A.S.

- Rp kapi za oči, emulzija [0,5 mg/1 mL] 3 PET/AI/PE vrećice sa po 10
 jednodoznih LDPE bočica, u kutiji

S02 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI UHA

(OTOLOGICI)

S02A ANTIINFJEKTIVI

S02AA Antiinfektivi

S02AA15 ciprofloksacin

Doziranje: akutno zapaljenje vanjskog uha: odrasli i djeca uzrasta 1 god. i starija, ukapati sadržaj jednog jednodozognog kontejnera u oboljelo uho 2 puta dnevno tokom 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CETRAXAL - LABORATORIOS SALVAT, S.A.

Rp kapi za uho, otopina [2 mg/1 mL] Kutija sa 15 bočica sa 0,25 mL rastvora

S02C Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

S02CA Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

S02CA01 prednizolon, tetrakain, tirotricin

Doziranje: suzbijanje bola i zapaljenskih reakcija u spoljašnjem ušnom kanalu, koje prate nekomplikovano, akutno zapaljenje spoljašnjeg uha: kod odraslih pacijenata na svakih sat vremena ukapati 5-6 kapi u oboljelo uho, ili natopiti sterilnu gazu i uvući u slušni kanal, a kod djece starije od 2 godine 2-4 kapi.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OTOL H - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp kapi za uši, rastvor [1 mg/1 g+ 10 mg/1 g+ 0.1 mg/1 g] 1 staklena bočica sa 10 g kapi za uši, rastvora, sa zatvaračem sa kapaljkom za viskozne rastvore, u kutiji

S02CA05 ciprofloksacin, fluocinolon acetonid

Doziranje: akutna upala vanjskog uha, akutna upala srednjeg uha kod pacijenata sa ugrađenim ventilacionim cjevčicama: djeca od 6 mjeseci i starija, odrasli i stariji pacijenti, ukapati 6-8 kapi u vanjski ušni kanal bolnog uha na svakih 12 sati tokom 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CETRAXAL PLUS - LABORATORIOS SALVAT, S.A.

Rp kapi za uho, otopina [3 mg/1 mL+ 0,25 mg/1 mL] 1 plastična bočica od tamnog stakla sa 10 ml rastvora sa kapaljkom i zatvaračem sa navojem, u kutiji

S03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA I UHA

S03A Antiinfektivi

S03AA Antiinfektivi

S03AA ofloksacin

Doziranje: oftalmologija: liječenje bakterijskih infekcija prednjeg očnog segmenta izazvanih patogenim uzročnicima osjetljivim na ofloksacin; prevencija infekcija oka u sklopu preoperativne pripreme, nakon intraokularnih operacija, uklanjanja stranog tijela i povreda oka; odrasli: tokom prva dva dana ukapava se 1-2 kapi na svaka 2-4 sata, a zatim 4 puta dnevno; trajanje liječenja treba da bude najmanje 7 dana (uz dodatna 3 dana nakon prestanka lučenja gnojnog sekreta), ali ne duže od 10 dana; djeca starija od 1 godine: lijekar mora da posebno propiše korišćenje i doziranje preparata, uobičajena doza iznosi 1 kap, 4 puta dnevno tokom 7 dana. Otologija: liječenje bakterijskih infekcija

izazvanih patogenima osjetljivim na ofloksacin: otitis externa i otitis media chronica suppurativa (sa oštećenjem bubne opne): kod odraslih i djece starije od 12 godina uobičajena doza iznosi 10 kapi, 2 puta dnevno tokom 10 dana (otitis externa), odnosno tokom 14 dana (otitis media chronica suppurativa); zapaljenja spoljašnjeg ušnog kanala i akutnog zapaljenja srednjeg uha sa timpanostomijom: kod djece uzrasta od 1 do 11 godina preporučena doza iznosi 5 kapi, 2 puta dnevno tokom 10 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] LDPE bočica sa 10 ml kapi za uši/oči, rastvora i kapaljkom, u kutiji

S03AA06 gentamicin

Doziranje: bakterijske infekcije oka: odrasli, uključujući starije osobe i djecu, 1-2 kapi u oboljelo oko do 6 puta dnevno, ili češće ako je potrebno (u slučaju težih infekcija biće potrebna primjena 1-2 kapi svakih 15-20 min. u početku, smanjujući postepeno učestalost kapanja kako se infekcija dovodi pod kontrolu); bakterijske infekcije uha: 2-3 kapi u oboljelo uho 3-4 puta dnevno i u toku noći, ili češće ako je potrebno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GENTOKULIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] 1 bočica od polietilena niske gustine (LDPE) 10 mL, sa kapaljkom od polietilena niske gustine (LDPE) i zatvaračem od polietilena visoke gustine (HDPE), u kutiji

S03AA07 ciprofloksacin

Doziranje: oftalmologija: *kornealni ulceri*: prvi dan po dvije kapi ukapavati u zahvaćeno oko svakih 15 minuta tokom prvih 6 sati, a zatim po dvije kapi svakih 30 minuta preostali dio prvog dana; drugi dan po 2 kapi svakih sat vremena i od 3.-14. dana po 2 kapi svaka 4 sata; *bakterijske infekcije*: 1 do 2 kapi u oko 4 puta na dan, kod težih infekcija prva dva dana doza može biti 1-2 kapi svaka 2 sata (maksimalno trajanje terapije 21 dan). otologija: *infekcije uva (upala ušnog kanala ili srednjeg uva)*: odrasli: 4 kapi u ušni kanal 2 puta na dan; djeca starija od 1 godine: 3 kapi 2 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] bočica sa 5 ml kapi za oči i uši, rastvora, i plastična kapaljka, u kutiji

S03C Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

S03CA Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

S03CA01 deksametazon, neomicin

Doziranje: inflamatorna stanja oka i spoljašnjeg ušnog kanala koja reaguju na terapiju steroidima kada je istovremeno potrebna profilaktička antibiotska terapija (poslije isključenja postojanja virusnog i gljivičnog oboljenja): 1-2 kapi u oboljelo oko 6 puta na dan u zavisnosti od težine inflamacije ili 2-3 kapi u ušni kanal 3-4 puta na dan; kapi ne treba davati duže od 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEXAMETHASON-NEOMYCIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp kapi za uši/oči, rastvor [1 mg/1 mL + 3.5 mg/1 mL] 1 plastična (LDPE) bočica sa kapaljkom, koja sadrži 10 ml rastvora i zatvorena je zatvaračem sa sigurnosnim prstenom (PP), u kutiji

Registrirani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

V	OSTALO
V03	OSTALI NERAZVRSTANI TERAPIJSKI PROIZVODI
V03A	<i>Ostali nerazvrstani terapijski proizvodi</i>
V03AB	<i>Antidotii</i>

V03AB14 protamin

Doziranje: neutralisanje antikoagulantnog efekta heparina (prije operacije, poslije bubrežne dijalize, poslije operacije na otvorenom srcu, kod većih krvarenja, kod predoziranja heparinom): spora i.v. inj tokom 10 min. doza zavisi od količine i vrste heparina koji treba neutralisati

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PROTAMIN SULFAT GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 staklenih ampula po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

V03AB35 sugamadeks

Doziranje: rutinska reverzija neuromuskularne blokade izazvane rokuronijumom ili vekuronijumom: i.v.inj. 4 mg/kg po potrebi ako je nakon blokade izazvane rokuronijumom ili vekuronijumom postignut oporavak, za detalje konsultovati informacije o proizvodu; neposredna reverzija blokade izazvane rokuronijumom: i.v.inj. odrasli 16 mg/kg (konsultovati informacije o proizvodu)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AXONIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.****BANJA LUKA**

ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 10 boćica sa 2ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 10 boćica sa 5ml rastvora za injekciju, u kutiji

V03AB37 idarucizumab

Doziranje: kod odraslih pacijenata liječenih Pradaxom kada je neophodno brzo poništavanje njegovog antikoagulantnog efekta (za hitne hirurške zahvate, u slučaju po život opasnog ili nekontrolisanog krvarenja): i.v. 5 g (2x2,5 g/50 ml), i.v. inf. tokom 5-10 min. svaka ili u obliku bolus inj.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PRAXBIND - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

ZU otopina za injekciju/ infuziju [2,5 g/50 mL] 2 staklene boćice sa po 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

V03AC Gvožđe kompleksirajući agensi**V03AC03 deferasiroks**

Doziranje: transfuzije povezane sa hroničnim preopterećenjem gvožđem: odrasli i djeca preko 2 god. u početku 10-30 mg/kg jednom dnevno prema koncentraciji feritina u serumu i količini krvi koja je upotrijebljena za transfuziju (konsultovati literaturu proizvoda); doza održavanja, podesiti dozu svakih 3-6 mjeseci u koracima od po 5-10 mg/kg prema koncentraciji feritina u serumu; uobičajeno maks. 30 mg/kg dnevno, doza može biti povećana na maks. 40 mg/kg dnevno i smanjena u koracima od 5-10 mg/kg kada se jednom postigne kontrola; hronično preopterećenje gvožđem koje nije izazvano transfuzijama kod pacijenata sa sindromom talasemije: odrasli preko 18 god. početna

doza 10 mg/kg jednom dnevno; doza održavanja, podesiti dozu svakih 3-6 mjeseci u koracima po 5-10 mg/kg prema koncentraciji feritina u serumu i u jetri (konsultovati literaturu proizvoda); maks. 20 mg/kg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEFERASIROKS PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tablet za oralnu suspenziju [500 mg/1 tablet] 30 tablet za oralnu suspenziju (10 PVC/PE/PVDC/PE/PVC-Al blistera sa po 3 tablete), u kutiji

DEMYRAL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp tablet za oralnu suspenziju [125 mg/1 tablet] 28 tablet za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp tablet za oralnu suspenziju [250 mg/1 tablet] 28 tablet za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp tablet za oralnu suspenziju [500 mg/1 tablet] 28 tablet za oralnu suspenziju (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

EXABEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp filmom obložena tablet [180 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tablet [360 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tablet [90 mg/1 tablet] 30 filmom obloženih tablet (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

FUARTE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp tablet za oralnu suspenziju [125 mg/1 tablet] 28 tablet za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp tablet za oralnu suspenziju [250 mg/1 tablet] 28 tablet za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp tablet za oralnu suspenziju [500 mg/1 tablet] 28 tablet za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

ZEOKS - SYNTHON B.V.

Rp film tablet [180 mg/1 tablet] 30 fim tablet (1 PVC/PVDC/Al blister po 30 tableta) u kutiji

Rp film tablet [360 mg/1 tablet] 30 fim tablet (1 PVC/PVDC/Al blister po 30 tableta) u kutiji

Rp film tablet [90 mg/1 tablet] 30 fim tablet (1 PVC/PVDC/Al blister od 30 tableta) u kutiji

V03AE Lijekovi za liječenje hiperkalemije i hiperfosfatemije

V03AE02 sevelamer

Doziranje: hiperfosfatemija kod pacijenata na hemodializi ili peritonealnoj dijalizi; hiperfosfatemija kod pacijenata s hroničnom bubrežnom bolesti koji nisu na dijalizi, a kod kojih je serumski fosfor $\geq 1,78 \text{ mmol/l}$; u sklopu višestrukog terapijskog pristupa koji može uključivati dodatno uzimanje kalcijuma, te 1,25-dihidroksi vitamina D3 ili nekog od njegovih analoga u svrhu sprečavanja razvoja renalne osteodistrofije: odrasli preko 18 god, 2,4-4,8 g dnevno u 3 podijeljene doze uz obrok, podešavati prema nivou serumskog fosfora (uobičajeni opseg doza 2,4-12 g dnevno podijeljeno u 3 doze)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIASEV - SYNTHON HISPANIA S.L.

Rp filmom obložena tablet [800 mg/1 tablet] 180 filmom obloženih tablet (u HDPE bočici sa polipropilenskim čepom) u kutiji

PERFOSE - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 180 filmom obloženih tableta (18 neprozirnih PVC/PE/PVDC blistera sa 10 tableta), u kutiji

RENVELA 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp film tableta [800 mg/1 tableta] 180 film tableta u HDPE bočici koja ima polipropilenski sigurnosni čep i zaštitnu foliju na vrhu boćice

V03AE03 lantan karbonat

Doziranje: hiperfosfatemija kod pacijenata sa hroničnom renalnom insuficijencijom koji su na hemodializi ili kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (CAPD); hiperfosfatemija kod pacijenata sa hroničnim oboljenjem bubrega koji nisu na dijalizi, s nivoom fosfata u serumu 1,78 mmol/l ili više koja se ne može kontrolisati dijetom sa niskim unosom fosfata: oralno, odrasli, 1,5-3 g dnevno u podijeljenim dozama, doze se podešavaju prema koncentraciji fosfata u serumu svake 2-3 nedelje, uzima se sa ili neposredno poslije obroka

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANTAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp oralni prašak [1000 mg/1 kesica] 1 kartonska kutija u kojoj se nalazi 9 manjih kartonskih kutija sa po 10 (PET/Al/PET/PE) kesica od 3,2 g

Rp oralni prašak [750 mg/1 kesica] 1 kartonska kutija u kojoj se nalazi 9 manjih kartonskih kutija sa po 10 (PET/Al/PET/PE) kesica od 2,4 g

V03AF Lijekovi za detoksikaciju u terapiji antineoplasticima**V03AF01 mesna**

Doziranje: prevencija urotelijalne toksičnosti kod pacijenata liječenih oksazafosforinom (ifosfamidom, ciklofosfamidom, trofosfamidom): daje se i.v. inj. doza se izračunava na osnovu odgovarajuće doze oksazafosforina - za više informacija konsultovati literaturu proizvoda.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**UROMITEXAN - BAXTER AG**

ZU rastvor za injekciju [400 mg/4 mL] 15 ampula po 4 ml rastvora za injekciju

V03AF03 kalcijum-folinat

Doziranje: prevencija metotreksatom izazvanih neželjenih efekata: uobičajeno se počinje 12-24 sata poslije infuzije metotreksatom, i.m. inj. ili i.v. inj. ili i.v. inf. 15 mg, ponoviti svakih 6 h tokom 72 sata; za više informacija konsultovati lokalne protokole liječenja; očekivano predoziranje metotreksatom: i.v. inj. ili i.v. inf. (maks. brzina 160 mg/min.), početna doza se određuje prema primjenjenom protokolu metotreksata u srednjim i visokim dozama; dodatak terapiji fluorouracilom u citotoksičnoj terapiji: konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KALCIJEV FOLINAT PLIVA 10 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

ZU otopina za injekciju/ infuziju [100 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

- ZU otopina za injekciju/ infuziju [300 mg/30 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji
ZU otopina za injekciju/ infuziju [50 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji
ZU otopina za injekciju/ infuziju [500 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

V03AN

Medicinski gasovi

V03AN01

kiseonik

Doziranje: *lječenje ili prevencija stanja hipoksije i hipoksemije (infarkt miokarda, akutna plućna oboljenja, plućne embolije, mlađi bolesnici u status astmatikusu, hronična opstruktivna oboljenja pluća za vrijeme infektivne egzacerbacije, predoziranje lijekovima koji djeluju depresivno na centar za respiraciju, muskuloskeletna trauma i trauma glave); kao dio dotoka svježeg gasa u anesteziji ili intenzivnoj njeki; za lječenje akutnog napada Klaster glavobolje; stanje šoka; trovanje ugljen monoksidom; teška anemija; lokalana ishemija tkiva (ishemija miokarda, cerebralna ishemija, periferna ishemija, uslijed vaskularne okluzije); sindrom apnee u snu; za lječenje ronilačke bolesti dekomprezije; zračne embolije drugog porijekla i trovanja ugljen-monoksidom; dodatna terapija kod teških osteoradionekroza i mionekroze izazvane klostridiom (gasne gangrene); za doziranje konsultovati literaturu proizvoda*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEDICINSKI KISEONIK KRAS - KRAS D.O.O. ZA PROIZVODNJU I TRGOVINU

LAKTAŠI

- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] 50 L kiseonika, u boci za gas

MEDICINSKI KISEONIK KRAS - KRAS D.O.O. ZA PROIZVODNJU I TRGOVINU

LAKTAŠI

- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Baterija boca za gas, zapremine 12x40 litara. Baterija boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Pritisak: 150 ili 200 bara

- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Baterija boca za gas, zapremine 12x50 litara. Baterija boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Pritisak: 150 ili 200 bara

- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 10 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara

- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 14 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara

- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 20 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara

- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 3 litra. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara

- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 30 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 40 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 5 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara

MEDICINSKI KISEONIK TGT - TGT A.D. LAKTAŠI

- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj rashladnoj posudi (cisterna) volumena 23 000 L
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj rashladnoj posudi (cisterna) volumena 19 000 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija čeličnih boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara: 12 x 50 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija čeličnih boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara: 16 x 50 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 10 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 2 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 3L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 40 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 5 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 50 L

MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O.

- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija boca za gas: 4x150 l (čelična, 150 ili 200 bar)

MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O.

- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] pokretna kriogena posuda (čelična cisterna) 24000kg
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] pokretna kriogena posuda (čelični rendžer) 1x 1000 l
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] pokretna kriogena posuda (čelični rendžer) 1x 180 l
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija boca za gas: 6x150 l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 10l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 14l (čelična, 150 ili 200 bar)

ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 20 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 27 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 3 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 40 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 50 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 5 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x1l (čelična, 150 ili 200 bar)

V03AX

Ostali terapijski proizvodi

V03AX

atropa bella-donna D12

Doziranje: akutna upala disajnih puteva u okviru prehlade: mala djeca uzrasta 12-23 mjeseca 1 pilula, djeca starija od 24 mjeseca i mlađa od 6 god. 3 pilule, djeca starija od 6 god. tinejdžeri i odrasli 5 pilula; prviog i drugog dana se odgovarajući broj pilula uzima 4-5 puta dnevno, a od trećeg dana se nastavlja sa primjenom dvaput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSANIT - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX

sambucus nigra D3

Doziranje: rinitis sa viskoznim i bistrim sekretom kod dojenčadi, male djece uzrasta 2-3 god. i djece starijeg uzrasta, kada je disanje kroz nos otežano: djeca uzrasta 28 dana do 23 mjeseca 1 pilula, djeca od navršene 2 god. do navršenih 5 god. 3 pilule; u akutnim stanjima prvi dan svakih 1-2 sata (maksimalno 12 puta dnevno), drugi dan svaka 2 sata, od trećeg dana pa nadalje 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSARHIN - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX

matricaria recutita

Doziranje: nadutost, trimenonske kolike, bol u trbuhi i probavne smetnje praćene grčevima u djece od najranijeg uzrasta pa nadalje: djeca od navršene 2. sedmice života do navršenih 23 mjeseca, 1 pilula, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno; od navršene 2. god. života do 5. god. 3 pilule, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno; od navršene 6. god. života do 11. god. 5 pilula, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSAFLAT - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u 1 polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX

drosera D6

Doziranje: suh, nadražujući konvulzivni i irritantni kašalj; dubok, hipersonoran kašalj nalik lavežu psa; napadi bolnog kašla koji se uglavnom javljaju noću: oralno, dojenčad (od

navršenih 28 dana do navršenih 23 mjeseca), 1 pilula; djeca uzrasta 2-3 god. 3 pilule; djeca starija od 6 god. tinejdžeri i odrasli 5 pilula

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSATUSS - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX

Kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat

Doziranje: podsticanje spontanog saniranja problema koji se javlja kod dojenčadi tokom nicanja zubića praćenog intenzivnim bolom, povišenom temperaturom, diarejom, razdražljivošću, nemirom i nesanicom: djeca 4 mjeseca - 6 god. svakih 30 minuta stavite oko 8 globula na djetetov jezik, a u slučaju jakе boli, svakih 15 minuta; čim se ublaže tegobe, globule treba davati rjeđe; trajanje tretmana nije ograničeno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSADENT - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [3.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g+ 3.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g] 7,5 g pilula (1 polipropilenska tuba) u kutiji

V06

Opšti nutrienti

V06D

Ostali nutrijenti

V06DD

Aminokiseline, uključujući kombinacije sa polipeptidima

V06DD

histidin, ketoaminokiseline, lizin, tirozin, treonin, triptofan

Doziranje: prevencija i liječenje oštećenja nastalih uslijed nepravilnog ili manjkavog metabolizma proteina kod pacijenata sa hroničnom bubrežnom bolešću u vezi sa unosom proteina putem hrane ograničenjem na 40 g/dan ili manje (odrasli pacijenti; ovo se obično odnosi na pacijente sa brzinom glomluralne filtracije ispod 25 ml/min: odrasli (70 kg tjelesne mase) 4-8 tableta tri puta dnevno tokom obroka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KETOSTERIL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

Rp filmom obložena tableta [38 mg/1 tableta+ 67 mg/1 tableta+ 101 mg/1 tableta+ 68 mg/1 tableta+ 86 mg/1 tableta+ 59 mg/1 tableta+ 105 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta+ 53 mg/1 tableta+ 23 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (5 Al/PVC/PVDC blistera sa po 20 tableta u zaštitnoj aluminijskoj vrećici), u kutiji

V07

SVI OSTALI NETERAPIJSKI PROIZVODI

V07A

Svi ostali neterapijski proizvodi

V07AB

Rastvarači i razblaživači, uključujući rastvore za ispiranje

V07AB

voda za injekciju

Doziranje: za rastvaranje preparata u obliku suve supstance za parenteralnu primjenu, za razrjeđivanje injekcionih rastvora do potrebnog volumena: kada se koristi za razrjeđivanje i rastvaranje lijekova, uputstva i svojstva dodatnih lijekova određivače potrebnu količinu pripremljenog rastvora i način davanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp	rastvarač za parenteralnu upotrebu [5 ml/1 viala] 50 ampula po 5 ml (10 PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji
VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD	
BRp	rastvarač za parenteralnu upotrebu [5 ml/1 ampula] 50 staklenih ampula po 5 ml rastvarača za parenteralnu upotrebu, u kutiji

V08	KONTRASNA SREDSTVA
V08A	Jodirana rentgenska kontrasna sredstva
V08AB	Nefrotropna, niskoosmolarna rentgenska kontrasna sredstva, rastvorljiva u vodi

V08AB02 joheksol

Doziranje: odrasli i djeca: angiografija, urografija, flebografija, CT pretrage kontrastom; lumbalna, torakalna, cervicalna mijelografija, kompjutorizovana tomografija bazalnih cisterni nakon subarahnoidalne injekcije; artografija, endoskopska retrogradna pankreatografija (ERP), endoskopska retrogradna kolangiopankreatografija (ERCP), herniografija, histerosalpingografija, sijalografija, pretrage gastrointestinalog trakta: i.v., intraarterijski i intratekalno i unutar tjelesnih šupljina; doziranje zavisi od tipa ispitivanja, starosti, tjelesne mase, minutnog volumena srca i opšteg stanja bolesnika, kao i od tehnike snimanja; uobičajeno se koristi ista koncentracija i zapremina joda kao i kod drugih jodnih kontrastnih sredstava; neophodno je obezbjediti adekvatnu hidrataciju prije i nakon snimanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OMNIPAQE - GE HEALTHCARE AS

ZU	otopina za injekciju [647 mg/1 mL] 10 polipropilenskih boćica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [647 mg/1 mL] 10 polipropilenskih boćica sa po 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 10 polipropilenskih boca sa po 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 10 polipropilenskih boćica po 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 10 polipropilenskih boćica sa po 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 6 polipropilenskih boca sa po 500 ml otopine za injekciju, u kutiji

V08AB04 jopamidol

Doziranje: lumbalna i torako-cervikalna mijelografija, cerebralna angiografija, periferna angiografija, venografija, poboljšanje kompjuterizovane tomografije, urografija, artografija, angioskardiografija i lijeva ventrikulografija, koronarna arteriografija, aortografija-retrogradna, selektivna renalna arteriografija, selektivna viscelarna angiografija, digitalna subtraktivna angiografija: za informacije o doziranju i načinu primjene konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EMRAD - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU	otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena boćica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [755,2 mg/1 mL] 1 staklena boćica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji

IOPAMIRO - BRACCO S.P.A.

ZU otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml
otopine za injekciju, u kutiji

IOPAMIRO 300 - BRACCO S.P.A.

ZU otopina za injekciju [612 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml
otopine za injekciju, u kutiji

IOPAMIRO 370 - BRACCO S.P.A.

ZU otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml
otopine za injekciju, u kutiji

ZU otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml
otopine za injekciju, u kutiji

V08AB05 jopromid

Doziranje: dijagnostičke svrhe: angiografija, angiokardiografija, digitalna subtrakcijska angiografija (DSA), pojačavanje kontrastom kod kompjuterizovane tomografije (CT), urografija, vizualizacija tjelesnih šupljina (izuzetak: mijelografija, ventrikulografija, cisternografija); dozu treba prilagoditi u skladu sa godinama pacijenta, tjelesnom težinom pacijenta, srčanom i bubrežnom funkcijom pacijenta, opštim stanjem, značajnim kliničkim pitanjima, kao i sa primjenjenom tehnikom pregleda i područjem koje se pregleda; ukupna dopuštena doza od 1,5 g joda po kg tjelesne težine se ne smije prekoračiti; za Ultravist 300 to odgovara količini od 5 ml po kg tjelesne težine, a za Ultravist 370 količini od oko 4 ml po kg tjelesne težine; doziranje je uslovljeno vrstom snimanja i određuje se prema posebnom protokolu; preparat se smije otvoriti samo neposredno prije primjene; u principu, jedan gumeni zatvarač može se samo jedanput probušiti, a za bušenje gumenog zatvarača i izvlačenje kontrastnog sredstva treba koristiti cjevčice sa dugim vrhom određenog promjera. Rastvor jopromida predviđen je za jednokratnu upotrebu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ULTRAVIST-300 OTOPINA ZA INJEKCIJU ILI OTOPINA ZA INFUZIJU ILI ORALNA OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

ZU otopina za injekciju/ infuziju [623.4 mg/1 mL] 10 bočica po 100 ml
otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU otopina za injekciju/ infuziju [623.4 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po
50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

ULTRAVIST-370 OTOPINA ZA INJEKCIJU ILI OTOPINA ZA INFUZIJU ILI ORALNA OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih boca po
200 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih bočica
po 100 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih bočica
po 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 8 staklenih boca po
500 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

V08AB07 joversol

Doziranje: cerebralna, periferna ili viscelarna angiografija uključujući intraarterijsku i intravensku digitalnu subtracionu angiografiju (IA DSA i IV DSA), venografiju, intravensku urografiju i kompjuterizovanu tomografiju (CT) glave i tijela; Optiray 300 se može koristiti kod dijeca u cerebralnoj, perifernoj ili viscelarnoj angiografiji i u intravenskoj urografiji; Optiray 350 se primjenjuje u angiografiji kardiovaskularnog sistema uključujući koronarnu, perifernu, viscelarnu i renalnu angiografiju, aortografiju i lijevu

ventrikulografiju, zatim u kompjuterizovanoj tomografiji (CT) glave i tijela, intravenskoj urografiji, venografiji i intravenskoj i intraarterijskoj digitalnoj subtrakcionaloj angiografiji; doziranje zavisi od vrste snimanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OPTIRAY 300 - GUERBET

- | | |
|----|---|
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] 10 staklenih boca po 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 100 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 200 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |

OPTIRAY 350 - GUERBET

- | | |
|----|---|
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 napunjeneh injekcionih šprica sa adapterom sa 100 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 napunjeneh injekcionih šprica sa adapterom sa 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 100 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 200 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 500 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 25 staklenih boca sa 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |

V08AB09

jodiksanol

Doziranje: odrasli: kardioangiografija, cerebralna angiografija (konvencionalna), periferna arteriografija (konvencionalna), abdominalna angiografija (i.a. DSA), urografija, venografija, CT pretrage, pretrage gornjeg dijela gastrointestinalnog sistema, artrografija, histerosalpingografija (HSG); lumbalna, torakalna i cervicalna mijelografija; djeca: kardioangiografiju, urografiju, CT pretrage i pretrage gornjeg dijela gastrointestinalnog sistema; doziranje je različito u zavisnosti od vrste pretrage, starosti, mase, udarnog volumena srca, opšteg stanja pacijenta, te primjenjenoj tehnići.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VISIPAQUE - GE HEALTHCARE AS

- | | |
|----|--|
| ZU | otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji |
| ZU | otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji |
| ZU | otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji |
| ZU | otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 6 polipropilenskih bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji |

V08AB10

jomeprol

Doziranje: nejonsko radiografsko kontrasno sredstvo za: perifernu arteriografiju, venografiju, aortografiju, angiokardiografiju i lijevu ventrikulografiju, cerebralnu arteriografiju, koronarnu arteriografiju, visceralnu arteriografiju, digitalnu subtrakcionalnu angiografiju, pojačanu kompjutersku tomografiju, urografiju, ERCP (endoskopsku retrogradnu holangiopankreatografiju), dakriocitografiju, sijalografiju, fistulografiju, galaktografiju, mijelografiju; doziranje je uslovljeno vrstom snimanja, uzrastom, tjelesnom težinom i starosnom dobi

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IOMERON - BRACCO IMAGING S.P.A.**

- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml
otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 ml
otopine za injekciju, u kutiji

V08AB11**jobitridol**

Doziranje: *intravenska urografija, komjuterizovana tomografija, intravenska digitalna substrakciona angiografija, arteriografija, angioskardiografija, endoskopska retrogradna holangiopankreatografija, artrografija, histerosalpingografija;* doziranje po protokolu, zavisno od vrste snimanja, intravenska, intraarterijska, intraartikularna, intrauterina primjena

REGISTROVANI LIJEKOVI:**XENETIX - GUERBET**

- ZU rastvor za injekciju [658,1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml
rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [658,1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml
rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [767,8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml
rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [658,1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml
rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [767,8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml
rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [767,8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml
rastvora za injekciju, u kutiji

V08C

Kontrasna sredstva za magnetnu rezonancu

V08CA

Paramagnetna kontrasna sredstva

V08CA02

gadoterična kiselina

Doziranje: magnetna rezonanca (bolesti mozga i kičmene moždine i okolnih tkiva), snimanje magnetnom rezonancom cijelog tijela: odrasli, djeca i dojenčad: 0,1 mmol/kg (0,2 ml/kg); MR angiografija: odrasli, tokom angiografije može se, zavisno od rezultata pretrage koja se provodi i ukoliko je to potrebno, dati još jedna injekcija; u nekim izuzetnim slučajevima, npr. dijagnostička potvrda izolovanih metastaza ili otkrivanje leptomeningealnih tumora, može se dati još jedna doza od 0,2 mmol/kg, tj. 0,4 ml/kg tjelesne težine;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CLARISCAN - GE HEALTHCARE AS

- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 10 staklenih bočica sa po 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 10 staklenih bočica sa po 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 10 staklenih bočica sa po 20 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [0,5 mmol/1 mL] 10 napunjenih injekcionih štrcaljki sa po 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [0,5 mmol/1 mL]
Štrcaljke su pakovane u pojedinačna sekundarna pakovanja (20 ml), a potom se 10 pojedinačnih pakovanja pakuje u 1 kartonsku kutiju (10x20mL, 10 napunjenih štrcaljki sa 20ml otopine)
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [0,5 mmol/1 mL]
Štrcaljke su pakovane u pojedinačna sekundarna pakovanja (15 ml), a potom se 10 pojedinačnih pakovanja pakuje u 1 kartonsku kutiju (10x 15 ml, 10 napunjenih štrcaljki sa 15 ml otopine)

DOTAGRAF - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 20 ml otopine za injekciju, u kutiji

DOTAREM - GUERBET

- ZU rastvor za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 15 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [0,5 mmol/1 mL] 1 napunjena plastična šprica sa 10 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [0,5 mmol/1 mL] 1 napunjena plastična šprica sa 20 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjrenom špricu [0,5 mmol/1 mL] 1 napunjena plastična šprica sa 15 mL rastvora za injekciju, u kutiji

V08CA08 gadobenat

Doziranje: magnetna rezonanca (MRI) jetre: 0,05 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,1 ml/kg 0,5 M otopine);

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MULTIHANCE - BRACCO S.P.A.**

- | | |
|----|---|
| ZU | otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml
otopine za injekciju, u kutiji |
| ZU | otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 15 ml
otopine za injekciju, u kutiji |
| ZU | otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml
otopine za injekciju, u kutiji |

V08CA09 gadobutrol

Doziranje: kontrastno pojačanje kod kranijalne i spinalne magnetne rezonance (MRI), kontrastom pojačana magnetna rezonanca drugih tjelesnih regija (jetra, bubrezi) kod pacijenata kod kojih je potvrđeno postojanje ili postoji jaka sumnja na postojanje fokalnih lezija, kako bi se one klasifikovale kao benigne ili maligne, kontrastno pojačanje kod magnetne rezonance angiografije (CE-MRA), može se koristiti za prikaz magnetnom rezonansom (MRI) patoloških struktura u cijelom tijelu; i.v. primjena, doze zavise od vrste snimanja, pojedinačna i.v. injekcija od 0,1 mmol/kg tjelesne težine (odgovara 0,1 ml/kg TT 1,0 M otopine) je obično dovoljna za odrasle i dječu stariju od 2 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GADOVIST 1,0 MMOL/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - BAYER****AKTIENGESELLSCHAFT**

- | | |
|----|---|
| ZU | otopina za injekciju [604.72 mg/1 mL] 1 bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji |
| ZU | otopina za injekciju [604.72 mg/1 mL] 1 bočica sa 7,5 ml otopine za injekciju, u kutiji |

**GENBUTROL 15 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.,
(SKRAĆENO GEN)**

- | | |
|----|--|
| ZU | otopina za injekciju [604,72 mg/1 mL] 1 bočica, u kutiji |
|----|--|

**GENBUTROL 7,5 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.,
(SKRAĆENO GEN)**

- | | |
|----|--|
| ZU | otopina za injekciju [604,72 mg/1 mL] 1 bočica, u kutiji |
|----|--|

V08CA10 gadoksetinska kiselina

Doziranje: T1 - magnetna rezonanca (MR) jetre: i.v. bolus injekcijom 0,1 ml/kg tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PRIMOVIEW - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- | | |
|----|---|
| ZU | otopina za injekciju [181,43 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 10 ml otopine za injekciju |
|----|---|

V09 DIJAGNOSTIČKI RADIOFARMACEUTICI**V09F ŠTITNA ŽLIJEZDA****V09FX Različiti radiofarmaceutici za dijagnostiku štitne žljezde****V09FX01 tehnicijum (99mTc) pertechnetat**

Doziranje: za dijagnostičke svrhe: za više informacija konsultovati informacije o lijeku

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MON.TEK^{99m}MO/^{99m}TC GENERATOR - ECZACİBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYİ VE TİCARET ANONİM ŞİRKETİ

ZU radionuklidni generator [5 gigaBq/1 dan i sat kalibracije - 50 gigaBq/1 dan i sat kalibracije] metalna kutija zaštićena punjenjem od stiropora sadrži: 1 radionuklidni generator, 2 kartonske kutije sa vakuumskim bočicama za eluiranje (u svakoj kutiji se nalazi po 5 vakuumskih bočica i 5 pakovanja antiseptičkih 70%-nih izopropilnih alkoholnih tufera), 1 kartonsku kutiju sa 5 bočica po 10 ml sterilnog rastvora 0,9 % NaCl, 1 kartonsku kutiju sa 5 bočica po 5 ml sterilnog rastvora 0,9 % NaCl, 1 zaštitu za vakumske bočice (daje se uz prvu isporuku).

POLTECHNET - NARODOWE CENTRUM BADAN JADROWYCH

ZU radionuklidni generator [-] 1 radionuklidni generator

ULTRA-TECHNEKOW FM - CURIUM NETHERLANDS B.V.

ZU radionuklidni generator [2,15 gigaBq/1 dan i sat kalibracije - 43 gigaBq/1 dan i sat kalibracije+ 1,9 gigaBq/1 boca - 38,1 gigaBq/1 boca] 1 kartonska kutija sa 1 zaštićenim radionuklidnim generatorom, kitom za eluciju i držačem eluenta u hermetički zatvorenom (zapečaćenom) limu

V09FX03

natrijum jodid (131 I)

Doziranje: terapija karcinoma štitne žlijezde, toksične nodularne guše, difuzne toksične guše, hipertireoze; dijagnostičke svrhe: oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MON.IYOT-131 - ECZACİBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYİ VE TİCARET ANONİM ŞİRKETİ

ZU kapsula, tvrda [0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula] 1 kapsula: unutrašnje pakovanje: polipropilenska plastična tuba, a vanjsko pakovanje (iznutra prema vani): olovni štit, limena kutija, plastična vanjska kutija za transport

V09I

TUMORSKA DETEKCIJA

V09IX *Ostali dijagnostički radiofarmaceutici za tumorsku detekciju*

V09IX04

fludeoksiglukoza (18F)

Doziranje: koristi se u dijagnostičke svrhe: za više informacija konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MON.FDG (¹⁸F) - ECZACİBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYİ VE TİCARET ANONİM ŞİRKETİ

ZU rastvor za injekciju [250 megaBq/1 dan i sat kalibracije] 1 višedozna bočica od 10 ml u olovnom kontejneru

V10 TERAPIJSKI RADIOFARMACEUTICI
V10X DRUGI TERAPIJSKI RADIOFARMACEUTICI
V10XA jedinjenja joda (131I)

V10XA01 natrijum jodid (131 I)

Doziranje: MON.IYOT-131: terapija karcinoma štitne žlijezde, toksične nodularne guše, difuzne toksične guše, hipertireoze; dijagnostičke svrhe: oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvoda; **Sodium Iodide (I-131):** hipertireoidizam (terapija Graves-ove bolesti, toksične multinodularne strume ili autonomnih nodusa); terapija papilarnih i folikularnih karcinoma štitne žlijezde, uključujući i metastatske bolesti: oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvoda; **IODOPOL:** hipertireoidizam (terapija Graves-ove bolesti, toksične multinodularne strume ili autonomnih nodusa); terapija papilarnih i folikularnih karcinoma štitne žlijezde, uključujući i metastatske bolesti; terapija velike eutiroidine (netoksične) strume: oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvoda;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IODOPOL - NARODOWE CENTRUM BADAN JADROWYCH

ZU kapsula, tvrda [37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula] 1
 kapsula, tvrda pakovana u 1 polipropilenskoj bočici, u olovnom
 spremniku , u transportnoj kutiji

**MON.IYOT-131 - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYİ VE
 TICARET ANONİM ŞİRKETİ**

ZU kapsula, tvrda [0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula] 1
 kapsula: unutrašnje pakovanje: polipropilenska plastična tuba, a
 vanjsko pakovanje (iznutra prema vani): olovni štit, limena kutija,
 plastična vanjska kutija za transport

SODIUM IODIDE (I-131) CAPSULES T - CURIUM NETHERLANDS B.V.

ZU kapsula, tvrda [-] 1 kapsula u 1 PETP bočici, u olovnom štitu

HOMEOPATSKI LIJEKOVI

V03AX atropa bella-donna D12

Doziranje: akutna upala disajnih puteva u okviru prehlade: mala djeca uzrasta 12-23 mjeseca 1 pilula, djeca starija od 24 mjeseca i mlađa od 6 god. 3 pilule, djeca starija od 6 god. tinejdžeri i odrasli 5 pilula; prvo i drugog dana se odgovarajući broj pilula uzima 4-5 puta dnevno, a od trećeg dana se nastavlja sa primjenom dvaput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSANIT - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX sambucus nigra D3

Doziranje: rinitis sa viskoznim i bistrim sekretom kod dojenčadi, male djece uzrasta 2-3 god. i djece starijeg uzrasta, kada je disanje kroz nos otežano: djeca uzrasta 28 dana do 23 mjeseca 1 pilula, djeca od navršene 2 god. do navršenih 5 god. 3 pilule; u akutnim stanjima prvi dan svakih 1-2 sata (maksimalno 12 puta dnevno), drugi dan svaka 2 sata, od trećeg dana pa nadalje 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSARHIN - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX matricaria recutita

Doziranje: nadostos, trimenonske kolike, bol u trbuhi i probavne smetnje praćene grčevima u djece od najranijeg uzrasta pa nadalje: djeca od navršene 2. sedmice života do navršenih 23 mjeseca, 1 pilula, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno; od navršene 2. god. života do 5. god. 3 pilule, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno; od navršene 6. god. života do 11. god. 5 pilula, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSAFLAT - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u 1 polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX drosera D6

Doziranje: suh, nadražujući konvulzivni i iritantni kašalj; dubok, hipersonoran kašalj nalik lavežu psa; napadi bolnog kašla koji se uglavnom javljaju noću: oralno, dojenčad (od navršenih 28 dana do navršenih 23 mjeseca), 1 pilula; djeca uzrasta 2-3 god. 3 pilule; djeca starija od 6 god. tinejdžeri i odrasli 5 pilula

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSATTUSS - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat

Doziranje: podsticanje spontanog saniranja problema koji se javlja kod dojenčadi tokom nicanja zubiča praćenog intenzivnim bolom, povиšenom temperaturom, diarejom, razdražljivošću, nemirom i nesanicom: djeca 4 mjeseca - 6 god. svakih 30 minuta stavite oko 8 globula na djetetov jezik, a u slučaju jake boli, svakih 15 minuta; čim se ublaže tegobe, globule treba davati rjeđe; trajanje tretmana nije ograničeno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSADENT - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [3.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g+ 3.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g] 7,5 g pilula (1 polipropilenska tuba) u kutiji

**bryonia trit. D2, gelsemium trit. D3, aconitum trit. D3,
ipecacuanha trit. D3, eupatorium perfoliatum trit. D1,
phosphorus trit. D5**

Doziranje: *prehlade praćene povišenom tjelesnom temperaturom:* odrasli, u akutnim stanjima 1 tbl. na svaki sat, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 3 puta dnevno; djeca do 11 god. u akutnom stanju 1 tbl. na svaka 2 sata, do najviše 8 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1 tbl. 3 puta dnevno; djeca uzrasta 12 god. i starija, u akutnim stanjima 1 tbl. na svaki sat, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2tbl. 3 puta dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 1 god; za *prevenciju* prehlade praćene groznicom i bolesti sličnih gripi, odrasli 1-2tbl. 3 puta dnevno, djeca 1-11 god. 1tbl. 3 puta dnevno, djeca 12 god. i starija 1-2tbl. 3 puta dnevno; tabletu treba pustiti da se rastopi u ustima, kod male djece tablete se mogu rastvoriti u malo vode; interval između unosa hrane i lijeka treba iznositi najmanje pola sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFLUCID - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG

BRp tabletta [25 mg/1 tabletta+ 25 mg/1 tabletta+ 25 mg/1 tabletta+ 25 mg/1 tabletta+ 25 mg/1 tabletta] 40 tabletta (2 PVC/ ALU blistera sa 20 tabletta) u kutiji

atropin sulfuricum trit. D5, kalium bichromicum trit. D4, hepar sulfuris trit. D3, silicea trit. D2, mercurius bijodatus trit. D8

Doziranje: *akutni i hronični ponavljajući tonzilitis i povećanje tonzila u djetinjstvu i lječenje nakon hirurškog uklanjanja tonzila:* odrasli, u akutnim stanjima 1tbl. dnevno na svaki sat, najviše 12tbl. dnevno; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja, 1-2tbl. 3 puta dnevno; djeca 2-6 god. kod akutnih stanja, u nastavku terapije i kod hroničnih stanja, 1tbl. 3 puta dnevno; djeca 6-12 god. kod akutnih stanja 1tbl. na svaka 2 sata, do najviše 6tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja 1tbl. 3 puta dnevno; adolescenti 12 god. i stariji, kod akutnih stanja 1tbl. na svaki sat do najviše 12tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja 1tbl. 3 puta dnevno; kod hroničnih i hronično-recidivirajućih stanja preporučuje se ponovljena terapija više puta godišnje po 6-8 sedmica; tabletu treba pustiti da se rastopi u ustima, kod male djece tablete se mogu rastvoriti u malo vode; interval između unosa hrane i lijeka treba iznositi najmanje pola sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TONSILOTREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG

BRp tabletta [12,5 mg/1 tabletta+ 10 mg/1 tabletta+ 50 mg/1 tabletta+ 25 mg/1 tabletta+ 5 mg/1 tabletta] 40 tabletta (2 PVC/ ALU blistera sa po 20 tabletta) u kutiji

Proizvođači i zastupnici

PFIZER INC., 235 East 42 Street, New York, USA

235 East 42 Street \ New York \ Sjedinjene Američke Države

Zastupnik:

PFIZER BH d.o.o. Sarajevo

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 296 201 \ Faks: +387 33 296 200 \ e-pošta: andrea.marianovic@pfizer.com

CORTEF	NIMENRIX
ENBREL	PREPIDIL
GENOTROPIN	SUTENT
IBRANCE	TRAZIMERA
INLYTA	XELJANZ
LINCOCIN	ZIRABEV
LORVIQUA	

ABBVIE INC.

1 North Waukegan Road \ North Chicago, IL 60064 \ Sjedinjene Američke Države

Zastupnik:

AbbVie d.o.o.

Kolodvorska 12 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033725916 \ Faks: 033725919 \ e-pošta: amra.brkic@abbvie.com

HUMIRA	RINVOQ
MAVIRET	SEVORANE
RINVOQ, tablete sa produženim oslobađanjem, 30 mg	SURVANTA
RINVOQ, tablete sa produženim oslobađanjem, 45 mg	VENCLYXTO
	VISTABEL

ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Reşit Paşa Mah. Eski Büyükdere Cad. No:4, Maslak-Sarıyer 34467 \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Abdi Ibrahim BH d.o.o. Sarajevo

Tešanjska 24A (Avaz Twist Tower) \ Sarajevo \ Slovenija

Telefon: +387 33 550 200 \ Faks: +387 33 500 202 \ e-pošta: -

BARCA SR	NAVARIN XR
BREQUAL	ONCEAIR
CORIVA	REBONE
DEMAX	RIVOKSAR
DIAMOND	STAGE
FUARTE	TANT-FLEX 0,15%
JUVE	TANT-FLEX FORT
LIFTA	TENOVIRAL
MASARU	TILANTA

TYOFLEX

ABIOPEN PHARMA S.P.A.

Via Antonio Meucci, 36, Pisa (PI), CAP 56121 Hamlet \ Ospedaletto \ Italija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfobih@swixxbiopharma.com

DIBASE 1.000 i.j.

DIBASE 25.000 i.j.

DIBASE 2.000 i.j.

DIBASE 6.000 i.j.

ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z.o.o.

Lutomierska 50, \ Pabiance \ Poljska

Zastupnik:

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

Abiraterone Accord

ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o.

Tasmowa 7, 02-677 \ Varšava \ Poljska

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

CISPLATINUM ACCORD

OXALIPLATINUM ACCORD

IRINOTECAN Accord

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

Capecitabine Accord

PELGRAZ

CARBOPLATIN ACCORD

ACONITUM Private Limited Liability Company

Inovaciju g.4 \ Biruliškiu k. Kauno r.sav. \ Litvanija

Zastupnik:

AMSAI PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: amar@amsal.ba

MEMOXA

ADAMED PHARMA SPOLKA AKCYJNA

Mariana Adamkiewicza 6A, Pienkow \ Czosnow \ Poljska

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

MENDIAXON

ALEXION EUROPE SAS

103-105 rue Anatole France \ 92300 Levallois-Perret \ Francuska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andžela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ULTOMIRIS

ALKALOID AD Skopje

bul. Aleksandar Makedonski br. 12 \ 1000 Skopje \ Republika Severna Makedonija

Zastupnik:

Alkaloid d.o.o. Sarajevo

Isevića sokak 6 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: alkaloid@bih.net.ba; jelena.lalic@alkaloid.com.ba

ACIKLOVIR ALKALOID	CEFACLOR ALKALOID
ALDIZEM	CEFALEXIN ALKALOID
ALKAFORMIN	CHLORAMPHENICOL ALKALOID
ALMACIN	CITERAL
AMINOFILIN ALKALOID	CRICEA
AMPICILIN ALKALOID	CRYPINEO
ANALGIN	DIAZEPAM ALKALOID
AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID	EGLONYL FORTE
ATENOLOL ALKALOID	EGLONYL
AVASTA	Fasindor
BETADINE	FELKARID
BLOKMAX DUO	FLUOXETIN ALKALOID
BLOKMAX FORTE za djecu	Fokleros
BlokMax forte	FOXERO
BlokMAX Rapid	FUREXTIL
BlokMax za djecu	GASTROGUARD MENTOL tablete za žvakanje sa ukusom mentola
BlokMax	GLIBEDAL
BRONLES	GLOFTRINID
BULNEXO	HEFEROL
BUPRENORFIN ALKALOID	HIDROHLOROTIAZID Alkaloid
CAFFETIN COLD	HOLLESTA
CAFFETIN COLDmax	IBUPROFEN ALKALOID
CAFFETIN MENSTRUAL	KALCIUM KARBONAT ALKALOID
CAFFETIN	

LAMAL	REFIDORO
LEFISYO	REGLAN
LEGOFER	RELika
LENALIDOMID ALKALOID	RiSSAR
LESTEDON	ROPUIDO
LEXILIUM	RUFIXALO
LOSMORID	SKOPRYL COMBO
LYVAM	SKOPRYL PLUS
MAPRAZAX	SKOPRYL
MEKSENA	SYNETRA
MENDILEX	SYRLENO
METADON ALKALOID	TAMLOS DuoD
MORPHINI HYDROCHLORIDUM	TAMLOS
ALKALOID	TIMOLOL ALKALOID
MOXIRAL	TOSYNAL
NAZOPASS	TRAMADOL ALKALOID
NEBREMEL	VASOFLEX
NIFUROKSAZID ALKALOID	VERAPAMIL ALKALOID RETARD
Nodriga	VERAPAMIL ALKALOID
OMEZOL	VITAMIN B1 ALKALOID
PAKSTON	YMANA
PANCEF	ZANFEXA XR
PARACETAMOL ALKALOID	ZANFEXA
PROCULIN	ZEPIRA
PROPAFENON ALKALOID	ZYTRON
PTU	

Alloga (Nederland) B.V., De Amert 603, Veghel, 5462GH

\ \ Nizozemska

Zastupnik:

Viatris BH d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 725 932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@viatris.com

GOPTEN

AMGEN (Europe) GmbH

Suurstoffi 22 \ 6343 Risch-Rotkreuz \ Švajcarska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

AMGEVITA
ARANESP
KANJINTI

PROLIA
VECTIBIX

AMSAI PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

AMSAI PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta:
amar@amsal.ba

ADDAMO
ARIPREXA
ATTERA
DOTRAX
EPLECOR
EPROSTA
ESCITA
KLAVAMOX

MEMANTIN AMSAL
NEBICOR
PARACET FLU
PARACETAMOL AMSAL
RAPRIL
ROSSSTAT
TAMSAL

AMW GmbH

Birkerfeld 11 \ 83627 Warngau \ Njemačka

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andžela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

RESELIGO

ANDERSONBRECON (UK) LIMITED

(PCI Pharma Services), Unit 2-7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye,
Hereford HR3 5PG \ \ Velika Britanija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andžela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

ALPHA D3

ANFARM HELLAS AP

4 Achaias Str&Trizinias Str Kifissia Attiki \ Atena \ Grčka

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

VLOFINOX

ANFARM HELLAS S.A

4 Achaias Str&Trizinias Str, Kifissia Attiki \ Atena 14564 \ Grčka

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

AMIKAN

ARISTIN-C

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karadorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

LINEZAN
Solezol

TIGECYCLINE ANFARM

ANTIBIOTICE S.A.

1 Valea Lupului Street \ Iasi \ Rumunija

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

AMOXIPLUS 1,2 g

AMPICILLIN ANTIBIOTICE

ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD, 68, Aprilsko Vastanie Blvd.

68, Aprilsko Vastanie Blvd., Office 201 \ 7200 Razgrad \ Bugarska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

IBUMENTHOL

AOP Orphan Pharmaceuticals AG

Wilhelminenstrasse 91/ II, A-1160 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 559 635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: vedad.terzic@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

THROMBOREDUCTIN

APTA MEDICA INTERNATIONAL d.o.o.

Likozarjeva ulica br. 6 \ Ljubljana \ Slovenija

Zastupnik:

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

AMOKSICILIN/KLAVULANSKA

CEFTAZIDIM APTAPHARMA

KISELINA APTAPHARMA

CEFUROKSIM APTAPHARMA

AMPICILIN/SULBAKTAM AptaPharma

ERTAPENEM APTAPHARMA

CEFOTAKSIM APTAPHARMA

Imipenem/cilastatin AptaPharma

CEFOTAKSIM APTAPHARMA

MEROPENEM APTAPHARM

AQVIDA GmbH

Kaiser-Wilhelm-Str. 89 \ 20355 Hamburg \ Njemačka

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

ZASSIDA

ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S.

Istinye Mahallesi Balabandere Caddesi No: 14 Sariyer - İstanbul \ 34460 Sariyer - İstanbul \ Turska

Zastupnik:

Delta Pharma d.o.o. Sarajevo

Fra Andjela Zvizdovića 1, Objekat A, 6. sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +38733296210 \ Faks: +38733296211 \ e-pošta: alma.avdagic@deltapharma-ba.com

ATRUS ARVOHALER

FRAVEN

AS KALCEKS

Krustpils iela 71 E \ Riga LV-1057 \ Latvija

Zastupnik:

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

ATRACURIUM Kalceks

Fentanil citrat Kalceks

Noradrenalin Kalceks

ROCURONIUM BROMIDE KALCEKS

ROCURONIUM BROMIDE KALCEKS

ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

3016 Lake Drive, Citywest Business Campus \ Dablin \ Irska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

IMURAN

TRACRIUM

ASTELLAS IRELAND Co. Ltd

Killorglin \ Co.Kerry \ Irska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

ADVAGRAF 0,5 mg
ADVAGRAF 1 mg
ADVAGRAF 3 mg

ADVAGRAF 5 mg
PROGRAF

Astellas Pharma d.o.o.

Šmartinska 53 \ Ljubljana \ Slovenija

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

OMNIC OCAS 0,4 mg

ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

Sylviusweg 62 \ 2333 BE Leiden \ Nizozemska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

OMNIC 0,4 mg

VESICARE

OMNIC OCAS 0,4 mg

XTANDI

ASTRAZENECA AB

SE 151 85 Södertälje \ \ Švedska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfobih@swixxbiopharma.com

SYNAGIS

ATNAHS PHARMA DENMARK APS

Copenhagen Towers, Ørestads Boulevard 108, 5.tv DK-2300 København S \ København S \ Danska

Zastupnik:

Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: kemala.sabotic@medicoph.com

BONDRONAT

ATNAHS PHARMA UK LIMITED

Suite 1, 3rd Floor, 11-12 St. Jamess Square \ London, SW1Y 4LB \ Velika Britanija

Zastupnik:

Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta:
kemala.sabotic@medicoph.com

BONDRONAT

ROCALTROL

ATNAHS PHARMA UK LTD

Sovereign House, Miles Gray Road, Basildon, Essex, SS14 3FR \ \ Velika Britanija

Zastupnik:

Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta:
kemala.sabotic@medicoph.com

KYTRIL

AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F.

S.p.A.

Viale Amelia 70 \ Rim \ Italija

Zastupnik:

Remedia d.o.o. Sarajevo

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: erduan.jazic@remedia.ba

TANTUM VERDE

TRITTICO retard

B.BRAUN Melsungen AG

Carl-Braun-Strase 1 \ Melsungen \ Njemačka

Zastupnik:

B.Braun Adria BH d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1, \ 71000 Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: dalila.colakovic@bbraun.com

AMINOPLASMAL B.Braun 10% E

GLUKOZA 10% Braun

GLUKOZA 40% B. Braun

GLUKOZA 5% Braun

IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-

KLORIDA 0,9% Braun

KALCIJ GLUKONAT 10% B. BRAUN

KALIJ HLORID 7,45% B. BRAUN

RINGERJAVA OTOPINA BRAUN

SLOŽENA OTOPINA NATRIJ

LAKTATA BRAUN

Balkanpharma-Razgrad AD

68, Aprilska Vastanie Blvd. \ Razgrad \ Bugarska

Zastupnik:

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

TRIO VISION

BAXALTA GmbH

Zählerweg 4 \ Zug \ Švajcarska

Zastupnik:

Co.Medprom d.o.o. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

RECOMBINATE 1000 I.U.
RECOMBINATE 250 I.U.

RECOMBINATE 500 I.U.

BAXTER AG

Thurgauerstrasse 130 \ 8152 Glattpark (Opfikon) \ Švajcarska

Zastupnik:

Co.Medprom d.o.o. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

DIANEAL PD4
ENDOXAN
EXTRANEAL
HOLOXAN
NUTRINEAL PD4 1,1%

PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v
PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v
PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v
SEVOFLURAN BAXTER
UROMITEXAN

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Kaiser-Wilhelm-Allee 1 \ 51 373 Leverkusen \ Njemačka

Zastupnik:

Bayer d.o.o. Sarajevo

Trg solidarnosti 2a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 941 600 \ Faks: +387 33 941 620 \ e-pošta:
regulatory.bosnia@bayerhealthcare.com

ANDROCUR	JIVI 1000 IU
ASPIRIN complex	JIVI 2000 IU
ASPIRIN PLUS C FORTE	JIVI 3000 IU
ASPIRIN plus C sa okusom naranče	KERENDIA
ASPIRIN Plus C	LOGEST
ASPIRIN PROTECT 100	MICROGYNON 30
ASPIRIN	MIRENA
BEPANTHEN Plus	NEXAVAR
BETAFERON	NUBEQA
CANESPOR	PRIMOLUT-NOR
CANESTEN 1	PRIMOVIST
CANESTEN 3	QLAIRA
CANESTEN	RENNIE
DIANE 35	RUPURUT
DOTAGRAF	ULTRAVIST-300 otopina za injekciju ili otopina za infuziju ili oralna otopina
EYLEA	ULTRAVIST-370 otopina za injekciju ili otopina za infuziju ili oralna otopina
Gadovist 1,0 mmol/ml otopina za injekciju	VENTAVIS
IBEROGAST	VERQUVO
ILOMEDIN	

XARELTO
YASMIN

YAZ

BELUPO lijekovi i kozmetika d.d.

ul. Danica 5 \ Koprivnica \ Hrvatska

Zastupnik:

Farmavita d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5 a, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 320 \ Faks: +387 33 476 034, +387 33 476 321 \ e-pošta:
t.muratovic@farmavita.ba

BELODIN
BETIDEN GEL
LUPOCET FLU FORTE
LUPOCET FLU
LUPOCET
MIROBACT mast
NEOFEN Combo
NEOFEN Plus
NEOFEN
ROJAZOL 20 mg/g krema

ROJAZOL 200 mg vagitoriji
SILYMARIN Belupo
Q-PIN
SILYMARIN FORTE Belupo
SONA DUO
SONA
TAMOSIN DUO
ZOLTEX

BERKO İLAÇ VE KİMYA SAN. A.Ş.

Yenisehir Mah. Ozgur Sok. No.16-18 Atasehir \ İstanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:
merima.fatusic@unifarm.ba

IBURAMIN COLD

KAFESIT

BERLIN-CHEMIE AG

Glienicker Weg 125 \ 12489 Berlin \ Njemačka

Zastupnik:

BERLIN CHEMIE / Menarini BH d.o.o. Sarajevo

Hasana Brkića broj 2/II \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 715195 \ Faks: +387 33 715187 \ e-pošta: mjoyic@berlin-chemie.com

ADENURIC 120
ADENURIC 80
BERLIPRIL 10
BERLIPRIL 20
BERLIPRIL PLUS
BERLITHION 600 ED
BERLITHION
Bretaris Genuair
BRIMICA GENUAIR
CORVITOL 100

CORVITOL 50
DEXOMEN 25
DEXOMEN INJECT
ESPUMISAN L
ESPUMISAN LX
ESPUMISAN
FASTUM
FLAVAMED forte
FLAVAMED sirup
FLAVAMED

FLOSIN	NEBILET plus 12,5
LERCANIL 10	NEBILET plus 25
LERCANIL 20	NEBILET
LERCANIL ACE	PROSTAMOL UNO
LETROX 100	RANEXA
LETROX 150	Roteas
LETROX 50	SIOFOR 1000
LIOTON 1000	SIOFOR 500
MANINIL 1,75	SIOFOR 850
MANINIL 3,5	SKUDEX
MANINIL 5	TRICAL
MENARTAN	XADOS
MEZYM 10000	ZOFECARD
MEZYM 20000	

BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH

Turmstrasse 24 \ 6312 Steinhhausen \ Švajcarska

Zastupnik:

Viatris BH d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 725 932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralić@viatris.com

ABEVMY	KLACID i.v.
ACOPAIR	KLACID SR
ALDARA	KLACID
ALLERGODIL	KREON 10000
ARIXTRA	KREON 25000
ARTHRYL	LEPONEX
BETASERC	LIPIDIL
BRUFEN EFFECT DUO	LYRICA
BRUFEN EFFECT RAPID	MESTINON
BRUFEN EFFECT	NEURONTIN
BRUFEN SR	NORVASC
BRUFEN	OGIVRI
BUDELIN NOVOLIZER	OLICARD Retard
COLOSPA retard	PHYSIOTENS
DALSY	RANTUDIL forte
DAROB mite	REVATIO
DUPHASTON	RHEUMON
DYMISTA	RYTMONORM
ELIDEL	SEMGLEE
FRAXIPARINE	SERZYL
GOPTEN	SORTIS
HULIO, otopina za injekciju u napunjenoj sprici, 40mg / 0,8ml	SYNTOCINON
HULIO, otopina za injekciju u napunjenoj šprici, 40mg / 0,8ml	TARKA
HULIO, otopina za injekciju u napunjenom penu, 40mg / 0,8mg	TOREM
INFLUVAC TETRA	VIAGRA
INSPRA	XALACOM
	XALATAN
	XANAX
	XANAX SR
	ZELDOX

ZOLOFT

BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD.

17th floor Hoechst House, Nariman point \ Mumbai \ Indija

Zastupnik:

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +387 33 296 400 \ e-pošta: vahida.heric@rheilife.com

AMPHOTERICIN B Bharat

BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Anittepe Mahallesi Turgut Reis Caddesi No:21 Tandogan Cankaya/Ankara \ \ Turska

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

BIEMPARIN

INTRADE PHARM d.o.o. Sarajevo

Osik broj 26 \ Sarajevo, Ilidža \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 878 725 \ Faks: +387 33 878 726 \ e-pošta: Sinka.intradepharm@gmail.com, sinka.@intradepharm.com.ba

EMFER

EMRAD

BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Kaptanpasa Mahallesi, Zincirlikuyu Cad. No.184., 34440 Kasimpasa, Beyoglu \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

APRAZOL

MUSCOFLEX

ATEROZ

SALMIMET

CORONIS

TRAVAZOL

FORTINE

ZESPIRA

GLIFOR

BIOCODEX

7 avenue Gallieni \ Gentilly \ Francuska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

ENTEROL

BIOFARM Sp. z.o.o.

Walbrzyska 13 \ Poznan \ Poljska

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novaković bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

CERENORM

BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.

Akpınar Mah. Osmangazi Cad. No:156 Sancaktepe \ İstanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

BIOCETAM

Ciprofloxacin Biofarma

NEVOTEK

RICUS

BIOGEN INTERNATIONAL GmbH

Neuhofstrasse 30 \ 6340 Baar \ Švajcarska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

AVONEX

SPINRAZA

TECFIDERA

TYSABRI

BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A.

Via De Ambrosiis 2 \ Novi Ligure \ Italija

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

TRENOLK

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

AMIODARONE

BIOINDUSTRIA LIM

CLORIDRATO

Atropina solfato BIOINDUSTRIA L.I.M.

1 mg/ml

CIPROFLOXACINA BIOINDUSTRIA
L.I.M.
LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA
L.I.M.

LIDOCAINA CLORIDRATO
BIOINDUSTRIA L.I.M.
NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA
L.I.M.

BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. Skoplje

Skupi 57 \ Skoplje \ Republika Severna Makedonija

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

ANTROLIN

ATOSIBAN STRAGEN

BIOPHARMA PLASMA LLC

37-V Kyivska St., Bila Tserkva, Kyiv region, 09100 \ \ Ukrajina

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

ALBUMIN-BIOPHARMA

BIOVEN

BIOVEN MONO

BIOTON S.A.

Staroscinska br.5 \ Varšava \ Poljska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

GENSULIN M30

GENSULIN R

GENSULIN N

BLUEPHARMA-INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.

Sao Martinho do Bispo, 3045-016 Coimbra \ \ Portugal

Zastupnik:

Proton med d.o.o. Banja Luka

Sime Šolaje 1A \ 78000 Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: regulatory@protonmed.ba

ESTRELA

BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH & Co.KG

Dr. Boehringer- Gasse 5-11 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

Boehringer Ingelheim BH d.o.o.

Grbavička 4 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine \ 567

Telefon: +387 33 206 923 \ Faks: +387 33 206 921 \ e-pošta: masa.amrain@boehringer-ingelheim.com

ACTILYSE
ATROVENT N
ATROVENT
JARDIANCE
MIRAPEXIN

PRADAXA
PRAXBIND
SPIOLOTO RESPIMAT
SPIRIVA RESPIMAT
SPIRIVA

BOSNALIJEK d.d.

Jukićeva 53 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

Bosnalijek d.d.

Jukićeva 53 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 254 587 \ Faks: +387 33 814 263 \ e-pošta:
Amila.Celjo@Bosnalijek.com

ALERIX	EPIRON
ALOPURINOL BOSNALIJEK	ESBESUL
ALTIOKS	EXMAL
AMINOL	FAVISTAN
AMLODIL	FENIX NEO
AMLOPRESSIN	FENIX
AMOXIBOS	FLAMIX
AMPIBOS	FLUSETIN
ANGINAL	FOLESSA
ARGEDIN	FORDEX
AZOMEX	FUNZOL
BETHAGEN	GENTAMICIN BOSNALIJEK
BETHANAT	HIBIBOS G
BETHASAL	HIBIBOS T
BILEXIN	HISTINAX
BOLEX FORTE	HYPRESSIN PLUS L
BOLEX	HYPRESSIN PLUS
BOSAURIN	HYPRESSIN
BOSNYL	IZOSEPT D
BOSPYRIN	KAMFART
BOSTROMBIN	KETOBOS
BRONCHOBOS	KOFAN INSTANT
CIPROL	KVEPIN
CITALEA	LANIBOS
CLODIL	LENOCOR
DIABOS	LIDOPROCT
DIFEN	LODIX
DILATREND	LOPRIL H plus
DIPRESAN	LOPRIL H
DOLOREX	LOPRIL
DOXAT	LOSTOP
DUOCLAV	LUMINEL
ENKORTEN	LYSOBACT COMPLETE Spray sa aromom peperminta
ENTEROFURYL STOP	LYSOBACT DUO
ENTEROFURYL	

LYSOBACT P SPRAY s aromom banane	PYLOMID
LYSOBACT Spray s aromom peperminta	RHINOBOS
LYSOBACT	RHINOSTOP HOT
LYSODERM	RHINOSTOP
MATHADOR	RINOBACT P
MELPAMID 1 mg	RINOBACT
MELPAMID 2 mg	RIVER
MELPAMID 3 mg	RODAVAN N
MEMENTO	ROTIN
MEROT	SERTAN
METROZOL	STOMATIDIN
Mikoten	TENLOP H
MONOCLAR	TENLOP
NIRVAX	TENPRIL DUO
NITROGLICEROL	TENPRIL
NIZON	TOZAR
NOMIGREN	TRAMADOL BOSNALIJEK 50 mg kapsula, tvrda
NORMAVIL	TRAZEM
ONTRIL	TRYCCEF
PARACETAMOL BOSNALIJEK	ULCOSAN
PHARYNGAL	VENOSAN
PILFUD	VERION DUO
PROBILOL	VERION
PROMASS	XILOZIN P
	XILOZIN

BRACCO IMAGING S.p.A, Via Egidio Folli 50, 20134 Milano, Italija

\ Italija

Zastupnik:

Mark Medical d.o.o. Sarajevo

Radenka Abazovića br.5 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 722 550 \ Faks: +387 33 659 158 \ e-pošta: anela.misira@mark-medical.com

IOMERON

BRACCO S.p.A.

Vie E. Folli 50 \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Mark Medical d.o.o. Sarajevo

Radenka Abazovića br.5 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 722 550 \ Faks: +387 33 659 158 \ e-pošta: anela.misira@mark-medical.com

IOPAMIRO 300
IOPAMIRO 370

IOPAMIRO
MULTIHANCE

BRAWN LABORATORIES LIMITED

C-64, Second Floor, Lajpat Nagar-1, 110024 \ Delhi \ Indija

Zastupnik:

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karadžordeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

AMINOFILIN BRAWN

BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY

430 E. 29th Street, 14th Floor, New York, N.V. 10016 \ \ Sjedinjene Američke Države

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

OPDIVO

YERVOY

CARINOPHARM GmbH

Bahnhofstrasse 18, D-31008 \ Elze \ Njemačka

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

URAPIDIL Carinopharm 25 mg

URAPIDIL Carinopharm 50 mg

CELLTRION Inc.

(Songdo-dong, 13.-6 13.1, 13-3), 23 Academy-ro, Yeonsu-gu \ 22014 Incheon \ Južna Koreja

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

BLITZIMA

REMSIMA

HERZUMA

CELON PHARMA S.A.

Ogrodowa 2A, 05-092 \ Lomianki / Kielpin \ Poljska

Zastupnik:

Salvus BH d.o.o.

Tesanjska 24 a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 260 820 \ Faks: +387 33 260 821 \ e-pošta: eila.tursanovic@salvushealth.com

SALDISK

CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S.

Gayrettepe Mah. Hossohbet sokak No:6/2 Besiktas \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

CORAPHARM d.o.o.

Cara Lazara 22 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 433 820 \ Faks: +387 51 433 821 \ e-pošta: maja.savic@corapharm.rs

PLANICID
RONIX

TIGECID

CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.

Via Palermo 26/A \ Parma \ Italija

Zastupnik:

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 559 635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: vedad.terzic@providens.org, nuspojavebih@providens.org

BRAMITOB

CHIESI PHARMACEUTICALS GmbH

Gonzagagasse 16/ 16 \ 1010 Beč \ Austrija

Zastupnik:

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 559 635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: vedad.terzic@providens.org, nuspojavebih@providens.org

CUROSURF
FOSTER 100 µg/6 µg
FOSTER NEXTHALER
FOSTER

PEYONA
SABACOMB
TRIMBOW

CIPLA EUROPE

De Keyserlei 58-60 Box 19, 2018 Anvers \ Belgija

Zastupnik:

PharmaS d.o.o. Sarajevo

Maršala Tita br. 2, Centar \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: jasminka.mijatovic@pharmas.ba

RESPULEX

COMBINO PHARM MALTA, LTD.

HF60 Hal Far Industrial Estate, Hal Far, Birzebbugia BBG 3000 \ Malta

Zastupnik:

INPHARM Co. d.o.o. Banja Luka

Bulevar Desanke Maksimović 2, Poslovni prostor 14 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 254 474 \ Faks: +387 51 262 362 \ e-pošta: milanka.gligic-tukickesic@inpharm.rs

XARIVAN

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

LAXOPRID

COOPER Pharmaceuticals S.A.

64 Aristovoulou Str. Athenes 1853 \ 11853 Athens \ Grčka

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novaković bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

FORTECA

COSMO S.p.A.

Via Cristoforo Colombo 1, 20045 Lainate \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Clinres Farmacijia d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacijia.com

CORTIMENT MMX

COVIS PHARMA EUROPE B.V.

Gustav Mahlerplein 2 \ Amsterdam \ Nizozemska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

ALVESCO

CSL BEHRING GmbH

Emil fon Behring Strasse 76 \ Marburg \ Njemačka

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

HIZENTRA

HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING

TETAGAM P

CURIUM NETHERLANDS B.V.

Westerduinweg 3 \ LE Petten \ Nizozemska

Zastupnik:

INEL d.o.o

Polog bb \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 36487 502 \ Faks: +387 36 487 346 \ e-pošta: marija@inel-mostar.ba

Sodium Iodide (I-131) Capsules T

ULTRA-TECHNEKOW FM

DAIICHI SANKYO EUROPE GmbH

Zielstattstr. 48 \ Minhen \ Njemačka

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

OLMETEC Plus

SEVIKAR HCT

OLMETEC

SEVIKAR

DELPHARM ORLÉANS

5 Avenue de Concy, 45071 Orléans CEDEX 2 \ \ Francuska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

OLYNTH

DESMA GmbH

Peter - Sander - Str .41B, Mainz - Kastel \ Wiesbaden \ Njemačka

Zastupnik:

Hercegovinalijek d.o.o. Mostar

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 387 36 501 511 \ Faks: +387 36 501 501 \ e-pošta: lamija.nistovic@hercegovinalijek.ba

AKINETON

KALINOR

DEVA HOLDING A.S.

Halkali Merkez Mah.Basin Ekspres Cad.34303 No:1 Kucukcekmece \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

AMOKLAVIN-BID 400/57 mg FORTE

BRONTIO

AMOKLAVIN-BID

CEFAKS

ATAXIL

DEGASTROL

AZITRO

DEMEPRAZOL

DEMOXIF 0,5%	FUSIDIX 1%
DEPORES 0,05%	IMATIS
DEVAPEN	LETRASAN
DEVIT-3	MOKSINE
DEVOXICAM	MONALIZ
DIKLORON	OFTAMYCIN
DORTIMOL	PANDEV
DOXTADIN	REDICLON 0,1%
FLIXON	RESPIRO
FLOXILEVO	RESPIRO-D
FOTEROL	SALRES
FUROMID	

DIACO BIOFARMACEUTICI S.r.l.

Via Flavia 124 \ 34147 Trieste \ Italija

Zastupnik:

EXICO-Healthcare d.o.o.

Stara Cesta bb, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 580 330 \ Faks: +387 33 580 325 \ e-pošta: maida.goga@exico.ba

GLUKOZA 10% DIACO

NATRIJ KLORID DIACO

GLUKOZA 5 % DIACO

RINGER LAKTAT DIACO

GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM
DIACO

DIVAPHARMA GmbH

Motzener Str. 41 \ Berlin \ Njemačka

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

NEO-ANGIN bez šećera

NEO-ANGIN

DOLORGIET GmbH & Co. KG

Otto-von-Guericke-Str. 1 \ Sankt Augustin \ Njemačka

Zastupnik:

ELIKSIR d.o.o. POSUŠJE

Ante Starčevića bb \ Posušje \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 39 682 623 \ Faks: +387 39 682 624 \ e-pošta: esmapolimac@eliksir.ba

DOLGIT gel

DOLGIT krema

Dr FALK PHARMA GmbH

Leinenweber 5 \ Freiburg \ Njemačka

Zastupnik:

EWOPHARMA d.o.o. Sarajevo

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 592 140 \ Faks: +387 33 592 145 \ e-pošta: info@ewopharma.ba

BUDOSAN
SALOFALK

URSOFALK

Dr. Gustav Klein GmbH & Co.KG

Steinenfeld 3 \ 77736 Zell am Harmerbasch \ Njemačka

Zastupnik:

Alpen Pharma d.o.o.

Husrefa Redžića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 374 325 \ Faks: - \ e-pošta: vanja.arifovic@alpenpharma.com

INFLUCID
SOLIDAGOREN

TONSILOTREN

**ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYİ ve TICARET
ANONIM ŞİRKETİ**

Tübitak MAM Teknoparki \ 41470 Gebze/Kocaeli \ Turska

Zastupnik:

INTRADE PHARM d.o.o. Sarajevo

Osk broj 26 \ Sarajevo, Ilijadža \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 878 725 \ Faks: +387 33 878 726 \ e-pošta:
Sinka.intradepharm@gmail.com, sinka.@intradepharm.com.ba

MON.FDG (¹⁸F)
MON.IYOT-131

MON.TEK⁹⁹Mo/^{99m}Tc GENERATOR

EIRGEN PHARMA LIMITED

Westside Business Park, Old Kilmeaden Road \ Waterford \ Irska

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

BLASTOMAT

ELI LILLY Export S.A.

Chemin des Coquelicots 16 \ Vernier- Geneva \ Švajcarska

Zastupnik:

Eli Lilly B-H d.o.o.

Azize Šaćirbegović 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 263 670 \ Faks: +387 33 216 686 \ e-pošta:
arezina_bojana@network.lilly.com.

ABASAGLAR

HUMALOG

CIALIS

HUMULIN M3

HUMALOG JUNIOR KwikPen

HUMULIN N

HUMALOG KwikPen

HUMULIN R

HUMALOG Mix 25 KwikPen

LYUMJEV

HUMALOG Mix 50 KwikPen

TRULICITY

VERZENIOS

ZYPREXA

ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.

Marathonos Ave. 95, 19009 Pikermi \ Attica \ Grčka

Zastupnik:

AMSAI PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta:
amar@amsal.ba

SPYRO

ENGELHARD ARZNEIMITTEL GmbH & Co.KG

Herzberstrasse 3, 61138 \ Niederhofelden \ Njemačka

Zastupnik:

Salveo d.o.o. Sarajevo

Valtera Perića 22 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033552905 \ Faks: 033552906 \ e-pošta: office-bih@salveo-pharma.com

PROSPAN akut

SINOLPAN FORTE

PROSPAN Liquid

SINOLPAN FORTE

PROSPAN sirup

SINOLPAN

PROSPAN

TYROSUR

EVER Neuro Pharma GmbH

Oberburgau 3 \ 4866 Unterach \ Austrija

Zastupnik:

Co.Medprom d.o.o. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

CEREBROLYSIN

EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI

Istanbul Besiktas Etiler Kultur Mahallesi Nisbetiye Caddesi No 56, Akmerkez B BL Kat. 6
D.574 \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

MIKO-PENOTRAN

NEO-PENOTRAN Forte

F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Grenzacherstrasse 124 \ Basel \ Švajcarska

Zastupnik:

ROCHE d.o.o.-ROCHE Ltd.

Zmaja od Bosne 7/I \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 568 450 \ Faks: +387 33 568 495 \ e-pošta: srdjan.lucic@roche.com

ACTEMRA	EVRYSDI
ALECENSA	OCREVUS
AVASTIN	PERJETA
COTELLIC	PHESGO
ENSPRYNG	POLIVY
GAZYVA	PULMOZYME
HEMLIBRA	RECORMON
HERCEPTIN	ROACCUTANE
KADCYLA	TECENTRIQ
MABTHERA	VABYSMO
MADOPAR	XOFLUZA
MIRCERA	ZELBORAF

FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.

Avda. Leganés, 62, Alcorcon, 28923 Madrid \ Španija

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:
merima.fatusic@unifarm.ba

OLYNTH HA

FARMALIDER S.A.

C/Aragonese 2, Alcobenedas \ Madrid \ Španija

Zastupnik:

Galenika d.o.o.

Vidovdanska b.b. \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 213190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: dusanka.runic@galenika.rs.ba

Anbol Cardio

FARMAVITA d.o.o. Sarajevo

Igmanska br. 5a \ 71320 Vogošća \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

Farmavita d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5 a, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 320 \ Faks: +387 33 476 034, +387 33 476 321 \ e-pošta:
t.muratovic@farmavita.ba

ABUXAR	ANDESART
AFLODERM	ANGIOTEC plus
AGILLAS	ARIPIRIZOL
AGNIS	ARVIND
ALFADOX	AZOMICIN
ALOPURINOL FARMAVITA	BELEPTIC
AMIODARON FARMAVITA	BELODERM
AMLODIPIN FARMAVITA	BELOGENT
AMORA	BELOSALIC

BEZIDIN	NEOFEN Rapid
CALIXTA	NEOFEN
CARDIOL	NIBEL
CARVELOL	NOFLOX
CERSON	ORMIDOL
CIFLOX	PINOX
CITRAM	PORTALAK
COBALAMIN	PROMAZIN FARMAVITA
DUOTIN	PROPAFENON FARMAVITA
ERITROMICIN FARMAVITA	PROSPERA
FLUCON	PROTECTA
FLUOXETIN FARMAVITA	Q-PIN
FURSEMIK forte	RIBAXAN
FURSEMIK	ROSIX Combi
GABINA	ROSIX
GITAS PLUS	ROSUXAN
GITAS	RUDAKOL
HERPLEX	SULPIRID FARMAVITA
IBUPROFEN FARMAVITA	TAMOSIN
INDOMETACIN FARMAVITA	TARGET PLUS
IRUMED	TIRAMAT
IRUZID 10	TOLDEX
IRUZID 20/25	TOMID
IRUZID 20	TYGROL
KATENA	URUTAL 24 mg
LAXID	URUTAL forte
LECANID	URUTAL
LEVETIRACETAM Farmavita	VAIRA - V
LIPOSTAT	VAL Plus
LORDIAR	VAL
LORSILAN	VALICA COMBI
MEDAZOL	VALICA
MISAR SR	VEXANA
MISAR	VINER
MONLAST	ZARACET
MOXIFLOX	ZONTOP
NEOFEN FORTE	

FERRER INTERNATIONAL, SA

Gran Via Carlos III, 94, 08028 Barcelona \ \ Španija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfobih@swixxbiopharma.com

TRINOMIA

FERRING GmbH

Wittland 11 \ 24109 Kiel \ Njemačka

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

MENOPUR
MINIRIN MELT

REKOVELLE
TRACTOCILE

FERRING PHARMACEUTICALS BV

Polarisavenue 144 \ 2132 JX Hoofddorp \ Nizozemska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

DECAPEPTYL DEPOT
DECAPEPTYL

MINIRIN
PENTASA

FISIOPHARMA-S.R.L.

Nucleo Industriale \ Palomonte (SA) CAP 84020 \ Italija

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

MIOZAC

FRESENIUS KABI Austria GmbH

Hafnerstrasse 36 \ A-8055, Graz \ Austrija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM Kabi 4 g/0,5 g
AMINOSTERIL N-HEPA 8%
AMINOVEN 10%
BUSULFAN FRESENIUS KABI
IBUPROFEN KABI 400 mg otopina za infuziju
Imipenem/Cilastatin Kabi 500 mg/500 mg
IRINOTECAN KABI
KABIVEN PERIPHERAL 1000 kcal
KABIVEN PERIPHERAL 1400 kcal
KABIVEN PERIPHERAL 1700 kcal
KETOSTERIL

LEVOBUPIVAKAIN KABI 5 mg/mL
otopina za injekciju/infuziju
LIDOCAINE KABI 20 mg/mL
METRONIDAZOL Fresenius
NATRIJUM-HLORID KABI
NEODOLPASSE
OLEOVIT D3
PROPOFOL 1% MCT Fresenius
RINGEROV LAKTTAT Fresenius Kabi
otopina za infuziju
RINGEROVĀ OTOPINA Fresenius
Kabi otopina za infuziju
SMOKABIVEN PERIPHERAL
SMOFlipid 20%

ZOLEDRONSKA KISELINA Fresenius
Kabi

Pontus Pharma d.o.o.Sarajevo

Braničeva 10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 254 800 \ Faks: +387 33 254 809 \ e-pošta: zerina.zorlak@pontus-pharma.com

IDACIO

FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GmbH

Else-Krönner-Strasse 1 \ Bad Homburg v.d.H. \ Njemačka

Zastupnik:

Fresenius Medical Care BH d.o.o.Sarajevo

Zmaja od Bosne 7-7A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559182 \ Faks: 033559180 \ e-pošta: amra_omeragic@yahoo.com

BALANCE 1,5 % glukoze 1,25 mmol/L
kalcija
BALANCE 1,5 % glukoze 1,75 mmol/L
kalcija
BALANCE 2,3 % glukoze 1,25 mmol/L
kalcija
BALANCE 2,3% glukoze 1,75 mmol/L
kalcija
BALANCE 4,25 % glukoze 1,25 mmol/L
kalcija
BALANCE 4,25 % glukoze 1,75 mmol/L
kalcija

CAPD/DPCA 3 stay safe
CAPD/DPCA 17 stay safe
CAPD/DPCA 18 stay safe
CAPD/DPCA 19 stay safe
CAPD/DPCA 2 sleep safe
CAPD/DPCA 2 stay safe
CAPD/DPCA 4 sleep safe
CAPD/DPCA 4 stay safe
MULTIBIC 2 mmol/l kalija
MULTIBIC 3 mmol/l kalija
MULTILAC 2 mmol/l kalija

G.L. PHARMA GmbH

Schlossplatz 1 \ Lannach \ Austrija

Zastupnik:

Viennapharm d.o.o.

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

PRONERV

TROMBOPIRIN

G.POHL BOSKAMP GmbH & Co.KG

Kieler Strasse 11 \ Hohenlockstedt \ Njemačka

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmets Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

GELOMYRTOL forte

NITROLINGUAL sprej

GALENIKA a.d. Beograd

Batajnički drum bb \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:**Galenika d.o.o.**

Vidovdanska b.b. \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 213190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: dusanka.runic@galenika.rs.ba

AEROGAL	HYDROCORTISON GALENIKA
AMIKACIN GALENIKA	HYDROCYCLIN
ANBOL CARDIO	KATOPIL
ATOLIP	KLOMETOL
AZINOCIN	KSALOL
BEDOXIN	LIDOKAIN - HLORID GALENIKA
BENSEDIN	LIDOKAIN 2% - ADRENALIN
BEVIPLEX	GALENIKA
BISOPROLOL GALENIKA	LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1%
BORTEGAZ	LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2%
CHLORAMPHENICOL GALENIKA	LONGACEPH
CLOPICAL	MISVENOL
CORNILAT	NAPROKSEN GALENIKA
DAKTANOL	NOVALGETOL
DAMATON	OHB 12
DEFRINOL forte	ORVAGIL
DEFRINOL	PALITREX
DEXAMETHASON-NEOMYCIN	PARACETAMOL GALENIKA
GALENIKA	PENTREXYL
DEXASON	PRINORM
DIDERMAL	PROGESTERON DEPO
DIKLOFEN	PRONISON
DIMIGAL	PROPRANOLOL GALENIKA
DOVICIN	PROTAMIN SULFAT GALENIKA
DUTAMERA	RINOFF
ENAGAL	RIVAROX
ENBECIN	RIVOTRIL
EZRUSTA	ROXACET COLD
FARIN	RUSOVAS
FLUNIRIN	SALTAPSA
GALITIFEN	SINACILIN
GALOSART PLUS	SINODERM N
GALOSART	SINODERM
GARTYZ	SOLTRIK
GENTAMICIN GALENIKA	SPALMOTIL
GINO-DAKTANOL	SPIRONOLAKTON GALENIKA
GLAUMOL	TEFOR
GLIMATIN	TELUKA
GLIORAL	TESTOSTERON DEPO
HEPALPAN 1000	VENLAX
HEPALPAN	VITAMIN C GALENIKA
HEPARIN GALENIKA	VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA

GE Healthcare AS

Nycoveien 2, P.O.Box 4220 Nydalen \ 0401 Oslo \ Norveška

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

CLARISCAN

GE HEALTHCARE AS

Nycoveien 1, P.O. Box 4220 Nydalen, NO-0401 Oslo \ Oslo \ Norveška

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

CLARISCAN

VISIPAQUE

OMNIPPAQUE

GEDEON RICHTER PLC.

Gyomroi ut 19-21, Budimpešta \ Mađarska

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

MOVYMIJA

GEISER PHARMA S.L.

Camino Labiano 45 B 31192 - Mutilva Alta, Nabarra, Španija \ Španija

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

OROFAR AKUT

GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş., (skraćeno

GEN)

\ \ Turska

Zastupnik:

BIOVIVA d.o.o. Sarajevo

Ismeta Mujezinovića 28 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 489 329 \ Faks: - \ e-pošta: zerina.bihorac@biolviva.ba

Genbutrol 15

Genbutrol 7,5

GENEPHARM S.A.

18th km Marathonos Avenue \ 15351 Pallini \ Grčka

Zastupnik:

Viennapharm d.o.o.

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

SUNIGEN

GH GENHELIX S.A.

Julia Morros s/n, Parque Technologico 112, 24009 Leon \ \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

ALYMSYS

GILEAD SCIENCES IRELAND UC

IDA Business and Technology Park, Carrigtoghill \ Co. Cork \ Irska

Zastupnik:

Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: kemala.sabotic@medicoph.com

EPCLUSA

TRUVADA

EVIPLERA

GLAXOSMITHKLINE Kft

Csorsz u. 43 \ Budimpešta 1124 \ Mađarska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

VOLTAREN FORTE 2%

GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, D24 YK11 \ \ Irska

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

AUGMENTIN

DUODART

AVAMYS

ENGERIX B za djecu

AVODART

ENGERIX B za odrasle

CALGEL

FLIXONASE

COMBIVIR

FLIXOTIDE Inhaler

DERMOVATE

IMIGRAN

DOVATO

INFANRIX - IPV

INFANRIX Hexa	SERETIDE Diskus
INFANRIX IPV + Hib	SERETIDE inhaler
KIVEXA	SEROXAT
LACIPIL	SYNFLORIX
LAMICTAL	TIVICAY
PRIORIX	TRIUMEQ
RELVAR ELLIPTA	VENTOLIN inhaler
REQUIP MODUTAB	VENTOLIN
REQUIP	WELLBUTRIN XR
ROTARIX	ZEFFIX

Sandoz d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
 Telefon: +387 33 563 271/272 \ Faks: +387 33 226 988 \ e-pošta:
aida.pavlovic@sandoz.com

ZINNAT

**GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER Magyarorszag Korlatolt
 Felelossegu Tarsasag**

Csorsz utca 43 \ 1124 Budapest \ Mađarska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
 Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

FENISTIL 1mg/mL oralne kapi	PANADOL OPTIZORB
FENISTIL gel	PANADOL
PANADOL BABY	THERAFLU Max plus C
PANADOL EXTRA	VOLTAREN Emulgel 1%
PANADOL Forte Optizorb	VOLTAREN FORTE 2%

**GLENWOOD Gesellschaft mit beschränkter Haftung
 Pharmazeutische Erzeugnisse (Glenwood GmbH)**

Arabellastrasse 17 \ 81925 Minhen, \ Njemačka

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
 Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta:
amar.ramovic@elpharma.ba

PERSANTIN

GRUNENTHAL GmbH

Zieglerstrasse 6 \ Aachen \ Njemačka

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

PALEXIA SR
PALEXIA
TRANSTECA 35 µg/h

TRANSTECA 52,5 µg/h
TRANSTECA 70 µg/h
ZALDIAR 37,5 mg/325 mg

GUERBET

B.P. 57400, F-95943 Roissy CdG Cedex \ Roissy \ Francuska

Zastupnik:

PHARMACOL INTERNATIONAL d.o.o.

Gundulićeva br. 94 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 491 145 \ Faks: +387 51 491 146 \ e-pošta: office.bih@pharmacol-int.com

DOTAREM
OPTIRAY 300

OPTIRAY 350
XENETIX

HEMOFARM A.D. Vršac

Beogradski put b.b. \ Vršac \ Srbija

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

BRONHOKLIR SIRUPI BRŠLJAN	MYCOSEB
CAFFEBOLE	NAFAZOL
CORTIAZEM RETARD	NEODEKSACIN
DILCORAN 80	Notmal
EQRALYS	NYSTATIN HF
ERYNORM	OMNITUS forte
FAMOTIDIN HF	OMNITUS
FEBRICET	OTOL H
FOMELA	PANTHENOL
GASTROPERIDON	POVIDON JOD HF
GENTOKULIN	RAPTEN
HEMOKVIN PLUS	SILDENA
HEMOKVIN	SINEDOL
HEPATHROMBIN	SNUP 0,05%
HEXTEND	SNUP 0,1%
IBUMAX 2%	SNUP D
IBUMAX 4 %	STANICID
INDAPRES	TAITA
LAKTUZOZA HF	TIMADREN
MAROCEN	TRECAR
METAMIZOL HF	VITAMIN AD
METHYLERGOMETRIN	XEPAR
MUCODYNE	

Hemofarm A.D. Vršac, Beogradski put bb, Vršac

Beogradski put bb \ Vršac \ Srbija

Zastupnik:**Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

LORAZEPAM HF

RINASEK

**Hemofarm A.D. Vršac, ogranak pogon Šabac, Hajduk Veljkova
bb, 15000 Šabac**

ogranak pogon Šabac, Hajduk Veljkova bb \ Šabac \ Srbija

Zastupnik:**Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

BRONHOKLIR SIRUPI BRŠLJAN

**Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja
Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:**Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

AGLIKEM

ERYNORM H

AMINOSOL 10%

FARNOS

AMINOSOL 15%

FINASTERID HEMOFARM

AMOKSICILIN HF

FLUCONAL

APERTO

FLUNISAN

AXONIN

FORTECA

AZARAN

GENTAMICIN HF

BARIOS

GLIMEPIRID HF

BROMAZEPAM HF

GLUCOSI INFUNDIBILE 10%

CEFALEKSIN HF

GLUCOSI INFUNDIBILE 5%

CEFAPAN

GRIPPOSTAD COMPLEX

CEFEPIM HF

HARTMANOV rastvor

CENOMAR

HEMOMYCIN

CHOLIPAM

HEMOPRES

CITRALES

HEPASOL 8%

CORNELIN

HIDROKORTIZON HF

CORNEPRIL

HYPOLIP

DATUST DUO

IBUMAX

DATUST

IBUMAX DUO

DIAZEPAM HF

IBUPROFEN HF

DIKLOFENAK HF

IDIKA

DOKSICKLIN HF

INDIVIL MET

DOLISTA

INDIVIL

DOLISTA DUO

INFAXA

ERITROMICIN HEMOFARM

IRBENIDA H

IRBENIDA HL	PRESOLOL
IRBENIDA	PRESSING
JARAMERA	PRILENAP H
KARBAPIN	PRILENAP HL
LARGOCILIN	PRILENAP
LATRIGIL	PRILINDA DUO
LEMOD-SOLU	PRILINDA PLUS
LEVETIRACETAM HF	PRILINDA
	PROPAFEN
LORAZEPAM HF	RAPten - K
MANITOL HF 10% E	RAPten DUO
MANITOL HF 20%	RAPten forte
MAROCEN	RAPten
METAMIZOL HF	RESPEKT
METHYLDOPA HF	RINASEK
METOPROLOL HF 200 mg retard	SAURUS
METOTEN	SIDATA
MIDOL PROTECT	STARTINA
MIDOL PROTECT 75	TADALAFIL HF
MILENOL	TENSEC
MONIZOL	TICAGREX
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	TRAMADOL HF
COMPOSITUM (RINGER RASTVOR)	TREANA
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	TREFERO
NOTMAL	TREGONA D
OXYDON	TROMBOMELET
PANCILLIN	VAZOTAL DUO
PANKLAV 2X	VAZOTAL
PANKLAV forte	VERAPAMIL HF
PANKLAV	YANIDA COMBO
PANTHENOL	YANIDA H
PANTOPRAZOL Hemofarm	YANIDA HL
PARAVANO DUO	YANIDA
PARAVANO	YANIDA TRIO
PHENOBARBITON HF	ZENIX
POROXIFEN	ZYMBAKTAR
PRAZEPAM HEMOFARM	

IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

Via al Ponte 13 \ 6900 Massagno, Lugano \ Švajcarska

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreoce br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

CHORIOMON
FOSTIMON

MERIOFERT

ICN Polfa Rzeszow S.A., ul. Przemysłowa 2, Rzeszow, 35-959

ul. Przemysłowa 2 \ Rzeszow \ Polska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfobih@swixxbiopharma.com

CARDIOPIRIN GR

ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Veysel Karani Mah. Colakoglu Sk. N. 10, K. 7-8-9 Sancaktepe, İstanbul \ İstanbul \ Turska

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

ALFAZAN

HIVERAC

ALRINAST

LEPTICA

ARTENEX

LIVERCOL

CEFDIA

OVERACT

DEMYRAL

PANOCER

DEXIREN

ROMEZON DR

DOPADEX

VILDABET

FORTEVIR

IMMEDICA PHARMA AB

Solnavägen 3H 113 63 Stockholm \ 113 63 Stockholm \ Švedska

Zastupnik:

PTD `MGM FARM` d.o.o.

311. Lahke brigade 97 \ Kakanj \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 32 771 770/778 \ Faks: +387 32 771 777, +387 32 771 789 \ e-pošta: azra.pacariz.@mgmfarm.ba

BETOPTIC S

IMUNA PHARM a.s.

Jarkova 269/17 \ 082 22 Šarišske Michal'any \ Slovačka

Zastupnik:

PTD `MGM FARM` d.o.o.

311. Lahke brigade 97 \ Kakanj \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 32 771 770/778 \ Faks: +387 32 771 777, +387 32 771 789 \ e-pošta: azra.pacariz.@mgmfarm.ba

MANITOL 20% IMUNA

INDIVIOR EUROPE LIMITED

27 Windsor Place Dublin 2, D02 DK44 \ \ Irska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

SUBOXONE

INSTITUTO GRIFOLS S.A.

Polgine Levante, Can Guasch 2, 08150 Parets del Valles \ Barcelona \ Španija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ALBUTEIN 200 g/l

FANHDI 250 IU

ALBUTEIN 50 g/l

FANHDI 500 IU

FANHDI 1000 IU

INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD.

PLOT, NO. 130, GIDC, SILVASSA ROAD, VAPI, Valsad, Gujarat, 396195 \ \ Indija

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

PHARMOX CV

SOLICILLIN

J.URIACH Y COMPARIA S.A.

Avda. Cami Reial, 51-57, Palau-solita i Plegamanas \ 08184 Barselona \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

DILVAS

JADRAN - Galenski laboratorij d.d.

Svilno 20 \ Rijeka \ Hrvatska

Zastupnik:

FARMIS d.o.o. Sarajevo

Igmanska b.b. \ Vogošća - Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 580 923 \ Faks: +387 33 580 934 \ e-pošta: denis.cicak@farmis.ba

ADRIENNE

ESCONTRAL direkt

AKNET Duo

ESCONTRAL

AKNET

FOLACIN

BETAZON

FUNGILAC

BIMANOX

FUNGISOL

CARBOMED

GLAUMAX

DOLOKAIN gel

HEPAN gel

DORZOL

KALIJ KLORID JADRAN

DRAMINA

LATANOX

MERALYS COMB
MERALYS HA
MERALYS
MOKSACIN

ROZAMET
TIMALEN
TRAMADOX
VIZOL

JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.

Turnhoutseweg 30 \ Beerse \ Belgija

Zastupnik:

INPHARM Co. d.o.o. Banja Luka

Bulevar Desanke Maksimović 2, Poslovni prostor 14 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 51 254 474 \ Faks: +387 51 262 362 \ e-pošta: milanka.gligic-tucikesic@inpharm.rs

VELCADE

JANSSEN-CILAG Kft.

Nagyenyed 8-14 \ 1123 Budimpešta \ Mađarska

Zastupnik:

INPHARM Co. d.o.o. Banja Luka

Bulevar Desanke Maksimović 2, Poslovni prostor 14 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 51 254 474 \ Faks: +387 51 262 362 \ e-pošta: milanka.gligic-tucikesic@inpharm.rs

DARZALEX
DUROGESIC
EPREX
IMBRUVICA
RISPOLEPT CONSTA

TREMFYA
TREVICTA
XEPLION
ZYTIGA

JOHNSON&JOHNSON S.E d.o.o.

Oreškovićeva 6 H \ Zagreb \ Hrvatska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

NICORETTE

VISINE Classic

JSC BIOCAD

Svayzi 34A \ Strelna, St Petersburg \ Ruska Federacija

Zastupnik:

Co.Medprom d.o.o. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

ACELLBIA, 100 mg/10 ml, koncentrat
za otopinu za infuziju

ICM d.o.o. Bijeljina

Donja Ljeljenča 045 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 55 227 055 \ Faks: - \ e-pošta: icmdoo@gmail.com

ACELLBIA, 500 mg /50 ml, koncentrat
za otopinu za infuziju

JSC OLAINFARM

5 Rupnicu Str., \ Olaine \ Latvija

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreoce br. 33 \ Iliča-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

NEOMIDANTAN

KEDRION S.p.A.

Localita ai Conti SNC CAP 55051, Frazione Castelvecchio Pascoli \ Barga (LU) \ Italija

Zastupnik:

PHARMA - MAAC d.o.o. Sarajevo

Bačići 7 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 04 80 \ Faks: +387 33 770 499 \ e-pošta: office@pharmamaac.com

AIMAFIX
EMOCLOT
Ig VENA
IMMUNOHbs

IMMUNORHO
TETANUS GAMMA
UMAN ALBUMIN

KERN PHARMA S.L.

Polígono Industrial Colón II Venus, 72, 08228 Terrassa (Barcelona) \ \ Španija

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ALDACTONE

KRAS d.o.o. za proizvodnju i trgovinu Laktaši

Ljevičanska 43 \ Laktaši \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

KRAS d.o.o.

ulica Ljevičanska broj 43 \ Laktaši \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 53 22 64 \ Faks: +387 51 53 22 64 \ e-pošta: info@kras.ba

MEDICINSKI KISEONIK KRAS

KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto

Šmarješka cesta 6 \ Novo mesto \ Slovenija

Zastupnik:**KRKA FARMA d.o.o. Sarajevo**

Džemala Bijedića 125 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 720 550 \ Faks: +387 33 720 555 \ e-pošta: azra.tahirovic@krka.biz

ACLEXA	FROMILID
AMIOKORDIN	FUROCEF
AMLESSA	GARAMYCIN
AMLEWEL	GLICLADA SR
AMPRIL HD	GLICLADA
AMPRIL HL	GLYPVILO
AMPRIL	HALOPERIDOL KRKA DEPO
APAURIN	HALOPERIDOL KRKA
ARYZALERA	HELEX SR
ASENTRA	HELEX
ATIXARSO	HERBION bršljan
ATORIS	HERBION islandski lišaj
AZIBIOT	HERBION sirup od bokvice
B-COMPLEX	HERBION sirup od jagorčevine
BETAKLAV	HICONCIL
BILOBIL forte	IFIRMACOMBI
BILOBIL intense 120 mg	IRACOR
BILOBIL	KAMIREN
BLOXAN	KAPTOPRIL KRKA
CALMESAN	KARBIS
CIPRINOL	KVENTIAX SR
CORYOL	KVENTIAX
DALERON	LANZUL
DASSELTA	LETIZEN
DEKENOR	LEVALOX
DEXAMETHASON Krka	LEXAURIN
DOLNADA	LORISTA H
DORETA	LORISTA HD
DULSEVIA	LORISTA
DUOVIT	LORTANDA
DUTRYS	MACROPEN
ECANSYA	MAYMETSİ
EFLORAN	MAYSIGLU
ELICEA	MEAXİN
ELISKARDIA	MEMANDO
EMANERA	MIRZATEN
ENAP	MODITEN DEPO
ENAP-H	MODITEN
ENAP-HL 20	MOLOXIN
ENAP-HL	MONKASTA
ETOXIB	NAKLOFEN DUO
EVEROLIMUS KRKA	NAKLOFEN SR
EZOLETA	NAKLOFEN
FINPROS	NALGESIN FORTE
FLEBAVEN	NALGESIN S
FLOSTERON	NOLICIN
FROMILID UNO	NOLPAZA CONTROL

NOLPAZA	TANYZ
OPRYMEA	TENOX
PANATUS FORTE	TEOTARD
PANATUS	TOLUCOMBI
Pemetrexed Krka	TOLURA
PENTILIN	TORECAN
PIKOVIT	TORENDO Q-Tab
PREGABIO	TORENDO
PRENESSA	TRAMADOL KRKA
PRENEWEL	ULCAMED
RAMEAM	ULTOP
ROLPRYNA SR	VALAROX
ROSWERA COMBI	VALSACOMBI
ROSWERA	VALSACOR
ROXIPER	VALTRICOM
SEPTANAZAL ZA DJECU	VASILIP
SEPTANAZAL ZA ODRASLE	VIROLEX
SEPTOLETE TOTAL eukalipthus	VITAMIN D3 Krka
SEPTOLETE TOTAL limun i med	VIZARSIN
SEPTOLETE TOTAL limun i zova	WAMLOX
SEPTOLETE TOTAL	XERDOXO
SOBYCOMBI	YASNAL
SOBYCOR	ZALASTA Q-Tab
SULFASALAZIN KRKA EN	ZALASTA
TADILECTO	ZULBEX
TANYZ ERAS	ZYLLT
TANYZ ERAS	

KWIZDA PHARMA GmbH

Effingergasse 21 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

Viennapharm d.o.o.

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

BRONCHOSTOP pastile protiv kašљa
BRONCHOSTOP Sine sirup protiv
kašљa

BRONCHOSTOP sirup protiv kašљa

L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A.

Strada Statale 67, Frazione Granatieri, Scandicci \ Firenze \ Italija

Zastupnik:

INPHARM Co. d.o.o. Banja Luka

Bulevar Desanke Maksimović 2, Poslovni prostor 14 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 51 254 474 \ Faks: +387 51 262 362 \ e-pošta: milanka.gligic-tucikesic@inpharm.rs

ORAMORPH

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 033 559 635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta:
vedad.terzic@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

METADON MOLTENI

LABORATOIRE HRA Pharma

200 Avenue de Paris, 92320 Châtillon \ Pariz \ Francuska

Zastupnik:

Arenda d.o.o. Sarajevo

Rajlovačka cesta 23, 71000 Sarajevo, BiH \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 476 217 \ Faks: +387 33 476 236 \ e-pošta:
lejla.alajbegovic@arendapharma.com

ELLAONE

LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL S.A.S.

3 rue du Bourg L'Abbe \ 75003 Pariz \ Francuska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

UTROGESTAN

LABORATORIOS ATRAL S.A.

Rua de Estacao n. s 1 e 1A, 2600-726 \ Castanheira do Ribatejo \ Portugal

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:
merima.fatusic@unifarm.ba

NEOCEF

LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.

Parque Industrial Manuel Lourenco Ferreira, lote 15, 3450-232 Mortagua \ \ Portugal

Zastupnik:

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

ENTIX

Salvus BH d.o.o.

Tešanjksa 24 a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 260 820 \ Faks: +387 33 260 821 \ e-pošta:
eila.tursanovic@salvushealth.com

LOKOSOL, gel, 10 mg / g

LABORATORIOS CINFA S.A.

Polígono Areta 10 \ 31620 Navarra \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

FLEVENOL

LABORATORIOS FARMALAN S.A.

Calle La vallina s/n,Erdificio 2,Polígono Industrial Navatejera,Villaquilambre \ Leon \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

VASTALOMA

LABORATORIOS LEON FARMA S.A.

Polígono Industrial Navatejera, C/La Vallina, s/n, 24008 Villaquilambre, León \ Leon \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

DUTAPROST Combo

DUTAPROST

LABORATORIOS LICONSA S.A.

Alcala de Henares, Calle Dulcinea \ Madrid \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

TIALERA

LABORATORIOS NORMON S.A.

Ronda de Valdecarizo 6, 28760, Tres Cantos \ Madrid \ Španija

Zastupnik:

AMSAI PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: amar@amsal.ba

LARTEXA

MEDIMPEX d.o.o.

Igmanska 38 \ Vogošća \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 444 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: lamija@medimpex.ba

METILPREDNIZOLON NORMON

LABORATORIOS SALVAT, S.A.

C/Gall 30-36, Esplugues de Llobregat, 08950 Barcelona \ \ Španija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

CETRAXAL PLUS

CETRAXAL

LABORMED-PHARMA S.A.

Sector 3, B-dul Theodor Pallady, Nr. 44 B \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

KARVEDILOL Labormed

TRIMETACOR MR

KATHESIN

VINORELBIN LABORMED

LENALIDOMID ALVOGEN

LEK farmaceutska družba d.d.

Verovškova 57 \ Ljubljana \ Slovenija

Zastupnik:

Novartis BA d.o.o.

Antuna Hangija bb \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 56 32 71 \ Faks: +387 33 22 69 88 \ e-pošta: amra.hadziabdic_deljkovic@novartis.com

BYOL

Pontus Pharma d.o.o.Sarajevo

Braničeva 10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 254 800 \ Faks: +387 33 254 809 \ e-pošta: zerina.zorlak@Pontus-pharma.com

OPERIL P

OPERIL

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

NEOPERSEN

PERSEN

PERSEN forte

LES LABORATOIRES SERVIER

50, rue Carnot \ 92284 Suresnes Cedex \ Francuska

Zastupnik:

Hercegovinalijek d.o.o. Mostar

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 36 501 511 \ Faks: +387 36 501 501 \ e-pošta: lamija.nistovic@hercegovinalijek.ba

COSYREL	NORPREXANIL 5 mg/5 mg tableta
DETRALEX	PREDUCTAL MR
DIAPREL MR	PREDUCTAL
LIPERTANCE	PREXANIL A
LONSURF	PREXANIL COMBI A 10 mg/2,5 mg
NORPREXANIL 10 mg/10 mg tableta	PREXANIL COMBI A 5 mg/1,25 mg
NORPREXANIL 10 mg/5 mg tableta	TRIPLIXAM
NORPREXANIL 5 mg/10 mg tableta	

LG CHEM LTD

128, Yeoui-daero, Yeongdeungpo-gu, Seoul, Koreja \ Seoul \ Južna Koreja

Zastupnik:

PHARMA - MAAC d.o.o. Sarajevo

Bačići 7 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 04 80 \ Faks: +387 33 770 499 \ e-pošta: office@pharmamaac.com

EUVAX B

LISAPHARMA SpA

Via Licinio 11 \ Erba \ Italija

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

ACURMIL

LIKACIN

LTS Lohmann Therapie-Systeme AG

Lohmannstraße 2, 56626 Andernach \ Njemačka

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

NICORETTE INVISIPATCH

LUSOMEDICAMENTA-SOCIEDADE TECNICA FARMACEUTICA S.A.

Estrada Consiglieri Pedroso, 69 B-Queluz de Baixo \ 2730- 055 Barcarena \ Portugal
Zastupnik:

EWOPHARMA d.o.o. Sarajevo

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 592 140 \ Faks: +387 33 592 145 \ e-pošta: info@ewopharma.ba

ISOPRINOSINE

McNeil AB

Norrbroplatsen 2 \ SE-251 09 Helsingborg \ Švedska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

Nicorette Freshmint

MEDICAIR BIOSCIENCE LABORATORIES S.A.

10 Larisis Street, \ 15351 Pallini \ Grčka

Zastupnik:

ICM d.o.o. Bijeljina

Donja Ljeljenča 045 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 55 227 055 \ Faks: - \ e-pošta: icmdoo@gmail.com

VIOPLEX-T

MEDIS d.o.o. Ljubljana

Brnčičeva ulica 1, 1231 Ljubljana -Črnuče \ Slovenija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

ROSACTA

MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S.

Maslak Mah. Sumer Sok. No: 4 Maslak Office Building (MOB) Kat: 7-8 Maslak, Saryier \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

IESPOR

MAXIPENEM

MERCK HEALTHCARE KGaA

Frankfurter Strasse 250 \ 64293 Darmstadt \ Njemačka

Zastupnik:

GLOSARIJ CD D.O.O. SARAJEVO

Rajlovačka 14 b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: info@glosarijcd.ba

CETROTIDE

GONAL-f

CONCOR COR

LUVERIS

CONCOR

MAVENCLAD

CRINONE

OVITRELLE

ERBITUX

REBIF

EUTHYROX

SAIZEN

GLUCOPHAGE XR

THYROZOL

GLUCOPHAGE

MERCK SHARP & DOHME BV

Waarderweg 39 \ 2031 BN Haarlem \ Nizozemska

Zastupnik:

Merck Sharp & Dohme BH d.o.o.

Tešanjska 24a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 592 125 \ Faks: +387 33 592 126 \ e-pošta: nina_kale@merck.com

DELSTRIGO

PIFELTRO

GARDASIL 9

RECARBRIOD

GARDASIL

REMICADE

ISENTRESS

ROTATEQ

JANUMET

SIMPONI

JANUVIA

VARIVAX

KEYTRUDA

VAXNEUVANCE

M-M-RVAXPRO

ZERBAXA

MERUS LABS LUXCO II SARL

26-28, rue Edward Steichen, L-2540 Luksemburg \ Luksemburg

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

SINTROM

MERZ PHARMA AUSTRIA GmbH

Guglgasse 17 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

HÄDENSA

MERZ PHARMACEUTICALS GmbH

Eckenheimer Landstrasse 100 \ 60318 Frankfurt/Main \ Njemačka

Zastupnik:

Salveo d.o.o. Sarajevo

Valtera Perića 22 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033552905 \ Faks: 033552906 \ e-pošta: office-bih@salveo-pharma.com

CONTRACTUBEX

MESSER TEHNOGAS AD BEOGRAD

Banjički put 62, 11090 Beograd-Rakovica \ Srbija

Zastupnik:

Messer Tehnoplín d.o.o

Rajlovačka b.b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 953 106, 33 953 100 \ Faks: +387 33 953 129 \ e-pošta: vildana.mesanovic@messergroup.com

AZOT SUBOKSID Messer

MESSER TEHNOPLIN d.o.o.

Rajlovačka bb. \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

Messer Tehnoplín d.o.o

Rajlovačka b.b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 953 106, 33 953 100 \ Faks: +387 33 953 129 \ e-pošta: vildana.mesanovic@messergroup.com

MEDICINSKI KISIK Messer

MEDICINSKI KISIK Messer

MSN Labs Europe Limited

KW20A,Corradino Park \ Paola,PLA 3000 \ Malta

Zastupnik:

PharmaS d.o.o. Sarajevo

Maršala Tita br. 2, Centar \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: jasminka.mijatovic@pharmas.ba

CABAZITAXEL MSN

MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT m.b.H

Apollosgasse 16-18 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

TARGINACT

MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT m.b.H.

Wiedner Gurtel 13 \ Turm 24, OG 15, 1100 Beč \ Austrija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

FLUTIFORM

MYLAN GERMANY GmbH

Lütticher Strasse 5 \ Troisdorf \ Njemačka

Zastupnik:

Viatris BH d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 725 932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@viatris.com

BUPRENNORFIN / NALOKSON MYLAN

EVEROLIMUS MYLAN

ENTEKAVIR MYLAN

SORAFENIB MYLAN

ERLOTINIB MYLAN

SUNITINIB MYLAN

N.V. ORGANON

Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss \ Nizozemska

Zastupnik:

Organon BH d.o.o.

Tešanjska 24 a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sejla.catovic-jasarevic@organon.com

ARCOXIA

LIPEX

DIPROGENTA

SINGULAIR junior

ELOCOM

SINGULAIR mini

FOSAMAX T

SINGULAIR

FOSAVANCE

TRIDERM

NARODOWE CENTRUM BADAN JADROWYCH

Andrzej Soltan 7, \ Polska \ Polska

Zastupnik:

INEL d.o.o

Polog bb \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 36487 502 \ Faks: +387 36 487 346 \ e-pošta: marija@inel-mostar.ba

IodoPol

POLTECHNET

NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg

Gornji Mamići bb, Kočerin \ Široki Brijeg \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg

Gornji Mamići bb, Kočerin \ Široki Brijeg \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 39 852 117/114 \ Faks: + 387 39 852 114/116 \ e-pošta: nikolina.skoko@natura-pharma.ba

ALPINOL	MOTRIX
ALPINOL PLUS	NATFORMIN
ALZAM	PHARMADON
DYNOP	PHARMAFLU
KALIJEV KLORID NATURA PHARM	PRESONAT
KARBOCISTEIN NATURA PHARM	SARGIN
KLOPIDEX	SOMNIS
KOLESTAN	TENSIS

NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti.

Inkilap Mah. Akcakoca Sok. No.10. 34768 Umraniye \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

NOBEL LIJEK d.o.o. Sarajevo

Hasiba Brankovića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 770 633 \ Faks: +387 33 770 644 \ e-pošta: registracija@nobel.com.ba
; Aida.Djerzic@nobel.com.ba

DUXET	TAMIDRA
PAGAMAX	

NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Saray Mah. Dr.Adnan Buyukdeniz Cad No 14 \ Umraniye, İstanbul \ Turska

Zastupnik:

NOBEL LIJEK d.o.o. Sarajevo

Hasiba Brankovića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 770 633 \ Faks: +387 33 770 644 \ e-pošta: registracija@nobel.com.ba
; Aida.Djerzic@nobel.com.ba

ABIZOL	MASIPAH
AKSEF	MELOX fort
ANTAX	MELOX
ANZIBEL pastile sa okusom meda i limuna	MEXIA
ANZIBEL pastile sa okusom mentola	MISOL
AZAX	MIVUX
CO-IRDA	MYCOCUR
DEKSALGIN	NEXETIN
ESOM I.V.	NITINAB
ESRAM	OLFREX
ETOL FORT	OMEPRAZID
ETOL SR	PARLIN
EXABEL	PAXIBAN
HERNOVIR	PULCET
IRDA	RANOBEL
KONVERIL plus	SEFPOTEC
KONVERIL	SINEGRA
LANSOPROL	SIPROBEL
LEBEL	SITABEL MET
LIPOFEN SR	SITABEL
LORDES	TEOKAP SR
	TICASA

TISINON	TYLOL HOT Pediatric
TIYOZID, tableta, 8 mg	TYLOL HOT
TIYOZID	TYLOLFEN HOT
TYLOL COLD SYRUP	VESIFIX
TYLOL HOT C	VIRENTE
TYLOL HOT D	VOXABAN

NORGINE B.V.

Antonio Vivaldistraat 150 \ 1083 HP Amsterdam \ Nizozemska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

MOVIPREP

PLENVU

NOUCOR HEALTH, S.A.

Avinguda Camí Reial,51-57,8184 Palau-solita i Plegamans \ Barselona \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

DILVAS

NOVARTIS PHARMA Services AG

Lichtstrasse 35 \ Bazel \ Švajcarska

Zastupnik:

Novartis BA d.o.o.

Antuna Hangija bb \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 56 32 71 \ Faks: +387 33 22 69 88 \ e-pošta: amra.hadziabdic_deljkovic@novartis.com

ATECTURA Breezhaler

LEQVIO

AZARGA

LUCENTIS

AZOPT

MAXIDEX

BEOVU

MAXITROL

CO-DIOVAN

MAYZENT

COSENTYX

MEKINIST

DIOVAN

MYFORTIC

DUOTRAV

NEVANAC

ENERZAIR BREEZHALER

ONBREZ Breezhaler

EUCREAS

OPATANOL

EXELON

PIQRAY

FEMARA

REVOLADE

GALVUS

SANDIMMUN NEORAL

GILENYA

SANDOSTATIN LAR

JAKAVI

SANDOSTATIN

KESIMPTA

SCEMBLIK

KISQALI

SEEBRI BREEZHALER

LAMISIL

SIMBRINZA

TAFINLAR	UPERIO
TASIGNA	VIGAMOX
TEGRETOL CR	VOLTAREN forte
TEGRETOL	VOLTAREN rapid
TOBRADEX	VOLTAREN retard
TOBREX	VOLTAREN
TRAVATAN	VOTRIENT
TRILEPTAL	XOLAIR
Ultibro Breezhaler	

NOVO NORDISK A/S

Novo Alle 1 \ Bagsvaerd \ Danska

Zastupnik:

Novo Nordisk Pharma d.o.o.

Trg Solidarnosti broj 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 821 930 \ Faks: +387 33 821 931 \ e-pošta: nqzk@novonordisk.com

FIASP FlexTouch	REFIXIA
GLUCAGEN HYPOKIT	RYBELSUS
LEVEMIR	RYBELSUS
NORDITROPIN NORDIFLEX	RYBELSUS
NovoEight	RYZODEG
NOVOMIX 30 FLEXPEN	TRESIBA
NOVORAPID FLEXPEN	VICTOZA
NovoSeven	XULTOPHY
OZEMPIC	

OCTAPHARMA AG

Seidenstrasse 2 \ Lachen \ Švajcarska

Zastupnik:

Remedia d.o.o. Sarajevo

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: erduan.jazic@remedia.ba

ALBUNORM 20%	OCTANATE
ALBUNORM 5%	OCTANINE F
GAMMANORM	OCTAPELX 500 IU
NUWIQ	RHESONATIV
OCTAGAM	WILATE
OCTANATE LV	

PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED

B-1 Ext./A-27, Mohan Co-operative Industrial Estate, Mathura Road, New Delhi - 110 044
\ \ Indija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

NIMULID MD	NIMULID
NIMULID Transgel	

PANPHARMA S.A.

Z.I.du Clairay \ Luitre \ Francuska

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta:
office@sanmed.ba

DOBUTAMINE PANPHARMA

FENTANYL PANPHARMA

HEPARIN NATRIJUM Panpharma

IMIPENEM

CILASTATINE

PANPHARMA

MEROPENEM Panpharma

MIDAZOLAM Panpharma

PANCURONIUM Panpharma

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM

PANPHARMA

THIOPENTAL PANPHARMA

PFIZER INC., 66 Hudson Boulevard East, New York, NY 10001-2192

66 Hudson Boulevard East \ New York \ Sjedinjene Američke Države

Zastupnik:

PFIZER BH d.o.o. Sarajevo

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 296 201 \ Faks: +387 33 296 200 \ e-pošta:
andrea.marjanovic@pfizer.com

CIBINQO

NGENLA

TYGACIL

XALKORI

PFIZER LUXEMBOURG SARL

51 Avenue J.F. Kennedy. L-1855 \ Luxembourg \ Luksemburg

Zastupnik:

PFIZER BH d.o.o. Sarajevo

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 296 201 \ Faks: +387 33 296 200 \ e-pošta:
andrea.marjanovic@pfizer.com

AROMASIN

BeneFIX

CARBOPLATIN Pfizer

DALACIN C

DIFLUCAN

ELIQUIS

ENBREL

FRAGMIN

INFLECTRA

MEDROL

METHOTREXATE Pfizer

PROSTIN E2

ReFacto AF

SALAZOPYRIN EN

TORISEL

VFEND

PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Inonu Mah. Kayisdagi Cad. Dem Plaza B Blok N.172 Giriş, Atasehir \ İstanbul \ Turska

Zastupnik:

LICENTIS DOO Sarajevo

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 605

Garovci bb, Hadžići \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33428 445 \ Faks: +387 33 428 481 \ e-pošta: mia@licentis.ba

ATRASYL
CEFRIDEM
DEMROSE

GRATRYL
MIDOLAM
VAMYCIN

PHARMADOX HEALTHCARE LTD , KW20A Kordin Industrial Park, Paola PL3000, Malta

KW20A Kordin Industrial Park \ Paola \ Malta
Zastupnik:

INPHARM Co. d.o.o. Banja Luka

Bulevar Desanke Maksimović 2, Poslovni prostor 14 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 51 254 474 \ Faks: +387 51 262 362 \ e-pošta: milanka.gligic-tucikesic@inpharm.rs

GLYSITA

PHARMAMED d.o.o. Travnik

Dolac na Lašvi, b.b. \ Travnik \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

PHARMAMED d.o.o. Travnik

Dolac na Lašvi bb \ Travnik \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 30 515 005 / 006 \ Faks: +387 30 515 007 \ e-pošta: qc@pharmamed.ba

HERBIFIT HEDERIN sirup

IbuDIRECT

PHARMANOVA d.o.o.

Industrijska 8 \ Obrenovac \ Srbija

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta:
amar.ramovic@elpharma.ba

AVARICON

ZANKAF

PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

Lampousas 1 \ 1095 Nicosia \ Kipar

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta:
amar.ramovic@elpharma.ba

ABIRATERONE PHARMASCIENCE
BOSENTAN PHARMASCIENCE
FINGOLIMOD PHARMASCIENCE

GEFITINIB PHARMASCIENCE
PAZOPANIB PHARMASCIENCE
SUNITINIB PHARMASCIENCE

PHARMASWISS d.o.o.

Batajnčki drum 5 A \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

DICLOFENAC PHARMASWISS

MONOPRIL

DICLORapid

RAPIDOL S

MONOPRIL PLUS

PHARMATHEN S.A.

Dervenakion 6 \ 15351 Pallini, Attiki \ Grčka

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

ALVODRONIC

BRINZUNO

ALVOLAMID T

VORAMOL

PHARMAVISION EUROPE LTD.

Alexander Makedonski 4. \ 1612 Sofija \ Bugarska

Zastupnik:

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

BRINZOVIS

TOBRAVIS COMBO

DORZOVIS COMBO

TOBRAVIS

FLUVIS

TRAVOVIS

MOXIVISION

PHARMIDEA SIA

Ulica 4 Rupnicu, Olaine, Olaine okrug, LV-2114, Letonija \ \ Latvija

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

DEKSMEDETOMIDIN PHARMIDEA

PIERREL PHARMA

Strada Statale Appia, 7 BIS 46/48, Caupa (CE) , Cap 81043, Italija \ \ Italija

Zastupnik:

PTD `MGM FARM` d.o.o.

311. Lahke brigade 97 \ Kakanj \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 32 771 770/778 \ Faks: +387 32 771 777, +387 32 771 789 \ e-pošta: azra.pacariz@mgmfarm.ba

ORABLOC

PLIVA HRVATSKA d.o.o.

Prilaz baruna Filipovića 25 \ 10000 Zagreb \ Hrvatska

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ANDOL 100	LUXETA 50 mg
ANDOL C	MAXFLU
ANDOL GR 100	MEMANTIN Pliva
ANDOL GR 75	MONOPIN
ANDOL	MOSTRAFIN
ATORVOX	OLANDIX
ATREMIA	OPTIMON HCT
AVIOMARIN	OPTIMON
AVOMIT	OXALIPLATIN Pliva 5 mg/ml
BAZETHAM	Paclitaxel Pliva 6 mg/ml
BETRION	PEMETREKSED PLIVA
BIKALUTAMID Pliva 50 mg	PLIBEX
BISOLEX F	PLIMYCOL
BISOLEX	PLIMYCOL
BORTEZOMIB PLIVA	PLIVADON
CARVETREND	PLIVATINIB
CIPROMED	PLIVIT D3
DEFERASIROKS PLIVA	PRAXITEN 15
DINAMICO	PRAZINE
DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ml	PRILEN Plus
DUSTER	PRILEN
ENAZIL 10 mg	QVAR AUTOHALER
ENAZIL 20 mg	RINOLAN
ENAZIL 5 mg	RISSET
ENAZIL plus	SERPENTIL
FLUDARABIN Pliva	SUMAMED 1200
FLUOROURACIL Pliva 50 mg/1 ml	SUMAMED FORTE
FULVESTRANT PLIVA	SUMAMED
GASTAL	SUNITINIB PLIVA
GEONISTIN	SYNOPEN
GLUFORMIN 1000 mg	TONOCARDIN
GLUFORMIN 850 mg	TRIXIN
HEPTANON	VELAFAX
KALCIJEV FOLINAT Pliva 10 mg/ml	VILPIN
KLAVOCIN BID	ZIPANTOLA
LADIOMIL	

POLFARMEX S.A.

Jozefow 9 \ Kutno \ Polska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andžela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

MEGOXI

POLICHEM S.A.

Val Fleuri 50 \ Luxembourg \ Luksemburg

Zastupnik:

Remedia d.o.o. Sarajevo

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: erduan.jazic@remedia.ba

MACMIROR COMPLEX

POLIFARMA ILAC SAN ve TIC.A.S.

Halkali Merkez Mah. Basın Ekspres Yolu No:9, Halkali \ İstanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

Natrij hlorid POLIFLEKS 0,9% rastvor
za infuziju
PARACEROL

POLGYL
TYGEPOL
ZYGOSIS

PRO.MED.CS Praha a.s.

Telčská 377/1 Michle \ 140 00 Praha 4 \ Češka Republika

Zastupnik:

PRO.MED. BH d.o.o.

Višnjik br. 24 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 222 424 \ Faks: +387 33 222 424 \ e-pošta: info@promed.ba,
azra.fajic@promedcs.com

AMBROSAN
CIFLOXINAL
INDAP

ITOMED
MONOSAN
URSOSAN

RAFARM S.A.

12 Korinthou Str., 15451 Neo Psihico \ Atena \ Grčka

Zastupnik:

Proton med d.o.o. Banja Luka

Sime Šolaje 1A \ 78000 Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: regulatory@protonmed.ba

REXTOL

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

103-105 Bath Road \ Slough, Berkshire SL 1 3 UH \ Velika Britanija

Zastupnik:

Ataco d.o.o. Mostar

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine \ 609

Kralja Tomislava L4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 51 394 191 \ Faks: +387 51 394 202 \ e-pošta: ana.kordic@ataco-bih.com

NUROFEN za djecu jagoda
STREPSILS Cool
STREPSILS limun bez šećera
STREPSILS med i limun

STREPSILS mentol i eukaliptus
STREPSILS narandža sa vitaminom C
STREPSILS plus

RECORDATI Industria Chimica & Farmaceutica S.p.A.

Via Civitali 1. \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

ELIGARD

LOMEXIN

REMEDICA LIMITED

Aharnon Street, Limassol Industrial Estate, 3056 \ Limassol \ Kipar

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

FENESA

ZESUVA

REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Kozle 188 \ Skopje \ Republika Severna Makedonija

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ACENOKUMAROL Replek Farm
ADOLOR Kombi
ATORVASTATIN Replek Farm
BIPERIDEN Replek Farm
CIPROFLOKSACIN Replek Farm
FOLNA KISELINA REPLEK FARM
IBUPROFEN Replek Farm
KARVEDILOL REPLEK FARM
KLARITROMICIN Replek Farm
KLOPIDOGREL Replek Farm
MESALAZIN REPLEK FARM
METFORMIN Replek Farm

NORFLOXACIN Replek Farm
OLANZAPIN Replek Farm
ORALSEPT
PARACETAMOL Replek Farm
PARAFEN
RANITIDIN Replek Farm
REFALGIN
REFERUM
REKONAZOL
VENTOR
VERAPAMIL Replek Farm

REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD

No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, P.R.C \ \ Kina

Zastupnik:

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rheilife.com

Cefazolin Reyoun

RIEMSER PHARMA GmbH

An der Wiek 7, 17493 Greifswald-Insel Riems \ Greifswald \ Njemačka

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ALDACTONE

RONTIS HELLAS S.A.

\ 38 Sorou Str., Marousi, 15125 Atina \ Grčka

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andžela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

FITAXYL

ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A.

Julian Camarillo 35 \ 28037 Madrid \ Španija

Zastupnik:

Hercegovinalijek d.o.o. Mostar

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 387 36 501 511 \ Faks: +387 36 501 501 \ e-pošta: lamija.nistovic@hercegovinalijek.ba

CRUSIA 10000 IU (100 mg)/1 ml rastvor za injekciju u napunjenoj šprici

CRUSIA 2000 IU (20 mg)/0,2 ml rastvor za injekciju u napunjenoj šprici

CRUSIA 4000 IU (40 mg)/0,4 ml rastvor za injekciju u napunjenoj šprici

CRUSIA 6000 IU (60 mg)/0,6 ml rastvor za injekciju u napunjenoj šprici

CRUSIA 8000 IU (80 mg)/0,8 ml rastvora za injekciju u napunjenoj šprici

ROWA PHARMACEUTICALS Ltd

Newtown, Bantry \ Co.Cork \ Irska

Zastupnik:

Medical Intertrade d.o.o. Sarajevo

Tvornička 3 \ 71210 Ilidža - Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 335 \ Faks: +387 33 761 336 \ e-pošta: alma.basaric@medical-intertrade.ba

ROWACHOL

ROWATINEX

S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

Via Marconi 2, 24069 \ Cenate Sotto (BG) \ Italija

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

DOPAMINE S.A.L.F.

PARACETAMOL S.A.L.F.

LIDOCAINE 2% S.A.L.F.

S.C. LABORMED-PHARMA S.A.

Sector 3, B-dul Theodor Pallady, Nr.44B, Bukurešt \ \ Rumunija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

TELSIDAN

SAKAR HEALTHCARE LTD

406, Silver Oaks Comm. Complex, Opp. Arun Society, Paldi \ Ahmedabad-380 007, Gujarat \ Indija

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

PENTOKAR

VANKAR 1000

SAKLOVIR

VANKAR 500

SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Veroškova 57 \ Ljubljana \ Slovenija

Zastupnik:

Sandoz d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 563 271/272 \ Faks: +387 33 226 988 \ e-pošta: aida.pavlovic@sandoz.com

ACIPAN

ALTUXERIN

ADEXANTIN

AMLOPIN 10 mg

AirBuFo Forspiro

AMLOPIN 5 mg

AirFluSal Forspiro

AMLOPIN COMBO

ALTUXERIN

AMOKSIKLAV SANDOZ 2X

ALTUXERIN

AMYZOL

ALTUXERIN PLUS

ANASTRAZE

ANGAL S	KETONAL SPRINT
ANGAL	KETONAL
BANEOCIN	KLIMICIN
BIKALUTAMID SANDOZ	LEKADOL plus C
BINOCRIT	LEKADOL
BIVACYN	LEUPROSTIN 3,6 mg
BYOL	LEUPROSTIN 5 mg
CEFPODOXIM SANDOZ	LINEX forte
CISPLATIN Sandoz	LINEX
CLOZAPIN SANDOZ	MEMANTIN SANDOZ
DICLAC 5%	MEMOBLOCUS
DICYNONE	METHOTREXAT SANDOZ
DOCETAXEL Sandoz	MOMETAZON SANDOZ
DOXORUBICIN Sandoz	NAKOM
EBETREXAT	OKSIKODON SANDOZ
EDEMIC FORTE	OMNITROPE
EDEMIC	OSOPEN K 1 MIU
EDICIN	OSOPEN 1000
ELANIX COMBO	OSOPEN 1500
ELANIX	OSOPEN 750
ENALAPRIL HCT Sandoz	OSOPEN K 1,5 MIU
ENALAPRIL SANDOZ 10 mg	PACLITAXEL Sandoz
ENALAPRIL SANDOZ 20 mg	PROPRANOLOL SANDOZ
EPIRUBICIN Sandoz	Rabeprazol Sandoz
ETOPOSID Sandoz	RAVEFLUX
ETORICOX	RIXATHON
EXODERIL	RUPILIP
FERRUM SANDOZ 100 mg	SALBUAL
FLONIDAN	SANVAL
FLUIMUKAN AKUT	SORAFENIB SANDOZ
FLUIMUKAN PLUS	SPASMEX forte
FLUIMUKAN za djecu	STINDAB
GEFITINIB Sandoz	SUNITINIB SANDOZ
GEMCITABIN Sandoz	TULIP
HYRIMOZ	VENOFER
IDAXE	XICLAV 1,2 g
IV/ABRADIN SANDOZ	XICLAV 2X
KETONAL DUO	XICLAV
KETONAL forte	ZARZIO

SANECA PHARMACEUTICALS

Nitriantska 100 \ Hlohovec 920 27 \ Slovačka

Zastupnik:**ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

APRIXA

SANOFI PASTEUR

14 Espace Henry Vallee \ 69007 Lyon \ Francuska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfobih@swixxbiopharma.com

DULTAVAX

HEXAXIM

IMOVAX DT ADULT

IMOVAX POLIO

PENTAXIM

TETAVAX

TETRAXIM

VAXIGRIP TETRA

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

82 Avenue Raspail \ Gentilly \ Francuska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfobih@swixxbiopharma.com

AMARYL

APIDRA SOLOSTAR

ARAVA

CLEXANE

CORDARONE

DEPAKINE CHRONO 300

DEPAKINE CHRONO 500

DEPAKINE

INSUMAN Comb 25 SoloStar

LANTUS

NOZINAN

PLAVIX

SULIQUA

TAVANIC

TOUJEO

TRITACE

TRITAZIDE

SANOFI-AVENTIS Groupe

54 rue La Boetie \ Pariz \ Francuska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfobih@swixxbiopharma.com

ALDURAZYME

APIDRA

AUBAGIO

CERDELGA

CEREZYME

CORDARONE

DUOPLAVIN

ELOXATIN

FABRAZYME

GRANOCYTE 34

INSUMAN Basal SoloStar

INSUMAN Rapid SoloStar

JEVTANA

LANTUS SoloStar

LEMTRADA

LIPANOR

LYXUMIA

MYOZYME

PLAVIX

PRALUENT

RENVELA 800 mg

TAVANIC

TAXOTERE 20 mg/1 ml

TAXOTERE 80 mg/4 ml

TRIAPIN

ZALTRAP

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novaković bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

ALLEGRA
BISOLVON
BUSCOPAN

DULCOLAX
ENTEROGERMINA
ESSENTIALE Forte N

SANOVEL İLAÇ SAN. VE TIC A.Ş

Istinye Mahallesi Balabandere Caddesi No:14 \ Sariyer, İstanbul \ Turska

Zastupnik:

Delta Pharma d.o.o. Sarajevo

Fra Anđela Zvizdovića 1, Objekat A, 6. sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +38733296210 \ Faks: +38733296211 \ e-pošta: alma.avdagic@deltapharma-ba.com

VENOMIA

SANTEN OY

Niittyhaankatu 20 \ Tampere \ Finska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

COSOPT

SC LABORMED PHARMA SA

Theodor Pallady 44 B,Sector 3 \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

INDAPAMID LABORMED
TELSIDAN PLUS

TIOLIZEN

**SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY
CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK
COMPANY**

Building 17 Myru Street \ 03134 Kijev \ Ukrajina

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

ARYTMIL
CEBOPIM

CEFAZOLIN-BCPP
CEFTRIAXONE-BCPP

CEFUXIME-BCPP
IMIBACID

MEROBOCID
ZACEF

SEJMET PHARMACEUTICALS SL
Camino Labiano 45 B, Multiva Alta \ Navarra \ Španija

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka
Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

OROFAR AKUT

SGS Institut Fresenius GmbH, Im Maisel 14, 65232 Taunusstein, Njemačka

Im Maisel 14 \ 65232 Taunusstein \ Njemačka

Zastupnik:

Viatris BH d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 033 725 932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@vatriis.com

SERZYL

SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL Co. Ltd.

No.1 Rongtian South, Kengzi Sub-district, Pingshan New District, 518122, Shenzhen \ \ Kina

Zastupnik:

Delta Pharma d.o.o. Sarajevo

Fra Andela Zvizdovića 1, Objekat A, 6. sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 296210 \ Faks: +387 33 296211 \ e-pošta: alma.avdagic@deltapharma-ba.com

INHIXA

SHULKE & MAYR GmbH

Seidengasse 9 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033 777 273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

OCTENISEPT

SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD

Bulevar oslobođenja 97, Beograd-Voždovac \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

DIUNORM
KANAZOL

ROXIMISAN
SUMATRIPTAN SLAVIAMED

SOLUPHARM PHARMAZETISCHE ERZEUGNISSE GmbH

Industriestrasse 3, 34212 Melsungen \ \ Njemačka

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta:
office@sanmed.ba

NIMODIPIN SOLUPHARM 10 mg/50
ml

SOPHARMA AD

Iliensko Shosse No 16 \ Sofija \ Bugarska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:
merima.fatusic@unifarm.ba

AMIKACIN SOPHARMA

CARSIL

SOPHARMA AD

Iliensko Shose No 16 \ Sofija \ Bugarska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:
merima.fatusic@unifarm.ba

ATROPIN SOPHARMA

ISOCOR

BUSCOLYSIN

METADON Sopharma

DIGOXIN SOPHARMA

SOTEX PHARMFIRM CJSC

Moscow region, Sergiev-Posad municipal district, Berezniakovskoe rural settlement,
Belikovo village \ \ Ruska Federacija

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta:
info@tuzlafarm.com

HLOROPIRAMIN SOTEX

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18 \ Bad Vilbel \ Njemačka

Zastupnik:**Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

ABIRATERON STADA	NERSAN
AZACITIDIN STADA	OYAVAS
BIKALIS	Pazopanib STADA
BORTEZOMIB STADA	RAPTEN FORTE 2% gel
BUDEKORT	SILETRIS
FEBRICET	SORAFENIB STADA
FULAIR	SPIRTOS
GRIPPOSTAD C	TALIRA
GRIPPOSTAD topli napitak	VISUS PLUS
HUKYNDRA	VISUS
IBUMAX Direct	VITOPRIL H
LAVRENA	VITOPRIL
MEMORION	

Swiss Caps AG, Husenstrasse 35, Kirchberg

Husenstrasse 35 \ Kirchberg \ Švajcarska

Zastupnik:**MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

GELOMYRTOL forte

SWISS PARENTERALS LIMITED.

Office No. 62, 6th Floor, Titanium, Corporate Road, Prahladnagar Ahmedabad, Ahmedabad Gujarat 380015 \ Indija

Zastupnik:**RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

PDSOLONE

SWISSCILLIN

PDSOLONE 40 mg

SYNTTHON B.V.

Microweg 22, 6545 CM \ Nijmegen \ Nizozemska

Zastupnik:**ALVEAD PHARM d.o.o., Sarajevo**

Tešanjtska 24a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: office @alveadpharm.com

ALMIK

PharmaS d.o.o. Sarajevo

Maršala Tita br. 2, Centar \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: jasminka.mijatovic@pharmas.ba

BORTEZOMIB PHARMAS

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

BICAPROST
NERIDE
PELIMERA

REMUREL
VORTEMYEL
ZEOKS

SYNTTHON HISPANIA S.L.

Castelló 1 Polígono Las Salinas \ Sant Boi de Llobregat, Barselona \ Španija

Zastupnik:

AMSAI PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: amar@amsal.ba

DIASEV

TAKEDA GmbH

Byk-Gulden-Straße 2 \ 78 467 Konstanz \ Njemačka

Zastupnik:

Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo

Vrbanja 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: emina.mahmutovic@takeda.com

CONTROLOC

FAKTU

TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG

Thurgauerstrasse 130, 8152 Glattpark-Opfikon \ Zurich \ Švajcarska

Zastupnik:

Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo

Vrbanja 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: emina.mahmutovic@takeda.com

ADCETRIS
ALUNBRIG
DEXILANT
ENTRYVIO

NINLARO
VIPDOMET
VIPIDIA

TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, (Ireland Branch)

Block 2 Miesian Plaza, 50-58 Baggot Street Lower, Dublin 2, D02 HW68 \ \ Irska

Zastupnik:

Co.Medprom d.o.o. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

HUMAN ALBUMIN 200g/l TAKEDA

IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF

IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF

Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo

Vrbanja 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: emina.mahmutovic@takeda.com

TAKHZYRO

TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, Ireland Branch

Block 3 Miesian Plaza, 50-58 Baggot Street Lower, Dublin 2, D02, Y754 \ \ Irska

Zastupnik:

Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo

Vrbanja 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: emina.mahmutovic@takeda.com

ELAPRASE

VPRIV

FIRAZYR

TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE „POLFA” SPÓŁKA AKCYJNA

2 A.Fleminga Str.03-176 \ Varšava \ Polska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

OXYCORT

TECNIMEDE SOCIEDADE Tecnici Medicinal S.A.

Rua da Tapada Grande, No 2 Abrunheira 2710-089 \ Sintra \ Portugal

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novaković bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

TIGECYCLIN TECNIMEDE

TEVA B.V.

Swensweg 5 \ 2031GA Haarlem \ Nizozemska

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA

Teva Operations Poland Sp. z.o.o, ul. Mogilska 80, 31-546, Krakow

Mogilska 80 \ Krakow \ Polska

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

VILPIN

TEVA PHARMA B.V

Swensweg 5 \ 2031 GA Haarlem \ Nizozemska

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

SANOSEN

TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Piet Hein kade 107, 1019 GM \ Amsterdam \ Nizozemska

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ABELCET lipid complex

LENALIDOMID TEVA

ABIRATERON TEVA

OKTREOTID TEVA

BRALTUS

OLFEN

CARBOPLASIN

PALIPERIDON Teva

COPAXONE

Pazopanib Teva

DuoResp Spiromax

PHEZAM

DUSTER DUO

RISSET

ERLOTINIB TEVA

SCLEFIC

FINGOLIMOD TEVA

SORAFENIB TEVA

IRINOTESIN

TACFORIUS

LAXADIN

TENOFOVIR TEVA

THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED

1 Redwood Avenue, Peel Park Campus \ East Kilbride \ Velika Britanija

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

DEEP HEAT RUB
DEEP HEAT sprej

DEEP RELIEF

UCB Pharma S.A.

Allee de la Recherche 60 \ Brisel \ Belgija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

KEPPRA

UFAR d.o.o. Beograd

Lipovički put 308b \ Beograd-Barajevo \ Srbija

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

KALII CHLORIDI UFAR

Ulkar Kimya Sanayii Ve Ticaret A.S. Gazi Osman Pasa Mah.

COSB Fatih Bulariv. No.9 Cerkezkoy, Tekirdag 59500

\ \ Turska

Zastupnik:

NOBEL LIJEK d.o.o. Sarajevo

Hasiba Brankovića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 770 633 \ Faks: +387 33 770 644 \ e-pošta: registracija@nobel.com.ba
; Aida.Djerzic@nobel.com.ba

LIPOFEN SR

NEXETIN

UNIMED PHARMA spol. s.r.o.

Orieškova 11 \ Bratislava \ Slovačka

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta:
info@tuzlafarm.com

UNICLOPHEN 0,1%
UNIFLOX 0,3%

UNILAT
UNITIMOLOL 0,5 %

UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

Arhimandrita Jovana Rajića 2 \ 21 000 Novi Sad \ Srbija

Zastupnik:

ICM d.o.o. Bijeljina

Donja Ljeljenča 045 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 55 227 055 \ Faks: - \ e-pošta: icmdoo@gmail.com

ACENOKUMAROL UNION
AMINOFILIN UNION

NITROGLICERIN UNION

**Upjohn Manufacturing Ireland Unlimited Company (Little Island,
Co. Cork, T45 F627, Irska**

\ \ Irska

Zastupnik:

PFIZER BH d.o.o. Sarajevo

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 296 201 \ Faks: +387 33 296 200 \ e-pošta:
andrea.marjanovic@pfizer.com

VFEND

VEFA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Beylikduzu Osb Mahallesi Cadde No:3/2 \ Beylikduzu - İstanbul \ Turska

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta:
info@tuzlafarm.com

METFORIX

VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Maslak Mahallesi AOS 55. Sokak 42 Maslak A Blok Sit No: 2/134 \ Sarıyer, İstanbul \
Turska

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

TYGEX

UPADIL

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta:
info@tuzlafarm.com

CORTAIR

PROGAS

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:
merima.fatusic@unifarm.ba

ASIRAX
LOVETROX
PERFOSE
UNIKORT

VANCOMAX
VOMEPRAM
VORAZYR

VENIPHARM S.A.S.

4,Bureaux de la Colline \ Saint-Cloud \ Francuska

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta:
office@sanmed.ba

ENOXAPARIN LEDRAXEN

VENUS PHARMA GmbH

Am-Bahnhof, 1-3 \ Werne \ Njemačka

Zastupnik:

CORAPHARM d.o.o.

Cara Lazara 22 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 433 820 \ Faks: +387 51 433 821 \ e-pošta: maja.savic@corapharm.rs

Bortezomib Venus
DOCETAXEL VENUS

GEMCITABINE VENUS
MEROPENEM VENUS

VERISFIELD Single Member S.A.

8 Vironos str., GR-152 31 Halandri \ \ Grčka

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

STULIPOR

VIENNAPHARM GmbH

Mariahilferstrasse 123/3 \ 1060 Beč \ Austrija

Zastupnik:

Viennapharm d.o.o.

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

BISOCOR
BRONCHOSTOP sprej za usnu
sluznicu
CEREBRYL
OSADENT

OSAFLAT
OSANIT
OSARHIN
OSATUSS

VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY

9th km National road Trikala-Larisa, Taxiarches \ 42100 Trikala \ Grčka

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

GLUKOZA 5% VIOSER
MANNITOL 20% VIOSER

NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER
RINGER LAKTAT VIOSER

VUAB Pharma a.s.

Vltavská 53 \ 25263 Roztoky \ Češka Republika

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

HYDROCORTISON VUAB

SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB
100 mg

WAYMADE PLC

Sovereign House, Miles Gray Road \ Basildon, SS14 3FR \ Velika Britanija

Zastupnik:

Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: kemala.sabotic@medicoph.com

BONVIVA

WELCURE REMEDIES

1, Nahan Road, Kala Amb, Sirmaur \ Himachal Pradesh, 173030 \ Indija

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

SUCCINEX-M

WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.

15 Temmuz Mah.Camiyolu Cad. No:50, Güneşli, Bağcılar \ İstanbul \ Turska

Zastupnik:

World Medicine Bosnia d.o.o.

Fra Andela Zvizdovića 1 \ 71000 Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: ++387 33 295 558 \ Faks: ++387 33 295 559 \ e-pošta: ajla.catovic@worldmedicine.ba

CULENTO
DUSKONAL
FLUTEL

LATASOPT
NORMATIN
SERTOFEN

ULSEPAN

WÖRWAG PHARMA GmbH & Co.KG

Flugfeld-Allee 24 \ 71034 Böblingen \ Njemačka

Zastupnik:

WÖRWAG PHARMA d.o.o. Banja Luka

Mladena Stojanovića br. 26 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 308 940 \ Faks: +387 51 308 940 \ e-pošta: woearwag.bosna@teol.net

MILGAMMA 100
MILGAMMA N

THIOGAMMA 600 Oral

XELLIA PHARMACEUTICALS ApS

Dalslandsgræde 11 \ DK-2300 Kopenhagen \ Danska

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andžela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

ALVOBAC

ZADA Pharmaceuticals d.o.o.

Bistarac Donji bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

"ZADA pharmaceuticals "d.o.o.

Bistarac Donji bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 551 140 \ Faks: +387 35 551 150 \ e-pošta: sandra.isabegovic@zada.ba

ANAXAL	GLUCONORM
ANTARZA	HELICOL
ARITMON	HYPERIL Plus
ASA ZADA	HYPERIL
ATENZIO PLUS	KADRIL PLUS
ATENZIO	KADRIL
AVADIL	KLOMID
AZID	LIPTIN
BENEFIT	LISETRA
BLOCOR	LOPRESS
CIPROZAD	LORAMIN
CORRIGO	MALCOVIR
DAFEN	MELCAM
DAMAR	METOCOR
DELOR	MOXI
DIAMELL	NIFURAN
DOLAP	PARACETAMOL ZADA
ENOX Plus	PAROXAL
ENOX	RHINOZAD
ESSO	SMART
FILEX	SPAZMOL
FOLIK	SPILAK

TAZIN
TINAZOL
TOPIRIN
VEDICOR

ZAPIN
ZASAN
ZOLPAN

ZAMBON S.P.A.

Via Lillo del Duca 10, 20091 Bresso \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Remedia d.o.o. Sarajevo

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: erduan.jazic@remedia.ba

FLUIMUCIL 100
FLUIMUCIL 200

FLUIMUCIL 600
MONURAL

ZDRAVLJE A.D.Leskovac

Vlajkova 199 \ Leskovac \ Srbija

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

LOPERAMID ZDRAVLJE

ZDRAVLJE AD LESKOVAC

Vlajkova 199 \ Leskovac \ Srbija

Zastupnik:

Viennapharm d.o.o.

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE
ENALAPRIL HCT ZDRAVLJE

ENALAPRIL ZDRAVLJE

ZENTIVA S.A.

Bucuresti Sectorul 3, Str. Theodor Pallady Nr.50 \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

FOKUSIN

ZENTIVA, k.s.

Praha 10-Dolni Mecholupy, U kabelovny 130, PSČ 102 37 \ \ Češka Republika

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Andjela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 627

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

IBUPROFEN Zentiva
LOPRIDAM
PRIAMLO
TEZEO HCT

TEZEO
TORVACARD NEO
ZEVESIN

ZOREX PHARMA d.o.o. ŠABAC

Beogradski put 9 \ Šabac \ Srbija

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:
merima.fatusic@unifarm.ba

JODOKOMP

LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA ZA 2024. godinu

Lista zabranjenih sredstava (LZS) predstavlja međunarodni standard kojeg donosi Svjetska agencija za borbu protiv dopinga u sportu (engl. *World Anti-Doping Agency, WADA*) najmanje jedanput godišnje još od 2004. godine. Značaj postojanja i objavljivanja LZS jeste, između ostalog, da se sportisti, kao i svo njihovo pomoćno medicinsko osoblje, upoznaju koje su to supstance zabranjene, te čije prisustvo u uzorku krvi ili urina sportiste povlači moguće odgovarajuće zdravstvene i pravne posljedice na sportistu, njegovu karijeru i njegovo osoblje.

U poglavljima LZS se nalaze razvrstane supstance, kao i metode prema grupama čija je primjena zabranjena samo na takmičenju, na takmičenju i izvan takmičenja, te one čija je primjena zabranjena u pojedinim sportovima.

Takođe određene supstance su označene kao „specifične“ čime se ukazuje na mogućnost da je njihovo unošenje bilo nenamjerno ili ne sa svrhom poboljšanja performansi sportiste. Navedena podjela je uspostavljena zbog različitih pravnih implikacija na sportistu (što tačnijeg određivanja individualne odgovornosti).

Sportista ima pravo da bude bolestan i da se razboli, te ukoliko njegovo liječenje zahtjeva korištenje nekog od sredstava sa LZS, pristupa se podnošenju Zahtjeva za terapijskim izuzećem (engl. *Therapeutic Use Exemptions, TUE*), nadležnom tijelu za borbu protiv dopinga u sportu (Agencija za antidoping kontrolu BiH).

Ukoliko je navedeni zahtjev opravdan, odlukom Odbora za terapijska izuzeća, sportisti biva dozvoljeno da koristi navedena sredstva u svrhu liječenja svoga stanja.

Lista zabranjenih sredstava za 2024. godinu je dostupna na internet stranici Agencije za antidoping kontrolu <https://www.ada.gov.ba/index.php/bs/antidoping/lista-zabranjenih-sredstava>, a nadamo se da će objavljivanje ove Liste i u Registru lijekova doprinijeti zdravlju sportista, kao i njihovom adekvatnijem liječenju od strane medicinskih profesionalaca. Lista zabranjenih sredstava se po deveti put objavljuje u Registru lijekova, kao zajednički projekat Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH i Agencije za antidoping kontrolu BiH.

LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA (2024)

S0. NEODOBRENE SUPSTANCE

ZABRANJENE UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Bilo koja farmakološka supstanca na koju se ne odnosi niti jedan od sljedećih dijelova Liste i koja trenutno nema odobrenje bilo kojeg državnog regulatornog zdravstvenog tijela za terapijsku upotrebu kod ljudi (npr. lijekovi u pretkliničkom ili kliničkom razvoju ili lijekovi čiji je razvoj obustavljen, dizajnerski lijekovi, supstance odobrene samo za veterinarsku upotrebu) uvijek je zabranjena.

Ova klasa pokriva mnoge različite supstance uključujući, ali ne ograničavajući se na BPC-157, 2,4-Dinitrophenol (DNP) i Troponin Activatore (npr. Reldesemtiv i Tirasemtiv).

S1. ANABOLIČKA SREDSTVA

ZABRANJENA UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su nespecifične supstance.

Anabolička sredstva su zabranjena.

S1.1. ANABOLIČKI ANDROGENI STEROIDI (AAS)

Kada se primjenjuju egzogeno, uključujući, ali ne ograničavajući se na:

1-Androstenediol (5 α -androst-1-ene-3 β , 17 β -diol), 1-Androstenedione (5 α -androst-1-ene-3, 17-dione), 1-Androsterone (3 α -hydroxy-5 α -androst-1-ene-17-one), 1-Epiandrosterone (3 β -hydroxy-5 α -androst-1-ene-17-one), 1-Testosterone (17 β -hydroxy-5 α -androst-1-en-3-one), 4-Androstenediol (androst-4-ene-3 β , 17 β -diol), 4-Hydroxytestosterone (4,17 β -dihydroxyandrost-4-en-3-one), 5-Androstenedione (androst-5-ene-3,17-dione), 7 α -Hydroxy-DHEA, 7 β -Hydroxy-DHEA, 7-Keto-DHEA, 11 β -Methyl-19-nortestosterone, 17 α -Methylepitriostanol (epistane), 19-Norandrostenediol (estr-4-ene-3,17-diol), 19-Norandrostenedione (estr-4-ene-3,17-dione), Androst-4-ene-3,11,17-trione (11-ketoandrostenedione, adrenosterone), Androstanolone (5 α -dihydrotestosterone, 17 β -hydroxy-5 α -androstan-3-one), Androstenediol (androst-5-ene-3 β ,17 β -diol), Androstenedione (androst-4-ene-3,17-dione), Bolasterone, Boldenone, Boldione (androsta-1,4-diene-3,17-dione), Calusterone, Clostebol, Danazol ([1,2]oxazolo[4',5':2,3]pregna-4-en-20-yn-17 α -ol), Dehydrochlormethyltestosterone (4-chloro-17 β -hydroxy-17 α -methylandrosta-1,4-dien-3-one), Desoxymethyltestosterone (17 α -methyl-5 α -androst-2-en-17 β -ol and 17 α -methyl-5 α -androst-3-en-17 β -ol), Dimethandrolone (7 α ,11 β -Dimethyl-19-nortestosterone), Drostanolone, Epiandrosterone (3 β -hydroxy-5 α -androstan-17-one), Epi-dihydrotestosterone (17 β -hydroxy-5 β -androstan-3-one), Epitestosterone, Ethylestrenol (19-norgestra-4-en-17 α -ol), Fluoxymesterone, Formebolone, Furazabol (17 α -methyl [1,2,5]oxadiazolo[3',4':2,3]-5 α -androstan-17 β -ol), Gestrinone, Mestanolone, Mesterolone, Metandienone (17 β -hydroxy-17 α -methylandrosta-1,4-dien-3-one), Methenolone, Methandriol, Methasterone (17 β -hydroxy-2 α ,17 α -dimethyl-5 α -androstan-3-one), Methyl-1-testosterone (17 β -hydroxy-17 α -methyl-5 α -androst-1-en-3-one), Methylclostebol, Methyldienolone (17 β -hydroxy-17 α -methylenestra-4,9-dien-3-one), Methylnortestosterone (17 β -hydroxy-17 α -methyleneestr-4-en-3-one), Methyltestosterone, Metribolone (methyltrienolone, 17 β -hydroxy-17 α -methylenestra-4,9,11-trien-3-one), Mibolerone, Nandrolone (19-nortestosterone), Norboleton, Norclostebol (4-chloro-17 β -ol-estr-4-en-3-one), Norethandrolone, Oxabolone, Oxandrolone, Oxymesterone, Oxymetholone, Prasterone (dehydroepiandrosterone, DHEA),

3 β -hydroxyandrost-5-en-17-one), Prostanozol (17 β -[(tetrahydropyran-2-yl)oxy]-1'H-pyrazolo[3,4,2,3]5d-androstane), Quinbolone, Stanozolol, Stenbolone, Testosterone, Tetrahydrogestrinone (17-hydroxy-18ahomo-19-nor-17 α -pregna-4,9,11-trien-3-one), Tibolone, Trenbolone (17 β -hydroxyestr-4,9,11-trien-3-one), Trestolone (7 α -Methyl-19-nortestosterone, MENT) i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata.

S1.2. DRUGA ANABOLIČKA SREDSTVA

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Clenbuterol, osilodrostat, ractopamine, selektivne modulatore androgenih receptora [SARMs, npr. andarine, enobosarm (ostarine), LGD-4033 (ligandrol), RAD140, S-23 and YK-11], zeranol i zilpaterol.

S2. PEPTIDNI HORMONI, FAKTORI RASTA, SLIČNE SUPSTANCE, I MIMETICI ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su nespecifične supstance.

Sljedeće supstance, i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata, su zabranjene:

S2.1. Eritropoetini (EPO) i agensi koje utječu na eritropoezu

Uključujući, ali ne ograničavajući se na:

S2.1.1 Agoniste eritropoietinskih receptora, npr. darbepoetini (dEPO); eritropoetini (EPO); proizvodi koji sadrže EPO [npr. EPO-Fc, methoxy polyethylene glycol-epoetin beta (CERA)]; supstance koje oponašaju EPO i supstance koje ih sadrže (npr. CNTO-530, peginesatide).

S2.1.2 Aktivatore hipoksijom induciranih faktora (HIF), npr. cobalt; daprodustat (GSK1278863); IOX2; molidustat (BAY 85-3934); roxadustat (FG-4592); vadadustat (AKB-6548); xenon.

S2.1.3 GATA inhibitore, npr. K-11706.

S2.1.4 Inhibitori signal-a transformirajućeg faktora rasta (TGF- β), npr. luspatercept; sotatercept.

S2.1.5 Urođeni agonisti receptora popravka, npr. asialo EPO; karbamilirani EPO (CEPO).

S2.2. Peptidni hormoni i faktori koji djeluju na njihovo otpuštanje:

S2.2.1 Peptidi koji stimuliraju testosteron kod muškaraca, uključujući, ali ne ograničavajući se na: horionski gonadotropin (CG), luteinizirajući hormon (LH), hormon koji oslobođa hormon rasta (GnRH, gonadorelin) i njegovi analozi agonisti (npr. buserelin, deslorelin, goserelin, histrelin, leuprorelin, nafarelin i triptorelin), kisspeptin i njegovi analozi agonisti.

S2.2.2 Kortikotropini i faktori koji djeluju na njihovo otpuštanje, npr. corticorelin i tetracosactide.

S2.2.3 Hormon rasta (GH), njegovi analozi i fragmenti uključujući, ali ne ograničavajući se na:

- Analoge hormona rasta, npr. lonapegsomatropin, somapacitan i somatrogon
- Fragmente hormona rasta, npr. AOD-9604 i hGH 176-191

S2.2.4 Faktori koji oslobođaju hormon rasta, uključujući, ali ne ograničavajući se na:

- Hormon koji oslobođa hormon rasta (GHRH) i njegovi analozi (npr. CJC-1293, CJC-1295, sermorelin i tesamorelin)
- Sekretagogi hormona rasta (GHS) i njegovi mimetici [npr. anamorelin, capromorelin, ibutamoren (MK-677), ipamorelin, lenomorelin (ghrelin), macimorelin i tabimorelin]

-
- peptide koji djeluju na otpuštanje hormona rasta (GHRPs) [npr. alexamorelin, examorelin (hexarelin), GHRP-1, GHRP-2 (pralmorelin), GHRP-3, GHRP-4, GHRP-5 i GHRP-6]

S2.3. Faktori rasta i modulatori faktora rasta

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: faktore rasta fibroblasta (FGFs), hepatocitni faktor rasta (HGF), Insulinu slični faktor rasta-1 (IGF-1, mecasermin) i njegovi analozi, mehaničke faktore rasta (MGFs), Trombocitni faktor rasta (PDGF), Thymosin-β4 i njegovi derivati, npr. TB-500, Vaskularni endotelijalni faktor rasta (VEGF) i druge faktore rasta ili modulatore faktora rasta koji utiču na sintezu/razlaganje proteina mišića, tetiva ili ligamenta, vaskularizaciju, korištenje energije, regenerativni kapacitet ili promjenu tipa vlakana.

S3. BETA-2 AGONISTI

ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi selektivni i neselektivni beta-2 agonisti, uključujući njihove optičke izomere, su zabranjeni. Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Arformoterol; Fenoterol; Formoterol; Higenamine; Indacaterol; Levosalbutamol; Olodaterol; Proscaterol; Reproterol; Salbutamol; Salmeterol; Terbutaline; Tretoquinol (trimetоquinol); Tulobuterol; Vilanterol.

Osim:

- Inhaliranog salbutamola: maksimalno 1600 mikrograma tokom 24 sata u višekratnim dozama, i ne više od 600 mikrograma tokom 8 sati počevši od primjene bilo koje doze lijeka;
- Inhaliranog formoterola: maksimalna doza od 54 mikrograma tokom 24 sata;
- Inhaliranog salmeterola: maksimalno 200 mikrograma tokom 24 sata;
- Inhaliranog vilanterola: maksimalno 25 mikrograma tokom 24 sata.

NAPOMENA:

Koncentracija salbutamola u urinu većoj od 1000 ng/ml ili formoterola većoj od 40 ng/ml nije u skladu s terapijskom primjenom supstance i smatrat će se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF) ukoliko sportista ne dokaže putem kontrolirane farmakokinetičke studije, da je nepovoljan rezultat posljedica terapijske doze (inhalačijom) u granicama gore navedenih maksimalnih doza.

S4. HORMONI I MODULATORI METABOLIZMA

ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Zabranjene supstance u klasama S4.1 i S4.2 su specifične supstance. Supstance u klasama S4.3 i S4.4 su nespecifične supstance.

Sljedeći hormoni i modulatori metabolizma su zabranjeni:

S4.1. Inhibitori aromataze

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: 2-Androstenol (5α-androst-2-en-17-ol), 2-Androstenone (5α-androst-2-en-17-one), 3-Androstenol (5α-androst-3-en-17-ol), 3-Androstenone (5α-androst-3-en-17-one), 4-Androstene-3,6,17 trione (6-oxo), Aminoglutethimide, Anastrozole, Androsta-1,4,6-triene-3,17-dione (androstanetrienedione), Androsta-3,5-diene-7,17-dione (arimistane), Exemestane, Formestane, Letrozole, Testolactone.

S4.2. Anti-estrogene supstance (anti-estrogeni i selektivni modulatori estrogenskih receptora (SERMs))

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Bazedoxifene, Clomifene, Cyclofenil, Fulvestrant, Ospemifene, Raloxifene, Tamoxifen, Toremifene.

S.4.3. Supstance koje sprečavaju aktivaciju aktivinskog receptora IIB

Uključujući ali ne ograničavajući se na: Activin A-neutralizirajuća antitijela; agoniste aktivin receptora IIB kao što su: lažni aktivin receptor (npr. ACE-031); Anti-aktivin receptor IIB antitijela (npr. bimagrumbab); inhibitore myostatina kao što su: Agensi koji reduciraju ili sprečavaju ekspresiju miostatina; Myostatin-vezujući proteini (npr. follistatin, myostatin propeptide); Myostatin-neutralizirajuća antitijela (npr. apitegromab, domagrozumab, landogrozumab, stamulumab).

S.4.4. Metabolički modulatori:

S.4.4.1. Aktivatori AMP-aktivirane protein kinaze (AMPK), npr. AICAR, SR9009; agonisti receptora aktivacije proliferacije peroksistema delta (PPAR δ), npr. 2-(2-methyl-4-((4-methyl-2-(4-(trifluoromethyl)phenyl)thiazol-5-yl)methylthio)phenoxy) ocatna kiselina (GW1516, GW501516) i Rev-erba agonisti, npr. SR9009, SR9011.

S.4.4.2. Insulini i insulin-mimetici

S.4.4.3. Meldonium

S.4.4.4. Trimetazidine

S5. DIURETICI I MASKIRNI AGENSI

ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi diuretici i maskirni agensi su zabranjeni, uključujući sve optičke izomere, npr. d- i l-gdje je relevantno, su zabranjeni.

Uključujući, ali ne ograničavajući se na:

- Diuretici kao što su: Acetazolamide; amiloride; bumetanide; canrenone; chlortalidone; etacrynic acid; furosemide; indapamide; metolazone; spironolactone; thiazides, npr. bendroflumethiazide, chlorothiazide i hydrochlorothiazide; torasemide; triamterene;
- Vaptani, npr. conivaptan, mozavaptan, tolvaptan;
- Plasma ekspanderi za intravensku primjenu kao što su: Albumin, dextran, hydroxyethyl starch, mannitol;
- Desmopressin;
- Probenecid;

i druge supstance slične hemijske strukture ili bioloških efekata.

Osim:

- Dospirenone; pamabrom; i topička oftalmološka upotreba inhibitora karboanhidraze (npr. dorzolamide, brinzolamide);
- Lokalna primjena felypressina u dentalnoj anesteziji.

NAPOMENA:

Prisustvo u uzorku sportiste, uviјek ili na takmičenju, bilo koje količine supstanci podložnih određivanju graničnih vrijednosti, kako je primjenljivo: formoterola, salbutamola, cathine, ephedrine, methylephedrine i pseudoephedrine, zajedno s diuretikom ili sredstvom za maskiranje (osim lokalne oftalmičke primjene inhibitora karboanhidraze ili lokalne primjene felypressina u dentalnoj anesteziji), smarat će se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF), osim ako sportista nema odobreno izuzeće za terapijsku upotrebu (TUE) za tu supstancu, kao dodatak uz odobrenje za diuretik ili sredstvo za maskiranje.

ZABRANJENE METODE

ZABRANJENE UVIEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene metode u ovoj klasi su nespecifične, osim metoda u M2.2. koje su specifične metode.

M1. MANIPULACIJA KRLJU I KRVNIM KOMPONENTAMA

Zabranjeno je sljedeće:

M1.1. Primjena ili ponovno uvođenje u cirkulatorni sistem bilo koje količine autologne, alogene (homologne) ili heterologne krvi, ili produkata crvenih krvnih zrnaca bilo kojeg porijekla, osim donacije plazme ili komponenti plazme od strane sportiste plazmaferezom obavljenom u registriranom centru za prikupljanje.

M1.2. Vještačko povećanje unosa, transporta ili opskrbe kisikom. Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Perfluorirane hemijske supstance; efaproxiral (RSR13); voxelotor i modificirane produkte hemoglobina (npr. zamjene za krv bazirane na hemoglobinu i mikroenkapsulirane produkte hemoglobina, isključujući nadoknadu kisika inhalacijom.)

M1.3. Bilo koji oblik intravaskularne manipulacije krvlju ili krvnim komponentama fizičkim ili hemijskim sredstvima.

M2. HEMIJSKA I FIZIČKA MANIPULACIJA

Zabranjeno je sljedeće:

M2.1. Neovlašteno manipuliranje ili pokušaj neovlaštenog manipuliranja uzorcima prikupljenih tokom doping kontrole s ciljem promjene njihove intaktnosti i validnosti. Uključujući, ali ne ograničavajući se na: zamjenu uzoraka i/ili njihovo falsificiranje (npr. dodavanje proteaza u uzorak).

M2.2. Intravenske infuzije i/ili injekcije volumena većeg od ukupno 100 ml u razdoblju od 12 sati, osim ako se opravdano primjenjuju tokom bolničkog liječenja, hirurških procedura ili kliničkih dijagnostičkih ispitivanja.

M3. GENSKI I ĆELIJSKI DOPING

Sljedeće metode, koje imaju potencijal poboljšanja sportskih performansi, su zabranjene:

M3.1. Primjena nukleinskih kiselina ili analoga nukleinskih kiselina koja može mijenjati sekvencu genoma i/ili mijenjati ekspresiju gena bilo kojim mehanizmom. To uključuje, ali nije ograničeno na tehnologiju uređivanja gena, prigušivanje gena i tehnologije prijenosa gena.

M3.2. Primjena normalnih ili genetski modificiranih ćelija.

S6. STIMULANSI

ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj kategoriji su specifične supstance, osim onih iz kategorije S6.A, koje su nespecifične supstance.

Supstance zloupotrebe u ovom dijelu: kokain i metilendioksimetamfetamin (MDMA/"ecstasy").

Svi stimulansi, uključujući sve optičke izomere (npr. d- i l- ako je relevantno), su zabranjeni.

Stimulansi uključuju:

S6.A. Nespecifične stimulanse:

Adrafinil; Amfepramone; Amfetamine; Amfetaminil; Amiphenazole; Benfluorex; Benzylpiperazine; Bromantan; Clobenzorex; Cocaine; Cropropamide; Crotetamide; Fencamine; Fenetylline; Fenfluramine; Fenproporex; Fonturacetam [4-phenylpiracetam (carphedon)]; Furfenorex; Lisdexamfetamine; Mefenorex; Mephentermine; Mesocarb; Metamfetamine(d-), p-methylamfetamine; Modafinil; Norfenfluramine; Phendimetrazine; Phentermine; Prenylamine; Prolintane.

Stimulans koji nije izričito naveden u ovom dijelu smatra se specifičnom supstancom.

S6.B. Specifične stimulanse

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: 2-phenylpropan-1-amine (β -methylphenylethylamine, BMPEA), 3-Methylhexan-2-amine (1,2-dimethylpentylamine), 4-Fluoromethylphenidate, 4-Methylhexan-2-amine (1,3-dimethylamylamine, 1,3 DMAA, methylhexaneamine), 4-Methylpentan-2-amine (1,3-dimethylbutylamine), 5-Methylhexan-2-amine (1,4-dimethylamylamine, 1,4-dimethylpentylamine, 1,4-DMAA), Benzphetamine, Cathine**, Cathinone i njegovi analozi, npr. mephedrone, methedrone, i a -pyrrolidinovalerophenone, Dimetamfetamine (dimethylamphetamine), Ephedrine***, Epinephrine****, (adrenaline), Etamivan, Ethylphenidate, Etilamfetamine, Etilefrine, Famprofazone, Fenbutrazate, Fencamfamin, Heptaminol, Hydrafenil (fluorenol), Hydroxyamfetamine (parahydroxyamphetamine), Isometheptene, Levmetamfetamine, Meclofenoxate, Methyleneedioxymethamphetamine, Methylephedrine***, Methylnaphthidate [(\pm)-methyl-2-(naphthalen-2-yl)-2-(piperidin-2-yl)acetate], Methylphenidate, Nikethamide, Norfenefrine, Octodrine (1,5-dimethylhexylamine), Octopamine, Oxilofrine (methylsynephrine), Pemoline, Pentetrazol, Phenethylamine i njegovi derivati, Phenmetrazine, Phenpromethamine, Propylhexedrine, Pseudoephedrine****, Selegiline, Sibutramine, Solriamfetol, Strychnine, Tenamfetamine (methylenedioxyamphetamine), Tuaminoheptane i druge supstance sa sličnom hemijskom strukturu ili sličnim biološkim efektom (efektima).

Osim:

- Clonidine;
- Derivata imidazola za dermatološku, nazalnu, oftalmološku ili otološku upotrebu (npr. brimonidine, clonazoline, fenoxazoline, indanazoline, naphazoline, oxymetazoline, tetryzoline, tramazoline, xylometazoline) i stimulansa uključenih u Monitoring program za 2024. godinu*.

* Bupropion, caffeine, nicotine, phenylephrine, phenylpropanolamine, pipradrol, i synephrine: ove supstance su uključene u Monitoring program za 2024. godinu, i ne smatraju se zabranjenim supstancama.

** Cathine (d-norpseudoephedrine) i njegov l-isomer: zabranjen ako mu je koncentracija u urinu veća od 5 mikrograma po mililitru.

*** Ephedrine i methylephedrine zabranjeni su ako je njihova pojedinačna koncentracija u urinu veća od 10 mikrograma po mililitru.

**** Epinephrine (adrenaline): nije zabranjena lokalna primjena (npr. nazalna, oftalmološka ili istovremena primjena s lokalnim anesteticima)

***** Pseudoephedrine: zabranjen kada je njegova koncentracija u urinu veća od 150 mikrograma po mililitru.

S7. NARKOTICI

ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Supstanca zloupotrebe u ovom dijelu: diamorphine (heroin)

Sljedeći narkotici, uključujući sve optičke izomere, npr. d- i l- gdje je primjenjivo, su zabranjeni: Buprenorphine, Dextromoramide, Diamorphine (heroin), Fentanyl i njegovi derivati, Hydromorphone, Methadone, Morphine, Nicomorphine, Oxycodone, Oxymorphone, Pentazocine, Pethidine, Tramadol.

S8. KANABINOIDI ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Supstanca zloupotrebe u ovom dijelu: tetrahydrocannabinol (THC)

Svi prirodni i sintetički kanabinoidi su zabranjeni, npr.

- U kanabisu (hašiš, marihuana) i proizvodima od kanabisa
- Prirodni i sintetski tetrahydrocannabinoli (THCs)
- Sintetski kanabinoidi koji oponašaju efekte THC-a

Osim:

- Cannabidiol.

S9. GLUKOKORTIKOIDI

ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi glukokortikoidi su zabranjeni kada se primjenjuju bilo kojim injekcijskim, oralnim (uključujući oromukozni (npr. bukalni, gingivalni, sublingvalni)) ili rektalnim putem.

Uključujući ali ne ograničavajući se na: Beclometasone; Betamethasone; Budesonide; Ciclesonide; Cortisone; Deflazacort; Dexamethasone; Flunisolide; Fluocortolone; Fluticasone; Hydrocortisone; Methylprednisolone; Mometasone; Prednisolone; Prednisone; Triamcinolone acetonide.

Ostali načini primjene (uključujući inhalacijski i lokalni: dentalno-intrakanalni, dermalni, intranasalni, oftalmološki, otološki i perianalni) nisu zabranjeni kada se koriste u dopuštenim dozama propisanim od proizvođača i u terapijskim indikacijama.

P1. BETA-BLOKATORI

SUPSTANCE ZABRANJENE U POJEDINIM SPORTOVIMA

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Beta-blokatori zabranjeni su samo na takmičenju u sljedećim sportovima, a također i van takmičenja gdje je to označeno (*):

- Streljičarstvo (WA)*
- Automobilizam (FIA)
- Bilijar (sve discipline) (WCBS)
- Pikado (WDF)
- Golf (IGF)
- Mini – golf (WMF)
- Streljaštvo (ISSF, IPC)*
- Skijanje/Skijanje na dasci (FIS) u skijaškim skokovima, skijaškim akrobacijama slobodnim stilom/baletu na skijama i baletu na dasci

-
- Podvodni sportovi (CMAS)* u svim poddisciplinama ronjenja na dah, podvodnog ribolova i streljaštva.

* Također zabranjeni i van takmičenja

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Acebutolol; Alprenolol; Atenolol; Betaxolol; Bisoprolol; Bunolol; Carteolol; Carvedilol; Celiprolol; Esmolol; Labetalol; Metipranolol; Metoprolol; Nadolol; Nebivolol; Oxprenolol; Pindolol; Propranolol; Sotalol; Timolol.

VAŽNO

Službeni tekst Liste zabranjenih sredstava na bosanskom jeziku održavat će Agencija za antidoping kontrolu Bosne i Hercegovine u skladu s Listom na engleskom jeziku, koju održava Svjetska antidoping agencija (WADA). U slučaju bilo kakve neusaglašenosti između engleske i verzije na bosanskom jeziku, mjerodavna je engleska verzija koja se nalazi na web stranici Svjetske antidoping agencije.

Lista stupa na snagu 1. januara 2024. godine

PRILOG 1

OBRAZAC ZA PRIJAVU NEŽELJENE REAKCIJE NA LIJEK za zdravstvene radnike

AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA BOSNE I HERCEGOVINE

Adresa: Veljka Mladenovića bb
78000 Banja Luka, Bosna i Hercegovina

tel/fax +387 (0 51 450-301
e-mail: ndl@almbih.gov.ba

I PODACI O IZVJEŠTAČU

IME I PREZIME*	SPECIJALNOST	USTANOVА	ADRESA*	TEL, FAKS	E-MAIL	DATUM PRIJAVE
----------------	--------------	----------	---------	-----------	--------	---------------

II PODACI O NEŽELJENOJ REAKCIJI

INICIJALI*	DATUM ROĐENJA			STAROST*	TEŽINA ² (kg)	POL*	POČETAK NEŽELJENE REAKCIJE*			KRAJ NEŽELJENE REAKCIJE			OZNACITI SAMO AKO JE NEŽELJENA REAKCIJA UZROKOVALA:
	dan	mjesec	godina				dan	mjesec	godina	dan	mjesec	godina	
	<input type="checkbox"/> M	<input type="checkbox"/> Ž											
DIJAGNOZA/SINDROM NEŽELJENE REAKCIJE:													<input type="checkbox"/> smrt
													<input type="checkbox"/> životnu ugroženost
													<input type="checkbox"/>
													<input type="checkbox"/> hospitalizaciju ili produženu hospitalizaciju
													<input type="checkbox"/> trajni ili teški invaliditet ili nesposobnost
													<input type="checkbox"/> kongenitalnu anomaliju ¹
													<input type="checkbox"/> medicinski značajno ozbiljno stanje
OPIS REAKCIJA* (znakovi ili simptomi, uključujući relevantne podatke laboratorijskih testova):													
LIJEČENJE NEŽELJENE REAKCIJE:													
OZNAČITI AKO SUMNJATE NA:													<input type="checkbox"/> interakciju lijekova <input type="checkbox"/> nedjelotvornost lijeka
ISHOD NEŽELJENE REAKCIJE:													<input type="checkbox"/> oporavak bez posljedica <input type="checkbox"/> oporavak s posljedicama nepoznato <input type="checkbox"/> oporavak u toku <input type="checkbox"/> smrt <input type="checkbox"/>

¹ navesti sve lijekove koje je majka uzimala za vrijeme trudnoće i datum zadnje menstruacije; ² posebno važno za djecu

III PODACI O LIJEKOVIMA POD SUMNJOM

Br.	LIJEKOVI POD SUMNJOM* (zaštićeno ime, INN, oblik, jačina, proizvođač, broj serije)	DNEVNA DOZA	NAČIN PRIMJENE	INDIKACIJA	POČETAK UZIMANJA LIJEKA			KRAJ UZIMANJA LIJEKA		
					dan	mjesec	godina	dan	mjesec	godina
1.										
2.										
3.										
NEŽELJENA REAKCIJA JE PRESTALA NAKON PRESTANKA UZIMANJA LIJEKA:					NEŽELJENA REAKCIJA SE PONOVO JAVILA NAKON PONOVNE PRIMJENE LIJEKA:					
<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> NEPOZNATO					<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> NEPOZNATO					

IV PODACI O ISTOVREMENO PRIMJENJIVANIM LIJEKOVIMA (uključujući samomedikaciju i biljne preparate)

Br.	DRUGI LIJEKOVI (zaštićeno ime, INN, oblik, jačina, proizvođač, broj serije)	DNEVNA DOZA	NAČIN PRIMJENE	INDIKACIJA	POČETAK UZIMANJA LIJEKA			KRAJ UZIMANJA LIJEKA		
					dan	mjesec	godina	dan	mjesec	godina
1.										
2.										
3.										

V OSTALI VAŽNIJI ANAMNESTIČKI PODACI

(druge bolesti, alergije, pušenje, alkohol, i sl.)

Stepen uzročno - posljedične povezanosti između neželjene reakcije i primjenjenog lijeka (prema ocjeni izvještača)

sigurna

vjerovatna

moguća

nije vjerovatna

* OBAVEZNI PODACI

PRILOG 2
OBRAZAC ZA PRIJAVU NEŽELJENE REAKCIJE NA VAKCINU za zdravstvene radnike

AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA BOSNE I HERCEGOVINE

Adresa: Veljka Mladenovića bb
 78000 Banja Luka, Bosna i Hercegovina

tel/faks +387 (0 51 450-301
 e-pošta: ndl@almbih.gov.ba

I PODACI O IZVJEŠTAČU

IME I PREZIME*	SPECIJALNOST	USTANOVА	ADRESA*	TEL, FAKS	E-MAIL	DATUM PRIJAVE

II PODACI O PACIJENTU

Inicijali*	Starost*	Pol*	Visina	Težina	Datum rođenja			Br. kartona
					dan	mjesec	godina	
		<input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> Ž						

III PODACI O VAKCINAMA

Br	Naziv vakcine* [†]	Nosilac odobrenja	Serijski broj*	Datum isteka roka valjanosti	Način primjene	Mjesto primjene	Doza	Primljena doza**
1.								
2.								
3.								
Br	Rastvarač za vakcinu	Proizvodač	Serijski broj	Rok upotrebe	Vrijeme rastvaranja	Napomena		
1.								

[†] Označiti zvjezdicom vakcini za koju se sumnja da je izazvala neželjenu reakciju;

** Navesti koja je doza vakcine u slijedu vakcinisanja: prva, druga, treća

Datum vakcinacije*	Datum nastanka neželjene reakcije*	Vremenski interval od vakcinacije do nastanka neželjene reakcije (minute, sati, dani, sedmice)	Datum prestanka neželjene reakcije

IV OPIS NEŽELJENE REAKCIJE

<input type="checkbox"/> ozbiljna lokalna reakcija <input type="checkbox"/> konvulzije <input type="checkbox"/> absces <input type="checkbox"/> limfadenitis <input type="checkbox"/> sepsa <input type="checkbox"/> sindrom toksičnog šoka <input type="checkbox"/> anafilaksija <input type="checkbox"/> drugo (opisati) _____	a) > 3 dana a) febrilne a) sterilni a) > 1,5 cm □ temperatura □ encefalopatija □ trombocitopenija	b) iznad najbližeg zglobova b) afebrilne b) bakterijski b) supurativni	Opis znakova i simptoma
---	---	---	--------------------------------

V OSTALI VAŽNIJI ANAMNEŠIČKI PODACI

Prethodne reakcije na druge imunobiološke preparate ili lijekove, reakcije preosjetljivosti, epidemiološki podaci i sl.

Oboljenja u trenutku vakcinacije:

VI ISHOD NEŽELJENE REAKCIJE I UZROČNO-POSLJEDIČNA POVEZANOST

ISHOD NEŽELJENE REAKCIJE:	OZNAČITE DA LI JE NEŽELJENA REAKCIJA DOVELA DO:	UZROČNO-POSLJEDIČNA POVEZANOST NUSPOJAVE I CJEPIVA:
<input type="checkbox"/> oporavak bez posljedica <input type="checkbox"/> oporavak s trajnim posljedicama <input type="checkbox"/> oporavak u toku <input type="checkbox"/> smrt <input type="checkbox"/> nepoznato	<input type="checkbox"/> smrti <input type="checkbox"/> hospitalizacije ili produžetka hospitalizacije <input type="checkbox"/> invalidnosti/nesposobnosti <input type="checkbox"/> životne ugroženosti <input type="checkbox"/> kongenitalne malformacije	<input type="checkbox"/> sigurna/vrlo vjerovatna <input type="checkbox"/> vjerovatna <input type="checkbox"/> moguća <input type="checkbox"/> nije vjerovatna

* OBAVEZNI PODACI

PRILOG 3

PRIJAVA NEŽELJENE REAKCIJE NA LIJEK

(obrazac namjenjen NOSIOCIMA DOZVOLE)

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine

Adresa: Veljka Mlađenovića b.b. 78000 Banja Luka, Bosna i Hercegovina	Telefoni: 051 456 040 051 456 050 051 450 302
Elektronska pošta:	ndl@almbih.gov.ba

I PODACI O NEŽELJENOJ REAKCIJI

1.Inicijali pacijenta	1a Država	2. Datum rođenja			2a Starost	3. Pol	4-6. Početak neželjene reakcije			8-12. OZNAČITE DA LI JE NEŽELJENA REAKCIJA DOVELA DO:	
		Dan	Mjesec	Godina			Dan	Mjesec	Godina	<input type="checkbox"/> Smrt	<input type="checkbox"/> Hospitalizacija ili produžena hospitalizacija
.	<input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> Ž

7 – 13. OPIS NEŽELJENIH REAKCIJA (uključujući relevantne podatke laboratorijskih testova):

<input type="checkbox"/>	Hospitalizacija ili produžena hospitalizacija
<input type="checkbox"/>	Trajni ili teški invaliditet ili nesposobnost
<input type="checkbox"/>	Životna ugroženost

II PODACI O LIJEKU/LIJEKOVIMA POD SUMNjom

14. LIJEK ZA KOJI SE SUMNJA DA JE UZROKOVAO NEŽELJENE REAKCIJE (zaštićeni naziv, INN, oblik i jačina):	20. DA LI JE REAKCIJA PRESTALA NAKO OBUSTAVE LIJEKA:
	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> nepoznato
15. DNEVNA DOZA:	16. NAČIN PRIMJENE LIJEKA:
17. INDIKACIJE:	21. DA LI SE REAKCIJA PONOVO JAVILA POSLJE PONOVNE PRIMJENE LIJEKA:
	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> nepoznato
18. POČETAK I KRAJ PRIMJENE LIJEKA (od/do):	19. TRAJANJE TERAPIJE:

III PODACI O ISTOVREMENO KORIŠTENIM LIJEKOVIMA

22. ISTOVREMENO PRIMJENIVANI LIJEKOVI I DATUMI PRIMJENE (ne navoditi lijekove korištene za liječenje neželjene reakcije):
23. OSTALI VAŽNIJI ANAMNEŠIČKI PODACI (npr. drugi nalazi, alergije, trudnoća sa posljednjim mjesecom menstruacije, itd.):

IV PODACI O PROIZVOĐAČU

24a. NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA LIJEKA / NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET:	24b. BROJ SERIJE LIJEKA:
24c. DATUM KADA JE PROIZVOĐAČ / NOSILAC DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET / NARUČILAC ISPITIVANJA DOBIO OVU PRIJAVU:	24d. IZVOR PODATAKA:
	<input type="checkbox"/> KLINIČKO ISPITIVANJE <input type="checkbox"/> LITERATURA
	<input type="checkbox"/> ZDRAVSTVENI STRUČNJAK <input type="checkbox"/> OSTALO
DATUM PRIJAVE:	25a. VRSTA PRIJAVE
	<input type="checkbox"/> PRVA <input type="checkbox"/> NAREDNA