

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



**REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE 2020**

**REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE**

**2020**



**Agencija za lijekove i medicinska sredstva  
Bosne i Hercegovine**

**REGISTAR LIJEKOVA  
BOSNE I HERCEGOVINE  
2020**

**XI**

**Mart 2020.**

**REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE  
2020**

**Izdavač:**

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

**Za izdavača:**

dr Aleksandar Zolak

**Priredivači:**

mr ph. Tijana Spasojević-Došen, spec.

mr ph. Ana Cvijanović

dr.sc. Biljana Tubić, mr.ph.

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

615.2(497.6)(083.81)"2020"

РЕГИСТАР лијекова Босне и Херцеговине

Registar lijekova Bosne i Hercegovine. XI : 2020 [Elektronski izvor] / [priredivači Tijana Spasojević-Došen, Ana Cvijanović, Biljana Tubić]. - Banja Luka : Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, 2020

Način pristupa (URL):

[http://www.almbih.gov.ba/\\_doc/registar\\_2020/Registar2020\\_web.pdf](http://www.almbih.gov.ba/_doc/registar_2020/Registar2020_web.pdf)

ISBN 978-99955-766-7-7

COBISS.RS-ID 8714264

## POŠTOVANE KOLEGICE I KOLEGE,

Pred nama je jedanaesto 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 31.12.2019, 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. ALMBiH posjeduje i novi 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](http://www.almbih.gov.ba) (<http://www.almbih.gov.ba/lijekovi/>).

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 2020. godinu, koju po peti put objavljujemo u saradnji sa Agencijom za antidoping kontrolu BiH. Registar lijekova će kao i prethodne dvije godine, biti dostupan samo u on-line izdanju, koje se može preuzeti na stranicama naše Agencije (<http://www.almbih.gov.ba/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.

DIREKTOR

dr Aleksandar Zoljak



## SADRŽAJ

Predgovor.....	3
Sadržaj.....	5
Režimi izdavanja i prateće oznake.....	6
Najčešće skraćenice.....	7
<b>INDEKS</b> .....	<b>9</b>

### REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC-KLASIFIKACIJI

Grupa A (Alimentarni trakt i metabolizam) .....	75
Grupa B (Krv i krvotvorni organi).....	125
Grupa C (Kardiovaskularni sistem).....	163
Grupa D (Koža i potkožno tkivo).....	231
Grupa G (Genitourinarni sistem i polni hormoni).....	245
Grupa H (Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline).....	267
Grupa J (Antiinfektivni lijekovi za sistemsku primjenu).....	279
Grupa L (Antineoplastici i imunomodulatori).....	331
Grupa M (Mišićno-koštani sistem).....	375
Grupa N (Nervni sistem).....	399
Grupa P (Antiparazitici, insekticidi i repelenti).....	465
Grupa R (Respiratorni sistem).....	467
Grupa S (Senzorni organi).....	509
Grupa V (Ostalo).....	523
Homeopatski lijekovi – abecedni spisak.....	537

### DODACI

Spisak proizvođača i nosioca dozvola u BiH sa lijekovima za koje su nosioci dozvole.....	541
Lista zabranjenih sredstava za 2020. godinu.....	603
Obrasci za prijavu neželjenih dejstava lijekova.....	610

## REŽIMI IZDAVANJA I PRATEĆE OZNAKE

<b>BRp</b>	Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta.
<b>Rp</b>	Lijek se izdaje uz ljekarski recept.
<b>ZU</b>	Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa
<b>ZU/Rp</b>	lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa, izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja
<b>§</b>	Opojna droga: Lijek se izdaje uz recept napisan u dva primjerka, sa oznakom „kopija“ na drugom primjerku i sa naznačenjem rednog broja knjige evidencije o izdatom receptu.
<b>Δ</b>	Trigonik, lijek sa mogućim uticajem na psihofizičke sposobnosti (pažnja prilikom upravljanja motornim vozilima i mašinama).
<b>▲</b>	Trigonik, lijek sa snažnim uticajem na psihofizičke sposobnosti (zabrana upravljanja motornim vozilima i mašinama).



## NAJČEŠĆE SKRAĆENICE

<b>i.v.</b>	intravenozno (intravenski)
<b>i.m.</b>	intramuskularno
<b>s.c.</b>	subkutano
<b>inf.</b>	infuzija
<b>INN</b>	internacionalni nezaštićeni naziv
<b>ATC-klasifikacija</b>	anatomsko-terapijsko-hemijska klasifikacija
<b>DDD</b>	definisana dnevna doza
<b>SZO (WHO)</b>	Svjetska zdravstvena organizacija
<b>NSAIL</b>	nesteroidni antiinflamatorni lijekovi
<b>CNS</b>	centralni nervni sistem
<b>mg</b>	miligram
<b>g</b>	gram
<b>µg (mcg)</b>	mikrogram
<b>mmol</b>	milimol
<b>ml (mL)</b>	mililitar
<b>l (L)</b>	litar
<b>i.j.</b>	internacionalna jedinica
<b>A.j.</b>	Armourova jedinica
<b>HER2</b>	Humani epidermalni faktor rasta – receptor 2
<b>ER</b>	Estrogen receptor
<b>DT</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa, adsorbovani (djeca)
<b>Td</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa, adsorbovani (odrasli)
<b>DTaP</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis, adsorbovani
<b>DTP</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i cijela ćelija pertussis-a
<b>DTP-Hib</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i cijela ćelija pertussis-a i Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
<b>Tdap</b>	Toksoid tetanusa, redukovan toksoid difterije i acelularni pertussis, adsorbovani
<b>TT</b>	Toksoid tetanusa
<b>DTaP/Hib</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis adsorbovani i Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina

<b>DTaP-HepB-IPV</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis adsorbovani, hepatitis B i inaktivisani poliovirus
<b>DTaP-IPV</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis i inaktivisani poliovirus
<b>DTaP-IPV/Hib</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis adsorbovani, inaktivisani poliovirus i Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
<b>Hib</b>	Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
<b>Hib-HepB</b>	Haemophilus influenza tip b konjugovana i hepatitis B vakcina
<b>HepA</b>	Hepatitis A vakcina
<b>HepB</b>	Hepatitis B vakcina
<b>HepA-HepB</b>	Hepatitis A inaktivisani i Hepatitis B vakcina
<b>HPV4</b>	Humani papillomavirus vakcina (četvorovalentna)
<b>HPV2</b>	Humani papillomavirus vakcina (dvovalentna)
<b>TIV</b>	Trivalentna inaktivisana vakcina influence
<b>LAIV</b>	Živa atenuisana vakcina influence
<b>M</b>	Vakcina protiv rubeole ( <b>Measles</b> )
<b>MR</b>	Vakcina protiv rubeole ( <b>Measles</b> ) i rubele ( <b>Rubella</b> )
<b>MMR</b>	Vakcina protiv rubeole ( <b>Measles</b> ), zaušnjaka ( <b>Mumps</b> ) i rubele ( <b>Rubella</b> )
<b>MMRV</b>	Vakcina protiv rubeole ( <b>Measles</b> ), zaušnjaka ( <b>Mumps</b> ), rubele ( <b>Rubella</b> ) i varičele ( <b>Varicella</b> )
<b>MCV4</b>	Meningokokna konjugovana vakcina (četvorovalentna)
<b>MPSV4</b>	Meningokokna polisaharidna vakcina (četvorovalentna)
<b>P</b>	Pertussis
<b>PCV7</b>	Pneumokokna konjugovana vakcina (sedmovalentna)
<b>PCV13</b>	Pneumokokna konjugovana vakcina (trinaestovalentna)
<b>IPV</b>	Poliovirus vakcina (inaktivisana)
<b>OPV</b>	Poliovirus vakcina (živa)
<b>R</b>	Rubella vakcina
<b>RV1</b>	Rotavirus vakcina (monovalentna)
<b>RV5</b>	Rotavirus vakcina (petovalentna)
<b>VAR</b>	Varičela vakcina

## INDEKS

- 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, 479  
 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina, 480  
 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol, 480  
 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain, 479  
 5-ASA - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 99  
 70%natrijev laurilsulfoacetat, natrijum citrat, sorbitol tekući (kristalizirajući), 95  
 abakavir, dolutegravir, lamivudin, 316  
 abakavir, lamivudin, 315  
 ABASAGLAR - ELI LILLY EXPORT S.A., 105  
 ABELCET - TEVA PHARMA B.V, 308  
 abirateron, 360  
 ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 438  
 ABRAXANE - CELGENE EUROPE LIMITED, 338  
 ABUXAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 394  
 ACECYS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 496  
 acemetacin, 378  
 acenokumarol, 125  
 ACENOKUMAROL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 125  
 acetil salicilna kiselina, pseudoefedrin, 473  
 acetilcistein, 496  
 acetilsalicilna kiselina, 129, 407  
 acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina, 407  
 acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril, 228  
 acetilsalicilna kiselina, klopidogrel, 131  
 acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol, 407  
 aciklovir, 236, 311, 510  
 ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 510  
 ACIPAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 82  
 ACIPAN STOP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 82  
 ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 386  
 ACTELSAR - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 214  
 ACTEMRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 369  
 ACT-HIB - SANOFI PASTEUR, 321  
 ACTILYSE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 132  
 ACURMIL - LISAPHARMA SPA, 392  
 ADACTER - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 313  
 adalimumab, 368  
 adapalen, 243  
 ADCETRIS - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 344  
 ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 259  
 ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG, 394  
 ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG, 394  
 ADEXA - FARMAL D.D., 249  
 ADEXANTIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 394  
 ADOLOR KOMBI - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 412  
 ADOLORIN - KWIZDA PHARMA GMBH, 412  
 adrenalin, lidokain, 401  
 ADRIENNE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 249

---

ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 371  
ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 371  
ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 371  
ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 371  
AEROGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 505  
AFINITOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 349  
afibercept, 354, 520  
AFLODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 238  
agalzidaza beta, 123  
AGILLAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 428  
AGLIKEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 107  
AGNIS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 113  
AGNIS PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 111  
agomelatin, 455  
AIMAFIX - KEDRION S.P.A., 138  
AIRBUFO FORSPIRO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 485  
AIRFLUSAL FORSPIRO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 483  
akarboza, 112  
AKINETON - DESMA GMBH, 424  
aklidinijum, 490  
aklidinijum bromid, formoterol, 487  
AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 243  
AKSEF - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 287  
AKSEF 750 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 287  
aksitinib, 350  
AKTIVIN-H - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 455  
aktivni medicinski ugalj, 98  
alanin, aminokiseline, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin,  
prolin, serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin, 148  
alanin, aminokiseline, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin,  
prolin, serin, treonin, triptofan, valin, 148  
alantoin, heparin, vodeni ekstrakt luka, 233  
ALAPHION - CIPLA EUROPE, 483  
ALBIOMIN 20% - BIOTEST AG, 147  
ALBIOMIN 5% - BIOTEST AG, 147  
albumin, 147  
ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG, 147  
ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG, 147  
ALBUTEIN 20% - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 147  
ALBUTEIN 5% - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 147  
ALDACTONE - RIEMSER PHARMA GMBH, 175  
ALDARA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 237  
ALDIZEM - ALKALOID AD SKOPJE, 193  
ALDURAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 123  
ALECENSA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 352  
alectinib, 352  
alemtuzumab, 366  
ALENDOR 70 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 395  
alendronska kiselina, 395, 397  
alendronska kiselina, holekalciferol, 397  
ALERIX - BOSNALIJEK D.D., 505  
alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenhon, kamfen, 257

- alfa pinen, beta pinen, borneol, cineol, kamfen, levomentol, menton, 93  
ALFACET - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 288  
ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 170  
alfakalcidol, 117  
ALFAZAN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 124  
alglukozidaza alfa, 123  
alirokumab, 227  
ALKAPAMID SR - ALKALOID AD SKOPJE, 172  
alklometazon, 238  
ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 505  
ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 470, 518  
ALMACIN - ALKALOID AD SKOPJE, 281  
alogliptin, 113  
alogliptin, metformin, 112  
alopurinol, 393  
ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 394  
ALPHA D3 - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 117  
alprazolam, 443  
alteplaza, 132  
ALTIOKS - BOSNALIJEK D.D., 124  
aluminijum magnezijum silikat, 77  
aluminijum-hidoksid, magnezijum-karbonat, magnezijum-hidroksid, 77  
ALUVIA - ABBVIE INC., 316  
ALVENTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 453  
ALVOBAC - XELLIA PHARMACEUTICALS APS, 306  
ALVODRONIC - PHARMATHEN S.A., 396  
ALVOLAMID T - PHARMATHEN S.A., 303  
amantadin, 426  
AMARYL - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 110  
ambroksol, 499  
AMBROSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 499  
amfotericin B, 308  
AMGEVITA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 368  
amikacin, 300  
AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 300  
AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 300  
amilorid, hidrohlorotiazid, 175  
amilorid, metiklotiazid, 172  
aminofilin, 491  
AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 491  
aminokiseline, 149  
aminokiseline, elektroliti, 152  
aminokiseline, glukoza, lipidi, 152  
aminokiseline, kombinacije, 153  
aminokiseline, masti, glukoza, 151  
AMINOL - BOSNALIJEK D.D., 184  
AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 152  
AMINOSOL 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 149  
AMINOSOL 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 153  
AMINOSOL 15% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 149

---

AMINOSTERIL N-HEPA 8% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 149  
AMINOVEN 10% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 148  
amiodaron, 164  
AMIODARON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 165  
AMIODARON ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 165  
AMIOKORDIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 165  
amitriptilin, 447  
AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 208  
AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 210  
AMLODIL - BOSNALIJEK D.D., 189  
amlodipin, 189  
AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 189  
AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 189  
AMLODIPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 189  
AMLODIPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 189  
AMLODIPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 189  
amlodipin, atorvastatin, 228  
amlodipin, atorvastatin, perindopril, 229  
amlodipin, bisoprolol, 188  
amlodipin, hidrohlorotiazid, valsartan, 220  
amlodipin, indapamid, 193  
amlodipin, indapamid, perindopril, 209  
amlodipin, losartan, 219  
amlodipin, perindopril, 207  
amlodipin, ramipril, 209  
amlodipin, valsartan, 219  
AMLOPIN 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 189  
AMLOPIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 189  
AMLOPIN COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 209  
AMOKLAVIN-BID - DEVA HOLDING A.S., 283  
AMOKLAVIN-BID 400/57 MG FORTE - DEVA HOLDING A.S., 283  
amoksicilin, 281  
AMOKSICILIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 281  
amoksicilin, klavulanska kiselina, 282  
AMOKSIKLAV LEK 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 283  
AMOKSIKLAV LEK 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 283  
amorolfin, 232  
AMOXIBOS - BOSNALIJEK D.D., 281  
AMOXICILLIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 281  
AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIBIOTICE S.A., 283  
AMPIBOS - BOSNALIJEK D.D., 280  
ampicilin, 280  
AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 280  
AMPICILLIN ANTIBIOTICE - ANTIBIOTICE S.A., 280  
AMPRIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 199  
AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 206  
AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 206  
AMRACIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 280  
AMYZOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 447  
anagrelid, 354  
ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE, 408  
ANASTRAZE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 359

anastrozol, 359  
ANASTROZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 359  
ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 443  
ANBOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 407  
ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 407  
ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 129  
ANDOL C - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 407  
ANDOL GR 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 129  
ANDOL GR 75 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 129  
ANDROCUR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 257  
ANGAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 477  
ANGAL LIMUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 477  
ANGAL MED - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 477  
ANGAL S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 477  
ANGAL S LIMUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 477  
ANGELIQ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 253  
ANGINAL - BOSNALIJEK D.D., 166  
ANGIOTEC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 194  
ANGIOTEC PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 202  
anidulafungin, 310  
ANORO ELLIPTA - WELLCOME LIMITED, 487  
ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 437  
anti-D (Rho) imunoglobulin, humani, 319  
ANTROLIN - BIONIKA PHARMACEUTICALS DOO SKOPJE, 178  
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM ĐUMBIRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 475  
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM EHINACEJE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 475  
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 475  
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 475  
APAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 441  
APERTO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 263  
APIDRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 104  
apiksaban, 134  
APRAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 84  
AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 528  
ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH, 146  
ARAVA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 365  
ARCOXIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 387  
AREMED - REMEDICA LTD., 359  
ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D., 236  
ARICEPT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 457  
ARICEPT EVESS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 457  
aripirazol, 438  
ARIPIPAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 439  
ARIPIPAZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 439  
ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 439  
ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 439  
ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 439  
ARITMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 164

---

ARIXTRA - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 135  
AROMASIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 360  
ARTHRYL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 388  
ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 418  
ARYTMIL - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 165  
ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 439  
ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 129  
ASENTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 449  
ASK LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 129  
askorbinska kiselina, 119  
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, 115  
askorbinska kiselina, dekspantenol, holekalciferol, nikotinamid, piridoksin, retinol, tiamin, vitamin B12, vitamin B2, 116  
askorbinska kiselina, dekstrometofan, paracetamol, pseudoefedrin, 473  
askorbinska kiselina, fenilefrin, kofein, paracetamol, terpin, 410  
askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol, 474  
askorbinska kiselina, folna kiselina, fosfor, holekalciferol, kalcijum-hidrgenfosfat, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12, 115  
askorbinska kiselina, folna kiselina, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12, vitamin D3, vitamin E, 116  
askorbinska kiselina, hlufenamin, kofein, paracetamol, 501  
askorbinska kiselina, kalcijum, 120  
askorbinska kiselina, kalcijum-karbonat, kalcijum-laktat-glukonat, 120  
askorbinska kiselina, kalijum-hlorid, makrogol, natrijum-askorbat, natrijum-hlorid, natrijum-sulfat, 95  
askorbinska kiselina, paracetamol, 411  
askorbinska kiselina, paracetamol, pseudoefedrin, 472  
askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog sljeza, 494  
ASPIRIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 407  
ASPIRIN COMPLEX - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 473  
ASPIRIN PLUS C - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 407  
ASPIRIN PLUS C FORTE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 407  
ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANČE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 407  
ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 129  
ASTAX - FARMAL D.D., 221  
ASTEPRO - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 470  
ASTMASAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 492  
ATAXIL - DEVA HOLDING A.S., 338  
atenolol, 183  
ATENOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 184  
ATENOLOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 184  
ATENOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD., 184  
ATENZIO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 212  
ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 216  
ATEROZ - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 222  
atezolizumab, 342  
ATHYRAZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 275  
ATIMOS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 482  
ATIOPRIN - AQVIDA GMBH, 372



- ATORDAPIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 228  
ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 222  
atorvastatin, 222  
ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 222  
ATORVOX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 222  
atosiban, 248  
atrakurijum besilat, 392  
ATREMIA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 354  
ATRICAN - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 466  
atropa bella-donna D12, 526, 538  
atropin, 88  
ATROPIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 88  
ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 MG/ML - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 88  
ATROVENT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 489  
ATROVENT N - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 489  
ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 128  
AUBAGIO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 365  
AUGMENTIN - WELLCOME LIMITED, 283  
AVADIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 492  
AVAMYS - WELLCOME LIMITED, 471  
avanafil, 262  
AVARICON - PHARMANOVA D.O.O., 181  
AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE, 222  
AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 344  
AVAXIM - SANOFI PASTEUR, 324  
AVELOX 400 MG/250 ML - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 304  
AVIOMARIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 501  
AVODART - WELLCOME LIMITED, 265  
AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 359  
AVONEX - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 362  
azacidin, 336  
AZARAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 290  
AZARGA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 516  
azatioprin, 372  
AZAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 297  
azelastin, 470, 518  
azelastin, flutikazon, 471  
AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 297  
AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 297  
AZIMED - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 297  
AZITRO - DEVA HOLDING A.S., 297  
azitromicin, 296  
AZITROMICIN PHARMAS 500 MG - PHARMAS D.O.O., 297  
AZOMEX - BOSNALIJEK D.D., 297  
AZOMICIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 297  
AZOPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 514  
bacitracin, hidrokortizon, 513  
bacitracin, neomicin, 235, 509  
bakar-glukonat, gvožđe, mangan-glukonat, 142  
BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 158

BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE  
DEUTSCHLAND GMBH, 158

BALANCE 2,3 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE  
DEUTSCHLAND GMBH, 159

BALANCE 2,3% GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE  
DEUTSCHLAND GMBH, 159

BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE  
DEUTSCHLAND GMBH, 159

BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE  
DEUTSCHLAND GMBH, 159

BANEOCIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 235

BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 378

BARIOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 186

BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 263

B-COMPLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 119

BEDOXIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 120

beklometazon, 488

beklometazon, formoterol, 485

beklometazon, formoterol, glikopironijum bromid, 487

beklometazon, salbutamol, 486

BEKUNIS - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH, 94

BELEPTIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 424

BELODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 238

BELODIN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 504

BELOGENT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 239

BELOSALIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 240

bendamustin, 331

BENEFIT - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 224

BENEFIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 138

benfotiamin, piridoksin, 118

BENSEDIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 441

benzalkonijum-hlorid, 478

benzerazid, levodopa, 424

benzidamin, 76, 388

benzidamin, cetilpiridin, 478, 479

benzil-nikotinat, kamfor, mentol, metil-salicilat, 391

benzilpenicilin-natrijum, benzilpenicilin-prokain, 282

benzokain, cetilpiridin, 477

benzokain, enoksolon, hlorheksidin, 475, 476

BEPANTHEN PLUS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 241

BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG, 194

BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG, 194

BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG, 202

BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG, 124

BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG, 124

BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE, 241, 247, 478

BETAFERON - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 362

betahistin, 462

BETAKLAV - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 283

betaksolol, 515

betametazon, 238, 271

betametazon, gentamicin, 239

betametazon, gentamicin, klotrimazol, 240  
betametazon, salicilna kiselina, 240  
BETASERC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 462  
BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 238  
BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D., 240  
BETHANAT - BOSNALIJEK D.D., 238  
BETHASAL - BOSNALIJEK D.D., 240  
BETIDEN GEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 234  
BETOPTIC S - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 515  
BETRION - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 236  
bevacizumab, 343  
BEVIPLEX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 119  
BEZIDIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 76  
BICALOX - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD, 358  
BICAPROST - SYNTHON B.V, 358  
BIEMEXOL - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 528  
BIEMPARIN - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 126  
bifonazol, 232  
BIKALIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 358  
bikalutamid, 358  
BIKALUTAMID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 359  
BIKALUTAMID PLIVA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 359  
bilastin, 506  
BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 459  
BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 460  
BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 460  
BIMANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 513  
BINOCRIT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 145  
biperiden, 424  
BIPERIDEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 424  
BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE, 184  
BIPROL - FARMAL D.D., 184  
BISACODYL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 94  
bisakodil, 94  
BISOBEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 184  
BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH, 184  
BISOLEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 497  
BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 498  
BISOLVON - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 498  
bisoprolol, 184  
BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 185  
BISOPROLOL MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 185  
BISOPROLOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 185  
bisoprolol, perindopril, 210  
BIVACYN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 235  
bizmut subcitrat, 87  
BLASTOMAT - EIRGEN PHARMA LIMITED, 332  
BLITZIMA - CELLTRION INC., 342  
BLOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 185  
BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 380, 389  
BLOKMAX FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 380  
BLOKMAX RAPID - ALKALOID AD SKOPJE, 381

---

**BLOKMAX ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE**, 381  
**BLOXAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 182  
**BLOXAZOC - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 182  
**BOLDOL - BOSNALIJEK D.D.**, 406  
**BOLEX - BOSNALIJEK D.D.**, 383  
**BOLEX FORTE - BOSNALIJEK D.D.**, 383  
**BONDRONAT - ATNAHS PHARMA UK LIMITED**, 396  
**BONEFOS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 395  
**BONEZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 397  
**BONNEDRA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 396  
**BONVIVA - ATNAHS PHARMA UK LIMITED**, 396  
**bortezomib**, 353  
**BORTEZOMIB ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF**, 353  
**BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 354  
**BOSAURIN - BOSNALIJEK D.D.**, 441  
**bosentan**, 171  
**BOSENTAN NORAMEDA - UAB NORAMEDA**, 171  
**BOSNYL - BOSNALIJEK D.D.**, 436  
**BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D.**, 129  
**BOSTROMBIN - BOSNALIJEK D.D.**, 179  
**BRALTUS - TEVA PHARMA B.V.**, 489  
**BRAMITOB - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.**, 299  
**brentuksimab vedotin**, 344  
**BREQUAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**, 483  
**BRETARIS GENUAIR - INDUSTRIAS FARMACEUTICALS ALMIRALL S.A.**, 490  
**BRIMICA GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG**, 487  
**brimonidin**, 513  
**brimonidin, brinzolamid**, 514  
**brinzolamid**, 514  
**brinzolamid, timolol**, 516  
**BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.**, 514  
**bromazepam**, 442  
**BROMAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**, 442  
**bromheksin**, 497  
**BROMHEXINE SOPHARMA - SOPHARMA AD**, 498  
**bromokriptin**, 426  
**BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC**, 426  
**BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D.**, 498  
**BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH**, 496  
**BRONCHOSTOP SINE SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH**, 495  
**BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH**, 495  
**BRONCHOSTOP SPREJ ZA USNU SLUZNICU - VIENNAPHARM GMBH**, 76  
**BRONHOKLIRSIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 495  
**BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE**, 498  
**BRONLES DIRECT - ALKALOID AD SKOPJE**, 498  
**BRUFEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 381  
**BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 381  
**BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 381  
**BUDELIN NOVOLIZER - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**, 488  
**budesonid**, 98, 470, 488  
***budesonid, formoterol***, 485  
**BUDOSAN - EWOPHARMA AG**, 99

bumetanid, 173  
bupivacain, 400  
BUPIVACAINE GRINDEKS - GRINDEKS JSC, 401  
buprenorfin, 404, 461  
BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 462  
BUPRENORFIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 461  
BUPRENORFIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 461  
buprenorfin, nalokson, 462  
bupropion, 452  
bupropion, naltrekson, 102  
BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD, 89  
BUSOPAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 89  
butamirat, 500  
butilskopolamin, 89  
butilskopolamin, paracetamol, 89  
BYOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 185  
CA-C 1000 CALVIVE - WELLCOME LIMITED, 120  
CAFFEBOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 411  
CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE, 413  
CAFFETIN COLD - ALKALOID AD SKOPJE, 474  
CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 474  
CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE, 381  
CALCIMONTA - TAKEDA GMBH, 122  
CALCIUM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 121  
CALCIUMVITAC - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 120  
CALGEL - WELLCOME LIMITED, 401  
CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 452  
CALTOPAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 276  
CAMPTO - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 353  
CANESPOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 232  
CANESTEN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 231  
CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 246  
CANESTEN 3 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 246  
CAPD/DPCA 3 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,  
159  
CAPD/DPCA 17 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,  
159  
CAPD/DPCA 18 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,  
159  
CAPD/DPCA 19 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,  
159  
CAPD/DPCA 2 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,  
159  
CAPD/DPCA 2 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,  
160  
CAPD/DPCA 3 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,  
160  
CAPD/DPCA 4 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,  
160  
CAPD/DPCA 4 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,  
160  
CAPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 198

---

CAPERIL COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 205  
CAPEXIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 208  
CARBAMAZEPINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 415  
CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LTD., 415  
CARBOMED - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 98  
CARBOPLASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 341  
CARBOPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 341  
CARDIOPIRIN - LANNACHER GMBH, 129  
CARDIOPROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 185  
CARDOGREL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 128  
CARDOX - FARMAL D.D., 167  
CARSIL - SOPHARMA AD, 93  
CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 187  
CARVETREND - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 187  
CAVEDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 261  
CEFACTOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 288  
cefaktor, 288  
CEFAKS - DEVA HOLDING A.S., 287  
cefaleksin, 285  
CEFALEKSIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 286  
CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 286  
CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 286  
CEFAPAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 290  
CEFAZ - ALKALOID AD SKOPJE, 289  
cefazolin, 286  
CEFAZOLIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 286  
CEFAZOLIN-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 286  
cefepim, 291  
CEFEPIM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 292  
CEFEPIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 292  
cefiksim, 290  
cefpodoksim, 291  
CEFPODOXIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 291  
ceftazidim, 289  
CEFTAZIDIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 289  
ceftriaxon, 289  
CEFTRIAZONE-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 290  
cefuroksim, 287  
CEFUROXIME-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 287  
celemekoksib, 386  
CENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 304  
CEPHABOS - BOSNALIJEK D.D., 286  
CERDELGA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 124  
CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH, 463  
CEREBRYL - VIENNAPHARM GMBH, 456  
CEREZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 123  
CERSON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 444  
CERVARIX - WELLCOME LIMITED, 327

cetilpiridin, 477  
cetilpiridin, lidokain, 401  
cetilpiridin, lidokain, lizozim, 475  
cetilpiridin, lizozim, 476  
CETIMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 503  
cetirizin, 503  
CETRALAX - LABORATORIOS SALVAT, S.A., 521  
CETRALAX PLUS - LABORATORIOS SALVAT, S.A., 521  
cetoreliks, 270  
CETROTIDE - MERCK EXPORT GMBH, 271  
cetuximab, 343  
CEZERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 503  
CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 509  
CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 509  
CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 429  
CHOLIB - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 228  
CHOLIPAM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 221  
CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 254  
CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A., 261  
CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 301  
CIFLOXINAL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 301  
cijanokobalamin, 143  
cijanokobalamin, kalcijum-pantotemat, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin,  
119  
cijanokobalamin, kalcijum-pantotemat, nikotinamid, piridoksin, tiamin, vitamini B-  
kompleksa, 119  
cijanokobalamin, piridoksin, tiamin, 118  
ciklofosamid, 331  
ciklosporin, 370, 520  
cilastatin, imipenem, 293  
cilazapril, 201  
cilazapril, hidrohlorotiazid, 207  
cilstazol, 131  
CIMAVAX-EGF - CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR, 363  
cinarizin, 463  
cinarizin, piracetam, 456  
cinhokain, polikrezulen, 178  
CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 301  
CIPROBAY 400 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 301  
CIPROBAY 500 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 301  
ciprofibrat, 226  
ciprofloksacin, 300, 510, 520, 522  
CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 302  
ciprofloksacin, fluocinolon acetamid, 521  
CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 302  
CIPROL - BOSNALIJEK D.D., 302  
CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 302  
ciproteron, 256  
ciproteron, etinilestradiol, 257  
CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 302  
cisplatin, 340  
CISPLATIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 340

---

CISPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 341  
CITAFORT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 450  
CITALEA - BOSNALIJEK D.D., 450  
CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE, 302, 522  
citizin, 460  
CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 451  
CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 451  
CLARICIDE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 295  
CLARISCAN - GE HEALTHCARE AS, 532  
CLAVIUS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 284  
CLEXANE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 127  
CLIVARIN 1750 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 127  
CLIVARIN 3436 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 127  
CLODIL - BOSNALIJEK D.D., 128  
CLOMIFENE REMEDICA - REMEDICA LTD., 256  
CLOPIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 128  
CLOZAPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 432  
CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 432  
COBALAMIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 143  
CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 500  
CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 216  
CO-IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 217  
COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 87  
COLPOCIN-T - DEMO S.A. PHARMACEUTICAL INDUSTRY, 306  
COMBIVIR - WELLCOME LIMITED, 315  
CONCOR - MERCK EXPORT GMBH, 185  
CONCOR COR - MERCK EXPORT GMBH, 185  
CONTRACTUBEX - MERZ PHARMACEUTICALS GMBH, 234  
CONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 504  
CONTROLOC - TAKEDA GMBH, 82  
CONTROLOC CONTROL - TAKEDA GMBH, 82  
COPAXONE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 364  
CORDARONE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 165  
CORDIPIN RETARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 190  
CORLENTOR - LES LABORATOIRES SERVIER, 168  
CORNELIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 191  
CORNEPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 207  
CORNILAT - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 166  
CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 187  
CORTEF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 274  
CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 193  
CORTICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 513  
CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG, 183  
CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG, 183  
CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 187  
COSENTYX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 370  
COSOPT - SANTEN OY, 516  
COSYREL - LES LABORATOIRES SERVIER, 210  
COTELLIC - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 352  
CRICEA - ALKALOID AD SKOPJE, 249



**CRINONE - MERCK EXPORT GMBH, 252**  
**crizotinib, 350**  
**CRYPINEO - ALKALOID AD SKOPJE, 250**  
**CUROSURF - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 507**  
**C-ZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 120**  
**dabigatran eteksilat, 132**  
**dabrafenib, 351**  
**DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 381**  
**DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 75, 97, 231**  
**DAKTARIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 231**  
**DALACIN C - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 299**  
**DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 408**  
**DALSY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 381**  
**dalteparin, 126**  
**DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 425**  
**DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 176**  
**DANOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 418**  
**dapoksetin, 262**  
**daratumumab, 345**  
**darbepoetin alfa, 146**  
**DAROB MITE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 182**  
**DARZALEX - JANSSEN-CILAG KFT., 345**  
**dasabuvir, 314**  
**DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 505**  
**DATUST - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 265**  
**DECAPEPTYL - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 357**  
**DECAPEPTYL DEPOT - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 357**  
**DEEP HEAT RUB - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 391**  
**DEEP HEAT SPREJ - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 390**  
**DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 392**  
**deferasiroks, 523**  
**DEFERASIROKS PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 523**  
**DEFRINOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 472**  
**DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 472**  
**degareliks, 360**  
**DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S., 84**  
**DEJNELLA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 249**  
**DEKENOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 385**  
**DEKLARIT - DEVA HOLDING A.S., 295**  
**DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 385, 389**  
**deksametazon, 271, 511**  
**deksametazon, neomicin, 512, 522**  
**deksametazon, neomicin, polimiksin B, 512**  
**deksametazon, tobramicin, 512**  
**deksketoprofen, 385, 388**  
**DEKSKETOPROFEN JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 385**  
**dekslansoprazol, 86**  
**dekspantenol, 234**  
**dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin, 179**  
**dekspantenol, heparin, 179**  
**dekspantenol, hlorheksidin, 241**  
**dekspantenol, ksilometazolin, 469**

---

dekspantenol, suhi ekstrakt žalfije, 479  
dekstrometorfan, hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 472  
DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 505  
DELPARAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 404  
DELTA HÄDENSEA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH, 177  
DEMAX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 459  
DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S., 80  
DEMYRAL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 523  
denosumab, 397  
DEPAKINE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 417  
DEPAKINE CHRONO 300 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 417  
DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 417  
DEPORES - DEVA HOLDING A.S., 520  
DEPRIM - REMEDICA LTD., 294  
DEPROZEL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 448  
DERMAZIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 236  
DERMOVATE - WELLCOME LIMITED, 239  
DES-FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 505  
desloratadin, 505  
DESLORIN - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 505  
destilat mješavine pročišćenih eteričnih ulja eukaliptusa, slatke naranče, mirte i limuna, 494  
DETRALEX - LES LABORATOIRES SERVIER, 181  
DEVIT-3 - DEVA HOLDING A.S., 118  
DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S., 379  
DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 272  
DEXAMETHASON-NEOMYCIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 522  
DEXASON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 272  
DEXILANT - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 87  
DEXIREN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 385  
DEXOMEN 25 - BERLIN-CHEMIE AG, 385  
DEXOMEN INJECT - BERLIN-CHEMIE AG, 385  
dezmopresin, 268  
DIABOS - BOSNALIJEK D.D., 109  
DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 110  
DIAMOND - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 171  
DIANE 35 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 257  
DIANEAL PD4 - BAXTER AG, 160  
DIAPREL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 109  
diazepam, 440  
DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 441  
DIAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 441  
DICLAC - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 390  
DICLAC 5% - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 390  
DICLAC DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 375  
DICLAC RETARD 100 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 376  
DICLOFENAC PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O., 376  
DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O., 376  
DICYNONE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 140  
DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 240  
didrogesteron, 252  
dienogest, estradiol, 250

dienogest, etinilestradiol, 250  
DIFEN - BOSNALIJEK D.D., 376, 390  
DIFEN RAPID - BOSNALIJEK D.D., 376  
DIFLUCAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 309  
diflukortolon, izokonazol, 232  
digoksin, 163  
DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 163  
DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 376, 390  
diklofenak, 375, 390, 511  
DIKLOFENAK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 376  
diklofenak, orfenadrin, 378  
DIKLORON - DEVA HOLDING A.S., 376, 390  
DILATREND - BOSNALIJEK D.D., 187  
DILCORAN 80 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 166  
diltiazem, 193  
DILVAS - J.URIACH Y COMPANIA S.A., 131  
dimenhidrinat, 501  
dimetil fumarat, 463  
dimetinden, 234, 502  
DIMIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 501  
DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 259  
dinatrijum-klodronat, 394  
dinoproston, 248  
diosmin, 180  
diosmin, hesperidin, 181  
DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 212  
dipiridamol, 130  
DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D., 448  
DIPROGENTA - MERCK SHARP & DOHME BV, 240  
DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 171  
DIUVER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 174  
dobutamin, 165  
DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 165  
docetaksel, 339  
DOCETAXEL EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 339  
doksazosin, 170  
doksiciklin, 279  
DOKSICIKLIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 279  
doksilamin, 502  
doksorubicin, 339  
DOLAP - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 201  
DOLGIT GEL - DOLORGIET GMBH & CO. KG, 389  
DOLGIT KREMA - DOLORGIET GMBH & CO. KG, 389  
DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 401  
DOLOPROCT - BAYER PHARMA AG, 178  
DOLOREX - BOSNALIJEK D.D., 385  
dolutegravir, 316  
DOLVINOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 407  
domperidon, 90  
DONECEPT - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 457

---

donepezil, 457  
DOPADEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 425  
DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 405  
dornaza alfa, 499  
DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 514  
dorzolamid, 514  
dorzolamid, timolol, 516  
DORZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 514  
DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 516  
DOTAREM - GUERBET, 532  
DOTRAX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 405  
DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 279  
DOXAT - BOSNALIJEK D.D., 170  
DOXILEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 180  
DOXORUBICIN EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 340  
DOXORUBICIN PLIVA 2 MG/ ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 340  
DOXTADIN - DEVA HOLDING A.S., 505  
DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 279  
DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 501  
DRONAMID - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 395  
DRONAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 395  
drosera D6, 527, 538  
drospirenon, estradiol, 253  
drospirenon, etinilestradiol, 249  
dulaglutid, 114  
DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 94  
duloksetin, 454  
DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 454  
DULTAVAX - SANOFI PASTEUR S.A., 328  
DUOCLAV - BOSNALIJEK D.D., 284  
DUODART - WELLCOME LIMITED, 264  
DUOPLAVIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 131  
DUORESP SPIROMAX - TEVA PHARMA B.V, 485  
DUOTRAX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 516  
DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 115  
DUPHALAC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 95  
DUPHASTON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 253  
DUROGESIC - JANSSEN-CILAG KFT., 404  
DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 265  
DUTACIP - CIPLA EUROPE, 265  
DUTAPROST - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 265  
DUTAPROST COMBO - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 264  
dutasterid, 265  
DUTASTERID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 265  
DUTASTERID PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 265  
dutasterid, tamsulosin, 264  
DUTRYS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 266  
DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 454  
DYMISTA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 471  
EBETREXAT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 333  
EBRANTIL - TAKEDA GMBH, 170  
ECALTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 311  
ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 335

EDEMID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 173  
EDEMID FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 173  
EDICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 305  
efavirenz, 314  
efedrin, 467  
EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 306  
EFOX - FARMAL D.D., 287  
EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE, 436  
EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 436  
eksemestan, 360  
ekstrakt cvijeta kamilice, lidokain, 76  
ekstrakt ljute paprike, metil-salicilat, terpentinsko ulje, 391  
ekstrakt ploda testeraste palme, 266  
ELANIX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 227  
elbasvir, grazoprevir, 317  
ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 451  
ELIDEL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 244  
ELIGARD - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 356  
eliglustat, 124  
ELIQUIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 134  
ELITAN - MEDOCHEMIE LTD, 90  
ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA, 251  
ELOCOM - MERCK SHARP & DOHME BV, 239  
ELOXATIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 341  
eltrombopag, 140  
EMANERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 86  
EMFER - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 142  
emicizumab, 140  
EMOCLOT - KEDRION S.P.A., 136  
empagliflozin, 115  
EMRAD - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 529  
emtricitabin, emtricitabin, tenofovir disoproksil, rilpivirin, tenofovir disoproksil, 316  
emtricitabin, tenofovir disoproksil, 315  
enalapril, 194  
ENALAPRIL HCT ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 202  
ENALAPRIL HCT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 202  
ENALAPRIL LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 194  
ENALAPRIL LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 195  
ENALAPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD., 195  
ENALAPRIL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 195  
enalapril, hidrohlorotiazid, 202  
enalapril, lerkanihidipin, 207  
ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 195  
ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 203  
ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 203  
ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 203  
ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 195  
ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 195  
ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 195  
ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 203  
ENBECIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 509  
ENBREL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 367

---

ENDOXAN - BAXTER AG, 331  
ENGERIX B ZA DJECU - WELLCOME LIMITED, 324  
ENGERIX B ZA ODRASLE - WELLCOME LIMITED, 324  
ENKORTEN - BOSNALIJEK D.D., 364  
enoksaparin, 126  
ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 199  
ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 206  
entakapon, karbidopa, levodopa, 425  
ENTECAVIR ALVOGEN - ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD., 313  
ENTECAVIR MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 314  
entekavir, 313  
ENTEROFURYL - BOSNALIJEK D.D., 97  
ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D., 97  
ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 100  
ENTEROL - BIOCDEX, 101  
ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 366  
ENVARBUS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 371  
enzalutamid, 359  
EPCLUSA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 317  
EPICA - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 422  
EPINEXX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 421  
EPIRON - BOSNALIJEK D.D., 422  
epirubicin, 340  
EPIRUBICIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 340  
eplerenon, 175  
epoetin alfa, 145  
epoetin beta, 144  
epoetin zeta, 145  
EPREX - JANSSEN-CILAG KFT., 145  
EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 265  
eptakog alfa, 139  
EQRALYS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 146  
ERACID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 295  
ERBITUX - MERCK EXPORT GMBH, 343  
ergokalciferol, vitamin A, 116  
ergoloid -mesilat, 176  
ergometrin, 247  
ERGOMETRIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 247  
ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon, 413  
eribulin, 354  
ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 294  
eritromicin, 294  
ERITROMICIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 294  
ERITROMICIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 295  
erlotinib, 346  
ERLOTINIB ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 347  
ERLOTINIB LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 347  
ERLOTINIB MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 347  
ERNELLA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 251  
ertapenem, 293  
ERTAPENEM APTAPARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 293

ERTINOB - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 347  
ERYNORM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 211  
ERYNORM H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 215  
ESBESUL - BOSNALIJEK D.D., 294  
ESCEPRAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 360  
escin, esencijalni fosfolipidi, heparin, 180  
escin, heparin, 179  
ESCITA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 451  
escitalopram, 450  
ESCONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 505  
ESCONTRAL DIREKT - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 505  
esencijalni fosfolipidi, 93, 506  
esomeprazol, 85  
ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG, 88  
ESPUMISAN L - BERLIN-CHEMIE AG, 88  
ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 451  
ESSENTIALE FORTE N - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 93  
ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 86  
ESTRACYT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 353  
estramustin, 353  
etamsilat, 139  
etanercept, 366  
eterično ulje ružmarina, 391  
etil-salicilat, hidroksietilsalicilat, metil-nikotinat, metil-salicilat, 390  
etinilestradiol, gestoden, 249  
etinilestradiol, levonorgestrel, 249, 250  
etodolak, 377  
etofenamat, 389  
ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 378  
ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 378  
ETOPOSID EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 337  
etopozid, 337  
ETORICOX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 387  
etorikoksib, 387  
ETOXIB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 387  
EUCREAS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 111  
EUTHYROX - MERCK EXPORT GMBH, 274  
EUVAX B - LG CHEM, 324  
everolimus, 349  
EVEROLIMUS MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 349  
EVIPLERA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 316  
EVITOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 121  
evolokumab, 227  
EVOLTRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 335  
EXEDRAL - REMEDICA LTD., 360  
EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 458  
EXFORGE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 219  
EXJADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 524  
EXMAL - BOSNALIJEK D.D., 416  
EXODERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 233  
EXTRANEAL - BAXTER AG, 157

---

EXVIERA - ABBVIE INC., 314  
EYLEA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 520  
ezetimib, 227  
EZOLETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 227  
FABRAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 123  
faktor koagulacije II, humani, faktor koagulacije IX, faktor koagulacije VII, humani,  
faktor koagulacije X, humani, protein c, protein s, 135  
faktor koagulacije IX, 138  
faktor koagulacije VIII, humani, 136  
faktor koagulacije VIII, humani, von Willebrand-ov faktor, 139  
faktor koagulacije VIII, rekombinantni, 137  
FAKTU - TAKEDA GMBH, 178  
famotidin, 79  
FAMOTIDIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 80  
FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 136  
FANHDI 250 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 137  
FANHDI 500 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 137  
FARIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 125  
FARNOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 201  
FASTUM - BERLIN-CHEMIE AG, 389  
FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D., 275  
FEBRICET - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 409  
FEBRICET C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 411  
febuksostat, 394  
feksofenadin, 505  
FELLEFEN - SALVUS D.O.O., 381  
felodipin, ramipril, 208  
FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 359  
fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol, 474  
fenilefrin, ibuprofen, 385  
fenilefrin, paracetamol, 474  
FENISTIL 1MG/ML ORALNE KAPI - WELLCOME LIMITED, 502  
FENISTIL GEL - WELLCOME LIMITED, 234  
FENIX - BOSNALIJEK D.D., 82  
FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D., 82  
fenobarbiton, 414  
fenofibrat, 226  
fenofibrat, simvastatin, 228  
fenoksietanol, oktenidin, 242  
fenoksimetilpenicilin, 281  
fentanil, 403  
FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 404  
fentikonazol, 246  
FERROVIN - RAFARM S.A., 142  
FERRUM LEK 100 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 141  
FERRUM LEK 100 MG/2 ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 142  
FERRUM LEK 50 MG/5ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 141  
FERZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 141  
FEVARIN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 450



FIASP - NOVO NORDISK A/S, 103  
FILEX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 451  
filgrastim, 361  
finasterid, 264  
FINASTERID HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 265  
fingolimod, 365  
FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 265  
FIRMAGON - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 360  
FLAMIX - BOSNALIJEK D.D., 304  
FLAVAMED - BERLIN-CHEMIE AG, 499  
FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG, 499  
FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG, 499  
FLEBAVEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 180  
FLEVENOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 180  
FLIXON - DEVA HOLDING A.S., 488  
FLIXONASE - WELLCOME LIMITED, 470  
FLIXONASE ARI - WELLCOME LIMITED, 470  
FLIXOTIDE INHALER - WELLCOME LIMITED, 488  
FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 504  
FLONIDAN DIREKT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 504  
FLONIVIN BS - GALENIKA CRNA GORA D.O.O., 101  
FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG, 263  
FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 271  
FLUCON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 309  
FLUCONAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 309  
FLUDARA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 334  
fludarabin, 334  
FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 334  
fludeoksiglukozna (18F), 534  
FLUDITEC - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 498  
flufenazin, 430  
FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A., 496  
FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A., 497  
FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A., 497  
FLUIMUKAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 497  
FLUIMUKAN AKUT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 497  
FLUIMUKAN JUNIOR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 497  
FLUIMUKAN PLUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 497  
FLUIMUKAN ZA DJECU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 497  
flukonazol, 308  
FLUNIRIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 448  
FLUNISAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 448  
fluocinolon acetonid, 238  
fluocinolon acetonid, neomicin, 240  
fluokortolonpivalat, lidokain, 178  
fluoksetin, 447  
fluorouracil, 335  
FLUOROURACIL PLIVA 50 MG / 1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 335  
FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 335  
FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 448

---

FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 448  
FLUPIX SR - KWIZDA PHARMA GMBH, 172  
flurbiprofen, 384  
FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D., 448  
FLUTIFORM - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H, 486  
flutikazon, 470, 471, 488  
flutikazon, formoterol, 486  
flutikazon, salmeterol, 483  
flutikazon, vilanterol, 485  
FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 412  
fluvoksamin, 450  
FLUXX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 128  
FOLACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 144  
FOLESSA - BOSNALIJEK D.D., 144  
FOLIK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 144  
folitropin alfa, 255  
folkodin, 500  
folna kiselina, 143  
FOLNA KISELINA REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 144  
FOMELA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 77  
fondaparinuks, 134  
FORDEX - BOSNALIJEK D.D., 107  
formoterol, 482  
FORTECA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 303  
FORTEVIR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 314  
FORTINE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 385  
FORTUM - WELLCOME LIMITED, 289  
FOSAMAX T - MERCK SHARP & DOHME BV, 395  
FOSAVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV, 397  
fosfomicin, 307  
fosinopril, 201  
fosinopril, hidrohlorotiazid, 207  
FOSTER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 485  
FOSTER 100 MG/6 MG - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 485  
FOSTER NEXTHALER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 485  
FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 255  
FOTEROL - DEVA HOLDING A.S., 482  
FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE, 291  
FRAGMIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 126  
FROMLID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 296  
FROMLID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 296  
FUARTE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 524  
fulvestrant, 358  
FULVESTRANT PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 358  
FUNGILAC - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 233  
FUNGISOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 233  
FUNZOL - BOSNALIJEK D.D., 309  
FURAS - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 176  
FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 287  
FUROMID - DEVA HOLDING A.S., 173  
furosemid, 173

furosemid, spironolakton, 176  
**FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LTD.**, 173  
**FURSEMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 173  
**FURSEMID FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 173  
 fusidinska kiselina, 235  
 gabapentin, 419  
**GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 422  
**GABOTON - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 420  
 gadobenat, 533  
 gadobutrol, 533  
 gadodiamid, 533  
**GADODIEM - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**, 533  
 gadoksetinska kiselina, 534  
 gadoterična kiselina, 532  
**GADOVIST 1,0 MMOL/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 534  
**GALITIFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 505  
**GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 211  
**GALOSART PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 215  
**GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**, 113  
**GAMMANORM - OCTAPHARMA AG**, 318  
**GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 235, 300  
**GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV**, 327  
**GASTAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 78  
**GASTROGUARD MENTOL TABLETE ZA ŽVAKANJE SA UKUSOM MENTOLA - ALKALOID AD SKOPJE**, 77  
**GASTROPERIDON - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 90  
**GASTROPERIDON ODT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 90  
**GAZYVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**, 345  
**GELOMYRTOL FORTE - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG**, 494  
**GELUSIL LAC - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 77  
 gemcitabin, 335  
**GEMCITABIN EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**, 335  
**GENOTROPIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL**, 267  
**GENSULIN M30 - BIOTON S.A.**, 104  
**GENSULIN N - BIOTON S.A.**, 104  
**GENSULIN R - BIOTON S.A.**, 103  
 gentamicin, 235, 299, 509  
**GENTAMICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 235  
**GENTAMICIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**, 300  
**GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.**, 235  
**GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 300  
**GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 300  
**GENTOKULIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 509  
**GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 245  
**GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**, 365  
 ginkgo biloba, list, 459  
**GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 246  
 glatiramer acetat, 364  
**GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 516

**GLAUMOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 515**  
**glekaprevir, pibrentasvir, 315**  
**GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE, 109**  
**glibenklamid, 109**  
**gliceril trinitrat, 165**  
**glicerol, 96**  
**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, 157**  
**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, 149**  
**GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 109**  
**GLICLADA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 110**  
**GLIFOR - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 107**  
**gliklazid, 109**  
**glikopironijum bromid, 490**  
**glikopironijum bromid, indakaterol, 487**  
**glimepirid, 110**  
**GLIMEPIRID HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 110**  
**GLIORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 110**  
**GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S, 276**  
**GLUCOBAY 50 MG - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 112**  
**GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 107**  
**GLUCOPHAGE - MERCK EXPORT GMBH, 108**  
**GLUCOPHAGE XR - MERCK EXPORT GMBH, 108**  
**GLUCOSI INFUNDIBILE 10 % - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 150**  
**GLUCOSI INFUNDIBILE 5 % - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 150**  
**GLUFORMIN 1000 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 108**  
**GLUFORMIN 850 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 108**  
**glukagon, 276**  
**glukoza, 150**  
**GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 150**  
**GLUKOZA 10% DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 150**  
**GLUKOZA 10% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 150**  
**GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 151**  
**GLUKOZA 5% DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 151**  
**GLUKOZA 5% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 151**  
**GLUKOZA 5% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 151**  
**GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 155**  
**glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid, 162**  
**glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 161**  
**glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 157**  
**glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 158**  
**glukoza, natrijum-hlorid, 155**  
**glukozamin, 387**  
**GLYPRESSIN 1 MG - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 268**  
**GLYPVILO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 113**

golimumab, 368  
GONAL-F - MERCK EXPORT GMBH, 255  
GOPTEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 201  
GORGELLE COMPLEX KOMPRIMIRANE PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA -  
AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 475  
GORGELLE COMPLEX KOMPRIMIRANE PASTILE SA OKUSOM MENTOLA -  
AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 475  
goserelin, 357  
granisetron, 92  
GRANOCYTE 34 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 362  
GRILIF - SALVUS D.O.O., 410  
GRIPPOSTAD C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 501  
GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 409  
gusti ekstrakt islandskog lišaja, 499  
gvožđe (II)-fumarat, 141  
gvožđe (III) hidrokisid-polimaltozni kompleks, 141  
gvožđe III hidrokisid kompleks sa dekstranom, 142  
gvožđe-protein sukcinilat, 141  
HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH, 178  
HAEMOCTIN SDH - BIOTEST AG, 137  
HALAVEN - EWOPHARMA AG, 354  
HALDOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 431  
HALDOL DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 431  
haloperidol, 430  
HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 431  
HARTMANOV RASTVOR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 155  
HARVONI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 317  
HEFEROL - ALKALOID AD SKOPJE, 141  
heksetidin, 75  
HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 443  
HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 443  
HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 80  
HEMLIBRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 140  
HEMODROPS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 519  
hemofilus influence B, prečišćeni antigen konjugovani, 321  
HEMOKULIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 518  
HEMOKVIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 200  
HEMOKVIN PLUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 207  
HEMOMYCIIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 297  
HEMOPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 175  
HEPALPAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 179  
HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 179  
HEPAN KREMA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 180  
heparin, 125, 179  
HEPARIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 126  
HEPARIN NATRIJUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 126

**HEPASOL 8% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
BANJA LUKA, 148

**HEPATECT CP - BIOTEST AG, 320**

**HEPATHROMBIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 179**

hepatitis A, inaktivisani, cijeli virus, 324

hepatitis B imunoglobulin, humani, 320

hepatitis B, prečišćeni antigen, 323

**HEPTANON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 461**

**HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 495**

**HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 493**

**HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 499**

**HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 495**

**HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 494**

**HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 343**

**HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 236, 312**

**HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 236, 312**

**HETASORB 6% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 148**

**HEXAXIM - SANOFI PASTEUR, 329**

**HEXORAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 75**

**HEXTEND - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 75**

**HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D., 241**

**HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D., 241**

**HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 281**

hidrohlorotiazid, 171

**HIDROHLOTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 172**

hidrohlorotiazid, irbesartan, 217

hidrohlorotiazid, kvinapril, 207

hidrohlorotiazid, lizinopril, 204

hidrohlorotiazid, losartan, 215

hidrohlorotiazid, nebivolol, 188

hidrohlorotiazid, ramipril, 206

hidrohlorotiazid, telmisartan, 218

hidrohlorotiazid, valsartan, 216

hidrokortizon, 237, 273, 511

**HIDROKORTIZON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 274**

hidrokortizon, lidokain, 177

hidrokortizon, oksitetraciklin, 239

hidroksietilskrob, natrijum-hlorid, 148

hidroksiprogesteron, 251

hidroksokobalamin, 143

hidrotalcit, 78

hioscin butilbromid, 89

hipromeloza, 519

**HIRAMICIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 279**

histidin, ketoaminokiseline, lizin, tirozin, treonin, triptofan, 527

**HISTINAX - BOSNALIJEK D.D., 462**

**HIVERAC - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 313**

**HIZENTRA - CSL BEHRING GMBH, 318**

hloramfenikol, 509

hlorfenamin, natrijum-askorbat, paracetamol, 411

hlorfenamin, paracetamol, 410  
hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 413, 473  
hlorheksidin, 241  
hlorheksidin, lidokain, 476  
hloropiramin, 234, 502  
hlorpromazin, 429  
holekalciferol, 117  
holekalciferol, kalcijum, 122  
HOLLESTA - ALKALOID AD SKOPJE, 221  
HOLOXAN - BAXTER AG, 331  
horiogonadotropin alfa, 254, 256  
HORIZONT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 448  
HUMALOG - ELI LILLY EXPORT S.A., 103  
HUMALOG JUNIOR KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 103  
HUMALOG KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 103  
HUMALOG MIX 25 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 105  
HUMALOG MIX 50 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 105  
HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH, 147  
HUMAN ALBUMIN 200G/L BAXALTA - BAXALTA GMBH, 148  
humani menopausalni gonadotropin, 254  
HUMIRA - ABBVIE INC., 368  
HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A., 104  
HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A., 104  
HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A., 103  
HUSTAGIL - TAKEDA GMBH, 494  
HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 237, 511  
HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S., 274  
HYDROCYCLIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 239  
HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 196  
HYPERIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 204  
HYPOLIP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 223  
HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D., 198  
HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D., 205  
IASIBON - PHARMATHEN S.A., 396  
IBALGIN RAPID - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 381  
IBANDRONAT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 396  
IBANDRONAT PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 396  
ibandronska kiselina, 395  
IBRANCE - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 352  
ibrutinib, 351  
IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 381  
IBUFEN - LABORATORIOS CINFA S.A., 389  
IBUMAX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 381  
IBUMAX DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 385  
ibuprofen, 380, 389  
IBUPROFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 382  
IBUPROFEN FARMAL - FARMAL D.D., 382  
IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 382

**IBUPROFEN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
D.O.O.BANJA LUKA, 382  
**IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LTD.**, 382  
**IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**, 382, 389  
ibuprofen, mentol, 392  
ibuprofen, paracetamol, 386  
ibuprofen, pseudoefedrin, 386, 472  
idarubicin, 340  
idarucizumab, 523  
**IDAXE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 133  
**IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**, 122  
**IDIKA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA**  
LUKA, 396  
**IESPOR - I.E. ULAGAY ILAC SANAYII TURK A.S.**, 286  
**IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 217  
ifosamid, 331  
**IG VENA - KEDRION S.P.A.**, 318  
ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol, 178  
ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol, prednizolon, 177  
ikodekstrin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum-hlorid, natrijum-laktat,  
157  
iksazomib, 354  
**ILOMEDIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 130  
iloprost, 130  
imatinib, 346  
**IMATIS - DEVA HOLDING A.S.**, 346  
**IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT.**, 351  
imigluceraza, 123  
**IMIGRAN - WELLCOME LIMITED**, 414  
imikvimod, 237  
**IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**, 293  
**IMIPENEM/CILASTATIN APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**,  
293  
**IMIPENEM/CILASTATIN KABI 500 MG/500 MG - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**,  
293  
**IMMUNAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 363  
**IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF - BAXTER AG**, 139  
**IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF - BAXTER AG**, 139  
IMMUNOHBS - KEDRION S.P.A., 320  
IMMUNORHO - KEDRION S.P.A., 319  
**IMOVAX DT ADULT - SANOFI PASTEUR**, 323  
**IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR**, 325  
imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu, 317  
imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu, 318  
**IMUPRIN - REMEDICA LTD.**, 372  
**IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED**, 372  
**INCRUSE ELLIPTA - GLAXO GROUP LIMITED**, 490  
indakaterol, 482  
**INDAP - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**, 172  
indapamid, 172  
**INDAPAMID ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE**, 172  
indapamid, perindopril, 205  
indapamid, perindopril, rosuvastatin, 229



- INDAPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 172
- INDIVIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 113
- indometacin, 375
- INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 375
- INFANRIX - IPV - WELLCOME LIMITED**, 328
- INFANRIX HEXA - WELLCOME LIMITED**, 329
- INFANRIX IPV + HIB - WELLCOME LIMITED**, 328
- INFLECTRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**, 367
- infliksimumab, 367
- influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen, 323
- INLYTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**, 350
- INSPIRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**, 175
- insulin, 103, 104
- insulin aspart, 103, 105
- insulin aspart, insulin degludek, 105
- insulin degludek, 106
- insulin degludek, liraglutid, 106
- insulin detemir, 106
- insulin glargin, 105
- insulin glargin, liksisenatid, 106
- insulin glulisin, 104
- insulin lispro, 103, 104
- INSUMAN BASAL - SANOFI-AVENTIS GROUPE**, 104
- INSUMAN COMB 25 - SANOFI-AVENTIS GROUPE**, 104
- INSUMAN RAPID - SANOFI-AVENTIS GROUPE**, 103
- interferon beta-1a, 362
- interferon beta-1b, rekombinantni, 362
- INTRATECT - BIOTEST AG**, 319
- IOMERON - BRACCO S.P.A.**, 531
- IOPAMIRO - BRACCO S.P.A.**, 529
- IOPAMIRO 370 - BRACCO S.P.A.**, 529
- ipratropijum bromid, 489
- ipratropijum bromid, ksilometazolin, 469
- ipratropijum bromid, salbutamol, 486
- IRACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 214
- IRBENIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**, 214
- IRBENIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**, 218
- IRBENIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**, 218
- irbesartan, 213
- IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 214
- irinotekan, 353
- IRINOTESIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF**, 353
- IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 196
- IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 204
- IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 204
- IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 204
- ISENTRESS - MERCK SHARP & DOHME BV**, 316
- ISOCOR - SOPHARMA AD**, 192

---

**ISOPTO TEARS - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 519**  
**ISOSORBIDE MN JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 167**  
**ISPIROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
**BANJA LUKA, 156**  
**ITOMED - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 90**  
**itoprid, 90**  
**itrakonazol, 309**  
**ITRAKONAZOL SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 310**  
**ivabradin, 168**  
**IVABRADIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 168**  
**IZOSEPT D - BOSNALIJEK D.D., 241**  
**izosorbid dinitrat, 166**  
**izosorbid mononitrat, 166**  
**IZOTONIČNA OTOPINA Natrij-Klorida 0,9% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN**  
**AG, 153**  
**izotretinoin, 243**  
**JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 350**  
**JANUMET - MERCK SHARP & DOHME BV, 111**  
**JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 112**  
**JARAMERA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
**BANJA LUKA, 227**  
**JARDIANCE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 115**  
**JEVTANA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 339**  
**jobitridol, 532**  
**jodiksanol, 531**  
**JODOKOMP - ZOREX PHARMA D.O.O. ŠABAC, 242**  
**johexsol, 528**  
**jomeprol, 531**  
**jopamidol, 529**  
**jopromid, 529**  
**joversol, 530**  
**JUVE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 389**  
**južnoafrička muškatla, 501**  
**kabazitaksel, 339**  
**KABIVEN PERIPHERAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 151**  
**KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 345**  
**KADRIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 195**  
**KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 203**  
**KALCIJEV FOLINAT PLIVA 10 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 525**  
**KALCIJEV KARBONAT KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 121**  
**kalcijum, 121**  
**kalcijum-dobesilat, 180**  
**kalcijum-dobesilat, lidokain, 177**  
**kalcijum-folinat, 524**  
**kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat, 527**  
**kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, 154**  
**kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 155**  
**kalcijum-karbonat, 77, 121**  
**kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat, 77**  
**kalcijum-pantotenat, 121**  
**kalcitriol, 117**  
**KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 121**  
**KALIJ KLORID JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 122**

**KALIJEV CITRAT JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 122**  
kalijum-citrat, 122  
kalijum-citrat, kalijum-hidrogenkarbonat, limunska kiselina, 122  
kalijum-hlorid, 122  
**KALINOR - DESMA GMBH, 123**  
**KAMFART - BOSNALIJEK D.D., 391**  
kamfor, mentol, metil-salicilat, 391  
**KAMIREN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 170**  
**KAMIREN XL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 170**  
**KAMISTAD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
BANJA LUKA, 76  
kandesartan, 214  
kapecitabin, 335  
**KAPECITABIN TEVA - TEVA PHARMA B.V, 336**  
**KAPETRAL - REMEDICA LTD., 336**  
kaptopril, 193  
**KAPTOPRIL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 194**  
**KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD., 194**  
karbamazepin, 415  
**KARBAPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
D.O.O.BANJA LUKA, 416  
karbidopa, levodopa, 425  
**KARBIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 214**  
karbocistein, 498  
**KARBOCISTEIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 498**  
karboplatin, 341  
karvedilol, 186  
**KARVEDILOL LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A., 187**  
**KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 188**  
**KATENA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 420**  
**KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 194**  
**KEPPRA - UCB PHARMA S.A., 421**  
**KETOBOS - BOSNALIJEK D.D., 384**  
ketokonazol, 231  
**KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 384, 389**  
**KETONAL DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 384**  
**KETONAL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 384**  
ketoprofen, 384, 389  
**KETOSTERIL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 527**  
ketotifen, 504  
**KEYTRUDA - MERCK SHARP & DOHME BV, 345**  
kiseonik, 525  
**KISQALI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 353**  
**KIVEXA - WELLCOME LIMITED, 315**  
**KLACID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 296**  
**KLACID I.V. - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 296**  
**KLACID SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 296**  
**KLAMOKS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 284**  
**KLAMOKS BID - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 284**  
klaritromicin, 295  
**KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 296**  
**KLAVAX BID 1 G - FARMAL D.D., 284**  
**KLAVAX BID 400/57 MG PRAŠAK ZA ORALNU SUSPENZIJU - FARMAL D.D., 284**

---

**KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 284  
**KLAVOPHAR - PHARMAS D.O.O.**, 284  
**KLIMICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 299  
klindamicin, 243, 298  
klobetazol, 239  
klofarabin, 334  
**KLOMETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 90  
**KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 90  
klomifen, 256  
klonazepam, 415  
**KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LTD.**, 415  
**KLOPIDEX 75 MG - NATURA-PHARM D.O.O.**, 128  
klopidogrel, 128  
**KLOPIDOGREL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**, 128  
klotrimazol, 231, 246  
klozapin, 432  
**KNAVON - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**, 384  
kobimetinib, 352  
kodein, 499  
kodein, kofein, paracetamol, 411  
kodein, kofein, paracetamol, propifenazon, 408, 413  
**KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D.**, 412  
kofein, 455  
kofein, paracetamol, 412  
kofein, paracetamol, propifenazon, 412  
**KOGENATE BAYER 500 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 138  
kolistin, 305  
kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa, atenuisana, 324  
kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa, rubeole i varičela, živa, atenuisana, 325  
**KOMBINOVANI PRAŠAK HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 412  
kompleks gvožđe (III) hidroksida sa saharozom, 142  
**KONVERIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 195  
**KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 203  
konjugat rhEGF-rP64K, 363  
**KORDAH - CIPLA EUROPE**, 488  
**KREON 10000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 102  
**KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 102  
**KREON 40000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 102  
kromoglicinska kiselina, 518  
**KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 443  
ksilometazolin, 467  
ksilometazolin, lizozim, 469  
**KUTERID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 238  
**KVELUX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 434  
**KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 434  
**KVENTIAX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 435  
**KVEPIN - BOSNALIJEK D.D.**, 435  
kvetiapin, 434  
**KVETIAPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.**, 435  
kvinapril, 200  
**KYTRIL - ATNAHS PHARMA UK LTD**, 92  
**LAAVEN-HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 204

lacidipin, 191  
LACIPIL - WELLCOME LIMITED, 191  
LADIOMIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 447  
lakoamid, 423  
laktuloza, 94  
LAKTULOZA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 95  
LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE, 418  
LAMICTAL - WELLCOME LIMITED, 418  
LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 233  
lamivudin, 312  
lamivudin, zidovudin, 315  
lamotrigin, 417  
LAMOTRIGIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 419  
LANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 163  
LANOPROGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 517  
lansoprazol, 84  
LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 84  
LANTUS - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 105  
LANZUL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 85  
lapatinib, 348  
laronidaza, 123  
latanoprost, 516  
latanoprost, timolol, 515  
LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 517  
LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 419  
LAVRENA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 503  
LEBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 303  
LECTRUM - ERIOCHEM SA, 356  
ledipasvir, sofosbuvir, 317  
leflunomid, 364  
LEGOFER - ALKALOID AD SKOPJE, 141  
LEGRAVAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 249  
LEKADOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 409  
LEKADOL FLU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 411  
LEKADOL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 409  
LEKADOL PLUS C - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 412  
LEKOKLAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 296  
LEKOTAM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 442  
LEMOD-DEPO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 273  
LEMOD-SOLU - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 273  
LEMTRADA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 366  
lenalidomid, 372  
LENALIDOMID ALVOGEN - LABORMED-PHARMA S.A., 373  
LENALIDOMID TEVA - TEVA B.V., 373  
LENOCOR - BOSNALIJEK D.D., 191  
lenograstim, 361  
LEPONEX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 432  
LEPTICA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 421

---

LERCANIDIPIN LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 191  
LERCANIDIPIN LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 191  
LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG, 191  
LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG, 191  
LERCANIL ACE - BERLIN-CHEMIE AG, 207  
LERCOR - TORRENT PHARMACEUTICALS LIMITED (TPL), 191  
LERCOREN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 207  
lerkanidipin, 191  
LESTEDON - ALKALOID AD SKOPJE, 266  
LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 503  
LETRASAN - DEVA HOLDING A.S., 360  
LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG, 274  
LETROX 150 - BERLIN-CHEMIE AG, 275  
LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG, 275  
letrozol, 359  
LEUCOVORIN CALCIUM - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 525  
leuprorelin, 356  
LEUPROSTIN 3,6 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 357  
LEUPROSTIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 357  
LEVALOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 303  
LEVEMIR - NOVO NORDISK A/S, 106  
levetiracetam, 420  
LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 421  
LEVETIRACETAM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 421  
LEVITRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 262  
levocetirizin, 503  
levofloksacin, 303  
LEVOFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 304  
levomepromazin, 429  
levonorgestrel, 248, 251  
levotiroksin-natrijum, 274  
LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 442  
LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE, 443  
LIDOCAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 163,  
401  
lidokain, 163, 401  
LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 401  
LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 402  
lidokain, nifedipin, 178  
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 163, 401  
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 163, 401  
LIDOPROCT - BOSNALIJEK D.D., 177  
LIFTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 261  
LIKACIN - LISAPARMA SPA, 300  
liksisenatid, 114  
linagliptin, 113  
LINCOCIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 299  
LINEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 101  
LINEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 101  
linezolid, 307  
LINEZOLID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 307  
linkomicin, 299  
LINOXA - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 341

- liofilizirana kultura *Saccharomyces boulardii*, 101  
LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG, 179  
LIPANOR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 227  
LIPERTANCE - LES LABORATOIRES SERVIER, 229  
LIPLEX - MERCK SHARP & DOHME BV, 221  
LIPIDIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 226  
LIPIDRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 223  
LIPOFEN SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 226  
LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 223  
liraglutid, 114  
LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 449  
LITIJ KARBONAT JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 436  
litijum karbonat, 436  
LIVERCOL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 224  
lizinopril, 196  
LIZINOPRIL FARMAL - FARMAL D.D., 196  
LIZINOPRIL H FARMAL - FARMAL D.D., 204  
LIZINOPRIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 197  
lizozim, 237  
lizozim, piridoksin, 480  
LODIX - BOSNALIJEK D.D., 173  
LOFOTO - RAFARM S.A., 513  
LOGEST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 249  
LOMETAZID - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 172  
LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A., 246  
LONGACEPH - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 290  
LONSURF - LES LABORATOIRES SERVIER, 337  
LOPEDIUM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 98  
loperamid, 98  
LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 98  
lopinavir, ritonavir, 316  
LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 189  
LOPRIL - BOSNALIJEK D.D., 197  
LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D., 204  
LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D., 204  
LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 504  
loratadin, 504  
LORATADIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 504  
lorazepam, 442  
LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 442  
LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 506  
LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 98  
LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 211  
LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 215  
LORISTA H 100 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 216  
LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 216  
lornoksikam, 379  
LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 442  
LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 360  
losartan, 211  
LOSARTIC - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 211  
LOSARTIC PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 216

---

LOSPAM - SALVUS D.O.O., 502  
LOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 504  
LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE, 211  
LUBOR - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 378  
LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 520  
LUCRIN DEPOT PDS - ABBVIE INC., 357  
LUMINEL - BOSNALIJEK D.D., 439  
LUNATA - ALKALOID AD SKOPJE, 445  
LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 409  
LUPOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 411  
LUPOCET FLU FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 411  
lutropin alfa, 255  
LUVERIS - MERCK EXPORT GMBH, 256  
LUXETA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 449  
LYRICA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 422  
LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D., 480  
LYSOBACT COMPLETE SPRAY SA AROMOM NARANDŽE I LIMUNA -  
BOSNALIJEK D.D., 475  
LYSOBACT COMPLETE SPRAY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D.,  
476  
LYSOBACT DUO - BOSNALIJEK D.D., 476  
LYSOBACT P SPRAY SA AROMOM BANANE - BOSNALIJEK D.D., 480  
LYSOBACT SPRAY SA AROMOM ANISA - BOSNALIJEK D.D., 476  
LYSOBACT SPREY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D., 476  
LYSODERM - BOSNALIJEK D.D., 237  
LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE, 421  
LYXUMIA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 114  
MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 342  
MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A., 245  
MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 295, 298  
MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 425  
magnezijumaluminijum-trisilikat (simaldrat), 77  
MANINIL 1,75 - BERLIN-CHEMIE AG, 109  
MANINIL 3,5 - BERLIN-CHEMIE AG, 109  
MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG, 109  
manitol, 155  
MANITOL 20% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 155  
MANITOL HF 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 156  
MANITOL HF 20% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 156  
manitol, natrijum-laktat, 156  
manitol, sorbitol, 156  
MANNITOL 20% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 156  
MAPRAZAX - ALKALOID AD SKOPJE, 444  
MAPROFEN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 385  
maprotilin, 447  
MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 302, 510  
MARTXEL - ERIOCHEM SA, 334  
MASSIDO - ALKALOID AD SKOPJE, 186  
MATHADOR - BOSNALIJEK D.D., 183  
matricaria recutita, 526, 538



- MAVIRET - ABBVIE INC., 315  
MAXFLU - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 472  
MAXIDEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 511  
MAXIRINO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 468  
MAXITROL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 512  
MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 346  
mebendazol, 466  
mebeverin, 87  
MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 246, 465  
MEDICINSKI KISEONIK UTP - UTP D.O.O. ULJANIK TEČNI PLINOVI, 525  
MEDICINSKI KISIK - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 526  
MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 526  
MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 273  
megestrol, 355  
MEGLIMID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 110  
MEGOXI - POLFARMEX S.A., 355  
MEKINIST - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 351  
mekobalamin, 143  
MEKSENA - ALKALOID AD SKOPJE, 183  
MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 379  
meloksikam, 379  
MELOKSİKAM PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 379  
MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 379  
MELOX FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 379  
MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D., 110  
MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D., 111  
MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D., 111  
MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 459  
memantin, 459  
MEMANTIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 459  
MEMANTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 459  
MEMENTO - BOSNALIJEK D.D., 459  
MEMOBLOCUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 460  
MEMOXA - ACONITUM PRIVATE LIMITED LIABILITY COMPANY, 456  
MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG, 215  
MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE, 424  
meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani, 322  
MENOPUR - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 254  
mentol, metil-salicilat, terpentinsko ulje, ulje eukaliptusa, 390  
MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 468  
MERALYS COMB - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 470  
MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 468  
MERIOFERT - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 254  
MERIONAL - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 254  
MEROBOCID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE "BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT" PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 292  
meropenem, 292  
MEROPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 292  
MEROPENEM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 292  
MEROT - BOSNALIJEK D.D., 174  
mesalazin, 99  
MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 100

---

mesna, 524  
metadon, 461  
METADON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 461  
METADON MOLTENI - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO-S.P.A., 461  
metamizol-natrijum, 408  
metenkefalin, tridekaktid, 363  
metformin, 107  
METFORMIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 108  
metformin, sitagliptin, 111  
metformin, vildagliptin, 111  
METHOTREXAT EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 372  
METHOTREXATE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 333  
METHYLDOPA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 169  
METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 247  
metildopa, 169  
metilergometrin, 247  
metilfenobarbital, 414  
metilprednizolon, 272  
METILPREDNIZOLON NORMON - LABORATORIOS NORMON S.A., 273  
METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 183  
metoklopramid, 89  
metoksi polietilen glikol-epoetin beta, 146  
metoprolol, 182  
METOPROLOL ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 183  
METOPROLOL HF 200 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 183  
METOTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 430  
metotreksat, 333, 372  
metronidazol, 237, 246, 306, 465  
METRONIDAZOL ALLEMAN 500MG/100ML - ALLEMAN PHARMA GMBH, 306  
METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 306  
metronidazol, mikonazol, 247  
METROZOL - BOSNALIJEK D.D., 465  
MEXIA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 459  
MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG, 102  
MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG, 102  
MICROGYNON 30 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 249  
MICROLAX - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 95  
midazolam, 444  
MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 445  
midekamicin, 295  
MIDOL PROTECT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 130  
MIDOL PROTECT 75 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 130  
midostaurin, 352  
mikofenolna kiselina, 364  
mikonazol, 75, 97, 231, 246  
MIKTAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 263

- MILENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
BANJA LUKA, 188
- MILGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG**, 118
- MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG**, 118
- MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS BV**, 268
- minoksidil, 244
- miokamicin, 298
- MIOKARPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**, 514
- MIRAPEXIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**, 428
- MIRCERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**, 146
- MIRENA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 248
- MIROBACT MAST - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**, 236
- mirtazapin, 452
- MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 452
- MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 444
- MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 444
- MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 449
- MITROXELEN - REMEDICA LTD.**, 347
- mliječno kiseline bakterije, 101
- M-M-RVAXPRO - MERCK SHARP & DOHME BV**, 324
- MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 430
- MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 430
- MODOLEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 177
- MOKSACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 304, 511
- moksifloksacin, 304, 510
- MOKSINE - DEVA HOLDING A.S.**, 304
- moksonidin, 169
- MOLOXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 304
- mometazon, 238, 471
- MOMETAZON FUROAT CIPLA - CIPLA EUROPE**, 471
- MOMETAZON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 239, 471
- MON.FDG (<sup>18</sup>F) - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ**, 535
- MON.TEK<sup>99</sup>MO/<sup>99m</sup>Tc GENERATOR - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ**, 534
- MONALIZ - DEVA HOLDING A.S.**, 471
- MONIZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 167
- MONIZOL RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 167
- MONKASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**, 492
- MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 492
- MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D.**, 296
- MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 191
- MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O.**, 201
- MONOPRIL PLUS - PHARMASWISS D.O.O.**, 207
- MONOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**, 167
- MONOZID 25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 172
- MONTELA - BOSNALIJEK D.D.**, 492
- montelukast, 492
- MONURAL - ZAMBON S.P.A.**, 307
- morfin, 402

---

moroktokog alfa, 136  
MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 402  
MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 265  
MOVIPREP - NORGINE B.V., 95  
MOYMYIA - GEDEON RICHTER PLC., 276  
MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 305  
MOXIFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 305  
MOXIRAL - ALKALOID AD SKOPJE, 305  
MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD., 305, 510  
MUCODYNE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 498  
MULTIBIC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND  
GMBH, 162  
MULTIBIC 3 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND  
GMBH, 162  
MULTIHANCE - BRACCO S.P.A., 533  
MULTILAC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND  
GMBH, 161  
mupirocin, 236  
MUPIRON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 236  
MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 393  
MYSCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 232, 233  
MYCOSEB - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 232  
MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 364  
MYOZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 123  
MYSIMBA - OREXIGEN THERAPEUTICS IRELAND LIMITED, 102  
NAFAZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 469  
nafazolin, 468, 517  
naftifin, 233  
NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 376  
NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 377  
NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 377  
NAKOM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 425  
NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 383  
NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 384  
nalokson, oksikodon, 403  
naproksen, 383  
natalizumab, 365  
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 161  
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM (RINGER RASTVOR) - HEMOFARM  
PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 154  
NATRIJ HLORID 0,9% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 153  
NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS  
INDUSTRY, 154  
NATRIJ HLORID POLIFLEKS 0,9% RASTVOR ZA INFUZIJU - POLIFARMA ILAC SAN  
VE TIC.A.S., 161  
NATRIJ KLORID DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 161  
NATRIJUM KROMOGLIKAT UNIMED PHARMA - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.,  
518  
natrijum pertehnetat, 534

natrijum-hlorid, 153, 161  
natrijum-valproat, 416  
natrijum-valproat, valproinska kiselina, 417  
NATRIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 193  
NAVARIN XR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 416  
NAZOPASS - ALKALOID AD SKOPJE, 467  
NEBICOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 186  
NEBILET - BERLIN-CHEMIE AG, 186  
NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG, 188  
NEBILET PLUS 25 - BERLIN-CHEMIE AG, 188  
NEBIVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 186  
nebivolol, 186  
NEO-ANGIN - DIVAPHARMA GMBH, 480  
NEO-ANGIN BEZ ŠEĆERA - DIVAPHARMA GMBH, 480  
NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A., 290  
NEODEKSACIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 512  
NEODOLPASSE - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 378  
NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 382  
NEOFEN COMBO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 386  
NEOFEN FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 383  
NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 389  
NEOFEN RAPID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 383  
neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat, 245  
NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM, 426  
NEO-PENOTRAN FORTE - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET AŞ, 247  
NEOPERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 446  
NEULASTIM - AMGEN (EUROPE) GMBH, 362  
NEURONTIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 420  
NEVOTEK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 304  
NEXAVAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 348  
NEXETIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 454  
NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 186  
NICORETTE - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 460  
NIFADIL RETARD - ALKALOID AD SKOPJE, 190  
nifedipin, 190  
NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LTD., 190  
NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 307  
nifuratel, nistatin, 245  
nifuroksazid, 97  
NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID A.D. SKOPJE, 97  
nikotin, 460  
NILAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 86  
nilotinib, 348  
NIMENRIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 322  
NIMESIL - BERLIN-CHEMIE AG, 388  
nimesulid, 388, 390  
nimodipin, 190  
NIMODIPIN 10 MG I.V. CARINO - CARINOPHARM GMBH, 190  
NIMULID - PANACEA BIOTEC LIMITED, 388  
NIMULID MD - PANACEA BIOTEC LIMITED, 388  
NIMULID TRANSGEL - PANACEA BIOTEC LIMITED, 390  
NIMVASTID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 458

---

**NINLARO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 355**  
**NIRVAX - BOSNALIJEK D.D., 420**  
nistatin, 96, 231, 245  
**NISTATIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 231**  
nistatin, oksitetraciklin, 245  
**NITRAX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 167**  
nitrazepam, 444  
nitrofurantoin, 307  
**NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 166**  
**NITROGLICEROL - BOSNALIJEK D.D., 166**  
**NITROLINGUAL SPREJ - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 166**  
**NIZON - BOSNALIJEK D.D., 273**  
**NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 303**  
**NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 303**  
**NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 82**  
**NOLPAZA CONTROL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 83**  
**NOMIGREN - BOSNALIJEK D.D., 413**  
nonakog alfa, 138  
**NORDITROPIN NORDILET - NOVO NORDISK A/S, 267**  
noretisteron, 253  
norfloksacin, 302  
**NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 303**  
**NORPREXANIL 10 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 208**  
**NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 208**  
**NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 208**  
**NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 208**  
**NORVASC - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 190**  
**NORVIR - ABBVIE INC., 312**  
**NOTMAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 422**  
**NOVALGETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 408**  
**NOVOEIGHT - NOVO NORDISK A/S, 135**  
**NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 105**  
**NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 103**  
**NOVOSEVEN - NOVO NORDISK A/S, 139**  
**NOZINAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 429**  
**NUROFEN FORTE - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 383**  
**NUROFEN ZA DJECU JAGODA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 383**  
**NUTRIFLEX LIPID PERI - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 152**  
**NUTRINEAL PD4 1,1% - BAXTER AG, 157**  
**NUWIQ - OCTAPHARMA AG, 136**  
**NYSSIELA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 250**  
**NYSTATIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 231**  
**NYSTATIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 96**  
**NYSTATIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 245**  
obinutuzumab, 345  
**OCREVUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 366**  
**OCTAGAM - OCTAPHARMA AG, 319**

OCTANATE - OCTAPHARMA AG, 137  
OCTANATE LV - OCTAPHARMA AG, 137  
OCTANINE F - OCTAPHARMA AG, 138  
OCTAPLEX 500 IU - OCTAPHARMA AG, 135  
OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH, 242  
ofloksacin, 521  
OFTALMOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 511  
OGIVRI - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 343  
OHB 12 - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 143  
OIKAMID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 456  
okrelizumab, 366  
oksaliplatin, 341  
oksazepam, 442  
oksikodon, 402  
OKSIKODON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 403  
oksimetazolin, 467  
oksitocin, 268  
okskarbazepin, 416  
oktreotid, 269  
OKTREETID TEVA - TEVA B.V., 270  
OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 432  
olanzapin, 432  
OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 433  
OLEOVIT D3 - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 118  
OLFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 433  
OLICARD RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 167  
OLIMESTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 215  
olmesartan medoksomil, 215  
olodaterol, tiotropijum-bromid, 487  
olopatadin, 518  
OLYNTH - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 468  
OLYNTH HA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 468  
omalizumab, 493  
ombitasvir, paritaprevir, ritonavir, 315  
OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 80  
omeprazol, 80  
OMEPRAZOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 80  
OMEX - FARMAL D.D., 80  
OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE, 81  
OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 263  
OMNIC OCAS 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 263  
OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 528  
OMNITROPE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 267  
OMNITUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 500  
OMNITUS FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 500  
ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 483  
ONCEAIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 492  
ondansetron, 91  
ONDASAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 91  
ONTRIL - BOSNALIJEK D.D., 490

---

OPATANOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 519  
OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 467  
OPERIL P - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 467  
OPRYMEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 428  
OPTIMON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 197  
OPTIMON HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 204  
OPTIRAY 300 - GUERBET, 530  
OPTIRAY 350 - GUERBET, 530  
OPTODROP - RAFARM S.A., 514  
OPTODROP CO - RAFARM S.A., 516  
ORALNA BIVALENTNA TIP 1 I 3 POLIOMIJELITIS VAKCINA - SANOFI PASTEUR,  
326  
oralna vakcina protiv poliomijelitisa, bivalentna, živa atenuisana, 325  
ORAMORPH - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A., 402  
ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 184  
ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 246, 306, 465  
OSADENT - VIENNAPHARM GMBH, 527  
OSAFLAT - VIENNAPHARM GMBH, 527, 538  
OSANIT - VIENNAPHARM GMBH, 526, 538  
OSARHIN - VIENNAPHARM GMBH, 526, 538  
OSATUSS - VIENNAPHARM GMBH, 527, 538  
OSMOLAK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 95  
OSPAMOX DT 1000 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 281  
OSPEN 1000 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 282  
OSPEN 1500 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 282  
OSPEN 750 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 282  
Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem, 463  
OTOL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 521  
OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 212  
OVITRELLE - MERCK EXPORT GMBH, 256  
OXALIPLATIN EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 341  
OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 342  
OXIMAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 379  
OXYCORT - TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE, 239  
OXYDON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 403  
OXYTOCIN GRINDEKS - GRINDEKS JSC, 269  
OZEMPIC - NOVO NORDISK A/S, 114  
PACLITAXEL EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 338  
PACLITAXEL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 338  
PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 338  
PAGAMAX - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 422  
paklitaksel, 337  
PAKSTON - ALKALOID AD SKOPJE, 448  
palbociklib, 351  
paliperidon, 440  
PALITREX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 286  
palivizumab, 321  
pamidronska kiselina, 395  
PAMITOR - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 395  
PANADOL - WELLCOME LIMITED, 409



- PANADOL BABY - WELLCOME LIMITED, 409  
PANADOL EXTRA - WELLCOME LIMITED, 412  
PANADOL FORTE OPTIZORB - WELLCOME LIMITED, 412  
PANADOL OPTIZORB - WELLCOME LIMITED, 409  
PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 500  
PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 500  
PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE, 291  
PANCILLIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 282  
PANCURONIUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 392  
PANDEV - DEVA HOLDING A.S., 83  
PANGROL 10 000 - BERLIN-CHEMIE AG, 102  
PANGROL 25 000 - BERLIN-CHEMIE AG, 103  
panitumumab, 344  
PANKLAV - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 284  
PANKLAV 2X - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 284  
PANKLAV FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 285  
pankreatin, 102  
pankuronijum, 392  
PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 83  
PANTEDEX - DEVA HOLDING A.S., 234  
PANTHENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 121, 234  
pantoprazol, 81  
PANTOPRAZOL AZEVEDOS - LABORATORIOS AZEVEDOS - INDUSTRIA  
FARMACEUTICA S.A., 83  
PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 83  
PANTOPRAZOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 83  
papilomavirus (humani tipovi 16, 18), 327  
papilomavirus (humani tipovi 6, 11, 16, 18), 327  
PARACEROL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 409  
PARACET FLU - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 412  
paracetamol, 408  
PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 409  
PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 409  
PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 410  
PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 410  
PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 410  
paracetamol, fenilefrin, 411  
paracetamol, pseudoefedrin, 472  
paracetamol, tramadol, 404  
PARAFEN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 386  
PARAVANO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 224  
PARICALCITOL NORMON 5 MG/ML OTOPIA ZA INJEKCIJU - LABORATORIOS  
NORMON S.A., 277  
parikalcitol, 276  
PARLIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 428  
paroksetin, 448

---

PAROKSETIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 448  
PAROKSETIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 448  
PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 449  
pasireotid, 270  
PATAMIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 519  
pazopanib, 349  
PDSOLONE 40 MG - SWISS PARENTERALS LIMITED, 273  
PEGASYS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 363  
pegfilgrastim, 362  
peginterferon alfa-2a, 363  
PELIMERA - SYNTHON B.V, 334  
pembrolizumab, 345  
pemetreksed, 333  
PEMETREKSED LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 334  
PEMETREKSED PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 334  
PEMETREXED KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 334  
pentaeritritil tetranitrat, 166  
PENTASA - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 100  
PENTAXIM - SANOFI PASTEUR, 329  
PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 176  
PENTOFYLLIN - SOPHARMA AD, 176  
pentoksifilin, 176  
PENTREXYL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 280  
PEPTICAID CONTROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 83  
perindopril, 197  
PERJETA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 344  
PERSANTIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 130  
PERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 446  
PERSEN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 446  
PERSEN NOĆ - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 447  
pertuzumab, 344  
PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 455  
PHARMAGRIP - LABORATORIOS CINFA S.A., 474  
PHARYNGAL - BOSNALIJEK D.D., 477  
PHEMITON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 414  
PHENOBARBITON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 415  
PHEZAM - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 456  
PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 180  
PHOLCODIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 500  
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 1,36% W/V - BAXTER AG, 158  
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 2,27% W/V - BAXTER AG, 158  
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 3,86% W/V - BAXTER AG, 158  
PHYSIOTENS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 169  
PIGREL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 128  
PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 115, 116  
PIKOVIT FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 116  
PILFUD - BOSNALIJEK D.D., 244  
PILFUD - BOSNALIJEK D.D., 244  
pilokarpin, 513  
PIMEF - ALKALOID AD SKOPJE, 292

- pimekrolimus, 243  
PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 192  
piperacilin, tazobaktam, 285  
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 285  
piracetam, 456  
PIRAMIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 199  
piridoksin, 120  
piroksikam, 378  
PLAVIX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 128  
PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 119  
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 246  
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 231  
PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 408  
PLIVATINIB - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 346  
PLIVIT C - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 120  
PLIVIT D3 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 118  
pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen i hemofilus influenza, konjugovani, 322  
PODAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 262  
POLGYL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 307  
POLIBEVIT - BOSNALIJEK D.D., 119  
POLIO SABIN BIVALENT - WELLCOME LIMITED, 326  
POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONALE, 245  
POROXIFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 395  
PORTALAK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 95  
povidon jod, 241, 247, 478  
POVIDON JOD HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 242  
POVIDON JOD HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 247  
PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 133  
PRALUENT - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 227  
pramipeksol, 427  
prasugrel, 130  
PRAXBIND - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 523  
PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 442  
prazepam, 443  
PRAZEPAM HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 443  
PRAZINE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 430  
prazosin, 169  
prednizolon, 511  
prednizolon, tetrakain, tirotricin, 521  
prednizon, 273  
PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 168  
pregabalin, 422  
PREGABALIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 423  
PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 423  
PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 198  
PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 205  
PREPIDIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 248

**PRESOLOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 183**  
**PRESSING - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 504**  
**PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER, 198**  
**PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 205**  
**PREXANIL COMBI A 2,5 MG/0,625 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 205**  
**PREXANIL COMBI A 5 MG/1,25 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 205**  
**PRILAZID - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 201**  
**PRILAZID PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 207**  
**PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 199**  
**PRILEN AM - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 209**  
**PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 206**  
**PRILENAP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 196**  
**PRILENAP H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 203**  
**PRILENAP HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 203**  
**PRILIGY - BERLIN-CHEMIE AG, 262**  
**PRILINDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 199**  
**PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 206**  
**PRIMOLUT-NOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 253**  
**PRIMOVIST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 534**  
**PRINORM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 184**  
**PRIORIX - WELLCOME LIMITED, 325**  
**PRIORIX-TETRA - WELLCOME LIMITED, 325**  
**prirodni fosfolipidi, 506**  
**PROBILOL - BOSNALIJEK D.D., 185**  
**PROCULIN - ALKALOID AD SKOPJE, 518**  
**PRODOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 378**  
**progesteron, 252**  
**PROGESTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 252**  
**PROGRAF - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 371**  
**PROLAX ČEPIČI ZA DJECU - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 96**  
**PROLAX ČEPIČI ZA ODRASLE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 96**  
**PROLIA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 398**  
**PROMASS - BOSNALIJEK D.D., 395**  
**promazin, 429**  
**PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 430**  
**PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 273**  
**PROPAFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 164**  
**propafenon, 164**  
**PROPAFENON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 164**  
**PROPAFENON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 164**  
**PROPANORM - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 164**  
**propiltiouracil, 275**  
**propofol, 400**  
**PROPOFOL 1% FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 400**  
**PROPOFOL CLARIS 10 MG/ML - CLARIS LIFESCIENCES (UK) LIMITED, 400**

PROPOFOL FRESENIUS 1% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 400  
propranolol, 181  
PROPRANOLOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 181  
PROPRANOLOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 182  
PROPRANOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD., 182  
PROSCAR - MERCK SHARP & DOHME BV, 265  
PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 496  
PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 496  
PROSPAN LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 496  
PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 496  
PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 437  
PROSTAMOL UNO - BERLIN-CHEMIE AG, 266  
PROSTEF - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 265  
PROSTIN E2 - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 248  
protamin, 523  
PROTAMIN SULFAT GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 523  
PROTECTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 221  
pseudoefedrin, triprolidin, 473  
PTU - ALKALOID AD SKOPJE, 275  
PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 83  
PULMOZYME - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 499  
PYLOMID - BOSNALIJEK D.D., 90  
QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 250  
Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 435  
QUANTAVIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 314  
QVAR AUTOHALER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 488  
rabeprazol, 85  
RABEPRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 85  
RALAGO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 429  
raltegravir, 316  
RAMEAM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 209  
RAMIMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 200  
ramipril, 198  
RAMIPRIL FARMAL - FARMAL D.D., 200  
RAMIPRIL H FARMAL - FARMAL D.D., 206  
RAMIZID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 206  
RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG, 169  
ranibizumab, 519  
RANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 79  
RANID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 79  
RANISAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 79  
RANITAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 79  
ranitidin, 78  
RANITIDIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 79  
RANITIDIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 79  
RANITIDINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 79  
RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 79  
ranolazin, 168  
RANTUDIL FORTE - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 378  
RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O., 383  
RAPILYSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 132  
RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 200

RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 377, 390

RAPTEN - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 377

RAPTEN DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 377

RAPTEN FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 377

rasagilin, 428

RASETRON - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 92

RASSIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 429

RAVEFLUX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 358

REBETOL - MERCK SHARP & DOHME BV, 312

REBIF - MERCK EXPORT GMBH, 362

REBONE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 397

RECOMBINATE 1000 I.U. - BAXALTA GMBH, 138

RECOMBINATE 250 I.U. - BAXALTA GMBH, 138

RECOMBINATE 500 I.U. - BAXALTA GMBH, 138

RECORMON - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 145

RECORMON MD - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 145

REDERGIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 176

REFACTO AF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 136

REFALGIN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 408

REFERUM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 141

REGLAN - ALKALOID AD SKOPJE, 90

regorafenib, 350

REKONAZOL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 232

RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE, 198

RELVAR ELLIPTA - WELLCOME LIMITED, 486

REMICADE - MERCK SHARP & DOHME BV, 367

remifentanil, 399

REMSIMA - CELLTRION INC., 368

REMUREL - SYNTHON B.V, 364

RENAPRIL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 196

RENIDEVA - DEVA HOLDING A.S., 79

RENNIE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 77

REVELA 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 524

REPATHA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 227

REQUIP - WELLCOME LIMITED, 427

REQUIP MODUTAB - WELLCOME LIMITED, 427

RESELIGO - AMW GMBH, 357

RESISTOL - PHARMACEUTICAL BALKANS D.O.O. NOVI BEČEJ, 501

RESPEKT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 128

RESPIRO - DEVA HOLDING A.S., 483

reteplaza, 132

REUKAP - BOSNALIJEK D.D., 467

REUKAP P - BOSNALIJEK D.D., 467

REVATIO - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 259

reviparin, 127

REVLIMID - CELGENE EUROPE LIMITED, 373

REVOLADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 140

REXTOL - RAFARM S.A., 277

RHESONATIV - OCTAPHARMA AG, 319  
RHEUMON - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 389  
RHINOBOS - BOSNALIJEK D.D., 410  
RHINORELIEF - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 386  
RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 413  
RHINOSTOP HOT - BOSNALIJEK D.D., 472  
ribavirin, 312  
ribociklib, 352  
RIBOMUSTIN - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 332  
RICUS - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 437  
riluzol, 463  
RINASEK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 473  
RINGER IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 154  
RINGER IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 154  
RINGER LAKTAT DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 155  
RINGER LAKTAT VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 155  
RINGEROVA OTOPINA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 154  
RINOACT - BOSNALIJEK D.D., 469  
RINOACT P - BOSNALIJEK D.D., 469  
RINOLAN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 504  
RISEDON - BOSNALIJEK D.D., 437  
risperidon, 436  
RISPOLEPT CONSTA - JANSSEN-CILAG KFT., 437  
RISSAR - ALKALOID AD SKOPJE, 438  
RISSET - TEVA PHARMA B.V., 438  
ritonavir, 312  
rituksimab, 342  
rivaroksaban, 133  
rivastigmin, 458  
RIXATHON - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 342  
ROACUTANE - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 243  
ROCALTROL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 117  
RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D., 502  
ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 231  
ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 246  
roksitromicin, 295  
ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 427  
ropinirol, 426  
ROPUIDO - ALKALOID AD SKOPJE, 224  
ROSACTA - MEDIS D.O.O., 391  
ROSANELLE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 250  
ROSIX 10 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 224  
ROSIX 20 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 224  
ROSIX 40 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 224  
ROSIX 5 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 224  
ROSSTAT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 224  
ROSUVAS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 225  
rosuvastatin, 223  
rosuvastatin, valsartan, 229  
ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 225  
rota virus, petovalentni, živi,, 326

---

rota virus, živi, atenuisani, 326  
ROTARIX - WELLCOME LIMITED, 326  
ROTATEQ - MERCK SHARP & DOHME BV, 327  
ROTIN - BOSNALIJEK D.D., 225  
ROWACHOL - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 93  
ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 257  
ROXANRI - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 455  
ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 295  
ROXIPER - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 229  
ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 237  
RUDAKOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 87  
ruksolitinib, 350  
RUPILIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 226  
RUPURUT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 78  
RYDAPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 352  
RYTMONORM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 164  
RYZODEG - NOVO NORDISK A/S, 105  
SABACOMB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 486  
SAFLUTAN - SANTEN OY, 517  
sakubitril, valsartan, 220  
SALAZOPYRIN EN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 99  
SALBUAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 481  
salbutamol, 481, 490  
SALDISK - SALVUS D.O.O., 484  
salmeterol, 481  
SALOFALK - EWOPHARMA AG, 100  
SALRES - DEVA HOLDING A.S., 481  
sambucus nigra D3, 526, 538  
SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 370  
SANDOSTATIN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 270  
SANDOSTATIN LAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 270  
SANOSIN - TEVA PHARMA B.V., 432  
SANVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 445  
SAURUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 258  
SCLEFIC - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 463  
SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 490  
SEEGEE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 250  
SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 291  
sekukinumab, 370  
SELDIAR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 98  
semaglutid, 114  
SEMGLEE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 105  
sena glikozidi, 94  
SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 469  
SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 469  
SEPTOLETE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 478  
SEPTOLETE DIVLJA TREŠNJA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 477  
SEPTOLETE LIMUN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 478  
SEPTOLETE PLUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 477  
SEPTOLETE PLUS MED I LIMETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 477  
SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 479  
SEPTOLETE TOTAL LIMUN I MED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 478



**SEPTOLETE TOTAL LIMUN I MED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 478**  
**SEPTOLETE TOTAL LIMUN I ZOVA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 478**  
**SEPTOLETE TOTAL LIMUN I ZOVA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 478**  
**SEPTOLETE ZELENA JABUKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 478**  
**SEPTOLOR MED I LIMUN - SALVUS D.O.O., 476**  
**SERETIDE DISKUS - WELLCOME LIMITED, 484**  
**SERETIDE INHALER - WELLCOME LIMITED, 484**  
**SEREVENT - WELLCOME LIMITED, 482**  
**SEROXAT - WELLCOME LIMITED, 449**  
**SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 451**  
**SERTAN - BOSNALIJEK D.D., 449**  
 sertralin, 449  
**SERTRALIN MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 450**  
**SERZYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 484**  
 sevelamer, 524  
 sevofluran, 399  
**SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG, 399**  
**SEVORANE - ABBVIE INC., 399**  
**SIDATA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
**D.O.O.BANJA LUKA, 450**  
**SIGNIFOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 270**  
**SILDENA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
**D.O.O.BANJA LUKA, 259**  
 sildenafil, 259  
**SILETRIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
**D.O.O.BANJA LUKA, 360**  
 silimarin, 93  
 silodosin, 264  
**SILYMARIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 93**  
**SILYMARIN FORTE BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 93**  
**SIMBRINZA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 515**  
 simetikon, 88  
 simoktokog alfa, 135  
**SIMPONI - MERCK SHARP & DOHME BV, 369**  
 simvastatin, 220  
**SINACILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 281**  
**SINDAXEL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 338**  
**SINECOD - WELLCOME LIMITED, 500**  
**SINEDOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
**BANJA LUKA, 179**  
**SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 259**  
**SINETUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 500**  
**SINGULAIR - MERCK SHARP & DOHME BV, 492**  
**SINGULAIR JUNIOR - MERCK SHARP & DOHME BV, 493**  
**SINGULAIR MINI - MERCK SHARP & DOHME BV, 493**  
**SINODERM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 238**  
**SINODERM N - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 240**  
**SINOXAL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 342**  
**SINPLATIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 341**  
**SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL, 125**  
**SIOFOR 1000 - BERLIN-CHEMIE AG, 108**  
**SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG, 109**  
**SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG, 109**

---

SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 302  
SIRUP BRŠLJANA BOCKO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 495  
sitagliptin, 112  
SITAGLIPTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 112  
SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE, 197  
SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE, 204  
SLOŽENA OTOPINA NATRIJ LAKTATA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 155  
SMART - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 456  
SMOFLIPID 20% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 150  
SNUP 0,05% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 468  
SNUP 0,1% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 468  
SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 469  
SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 469  
SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 188  
SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 186  
sofosbuvir, 317  
sofosbuvir, velpatasvir, 317  
sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, riblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne  
emulzije), 149  
sok iz svježeg nadzemnog dijela ehinacee, 363  
SOLIDAGOREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 262  
solifenacin, 258  
SOLIFENACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 258  
SOLIPHAR - PHARMAS D.O.O., 258  
SOLTRIK - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 466  
somatropin, 267  
SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 243  
SOPHAMET - SOPHARMA AD, 109  
sorafenib, 348  
SORTIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 223  
sotalol, 182  
SOVALDI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 317  
SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 481, 490  
SPASMEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 259  
SPASMEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 259  
SPAZMOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 89  
SPEDRA - BERLIN-CHEMIE AG, 262  
SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 175  
SPIOLTO RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 487  
SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 489  
SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 490  
spironolakton, 174  
SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 175  
spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne, 100  
SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 484  
STAGE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 226  
STALEVO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 426  
standardizovani tečni ekstrakt herbe timjana, 494  
STANICID - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 235

STATEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 221  
STIVARGA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 351  
STOCRIN - MERCK SHARP & DOHME BV, 314  
STOMATIDIN - BOSNALIJEK D.D., 75  
STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 479  
STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 479  
STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 479  
STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 480  
STREPSILS NARANDŽA SA VITAMINOM C - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 480  
STREPSILS ORIGINAL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 479  
STREPSILS PLUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 480  
STUGERON FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 463  
SUBOXONE - INDIVIOR UK LIMITED, 462  
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt cvijeta hmelja, 447  
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore, 446  
suhi ekstrakt korjena odoljena, 446  
suhi ekstrakt korjena odoljena, suvi ekstrakt lista matičnjaka, suvi ekstrakt lista pitome nane, 446  
suhi ekstrakt lista bršljena, 493, 495, 496  
suhi ekstrakt lista sene, 94  
suhi ekstrakt timijana, 495  
suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, 495  
suhi ekstrakt zeleni gospine trave, 455  
suksametonijum, 392  
sulfadiazin-srebro, 236  
sulfametoksazol, trimetoprim, 294  
sulfasalazin, 99  
SULFASALAZIN KRKA EN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 99  
SULIQUA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 106  
sulpirid, 435  
SULPIRID FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 436  
SUMAMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 298  
SUMAMED 1200 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 298  
SUMAMED FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 298  
sumatriptan, 414  
SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 414  
sunitinib, 347  
SUNITINIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 348  
SURVANTA - ABBVIE INC., 506  
SUTENT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 348  
SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 100 MG - VUAB PHARMA A.S., 392  
SYNAGIS - ABBVIE INC., 321  
SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE, 128  
SYNFLORIX - WELLCOME LIMITED, 322  
SYNOPEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 234, 502  
SYNTOCINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 269

---

TABEX - SOPHARMA AD, 460  
TACROLIMUS LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 371  
tadalafil, 260  
TADALAFIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 261  
TADAMEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 261  
TADILECTO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 261  
TAFEN NASAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 470  
TAFINLAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 351  
tafluprost, 517  
TAITA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA  
LUKA, 455  
takrolimus, 371  
TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 263  
TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE, 263  
tamoksifen, 358  
TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 263  
TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LTD., 358  
tamsulosin, 263  
TANT-FLEX 0,15% - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 388  
TANTUM VERDE - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-  
A.C.R.A.F. S.P.A., 76  
TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 264  
TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 264  
TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 264  
TARCEVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 347  
TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 81  
TARKA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 209  
TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 348  
TAVANIC - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 304  
TAXOTERE 20 MG/1 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 339  
TAXOTERE 80 MG/4 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 339  
TAZIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 264  
TECENTRIQ - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 342  
TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 463  
tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana, 495  
tečni ekstrakt lista žalfije, tečni ekstrakt timijana, 76  
TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 109  
TEGRETOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 416  
TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 416  
telmisartan, 214  
TELSIDAN - S.C. LABORMED-PHARMA S.A., 214  
TELSIDAN PLUS - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 218  
TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 493  
TEMAZOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 332  
temozolomid, 332  
TEMOZOLOMID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 333  
temsirolimus, 349  
TENLOP - BOSNALIJEK D.D., 211  
TENLOP H - BOSNALIJEK D.D., 216  
TENLORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 219  
tenofovir disoproksil, 313  
TENOFOVIR TEVA - TEVA PHARMA B.V, 313

tenonitrozol, 466  
TENOVIRAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 313  
TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 190  
TENPRIL - BOSNALIJEK D.D., 200  
TENPRIL DUO - BOSNALIJEK D.D., 206  
TENSEC - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 186  
TENVAL - BOSNALIJEK D.D., 212  
TENVAL DUO - BOSNALIJEK D.D., 216  
teofilin, 491  
TEOKAP SR - NOBEL ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 491  
TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 491  
terbinafin, 232, 233  
teriflunomid, 365  
teriparatide, 276  
terlipresin, 268  
testosteron, 251  
TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 251  
TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH, 320  
TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A., 320  
tetanus imunoglobulin, 320  
tetanus toksoid, 322  
tetanus toksoid, kombinacije sa difterija toksoidom, 323  
TETAVAX - SANOFI PASTEUR, 323  
TETMODIS - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 463  
tetrabenazin, 463  
tetraciklin, 279  
TETRAXIM - SANOFI PASTEUR, 328  
tetrizolin, 518  
THERAFLU COMPLEX PLUS C - WELLCOME LIMITED, 410  
THERAFLU MAX PLUS C - WELLCOME LIMITED, 474  
THIOGAMMA 600 ORAL - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 124  
THIOPENTAL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 399  
THROMBOREDUCTIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 354  
THYROZOL - MERCK EXPORT GMBH, 275  
TIACID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 124  
TIALERA - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 453  
tiamazol, 275  
tiamin, 118  
tianeptin, 453  
TICAGREX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 131  
TIENAM - MERCK SHARP & DOHME BV, 293  
tietilperazin, 502  
tigeciklin, 280  
tikagrelor, 131  
TIMADREN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 515  
TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 515  
timolol, 515  
TIMOLOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 515  
timolol, travoprost, 516  
TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 466

---

tinidazol, 465  
tiokolhikozid, 393  
tioktinska kiselina, 124  
tiopental, 399  
tiotropijum-bromid, 489  
TIRAMAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 419  
tirotricin, 235  
TIVICAY - WELLCOME LIMITED, 317  
TIVORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 275  
TIYOZID - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 393  
tizanidin, 393  
TIZAX - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 393  
TOBRADEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 513  
tobramicin, 299, 509  
TOBRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 509  
TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 513  
TOBREX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 509  
tocilizumab, 369  
tofacitinib, 365  
TOLDEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 258  
TOLNEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 339  
tolterodin, 257  
TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 218  
TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 215  
TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 174  
TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 170  
topiramate, 419  
TOPIRIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 407  
TOPISTIN - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 302  
torasemid, 174  
TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 503  
TOREM - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 174  
TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 438  
TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 438  
TORISEL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 349  
TORNETIS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 259  
TOT'HEMA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 142  
TOUJEO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 105  
TOZAR - BOSNALIJEK D.D., 223  
TRACRIUM - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 393  
TRACTOCILE - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 248  
TRAJENTA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 113  
tramadol, 405  
TRAMADOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 406  
TRAMADOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 406  
TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 406  
TRAMADOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 406  
TRAMADOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 405  
trametinib, 351  
trandolapril, 201  
TRANDOLAPRIL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 202  
trandolapril, verapamil, 209

**TRANSTEC 35 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 404**  
**TRANSTEC 52,5 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 404**  
**TRANSTEC 70 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 404**  
 trastuzumab, 343, 344  
**TRAUMA COLD MAST - KWIZDA PHARMA GMBH, 391**  
**TRAUMA HOT MAST - KWIZDA PHARMA GMBH, 391**  
**TRAVATAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 517**  
**TRAVAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 232**  
 travoprost, 517  
**TRAVOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 517**  
**TRAZEM - BOSNALIJEK D.D., 444**  
 trazodon, 452  
**TREANA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
**D.O.O.BANJA LUKA, 433**  
**TRECAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
**D.O.O.BANJA LUKA, 414**  
**TREFERO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
**D.O.O.BANJA LUKA, 439**  
**TREGONA D - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
**D.O.O.BANJA LUKA, 457**  
**TRESIBA - NOVO NORDISK A/S, 106**  
**TREICTA - JANSSEN-CILAG KFT., 440**  
**TRIAPIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 208**  
**TRIAx - BOSNALIJEK D.D., 290**  
**TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG, 111**  
**TRIDERM - MERCK SHARP & DOHME BV, 240**  
 trifluridin, tipiracil, 336  
**TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 416**  
**TRIMBOW - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 487**  
**TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A., 168**  
 trimetazidin, 168  
**TRINOMIA - AMICUS AG, 228**  
**TRIPLEXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 210**  
 triptorelin, 357  
**TRIQUILAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 250**  
**TRITACE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 200**  
**TRITAZIDE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 206**  
**TRITTICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-**  
**A.C.R.A.F. S.P.A., 452**  
**TRIUMEQ - WELLCOME LIMITED, 316**  
**TRIXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 364**  
**TRODON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
**D.O.O.BANJA LUKA, 406**  
 trokserutin, 181  
 trospijum, 258  
**TRULICITY - ELI LILLY EXPORT S.A., 114**  
**TRUSOPT - SANTEN OY, 514**  
**TRUVADA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 315**  
**TULIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 223**  
 turoktogol alfa, 135  
**TYGACIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 280**  
**TYLOL COLD SYRUP - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 472**  
**TYLOL HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 473**

---

TYLOL HOT D - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 473  
TYLOL HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 473  
TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 474  
TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 393  
TYROSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 235  
TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 365  
TYVERB - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 348  
ULCAMED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 87  
ULCODIN - ALKALOID AD SKOPJE, 79  
ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D., 81  
ulipristal, 251  
ULTIBRO BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 487  
ULTIVA - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 400  
ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 81  
ULTRAVIST 300 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 530  
ULTRAVIST 370 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 530  
ULTROX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 226  
UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A., 148  
umeklidinijum, 490  
umeklidinijum, vilanterol, 487  
UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 512  
UNIDEXA 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 511  
UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 522  
UNILAT - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 517  
UNITIMOLOL 0,5 % - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 515  
UPERIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 220  
urapidil, 170  
URAPIDIL 25 MG I.V. CARINO - CARINOPHARM GMBH, 171  
URAPIDIL 50 MG I.V. CARINO - CARINOPHARM GMBH, 171  
urofolitropin, 255  
UROMITEXAN - BAXTER AG, 524  
UROREC - RECORDATI IRELAND LIMITED, 264  
ursodeoksiholna kiselina, 92  
URSOFALK - EWOPHARMA AG, 92  
URSOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 93  
URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 462  
URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 462  
UTROGESTAN - BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED, 252  
VAIRA - V - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 433  
vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 328  
vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitis B, 329  
vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 328  
vakcina protiv difterije, poliomijelitisa, tetanusa (inaktivirana), adsorbovana, 328  
vakcina protiv poliomijelitisa, trivalentna, inaktivisana, cijeli virus, 325  
vakcina protiv rabijesa, inaktivisana, cijeli virus, 326  
VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 212  
VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 216  
VALAROX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 229  
VALDOXAN - LES LABORATOIRES SERVIER, 455  
VALERAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 447  
valproinska kiselina, 416



**VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 216**  
**VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 212**  
**VALSACOR, FILMOM OBLOZENA TABLETA, 80 MG/1 TABLET - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 213**  
valsartan, 212  
**VALSARTAN HIDROHLOROTIAZID MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 217**  
**VALSARTAN MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 213**  
**VANCOMYCIN ENTEROCAPS 250 MG - RIEMSER PHARMA GMBH, 97**  
vankomicin, 96, 305  
vardenafil, 261  
varfarin, 125  
**VARLOTA - REMEDICA LTD., 347**  
**VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 221**  
**VASOFLEX - ALKALOID AD SKOPJE, 170**  
**VAXIGRIP TETRA - SANOFI PASTEUR, 323**  
**VAZOTAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 190**  
**VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH, 344**  
**VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 188**  
vedolizumab, 365  
**VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 453**  
**VELCADE - JANSSEN-CILAG KFT., 354**  
vemurafenib, 349  
**VENBIG - KEDRION S.P.A., 321**  
**VENCLYXTO - ABBVIE INC., 355**  
venetoklaks, 355  
**VENITAN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 179**  
venlafaksin, 453  
**VENLAX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 454**  
**VENOFER - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 142**  
**VENOSAN - BOSNALIJEK D.D., 180**  
**VENTAVIS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 130**  
**VENTOLIN - WELLCOME LIMITED, 481**  
**VENTOLIN INHALER - WELLCOME LIMITED, 481**  
**VENTOR - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 388**  
**VERAGOL - KWIZDA PHARMA GMBH, 479**  
verapamil, 192  
**VERAPAMIL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 192**  
**VERAPAMIL ALKALOID RETARD - ALKALOID AD SKOPJE, 192**  
**VERAPAMIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 192**  
**VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 192**  
**VERION - BOSNALIJEK D.D., 266**  
**VEROLAX SENNA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 94**  
**VERORAB - SANOFI PASTEUR, 326**  
**VESICARE - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 258**  
**VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 258**  
**VFEND - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 310**  
**VIAGRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 260**  
**VIBRAMYCIN D - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 279**  
**VICTOZA - NOVO NORDISK A/S, 114**  
**VIDAZA - CELGENE EUROPE LIMITED, 336**  
**VIEKIRAX - ABBVIE INC., 315**

---

VIGAMOX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 510  
VIKELA - LABORATOIRE HRA PHARMA, 251  
VILDAFORMIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 111  
vildagliptin, 112  
VILDAUNO - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 113  
VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 190  
VINCRISTINE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 337  
VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 260  
vinkristin, 337  
vinorelbin, 337  
VINORELSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 337  
vinpocetin, 456  
VIPDOMET - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 112  
VIPIDIA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 113  
VIRANTI - LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A.SELLA SRL, 236  
VIREAD - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 313  
VIRENTE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 314  
VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 312  
VISINE CLASSIC - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 518  
VISIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 531  
VISUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA  
LUKA, 517  
VISUS PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 515  
VITAMIN AD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 116  
VITAMIN B1 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 118  
VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 143  
VITAMIN C - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 120  
VITAMIN C ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 120  
vitamin E, 121  
VITOPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 197  
VITOPRIL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 205  
VIVENDAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 213  
VIVENDAL HCT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 217  
VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 260  
VIZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 518  
VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 528  
voda za injekciju, 528  
vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana, 494  
vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastavića, 262  
VOLTAREN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377  
VOLTAREN EMULGEL 1% - WELLCOME LIMITED, 390  
VOLTAREN FORTE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377  
VOLTAREN FORTE 2% - WELLCOME LIMITED, 390  
VOLTAREN RAPID - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377  
VOLTAREN RETARD - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377  
VOLUVEN 6% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 148  
VORAMOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 310  
vorikonazol, 310  
VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 349

VOTUBIA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 349  
WALZERA - ALKALOID AD SKOPJE, 213  
WAMLOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 219  
WELLBUTRIN XR - WELLCOME LIMITED, 453  
WILATE - OCTAPHARMA AG, 139  
XADOS - BERLIN-CHEMIE AG, 506  
XALACOM - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 516  
XALATAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 517  
XALAVISTA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 517  
XALKORI - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 350  
XANAX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 444  
XANAX SR - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 444  
XARELTO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 134  
XEFO - TAKEDA PHARMA A/S, 379  
XEFO RAPID - TAKEDA PHARMA A/S, 379  
XELJANZ - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 365  
XENETIX - GUERBET, 532  
XEPAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 131  
XEPLION - JANSSEN-CILAG KFT., 440  
XGEVA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 398  
XICLAV - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 285  
XICLAV 1,2 G - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 285  
XICLAV 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 285  
XICLAV 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 285  
XILOZIN - BOSNALIJEK D.D., 468  
XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D., 468  
XOLAIR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 493  
XORIMAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 288  
XTANDI - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 359  
XULTOPHY - NOVO NORDISK A/S, 106  
XYZAL - UCB FARCHIM SA, 503  
YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 213  
YANIDA COMBO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 219  
YANIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 217  
YANIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 217  
YANIDA TRIO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 220  
YANIDA TRIO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 220  
YASMIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 250  
YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 457  
YAZ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 250  
YMANA - ALKALOID AD SKOPJE, 459  
YURINEX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 173  
ZADARON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 165  
ZALASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 433  
ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 433

---

ZALDIAR 37,5 MG/325 MG - GRUNENTHAL GMBH, 405  
ZALTRAP - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 354  
ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE, 454  
ZANFEXA XR - ALKALOID AD SKOPJE, 454  
ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 433  
ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 405  
ZARZIO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 361  
ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 446  
ZAVEDOS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 340  
ZEFFIX - WELLCOME LIMITED, 313  
ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 350  
ZELDOX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 431  
ZENIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA  
LUKA, 307  
ZEPATIER - MERCK SHARP & DOHME BV, 317  
ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE, 451  
ZERSEOS - CIPLA EUROPE, 486  
ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 493  
ZINACEF - WELLCOME LIMITED, 288  
ZINNAT - WELLCOME LIMITED, 288  
ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 84  
ziprazidon, 431  
ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG, 202  
zofenopril, 202  
zoledronska kiselina, 396  
ZOLEDRONSKA KISELINA ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 396  
ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH,  
397  
ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH,  
397  
ZOLEDRONSKA KISELINA LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 397  
ZOLEDRONSKA KISELINA PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 397  
ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA PHARMA B.V, 397  
zolmitriptan, 414  
ZOLOFT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 450  
ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 84  
zolpidem, 445  
ZOLPRIX - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 439  
ZOLSANA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 446  
ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 84  
ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 84  
ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 85  
ZYGLIP - ALKALOID AD SKOPJE, 226  
ZYLIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 129  
ZYMBAKTAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O.BANJA LUKA, 296  
ZYPREXA - ELI LILLY EXPORT S.A., 433  
ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT., 361  
ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE, 91  
ZYVOXID - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 308  
željezo (III) hidrokisid saharoza kompleks, 142

# REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC KLASIFIKACIJI

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

**A01AB09** **mikonazol**

**Doziranje:** *orofaringealna kandidijaza:* 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; *kandidijaza 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

**A01AB12** **heksetidin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HEXORAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp rastvor za usnu sluznicu [1 mg/1 mL] 1 bočica sa 200 mL rastvora za usnu sluznicu (PET boca sa sigurnosnim zatvaračem za djecu) u kutiji

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

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

**STOMATIDIN - BOSNALIJEK 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:** *zapaljenski procesi u ustima i grlu:* pastile, 3 puta dnevno po jednu pastilu; rastvor, odrasli i djeca preko 12 god. ispirati ili grgljati sa oko 15 ml rastvora svakih 1,5-3 sata (u slučaju peckanja razblažiti sa jednakom količinom vode); sprej, odrasli 4-8 puta dnevno poprskati zahvaćeno područje u razmacima 1,5-3 sata; djeca 6-12 god. 4 puta dnevno; djeca mlađa od 6 god. 1 potisak na svakih 4 kg tjelesne mase do maks. 4 potiska spreja svakih 1½-3 sata; obično se koristi do 7 dana.

#### **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

##### **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/Al) omotu), u kutiji

BRp            rastvor za ispiranje usta [1,5 mg/1 mL] 1 bezbojna staklena boca sa 120 ml rastvora za ispiranje usta sa polipropilenskim čepom, u kutiji

BRp            rastvor za ispiranje usta [1,5 mg/1 mL] 1 bezbojna staklena boca sa 240 ml rastvora za ispiranje usta sa polipropilenskim čepom, u kutiji

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            ekstrakt cvijeta kamilice, lidokain**

**Doziranje:** *blago zapaljenje desni i oralne mukoze:* odrasli i djeca iznad 12 god. nanijeti 1 cm gela, tri puta na dan.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **KAMISTAD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp            gel za usnu sluznicu [185 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 10 g gela za usnu sluznicu u Al - tubi, 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, sa15 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, slatkišima i kod medikamentozno uslovljenih želučanih tegoba: po potrebi 1-2 tbl. (sisati ili žvakati) više puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FOMELA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

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

**A02AD magnezijumaluminijum-trisilikat (simaldrat)**

**Doziranje:** ublažavanje simptoma dispepsije: više puta dnevno (3-6 puta) 1 tabletu sisati ili žvakati, 1-2 sata poslije jela; ne treba ga primjenjivati u dužem vremenskom periodu

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GELUSIL LAC - 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 tbl. Žvakati ili sisati 1 sat poslije glavnih obroka ili pred spavanje ili kod akutne nelagodnosti; maks. dnevna doza 11 tbl.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GASTROGUARD MENTOL TABLETE ZA ŽVAKANJE SA UKUSOM MENTOLA - ALKALOID AD SKOPJE**

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

**A02AD01 kalcijum-karbonat**

**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 tableta za žvakanje [680 mg/1 tableta] 24 tablete za žvakanje (2 PVC/Al 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, gastritisom, refluksnim ezofagitisom, ili hijatalnom

*hernijom*: odrasli, 1-2 tablete 4-6 puta na dan (ne više od 8 tableta tokom 24-satnog perioda, ne duže od 2 nedjelje), otprilike jedan sat nakon obroka i uveče prije spavanja; protiv žgaravice uzima se jednaka doza bez obzira na obrok; djeci 6-12 godina daje se polovina doze za odrasle

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### GASTAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- BRp tableta [450 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 24 tablete (4 PVC/AI - blistera po 6 tableta) u kutiji
- BRp tableta [450 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 48 tableta (8 PVC/AI - blistera po 6 tableta) u kutiji

#### A02AD04 hidrotalcit

**Doziranje:** *dispepsija, gastritis*: odrasli 1-2 tablete jedan do dva sata nakon obroka, pred spavanje ili pri pojavi želučanih tegoba; *ulkus želuca i duodenuma*: 2 tbl. tri do četiri puta dnevno, maks. 12 tableta; djeca 6-12 god: pola doze za odrasle.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### RUPURUT - BAYER AKTIENGESSELLSCHAFT

- BRp tableta za žvakanje [500 mg/1 tableta] 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 usljed primjene NSAID* (kod duodenalnog ulkusa može se dati 300 mg dva puta dnevno tokom 4 nedjelje do postizanja veće stope 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 refluks*: 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; djeca starosti od 3 - 12 godina, 2,5 - 5 mg/kg (maks. 300 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 želučane 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 veće; 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:****RANIBOS - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp film tableta [75 mg/1 tableta] 30 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji  
 Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji  
 Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu/Alu bister) u kutiji

**RANID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (HDPE bočica) u kutiji  
 Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (HDPE bočica) u kutiji

**RANISAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji  
 Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**RANITAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji  
 ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji  
 ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju u kutiji

**RANITIDIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

- BRp šumeća tableta [75 mg/1 tableta] 20 šumećih tableta (10 PAPIR/PE/Al/Surlyn strip folija sa po 2 šumeće tablete), u kutiji  
 Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji  
 Rp šumeća tableta [150 mg/1 tableta] 20 šumećih tableta (10 papirnih/PE/Al/Surlyn (strip) - folija po 2 tablete), u kutiji

**RANITIDIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

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

**RANITIDINE REMEDICA - REMEDICA LTD.**

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al 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

**RENIDEVA - DEVA HOLDING A.S.**

- Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 OPAQUE PVC/ACLAR/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**ULCODIN - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 20 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji  
 ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**A02BA03 famotidin**

**Doziranje:** *benigni gastrični i duodenalni ulkus*, terapija, 40 mg uveče prije spavanja tokom 4-8 nedjelja; održavanje (duodenalni ulkus), 20 mg uveče; *refluksni ezofagitis*: 20-40 mg 2 puta dnevno tokom 6-12 nedjelja; održavanje, 20 mg 2 puta dnevno.

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### FAMOTIDIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

#### BANJA LUKA

- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 filmom obloženih tableta) u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 filmom obloženih tableta) u kutiji

## A02BC

### Inhibitori protonске pumpe

#### A02BC01

#### omeprazol

**Doziranje:** oralno, *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 erozija povezane sa primjenom NSAID:* 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, nastaviti još 4 nedjelje, ako nije došlo do potpunog izlječenja; *profilaksa kod pacijenata sa istorijom NSAID-povezanih duodenalnih i gastričnih ulkusa, gastroduodenalnih lezija ili kod dispeptičnih simptoma kod osoba kojima je neophodna terapija NSAID,* 20 mg jednom dnevno; *duodenalni ili gastrični ulkus povezan sa H.pylori:* 20 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, uobičajeni raspon doza 20-120 mg dnevno (iznad 80 mg u 2 podijeljene doze); *gastro-ezofagusna 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-ezofagusnog 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 simptomima vraćaju; *dispepsija izazvana viškom želučane kiseline:* 10-20 mg jednom dnevno tokom 2-4 nedjelje prema odgovoru; *teški ulcerativni refluksni ezofagitis:* djeca iznad 1 god. tjelesne mase 10 - 20 kg, 10 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na 20 mg jednom dnevno tokom 4 - 12 nedjelja; tjelesne mase preko 20 kg 20 mg jednom dnevno povećati po potrebi na 40 mg jednom dnevno tokom 4 - 12 nedjelja; terapiju primjenjuje bolnički pedijatar.

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S.

- Rp gastrotrezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrotrezistentnih kapsula tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

### HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 kapsula u bočici, u kutiji

### OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

### OMEPRAZOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp gastrotrezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 1 bočica (plastični PP kontejner) sa 14 gastrotrezistentnih kapsula, tvrdih, u kutiji

### OMEX - FARMAL D.D.

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

- Rp želučanootporna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 želučanootpornih kapsula, tvrdih, (4 blistera po 7 kapsula), u kutiji
- OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE**
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (1 staklena bočica), u kutiji
- TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih u staklenoj bočici, u kutiji
- ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D.**
- Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (1 staklena bočica sa 14 kapsula), u kutiji
- ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih u HDPE plastičnom spremniku u kutiji
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (1 plastična bočica sa 14 kapsula) u kutiji
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (1 plastični spremnik sa 14 kapsula) u kutiji
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (1 plastični spremnik sa 28 kapsula) u kutiji
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 blistera po 7 kapsula) 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; *duodenalni ili gastrični ulkus povezan sa H.pylori,* po protokolu u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori; *profilaksa gastričnih i duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom 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 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izlječenje; *doza održavanja* 20 mg dnevno, povećati na 40 mg dnevno ukoliko se simptomima vraćaju; *Zollinger-Ellisonov sindrom* (i druga hipersekretorna stanja), odrasli preko 18 god, početna doza 80 mg jednom dnevno koju treba podešavati prema odgovoru (stariji pacijenti maks. 40 mg dnevno); dnevne doze preko 80 mg davati 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 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; 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 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ACIPAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister sa 14 tableta) u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta) u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister sa 14 tableta) u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta ) u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju u kutiji

**ACIPAN STOP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- BRp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (1 Al/OPA/Al/PVC blister) u kutiji

**CONTROLOC - TAKEDA GMBH**

- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (1 Al/Al - blister sa 14 tableta) u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekcije, u kutiji

**CONTROLOC CONTROL - TAKEDA GMBH**

- BRp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (2 Al/Al - blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- BRp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] Al/Al - blister sa 7 gastorezistentnih tableta, u kutiji

**FENIX - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 28 želučanootpornih tableta u staklenoj bočici sa PE - zatvaračem, u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [40 mg/1 tableta] 14 želučanootpornih tableta u staklenoj bočici sa PE - zatvaračem, u kutiji

**FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 14 želučanootpornih tableta, u kutiji
- BRp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 7 želučanootpornih tableta, u kutiji

**NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (1 blister)
- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (2 blistera po 14 tableta)
- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 30 gastorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (1 blister sa 14 tableta)
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (2 blistera po 14 tableta)
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 30 gastorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

- ZU prašak za otopinu za injekciju [40 mg/1 boca] 1 bezbojna staklena bočica sa hlorbutil čepom i Al - zatvaračem, u kutiji
- NOLPAZA CONTROL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**
- BRp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 blistera po 7 gastrorezistentnih tableta u kutiji)
- BRp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastrorezistentnih tableta u blisteru u kutiji
- PANDEV - DEVA HOLDING A.S.**
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 PA/ALU/PVC//Al blistera po 7 gastrorezistentnih tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (4 PA/ALU/PVC//Al blistera po 7 gastrorezistentnih tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 PA/ALU/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (4 PA/ALU/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 PA/Al/PVC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- PANTOPRAZOL AZEVEDOS - LABORATORIOS AZEVEDOS - INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.**
- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [40 mg/1 bočica] 10 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji
- PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- PANTOPRAZOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O.**
- Rp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 28 želučanootpornih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [40 mg/1 tableta] 14 želučanootpornih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 14 tableta), u kutiji
- PEPTICAID CONTROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- BRp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister) u kutiji
- PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- BRp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 blister), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 Al-Al blistera po 14 tableta)

- Rp gastrozistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrozistentnih tableta (1 Al/Al blister), u kutiji
- Rp gastrozistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrozistentnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp gastrozistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrozistentnih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastrozistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrozistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al - blistera sa 7 tableta), u kutiji
- Rp gastrozistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrozistentnih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

**ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp gastrozistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrozistentnih tableta (1 HDPE bočica) u kutiji
- Rp gastrozistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrozistentnih tableta (1 HDPE bočica) u kutiji
- Rp gastrozistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrozistentnih tableta (1 HDPE bočica) u kutiji

**ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- BRp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 14 želučanootpornih tableta (1 PA/Al/PVC/Al blister), u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa gumenim čepom i Al - kapičicom, u kutiji

**ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp gastrozistentna tableta [20 mg/1 tableta] 30 gastrozistentnih tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp gastrozistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrozistentnih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

**A02BC03      lansoprazol**

**Doziranje:** oralno, *benigni gastrični ulkus*, 30 mg dnevno ujutro tokom 8 nedjelja; *duodenalni ulkus*, 30 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, doza održavanja 15 mg dnevno; *gastrični i duodenalni ulkusi u vezi sa upotrebom NSAID*, 30 mg jednom dnevno tokom 4 - 8 nedjelja; profilaksa 15-30 mg jednom dnevno; *duodenalni ili gastrični ulkus povezan sa H.pylori*, po protokolu u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori; *Zollinger-Ellisonov sindrom (i druga hipersekretorna stanja)* 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*, 30 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izlječenje; doza održavanja 15-30 mg dnevno; *dispepsija izazvana viškom želučane kiseline*, 15-30 mg dnevno, ujutro tokom 2-4 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 čilibara sa bijelim sigurnosnim poklopcem od HDPE materijala na vanjskoj i LDPE materijala na unutrašnjoj strani poklopca, u kutiji

**DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S.**

- Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 gastrozistentnih kapsula, tvrdih (1 bočica) u kutiji

**LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 28 gastrozistentnih 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.**

- Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (2 blistera po 7 kapsula), u kutiji

**A02BC04 rabeprazol**

**Doziranje:** *benigni ulkus na želucu:* 20 mg dnevno (ujutro), tokom 4 nedjelja, 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 LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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.**

- 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, *sastavni dio terapije duodenalnog i benignog gastričnog ulkusa povezanog sa Helicobacter pylori;* *gastrični ulkus u vezi sa primjenom NSAID:* 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 NSAID,* 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; uobičajeni raspon doza 80-160 mg dnevno (iznad 80 mg u 2 podjeljene doze); 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*, *gastroični ulkus u vezi sa terapijom NSAID*, *prevencija gastroičnog i duodenalnog ulkusa kod terapije NSAID*: 20 mg dnevno; nastaviti dok oralna primjena ne bude moguća; *ozbiljno krvarenje peptičkog ulkusa (poslije endoskopske terapije)*: odrasli preko 18 god, početna doza i.v. inf. 80 mg tokom 30 min, a zatim stalnom 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.

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

##### ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (1 blister sa 14 kapsula) u kutiji
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (1 blister sa 14 kapsula) u kutiji
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

##### NILAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

#### A02BC06 dekslansoprazol

**Doziranje:** *erozivni refluksni ezofagitis*: 60 mg dnevno tokom 4 nedjelje, ukoliko ne dođe do izliječenja terapiju nastaviti istom dozom još 4 nedjelje; *održavanje izliječenog erozivnog refluksnog ezofagitisa i održavanje stanja ublažene žgaravice*: 30 mg dnevno u trajanju do 6 mjeseci, kod pacijenata kod kojih je potrebna produžena supresija lučenja kiseline; *simptomatska neerozivna gastro-ezofagusna refluksna bolest*: 30 mg dnevno u trajanju do 4 nedjelje



**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DEXILANT - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

- Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih (1 PVC/PE/PCTFE- Al blistera sa 14 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [60 mg/1 kapsula] 14 kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih (1 PVC/PE/PCTFE- Al blister sa 14 kapsula), u kutiji

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

**A02BX05 bizmut subcitrat**

**Doziranje:** *ulkus želuca i dvanaestopalačnog crijeva, pomoć u eradikaciji Helicobacter pylori u kombinaciji sa drugim lijekovima, gastritis povezan sa dispeptičkim poremećajem kada je poželjna eradikacija Helicobacter pylori:* 1 tbl. četiri puta dnevno na prazan želudac (pola sata prije glavnih obroka i prije spavanja) ili 2 tbl. dva puta dnevno na prazan želudac (pola sata prije doručka i pola 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.**

- 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*

**A03A** *Lijekovi koji regulišu funkcionalne gastrointestinalne poremećaje*

**A03AA** *Sintetski antiholinergici, estri sa tercijskom amino grupom*

**A03AA04 mebeverin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje sindroma iritabilnog kolona i dopuna terapiji želučano-crijevnih poremećaja koje karakteriše spazam glatkih mišića;* oralno, odrasli i djeca preko 10 god: 135-150 mg 3 puta dnevno po mogućnosti 20 min. prije obroka; oblici sa produženim oslobađanjem, oralno 200 mg 2 puta dnevno, ujutru i uveče.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

**RUDAKOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp obložena tableta [135 mg/1 tableta] smeđa staklena bočica (Al-PP - zatvarač) sa 50 obloženih tableta, u kutiji

## **A03AX** **Ostali lijekovi za regulisanje funkcionalnih poremećaja crijeva**

### **A03AX13** **simetikon**

**Doziranje:** *meteorizam, nadutost:* kapsula, meka, odrasli i adolescenti, 2 kapsule 3-4 puta dnevno u toku ili nakon obroka, i prije spavanja ako je potrebno; djeca 6-14 god: 2 kapsule 3-4 puta dnevno; *priprema bolesnika za dijagnostička snimanja (ako nije drugačije propisano):* 1 dan prije ispitivanja 3 puta po 2 kapsule i sutradan ujutro, na dan ispitivanja 2 kaps; kapi (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 12 god. 3-5 puta po 50 kapi.

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG**

BRp kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 1 blister (PVC blister zatvoren aluminijskom folijom) sa 25 kapsula, mekih, u kutiji

BRp kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (2 blistera po 25 kapsula), u kutiji

#### **ESPUMISAN L - BERLIN-CHEMIE AG**

BRp oralne kapi, emulzija [40 mg/1 mL] 30 ml oralne emulzije u smeđoj staklenoj bočici s kapaljkom, 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 oživljavanje:* 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 mg/kg svakih. 5 min. maks. 0,1 mg; kod asistolije 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. i 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 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u PVC blisteru u kutiji

#### **ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 MG/ML - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.**

ZU rastvor za injekciju [1 mg/1 mL] 10 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 bilijarnih 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, 3-5 puta dnevno 10-20 mg; djeca 6 - 12 god. 1-3 puta dnevno 10 mg.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **BUSCOPAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

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

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

## **A03D** *Spazmolitici u kombinaciji sa analgeticima* **A03DB** *Beladona i derivati u kombinaciji sa analgeticima*

### **A03DB04** *butilskopolamin, paracetamol*

**Doziranje:** gastrointestinalni spazmi, genitourinarni spazmi (dismenoreja), iritabilni kolon, bilijarni spazmi i bilijarna diskinezija, smanjenje cervikalne dilatacione faze: odrasli i djeca iznad 12 god. 1-2 tbl, maks. 6 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 metoklopramida 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:**

**ELITAN - MEDOCHEMIE LTD**

△ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula sa po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**KLOMETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

△ Rp oralni rastvor [5 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 mL oralnog rastvora, u kutiji

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

△ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL rastvora za injekciju, u kutiji

**KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

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

**PYLOMID - BOSNALIJEK D.D.**

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

△ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 30 ampula (6 PVC/AI - blistera po 5 ampula sa 2 mL rastvora za injekciju), 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 tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

**GASTROPERIDON ODT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 20 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 10 oralnih disperzibilnih tableta (1 PVC/PVDC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji

**A03FA07 itoprid**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (1 PVC/PVdC/AI blister sa 20 tableta), u kutiji

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 40 film tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 20 tableta), u kutiji

**A04** **ANTIEMETICI I LIJEKOVI PROTIV NAUZEJE**  
**A04A** **Antiemetici i lijekovi protiv nauzeje**  
**A04AA** **Antagonisti serotonina (5-HT<sub>3</sub>)**

**A04AA01** **ondansetron**

**Doziranje:** *umjereno emetogena hemoterapija ili radioterapija:* odrasli 18-65 god, oralno, 8 mg 1-2 sati prije terapije ili i.m. ili spora i.v. inj. koje mogu biti dane 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, ukoilko 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 mgs vakih 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 mućnina i povraćanje, djeca 6 mjeseci-18 god, i.v. inf. tokom najmanje 15 min, 5 mg/m<sup>2</sup> (maks. 8 mg) neposredno prije hemoterapije, onda za tijelo površine manje od 0,6 m<sup>2</sup>, 2 mg oralno svakih 12 sati u periodu do 5 dana; za tijelo površine 0,6 m<sup>2</sup> 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 mućninu i povraćanje izazvanu hemoterapijom, sa oralnim doziranjem se može početi 12 sati poslije intravenske primjene; *prevencija postoperativne mućnine 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 mućnine 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:**

**ONDASAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD**

Rp film tableta [< 4 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

Rp film tableta [8 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

**ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE**

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

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

ZU rastvor za injekciju [4 mg/2 mL] 5 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju (1 PVC blister), u kutiji

ZU            rastvor za injekciju [8 mg/4 mL] 5 staklenih ampula po 4 ml rastvora za injekciju ( 1 PVC 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; djeca 20 mcg/kg (maks. 1 mg) 1 sat prije početka terapije, zatim 20 mcg/kg (maks. 1 mg) dva puta dnevno u trajanju do 5 dana tokom terapije i.v. inj. (razblažen u 15 ml 0,9% rastvora natrijum-hlorida, i davati ne manje od 30 sekundi) ili i.v. inf. (tokom 5 min.), prevencija 3 mg prije početka citotoksične terapije (do 2 dodatne doze od 3 mg mogu biti dane u roku od 24 sata), terapija, kao i za prevenciju (dvije dodatne doze ne smiju biti dane u razmaku manjem od 10 min.); maks. 9 mg tokom 24 sata; djeca, i.v. inf. (tokom 5 min.), prevencija, 40 mcg/kg (maks. 3 mg) prije početka citotoksične terapije; terapija, kao i za prevenciju-jedna dodatna doza od 40 mcg/kg (maks. 3 mg) može biti dato tokom 24 sata (ne manje od 10 min. nakon početne doze); *postoperativna mučnina i povraćanje*, i.v. inj. (razblažiti do 5 ml i davati preko 30 sekundi), prevencija, 1 mg prije indukcije anestezije; terapija, 1 mg, daje se kao prevencija; maks. 2 mg dnevno; djeci se ne preporučuje

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **KYTRIL - ATNAHS PHARMA UK LTD**

Rp            film tableta [1 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - 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

##### **RASETRON - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

Rp            film tableta [1 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 blistera po 5 film tableta) u kutiji  
Rp            film tableta [1 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 blister) u kutiji  
Rp            film tableta [2 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) 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*: 10 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 reflusnog gastritisa*: 1 kapsula jednom dnevno uveče, prije spavanja; *primarna bilijarna ciroza*: 12-16 mg/kg dnevno (3-7 kapsula) u 3 podijeljene doze, 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:**

##### **URSOFALK - EWOPHARMA AG**

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 blistera po 10 kapsula) u kutiji

**A05AX Drugi lijekovi za terapiju bolesti bilijarnog trakta**

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

**Doziranje:** za liječenje i otapanje radiolucentnih žučnih kamenaca u žučnom mjehuru: 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 želučanootporna kapsula, meka [13.6 mg/1 kapsula+ 3.4 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula+ 2 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula+ 32 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula] 50 želučanootpornih kapsula, mekih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), 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//Al -blistera sa 10 kapsula), u kutiji

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

**A05BA03** **silimarin**

**Doziranje:** poremećaji funkcije jetre (vezano uz hronični hepatitis B i C, alkoholna bolest jetre uz prestanak unošenja alkohola, produžena 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.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CARSIL - SOPHARMA AD**

BRp kapsula, tvrda [90 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PVC/Al 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 blistera po 10 kapsula), u kutiji

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

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

**A06** **LIJEKOVI ZA KONSTIPACIJU**  
**A06A** **Lijekovi za konstipaciju**  
**A06AB** **Kontaktni laksativi**

**A06AB02** **bisakodil**

**Doziranje:** *opstipacija:* oralno, odrasli i djeca starija od 10 god. 5-10 mg (1-2 tablete) uveče, povećati ukoliko je neophodno na maks. 20 mg uveče; djeca 4-10 god. 5 mg (1 tableta) jednom dnevno, podešavati prema odgovoru; rektalno, supozitoije, 10 mg ujutro, djeca 2-18 god. 5-10 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; *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 rektalno 10 mg (1 supozitorija) sljedećeg jutra na dan procedure; napomena: tablete djeluju nakon 10-12 sati, supozitorije djeluju nakon 20-60 min.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BISACODYL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

BRp gastrozestizentna tableta [5 mg/1 tableta] 30 gastrozestizentnih tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

**DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

BRp čepić [10 mg/1 supozitorija] 6 čepića (1 AI - folija sa 6 čepića), u kutiji  
BRp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI - blistera po10 tableta) u kutiji

**A06AB06** **sena glikozidi**

**Doziranje:** *opstipacija:* biljni čaj, jednu čajnu kašičicu čaja prelići šoljicom kipuće vode, ostaviti 20 min. ocijediti, 1 šolju prije spavanja; instant čaj, jednu čajnu kašičicu instant čaja otopiti u čaši vode i popiti; tablete, odrasli, 1-2 obložene tbl. dnevno; djeca starija od 12 god, 1 tbl. dnevno. treba progutati cijelu s malo tečnosti, uveče prije spavanja; napomena: djeluje nakon 8-12 sati

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BEKUNIS - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH**

BRp biljni čaj [75 g/100 g+ 25 g/100 g] 80g Bekunis biljng čaja u okrugloj kartonskoj kutiji zatvorenoj aluminijskom folijom i PE poklopcem  
BRp instant biljni čaj [10 mg/1 kašika] 17,6 g instant biljnog čaja u smeđoj staklenoj bočici (150 ml), s plastičnim zatvaračem i dozirnóm žličicom  
BRp obložena tableta [20 mg/1 tableta] 45 obloženih tableta u bijeloj plastičnoj tubi sa zatvaračem, u kutiji

**A06AB06** **suhi ekstrakt lista sene**

**Doziranje:** *opstipacija:* odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 tbl. nakon večere, prije spavanja

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VEROLAX SENNA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 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)*: 30-50 ml tri puta dnevno, zatim podesiti tako da pacijent ima 2-3 meke stolice dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DUPHALAC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

BRp sirup [667 mg/1 mL] HDPE - bočica sa 200 mL sirupa i mjerna čašica

BRp sirup [667 mg/1 mL] HDPE - bočica sa 500 mL sirupa i mjerna čašica

**LAKTULOZA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

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

BRp sirup [66.7 g/100 mL] 500 ml sirupa u PVC boci, u kutiji

**OSMOLAK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.**

Rp sirup [667 mg/1 mL] 250 ml sirupa u staklenoj bočici i kašičica za doziranje od 10 ml, u kutiji

**PORTALAK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

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

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

**Doziranje:** *čišćenje crijeva za operaciju, kolonoskopiju ili radiološki 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+ 5.9 g/1 kesica+ 2.691 g/1 kesica+ 7.5 g/1 kesica] 2 pirzirne vrećice koje sadrže vrećicu A i vrećicu B (vrećica A (papir/LDPE/Al/LDPE) sadrži 112 g praška, vrećica B (papir/LDPE/Al/LDPE) sadrži 11 g praška), u kutiji

**A06AG Klistiri****A06AG11 70% natrijev laurilsulfoacetat, natrijum citrat, sorbitol tekući (kristalizirajući)**

**Doziranje:** *povremena konstipacija:* odrasli, 1 tuba na dan; jednu dozu lijeka primjeniti 5-20 min. prije željenog učinka

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MICROLAX - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.**

BRp otopina za rektum [0,45 g/5 mL+ 0,0645 g/5 mL] 12 jednodoznih spremnika sa po 5 ml otopine za rektum u spremniku (tub) s LDPE aplikatorom, u kutiji

BRp otopina za rektum [0,45 g/5 mL+ 0,0645 g/5 mL] 4 jednodozna spremnika sa po 5 ml otopine za rektum u spremniku (tub) s LDPE aplikatorom, u kutiji

## **A06AX            Ostali laksativi**

### **A06AX01            glicerol**

**Doziranje:** *povremena opstipacija i konstipacija, te stanja kada nije moguća oralna primjena laksativa:* rektalno, 1 čepić, u slučaju neodgovarajućeg odgovora ponoviti; maks. dnevno 3 g; djeca starosti 6-12 god, 2-3 g; djeca ispod 6 god, 1-1,7 g.

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **PROLAX ČEPIČI ZA DJECU - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp            čepić [1.375 g/1 supozitorija] 10 čepića (2 Al/ folije (strip pakovanja) sa po 5 čepića) u kutiji

#### **PROLAX ČEPIČI ZA ODRASLE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp            čepić [2.25 g/1 supozitorija] 10 čepića (2 Al/ folije (strip pakovanja) sa po 5 čepića) u kutiji

## **A07                    ANTIDIJAROICI I INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI/ANTIINFektivNI LIJEKOVI**

### **A07A                Intestinalni antiinfektivni**

### **A07AA              Antibiotici**

#### **A07AA02            nistatin**

**Doziranje:** *intestinalna kandidijaza:* tablete, 1-2 tablete 3 puta dnevno; po potrebi ova doza se može i udvostručiti; kapi, 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 PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp            obložena tableta [500000 i.j./1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al-blistar), 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:** *pseudomembranozni kolitis uzrokovan upotrebom antibiotika (npr. izazvan bakterijom Clostridium difficile), stafilokokni 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:****VANCOMYCIN ENTEROCAPS 250 MG - RIEMSER PHARMA GMBH**

ZU kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PCTFE/Al - blister sa 10 kapsula), u kutiji

**A07AC Derivati imidazola****A07AC01 mikonazol**

**Doziranje:** *orofaringealna kandidijaza:* odojčad 4-24 mjeseca, 1,25 ml gela (1/4 kafene kašičice) gela 4 puta dnevno; djeca starija od 2 mjeseca i odrasli: 2,5 ml (pola kafene kašičice) gela četiri puta dnevno; gel se uzima nakon obroka i ne bi trebalo odmah da se guta već da se drži u ustima što je duže moguće; terapiju produžiti bar nedjelju dana nakon povlačenja simptoma; *kandidijaza gastrointestinalnog trakta:* odojčad preko 4 mjeseca, djeca i odrasli koji imaju problema sa gutanjem tableta, 20 mg/kg/dan podijeljeno u 4 doze, ukupna dnevna doza ne bi trebalo da prijeđe 250 mg (10 ml oralnog gela) 4 puta dnevno

**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 antiinfektivni****A07AX03 nifuroksazid**

**Doziranje:** *simptomatska terapija akutne dijareje (najčešće bakterijskog porijekla, bez invazivnih simptoma (pogoršanje opšteg stanja, groznica, znakovi intoksikacije):* odrasli, 4 puta po 200 mg; djeca starija od 6 god, 3 puta po 200 mg; oralna suspenzija: djeca starija od 2 godine 3 puta dnevno po 5 ml, odrasli 4 puta dnevno po 5 ml; terapija ne isključuje dijetetski režim i rehidraciju; 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/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji  
 Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji  
 Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 8 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister), u kutiji  
 Rp oralna suspenzija [200 mg/5 mL] staklena boca sa 90 ml oralne suspenzije i plastična odmjerna kašika, u kutiji

**ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D.**

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

**NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID A.D. SKOPJE**

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 bočica sa 90 ml oralne suspenzije i plastična graduirana dozirna čašica, u kutiji  
 Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**A07B**                    **Intestinalni adsorbensi**  
**A07BA**                   **Preparati medicinskog uglja**

**A07BA01**                **aktivni medicinski ugalj**

**Doziranje:** *trovanje:* granule, 50 g razmutiti u čaši vode (200 ml) a potom svaka 4 sata ili češće; tablete, 20 tableta razmrviti u čaši vode (200 ml) a potom svaka 4 sata ili češće; primjeniti što je prije moguće (u roku od 30 min. nakon unošenja otrova); *dijareja i nadutost:* tablete, 4-7 tableta 4 puta dnevno nakon jela; granule, 1 malu dobro napunjenu kašičicu granula 4 puta dnevno nakon jela; u slučaju dijareje može se uzimati do 4 dana, u slučaju nadutosti do 7 dana

**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:* početna doza 4 mg, nastavi davati 2 mg nakon svake neformirane stolice do 5 dana; uobičajena doza 6-8 mg dnevno; maks. 16 mg dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 4 god. djeca 4-8 god. 1 mg 3-4 puta dnevno samo do 3 dana; djeca 8-12 god. 2 mg 4 puta dnevno do 5 dana; hronična dijareja kod odraslih, u početku 4-8 mg dnevno u podijeljenim dozama, dalje podešavati prema odgovoru i davati u 2 podijeljene doze za održavanje; maks. 16 mg dnevno; *hronična dijareja kod odraslih:* početna doza 4-8 mg dnevno u podijeljenim dozama, dalje dozu podešavati prema odgovoru i za održavanje davati u 2 podijeljene doze, maks. 16 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LOPEDIUM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp            kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih, u Al/PP - blisteru, u kutiji

**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

**SELDIAR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp            kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 20 kapsula, tvrdih, u kutiji

**A07E**                    **Intestinalni antiinflamatorni lijekovi**  
**A07EA**                   **Korikosteroidi za lokalnu primjenu**

**A07EA06**                **budesonid**

**Doziranje:** *blagi do umjereni napadi Kronove bolesti koja pogađa ileum ili uzlazni dio debelog crijeva, kolagenozni colitis:* 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).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BUDOSAN - EWOPHARMA AG**

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

**A07EC Aminosalicilna kiselina i slični preparati****A07EC01 sulfasalazin**

**Doziranje:** akutni napadi ili pogoršanje hronične upalne crijevne bolesti (*ulceroznog kolitisa i proktitisa, Crohnove bolesti*): 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 dnevno, smanjiti na dozu održavanja 20-30 mg sulfasalazina na kg tjelesne mase dnevno; *reumatoidni artritis i juvenilni idiopatski hronični poliartritis*: odrasli, 2-3 g dnevno, djeca starija od 6 god. mogu dobiti 30 mg do 50 mg sulfasalazina na kg tjelesne mase dnevno, podijeljeno na dvije ili tri doze.

**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.**

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 umjerenog 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, odrasli i djeca preko 12 god. 2 g uveče pred spavanje, u jednoj dozi ili u 2 podijeljene doze; 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 nedjelje; 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; totalna dnevna doza alternativno se može dati u 3 podijeljene doze, tjelesne mase preko 40 kg, 2 g jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****5-ASA - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD**

Rp gastrorezistentna tableta [250 mg/1 tableta] 100 gastrorezistentnih tableta (10 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp supozitorija [250 mg/1 supozitorija] 30 supozitorija (6 PVC/PE blistera po 5 supozitorija), u kutiji

**MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

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

**PENTASA - FERRING PHARMACEUTICALS BV**

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

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

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

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

**SALOFALK - EWOPHARMA AG**

Rp gastrozistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 gastrozistentnih tableta (10 PVC/PDVC/Al - blister po 10 tableta), u kutiji

Rp gastrozistentna tableta [500 mg/1 tableta] 50 gastrozistentnih tableta (5 PVC/PDVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp gastrozistentne granule [1.5 g/1 kesica] 35 kesica sa gastrozistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrozistentne granule [1000 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrozistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrozistentne granule [1000 mg/1 kesica] 50 kesica sa gastrozistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrozistentne granule [3 g/1 kesica] 20 kesica sa gastrozistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrozistentne granule [500 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrozistentnim 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 (5 PVC/PE blister folija po 6 supozitorija), u kutiji

**A07F Antidijaroići - mikroorganizmi**

**A07FA Antidijaroići – mikroorganizmi**

**A07FA spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne**

**Doziranje:** liječenje i profilaksa poremećaja crijevne mikroflore (dismikrobizma) i posljedičnih endogenih avitaminoza, adjuvantni tretman u regenerisanju crijevne mikroflore nakon liječenja 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 bočice dnevno ili 2-3 kapsule na dan; djeca 1-2 bočice dnevno ili 1-2 kapsule na dan; bebe 1-2 bočice dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

BRp kapsula, tvrda [2 gigaorganizmi/1 kapsula] 12 kapsula, tvrdih (1 PVC/PDC/Al blister), u kutiji

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

**A07FA01 mliječno 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); **Flonivin BS**, odrasli i djeca preko 3 god. 4-6 kapsula dnevno; odojčad i djeca do 3 god. 3-4 kapsule dnevno; **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 2-12god. 1-2 puta dnevno po 1 kapsula; dojenčad i djeca do 2 god. jedanput dnevno po 1 kapsula.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FLONIVIN BS - GALENIKA CRNA GORA D.O.O.**

BRp kapsula, tvrda [35 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC-AI/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji

**LINEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

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

**LINEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp kapsula, tvrda [2 gigaCFU/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (2 AI/AI 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 - BIOCDEX**

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 AI/PVC-AI blistera sa 5 kapsula), u kartonskoj kutiji

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

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

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

- A08** **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE GOJAZNOSTI, ISKLJUČUJUĆI DIJETETSKÉ PROIZVODE**
- A08A** **Lijekovi za liječenje gojaznosti, isključujući dijetetske proizvode**
- A08AA** **Lijekovi za liječenje gojaznosti sa centralnim djelovanjem**

**A08AA62** **bupropion, naltrekson**

**Doziranje:**  *Dodatak uz dijete sa smanjenim unosom kalorija i povećanu tjelesnu aktivnost, za kontrolu tjelesne težine kod odraslih pacijenata (≥ 18 godina): odrasli, nakon započinjanja liječenja dozu treba povećavati nakon razdoblja od 4 sedmice, 1. sedmica: jedna tableta ujutro, 2. sedmica: jedna tableta ujutro i jedna tableta naveče; 3. sedmica: dvije tablete ujutro i jedna tableta naveče; 4. sedmica i nadalje: dvije tablete ujutro i dvije tablete naveče; maksimalno 2 tablete ujutro i 2 tablete naveče*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MYSIMBA - OREXIGEN THERAPEUTICS IRELAND LIMITED**

- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [90 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 112 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PCTF/PVC//Al blistera po 28 tableta), u kutiji

- A09** **DIGESTIVI, UKLJUČUJUĆI ENZIME**
- A09A** **Digestivi, uključujući enzime**
- A09AA** **Lijekovi sa enzimima**

**A09AA02** **pankreatin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KREON 10000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

**KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

**KREON 40000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp gastrozestizentna kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 gastrozestizentnih kapsula (plastični HPDE - spremnik) u kutiji

**MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG**

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

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

**MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG**

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

**PANGROL 10 000 - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp gastrozestizentna kapsula, tvrda [10000 jedinica/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (polipropilenska bočica sa 20 kapsula), u kutiji



**PANGROL 25 000 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp gastorozistentna kapsula, tvrda [25000 jedinica/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (polipropilenska bočica sa 20 kapsula), u kutiji

**A10 ANTIHIPERGLIKEMICI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE DIJABETESA)****A10A Insulini i analozi****A10AB Insulini i analozi za injekciju kratkog djelovanja****A10AB01 insulin**

**Doziranje:** svi tipovi 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 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 - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

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

**A10AB04 insulin lispro**

**Doziranje:** svi tipovi 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

**A10AB05 insulin aspart**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FIASP - 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: vrstu insulina, dozu i vrijeme ubrizgavanja određuje ljekar

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**APIDRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

- Rp            rastvor za injekciju u napunjenom penu [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih penova po 3 ml rastvora za injekciju- SoloStar
- Rp            rastvor za injekciju u patroni [100 jedinica/1 mL] 5 staklenih patrona po 3 ml rastvora za injekciju ,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 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 - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

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

**A10AD**            **Insulini i analozi 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 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 - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

- Rp            suspenzija za injekciju u napunjenom 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 antidijabetika, u slučajevima kada nije postignuta adekvatna regulacija glikemije upotrebom samo oralnih antidijabetika: individualno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S**

Rp suspenzija za injekciju u napunjenom 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 otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [1.05 mg/1 mL+ 2.56 mg/1 mL] 5 napunjenih brizgalica FlexTouch (3 ml otopine u ulošku s klipom i čepom nalazi se u jednokratnoj, višedoznoj napunjenoj brizgalici) u kutiji

Rp otopina za injekciju u ulošku [1.05 mg/1 mL+ 2.56 mg/1 mL] 5 napunjenih uložaka Penfill sa po 3 ml otopine za injekciju, 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-AVENTIS GROUPE**

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

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

**SEMGLEE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

**TOUJEO - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

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

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

Rp        rastvor za injekciju u napunjenom penu [200 jedinica/1 mL] 3 napunjena pena (Flex Touch) po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

Rp        rastvor za injekciju u ulošku [100 jedinica/1 mL] 5 uložaka po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**A10AE54            insulin glargin, liksisenatid**

**Doziranje:** dijabetes mellitus tip 2 u kombinaciji sa metforminom: individualno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SULIQUA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

Rp        rastvor za injekciju u napunjenom 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 napunjenom 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:** liječenje 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: 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 antidijabeticima 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        otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL+ 3,6 mg/1 mL] 3 napunjene brizgalice sa po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji

## **A10B                    Antihiperqlikemicl, lsključujući lnsuline**

### **A10BA                    Bigvanidlnl**

#### **A10BA02                metformln**

**Doziranje:** *dijabetes melitus (tip 2)*; može se primjenjivati kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom: 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 sedmicu 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; *smanjene rizika ili odlaganje pojave dijabetes melitus tip 2*: tablete sa produženim oslobađanjem, 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 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

#### **FORDEX - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp      film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp      film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta)
- Rp      film tableta [850 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp      film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PE/PVDC//Al 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 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp      film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

#### **GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp      film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)
- Rp      film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp      film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp      film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (3 blistera po 20 tableta)
- Rp      film tableta [850 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)
- Rp      film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji

**GLUCOPHAGE - MERCK EXPORT GMBH**

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera po 15 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 blistera po 15 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera po 15 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 blistera po 15 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera po 15 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 blistera po 15 film tableta) u kutiji

**GLUCOPHAGE XR - MERCK EXPORT GMBH**

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

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

- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/Al neprovidna blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/Al providna blistera po 10 tableta) u kutiji

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

- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/Al neprovidna blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/Al providna blistera po 10 tableta)u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVdC/Al neprovidnih blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVdC/Al providnih blistera po 10 tableta), u kutiji

**METFORMIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

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

**SIOFOR 1000 - BERLIN-CHEMIE AG**

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

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG**
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera sa 10 tableta) u kutiji
- SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG**
- Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 blistera sa 15 tableta) u kutiji
- SOPHAMET - SOPHARMA AD**
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD**
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film tableta), u kutiji

## **A10BB Sulfonamidi, derivati sulfoniluree**

### **A10BB01 glibenklamid**

**Doziranje:** *dijabetes melitus (tip 2):* početna doza 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 tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji

##### **GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE**

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

##### **MANINIL 1,75 - BERLIN-CHEMIE AG**

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

##### **MANINIL 3,5 - BERLIN-CHEMIE AG**

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

##### **MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] bezbojna staklena bočica sa 120 tableta 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 tableta s prilagođenim oslobađanjem [60 mg/1 tableta] 30 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (2 blistera po 15 tableta) u kutiji

##### **GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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

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

**GLICLADA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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

**GLIORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp tableta [80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**A10BB12 glimepirid**

**Doziranje:** *dijabetes mellitus (tip 2)*: početna doza 1 mg dnevno, podešavati prema odgovoru u intervalu od 1-2 nedjelje po 1 mg; uobičajeno 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-AVENTIS GROUPE**

Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/Al - blister sa 30 tableta) u kutiji

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta) u kutiji

Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta) u kutiji

**DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

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

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

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

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

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

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

**MEGLIMID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D.**

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



**MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D.**

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

**MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al sa 30 tableta), u kutiji

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 30 tableta), u kutiji

Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 30 tableta), u kutiji

**A10BD Kombinacije oralnih antihiperглиkemika****A10BD07 metformin, sitagliptin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****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/Al blistera po 14 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:****AGNIS PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 tableta (10 OPA/Al/PVC//Al blistera po 6 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (10 OPA/Al/PVC//Al blistera po 6 tableta), u kutiji

**EUCREAS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

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

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

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

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

**VILDAFORMIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (1 Al/OPA/PVC//Al blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 Al/OPA/PVC//Al blister), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 Al/OPA/PVC//Al blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (1 Al/OPA/PVC//Al blister), u kutiji

#### **A10BD13                   alogliptin, metformin**

**Doziranje:** *dijabetes melitus tip 2*: druga ili treća linija liječenja za odrasle i djecu stariju od 18. god, kao dodatak dijeti i vježbanju; u kombinaciji s pioglitazonom (trojna kombinovana terapija); u kombinaciji s inzulinom (trojna kombinovana terapija): 1 tabletu 2 puta dnevno.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **VIPDOMET - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

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

#### **A10BF                       Inhibitori alfa-glukozidaze**

##### **A10BF01                   akarboza**

**Doziranje:** *dijabetes melitus (tip 2)*: odrasli preko 18 god. početna doza 50 mg dnevno, povećavati do 3 puta dnevno po 50 mg, zatim ukoliko je neophodno povećavati nakon 6-8 nedjelja do 100 mg 3 puta dnevno; maks. 200 mg 3 puta dnevno.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **GLUCOBAY 50 MG - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (2 Al/PP blistera po 15 tableta), u kutiji

#### **A10BH                       Inhibitori dipeptidil peptidaze 4 (DPP-4)**

##### **A10BH01                   sitagliptin**

**Doziranje:** *dijabetes melitus-tip 2 kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim lijekovima koji snižavaju nivo šećera u krvi, uz dijetu i vježbanje*: 100 mg jednom dnevno.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV**

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

##### **SITAGLIPTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC/PE/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC/PE/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

##### **A10BH02                   vildagliptin**

**Doziranje:** *dijabetes melitus-tip 2 kao monoterapija* (kada je primjena metformina neodgovarajuća) ili *u kombinaciji sa drugim antidijabeticima (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 proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AGNIS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 oPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 60 tableta (6 oPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

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

**GLYPVILO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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

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

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

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 60 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**VILDAUNO - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al/OPA/PVC blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 56 tableta (4 Al/Al/OPA/PVC blistera po 14 tableta), 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 kao dodatak terapiji metforminom, tiazolidindionom, sulfonilurejom ili insulinom, ili kao trojna terapija s metforminom i tiazolidinom ili insulinom.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VIPIDIA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

**A10BH05 linagliptin**

**Doziranje:** dijabetes melitus tipa 2 kao monoterapija (kada je metformin neodgovarajuća terapija) ili u kombinaciji sa drugim antidijabeticima (uključujući insulin) ukoliko se postojećom terapijom ne postiže adekvatna kontrola glikemije: oralno, odrasli 5 mg jednom dnevno-za više informacija o upotrebi sa drugim antidijabeticima konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TRAJENTA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

## **A10BJ Analizi glukagonu sličnog peptida-1 (GLP-1)**

### **A10BJ02 liraglutid**

**Doziranje:** dijabetes melitus tip 2, kao monoterapija, ukoliko je upotreba metformina neodgovarajuća, ili u kombinaciji sa drugim lijekovima koji snižavaju nivo šećera u krvi: s.c. odrasli preko 18 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

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **VICTOZA - NOVO NORDISK A/S**

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

Rp rastvor za injekciju u napunjenom 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 napunjenom 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: s.c. kao monoterapija 0,75 mg jednom nedjeljno; kao dodatna terapija 1,5 mg jednom nedjeljno; za pacijente starije od 75 god. razmotriti mogućnost davanja početne doze od 0,75 mg jednom 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

### **A10BJ06 semaglutid**

**Doziranje:** dijabetes melitus tip 2 (monoterapija (ukoliko je metformin neodgovarajući) ili u kombinaciji sa drugim antidijabeticima): 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 u upotrebi sa drugim antidijabeticima, konsultovati literaturu proizvođača

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **OZEMPIC - NOVO NORDISK A/S**

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

## **A10BX Ostali antidijabetici, isključujući insuline**

### **A10BX12 empagliflozin**

**Doziranje:** *dijabetes melitus (tip 2) kao monoterapija (ukoliko je metformin neodgovarajući), dijabetes melitus tip 2 u kombinaciji sa insulinom ili drugim antidijabeticima:* odrasli, 10 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno i ukoliko je podnošljivost dobra, povećati na maks. 25 mg jednom dnevno; starijima od 85 god. se ne preporučuje započinjanje terapije ovim lijekom

#### **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-hidrogenfosfat, 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.**

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//Al - 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 i djeca starija od 10 godina; jednom dnevno 1 plava tableta i 1 crvena tableta

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp obložena tableta [60 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta+ 3 µg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 0.4 mg/1 tableta+ 12 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 200 i.j./1 tableta+ 15 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta+ 0.1 mg/1 tableta+ 13 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5000 i.j./1 tableta+ 1.2 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta+ 10 mg/1

tableta] 40 obloženih tableta (20 crvenih vitaminskih i 20 plavih mineralnih tableta u Al// PVC/PVDC/PVC blisteru) u kutiji

**A11B** **Multivitamini, monokomponentni**

**A11BA** **Multivitamini, monokomponentni**

**A11BA** **askorbinska kiselina, folna kiselina, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12, vitamin D3, vitamin E**

Doziranje: *povećana potreba za vitaminima i kao dodatak nepotpunoj ishrani*: djeci od 7. godine pa nadalje 1 tbl. dnevno nakon jela

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PIKOVIT FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp obložena tableta [60 mg/1 tableta+ 0.4 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5000 i.j./1 tableta+ 1.7 mg/1 tableta+ 1.5 mg/1 tableta+ 6 µg/1 tableta+ 400 i.j./1 tableta+ 15 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 x PVC/PE/PVDC//Al - blistera), u kutiji

**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.**

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 kašičica) 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/lili 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 ljekara; stariji od 60 god, 3-4 kapi na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VITAMIN AD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

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, pseudorahitis, rahitis i osteomalacija zbog hipofosfatemije rezistentne na primjenu vitamina D3, zajedno sa nadoknadom fosfata, hipoparatiroidizam i pseudohipoparatiroidizam, prevencija hipokalcemije poslije paratiroidektomije kod primarnog ili tercijernog hiperparatiroidizma, neonatalna hipokalcemija, post-menopauzalna, senilna i steroidima indukovana osteoporoza); renalna osteodistrofija-kurativno liječenje, odrasli: 1-2 µg/dnevno, djeca sa manje od 20 kg tjelesne težine: 1 µg/dnevno (liječenje započeti sa: 0,5 µg-1 µg/dnevno kod odraslih, 0,05 µg/kg/dnevno kod djece sa manje od 20 kg tjelesne težine), dozu podešavati da bi se postigao normalan nivo kalcijuma i fosfata u plazmi; preventivno liječenje (samo djeca): 0,5 do 1 µg/dnevno; pseudorahitis: 2-4 µg kao inicijalno liječenje, 0,75 do 2 µg/dnevno kao terapija održavanja, 5 do 8 µg/dnevno u slučajevima sa alopecijom; rahitis i osteomalacija zbog hipofosfatemije rezistentne na primjenu vitamin D3, 1-6 µg/dnevno zajedno sa nadoknadom fosfata; hipoparatiroidizam i pseudohipoparatiroidizam: 1 do 3 µg/dnevno za odrasle i za djecu; preporučena doza kod osteoporoze iznosi 0,5 mikrograma, doza se može povećati do najviše 1 mikrogram na dan.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ALPHA D3 - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

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

### A11CC04 kalcitriol

**Doziranje:** oralno, renalna osteodistrofija, početna doza 250 nanograma dnevno, ili svakog drugog dana (kod pacijenata 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 postmenopauzalna osteoporoza*, 250 nanograma dva puta dnevno (praćenje plazma koncentracije kalcijuma i kreatinina, konsultovati literaturu proizvođača).

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ROCALTRON - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Rp kapsula, meka [0,25 µg/1 tableta] 100 kapsula, mekih (5 opalescentnih PVC - blistera po 20 kapsula), u kutiji

### A11CC05 holekalciferol

**Doziranje:** Plivit D3 - *prevencija rahitisa u dojenčadi i male djece, nadoknada povećanih potreba u trudnica i dojilja:* dojenčad u toku prve god. života: 2-5 kapi (400-1000 i.j.) dnevno, prema preporuci ljekara; djeca starija od jedne god, trudnice i dojilje: 2 kapi (400 i.j.) dnevno; *prevencija osteoporoze:* 2-5 dnevno; kapi se uzimaju u kašičici soka ili mlijeka (jedna kap sadrži približno 200 i.j. kolekalciferola); Devit-3, Oleovit D3 - *nedostatak ili manjak vitamina D, prevencija i liječenje nedostatka vitamin D uzrokovano malapsorpcijom, liječenje rahitisa kod novorođenčadi, dojenčadi i djece, osteomalacija uzrokovana nedostatkom vitamina D, suportivno liječenje osteoporoze u kombinaciji sa kalcijumom, i kada je indikovano, lijekovima za liječenje osteoporoze, profilaksa u slučaju povišenog rizika od preloma usljed osteoporoze (npr. stariji pacijenti i pacijenti koji se liječe glikokortikoidima), liječenje sekundarnog hiperparatiroidizma:* za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

**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

**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

**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 deficita 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:** *sistemске 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.

**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

**A11DB                 *benfotiamin, piridoksin***

**Doziranje:** *neurološka oboljenja usljed deficita 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//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji  
Rp                    obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 60 obloženih tableta (4 PVC/PVDC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji



**A11E Vitamini B-kompleksa, uključujući kombinacije**  
**A11EA Vitamini B-kompleksa**

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

**Doziranje:** *prevencija hipovitaminoze* u stanjima s povećanom potrebom za vitaminima grupe B, zbog nedovoljnog unosa (parenteralna prehrana, deficitarna prehrana, dijeta, gubitak apetita), zbog poremećene apsorpcije i iskorištavanja (povraćanje, proljevi, gastritis, enteritis, sprue, resekcija želuca, bolesti jetre), zbog liječenja nekim lijekovima (antibiotici, hemoterapeutici, citostatici, antikonvulzivi, oralni kontraceptivi); *liječenje hipovitaminoze i avitaminoze (beri-beri, ariboflavinoza, pelagra); bolesti kože, neuritisa, neuralgija, polineuritisa i kardiomiopatije zbog nedostatka vitamina kod hroničnih alkoholičara;* odrasli, 1 do 2 obložene tablete 2 do 3 puta na dan; djeca od 5 do 14 godina, 1 obložena tableta jedanom dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**B-COMPLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- BRp 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 obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- BRp 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 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

**POLIBEVIT - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp film tableta [0,002 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//AI blistera po 10 film 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. 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: jedna ampula dnevno (i.m., i.v. ili inf.).

**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:** *profilaksa i terapija skorbuta;* profilaksa 25-75 mg dnevno; terapija, ne manje od 250 mg dnevno u podijeljenim dozama

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### C-ZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 250 tableta (25 blistera po 10 tableta), u kutiji

#### PLIVIT C - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al - blistera sa po 10 tableta), u kutiji

#### VITAMIN C - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [500 mg/5 mL] 50 ampula po 5 ml rastvora za injekciju

#### VITAMIN C ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 250 tableta (25 strip (Al/PE printana folija) po 10 tableta u kutiji

### A11GB Vitamin C (askorbinska kiselina), kombinacije

#### A11GB01 askorbinska kiselina, kalcijum

**Doziranje:** u stanjima povećane potrebe za vitaminima i mineralima, kao dodatak liječenju prehlade i gripe, kod nedostatka kalcijuma i vitamina C u ishrani: odrasli, 1-2 šumeće tablete na dan, rastvorena u čaši vode; djeca od 7-14 god. 1 šumeću tabletu na dan.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### CALCIUMVITAC - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp šumeća tableta [500 mg/1 tableta+ 260 mg/1 tableta] 1 plastični spremnik sa 10 šumećih tableta, u kutiji

#### A11GB01 askorbinska kiselina, kalcijum-karbonat, kalcijum-laktat-glukonat

**Doziranje:** u stanjima povećane potrebe za vitaminima i mineralima, kao dodatak liječenju prehlade i gripe, kod nedostatka kalcijuma i vitamina C u ishrani: odrasli i djeca školskog uzrasta, 1 šumeća tableta dnevno; djeca 3-7 god, ½ šumeće tablete dnevno

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### CA-C 1000 CALVIVE - WELLCOME LIMITED

BRp šumeća tableta [1000 mg/1 tableta+ 327 mg/1 tableta+ 1000 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (1 polipropilenska tuba), u kutiji

### A11H Ostali monokomponentni vitaminski preparati

### A11HA Ostali monokomponentni vitaminski preparati

#### A11HA02 piridoksin

**Doziranje:** deficit piridoksina: 50-250 mg dnevno (i.m. ili i.v.); idiopatska sideroblastična anemija: 100-400 mg dnevno, 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 piridoksina koja je jednaka dozi ingestiranog izoniazida, uz potrebne antikonvulzive, 1-4 g piridoksina 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

#### **A11HA03            vitamin E**

**Doziranje:** za sprečavanje i liječenje pomanjkanja vitamina E; kod stanja povećanih potreba za vitaminom E (povećana izloženost stresu, velika fizička opterećenja): odrasli i adolescenti stariji od 14 god. 2-3 tablete dnevno između obroka ili nakon njega

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **EVITOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp           obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta), 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**

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

#### **A12                    MINERALI**

#### **A12A                 Kalcijum**

#### **A12AA              Kalcijum**

#### **A12AA04            kalcijum**

**Doziranje:** profilaksa deficita kalcijuma u slučajevima povećanih potreba (npr. tokom rasta, trudnoće, dojenja), adjuvanthna terapija osteoporoze: 500-1000 mg dnevno.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **CALCIUM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp           šumeća tableta [500 mg/1 tableta] polipropilenska bočica (polietilenski zatvarač i sredstvo za sušenje) sa 20 šumećih tableta u kutiji

#### **A12AA04            kalcijum-karbonat**

**Doziranje:** hiperfosfatemija, hronična bubrežna insuficijencija, bez obzira da li je bolesnik na dijalizi ili ne: odrasli 2,5-7 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:**

#### **KALCIJEV KARBONAT KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp            tableta [1 g/1 tableta] Bočica (žućkasto smeđe staklo, Ph. Eur. tip III), aluminijski čep: 50 tableta, u kutiji.

#### **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:**

##### **CALCIMONTA - TAKEDA GMBH**

BRp            tableta za žvakanje [400 i.j./1 viala+ 500 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje u HDPE - bočici, u kutiji

##### **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  
BRp            tableta za žvakanje [400 i.j./1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 60 tableta za žvakanje (4 polipropilenske tube sa po 15 tableta), u kutiji

## **A12B**                    **KALIJUM** **A12BA**                    **Kalijum**

### **A12BA01**                    **kalijum-hlorid**

**Doziranje:** *hipokalijemija:* individualno, zavisno od vrijednosti kalijuma u serumu, uobičajena doza iznosi 2-4 g dnevno (25-50 mmol kalijuma/dan, podijeljeno u 2-4 doze (maks. 150 mmol/dan za odrasle i 3 mmol/kg/dan za djecu).

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **KALIJ KLOORID JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

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

### **A12BA02**                    **kalijum-citrat**

**Doziranje:** *korekcija i prevencija hipokalijemije* (koncentracija kalijuma u serumu >3 mmol/l: 20-80 mmol K<sup>+</sup>/dan, podijeljeno u 1-4 doze s razmacima od 6-8 sati (započeti s 20-40 mmol/dan i ako je potrebno titrirati do željene doze; 100 mmol K<sup>+</sup>/dan (kada se primjenjuje u kombinaciji s tiazidima i diureticima Henleove petlje), podijeljeno u 3 doze s razmacima od 8 h; kod djece: 2-5 mmol K<sup>+</sup>/kg/dan podijeljeno u 2-4 doze; *stanja koja zahtijevaju brzu nadoknadu kalijuma:* 40 mmol K<sup>+</sup> može se davati svaka 2 sata kroz 6 sati do maks. 120 mmol/6 sati; kod djece: 1 mmol K<sup>+</sup>/kg može se davati svaka 2 sata kroz 6 sati do maks. 3 mmol/kg/6 sati; napomena: 1 vrećica otopljena u čaši vode (200 ml) sadrži 40 mmol kalijevih jona (K<sup>+</sup>)

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **KALIJEV CITRAT JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp            prašak za oralnu otopinu [20.5 mg/1 mL] 15 vrećica (PE/Al/PET) s po 5,6 g praška za oralnu otopinu u kutiji

### **A12BA30**                    **kalijum-citrat, kalijum-hidrogenkarbonat, 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 table; prosječna dnevna doza je od 1 do 2,5 tablete.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****KALINOR - DESMA GMBH**

Rp šumeća tableta [2.17 g/1 tableta+ 2 g/1 tableta+ 2.057 g/1 tableta] 15 šumećih tableta u plastičnoj tubi, u kutiji

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

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

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

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

**A16AB04 agalidaza beta**

**Doziranje:** *Fabry-ijeva bolest (deficit alfa galaktozidaze A):* i.v.inf. odrslji i djeca preko 8 god. 1 mg/kg svake 2 nedjelje.

**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);* 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

## **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 300-600 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 (2 PVC/PVDC/AL po 15 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//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

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

##### **TIACID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp            film tableta [300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp            film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), 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 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:** liječenje i profilaksa tromboza dubokih vena i plućne embolije, profilaksa tromboembolija kod osoba sa fibrilacijom pretkomora, vještačkim srčanim zaliscima i kod reumatske srčane bolesti, poslije akutnog infarkta miokarda kod bolesnika sa visokim rizikom od embolizacije, 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 tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**B01AA07** **acenokumarol**

**Doziranje:** profilaksa i terapija tromboembolijskih poremećaja: početna doza 2-4 mg jednom dnevno tokom 2 dana (liječenje 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 tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji

**SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL**

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) 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:** *liječenje akutnih tromboza dubokih vena i embolije pluća:* s.c. u jednoj (200 i.j./kg), ili podijeljeno u dvije dnevne doze (2x100 i.j.), kod bolesnika sa povećanim rizikom od krvarenja; *prevencija koagulacije u ekstrakorporalnom sistemu u toku hemodijalize i hemofiltracije:* u trajanju duže 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: dan prije operacije – s.c. 5000 i.j. veće prije operacije i 5000 i.j. svake sledeće večeri; na dan operacije – s.c. 2500 i.j. 1-2 sata prije operacije i s.c. 2500 i.j. 8-12 sati nakon operacije; *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 pectoris 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; *liječenje 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 [10000 i.j./1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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 antikoagulantna terapija; *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 posljednja subkutanu 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 (u trajanju do 4 sata ili kraće)*: početna doza 100 i.j

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### CLEXANE - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- 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 napunjenom špricu [100 mg/1 mL] 2 staklene šprice (sa iglom) sa 0,8 ml rastvora za injekciju u zaštitnom pakovanju, u kutiji

#### B01AB08 **reviparin**

**Doziranje:** *terapija venske tromboze*: preporučuje se upotreba dnevne doze od 143 i.j. anti-Xa/kg tjelesne mase, podijeljeno u 2 s.c. inj; maks. dnevna doza 10307 i.j; *profilaksa venske tromboembolije u hirurgiji (bolesnici s normalnim rizikom za tromboemblijske komplikacije)*: s.c. 1432 i.j. jednom na dan, prvu injekciju treba dati 2 sata prije početka hirurškog zahvata; *profilaksa venske tromboembolije u hirurgiji (bolesnici s povećanim rizikom za tromboemblijske komplikacije)*: s.c. 3436 i.j. jednom na dan, ako nije drugačije propisano prvu injekciju treba dati 12 sati prije početka hirurškog zahvata;

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### CLIVARIN 1750 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [1432 Anti-Xa IU/0.25 mL] 10 staklenih šprica sa iglom po 0,25 ml otopine za injekciju, u kutiji

##### CLIVARIN 3436 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [3436 Anti-Xa IU/0.6 mL] 10 staklenih šprica sa iglom po 0,6 ml otopine za injekciju, u kutiji

## **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 (kod bolesnika starijih od 75 god. izostaviti početnu-udarnu dozu); prevencija aterotrombotičkih i tromboembolijskih događaja kod pacijenata sa arijalnom fibrilacijom: 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

#### **CARDOGREL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp            filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera po 10 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/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

#### **FLUXX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

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

#### **KLOPIDEX 75 MG - NATURA-PHARM D.O.O.**

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

#### **KLOPIDOGREL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

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

#### **PIGREL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp            filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta)

#### **PLAVIX - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

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

#### **SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE**

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

**ZYLTT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**B01AC06 acetilsalicilna kiselina**

**Doziranje:** smanjenje rizika od smrti kod pacijenata sa suspektim 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 ishemijskih 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 (dijabetes, hiperlipidemija, hipertenzija, gojaznost, pušenje, starost): 100-200 mg dnevno ili 300 mg svaki drugi dan;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

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

**ASK LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- BRp gastrorezistentna tableta [100 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- BRp gastrorezistentna tableta [75 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- BRp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (4 PVC/PVDC /Al - blister sa 25 tableta) u kutiji

**ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- BRp gastrorezistentna tableta [100 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- BRp gastrorezistentna tableta [100 mg/1 tableta] 98 gastrorezistentnih tableta (7 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D.**

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

**CARDIOPIRIN - LANNACHER GMBH**

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

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

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

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

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

**B01AC07 dipiridamol**

**Doziranje:** profilaksa tromboembolije povezane sa ugradnjom umjetnih srčanih zalistaka (kao dodatak oralnim antikoagulantima): 300-450 mg dnevno, podijeljeno u više doza; maks. dnevna doza 600 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PERSANTIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

Rp obložena tableta [75 mg/1 tableta] 60 obloženih tableta (20 x 3 PVC/PVDC - blistera), 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 ampuli; 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: preporučena doza 2,5 mcg ili 5,0 mcg (inhalacija u obliku koji se dostavlja na pisku za usta raspršivača) 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 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:****XEPAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**B01AC23 cilostazol**

**Doziranje:** *intermitentna klaudikacija kod pacijenata bez bola u mirovanju i kod kojih nije dokazana nekroza perifernih tkiva:* 100 mg 2 puta dnevno 30 min. prije jela

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DILVAS - J. URIACH 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 adenozin difosfata (ADP). Podaci o efikasnosti i bezbjednosti nakon 3 godine produženog liječenja su ograničeni.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****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

**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:* 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 ishemijski 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                    prašak i otapalo za otopinu za injekciju/infuziju [< 50 mg/1 bočica] 1 bočica praška, 1 bočica otapala i 1 transferna kanila, u kutiji

### **B01AD07**                    **reteplaza**

**Doziranje:** *akutni infarkt miokarda:* i.v. inj. (iniciran u roku od 12 sati od pojave simptoma), 10 jedinice tokom ne više od 2 min, zatim nakon 30 min. još 10 jedinica

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **RAPILYSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

ZU                    prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [10 jedinica/1 boca] 2 bezbojne bočice od 10U praška sa gumenim zatvaračem, 2 prethodno napunjene šprice sa 10 ml otopine za jednokratnu upotrebu, 2 vrška za rekonstituciju, 2 igle 19 G1

## **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 preko 18 god, 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 9 dana; prevencija VTE-a nakon hirurškog zahvata ugradnje endoproteze kuka: odrasli preko 18 god, 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 27-34 dana; liječenje duboke venske tromboze i plućne embolije i prevencija rekurentne duboke venske tromboze i plućne embolije: odrasli preko 18 god, 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 (3 blistera)
- Rp kapsula, tvrda [110 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera)
- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 blistera)

### B01AF Direktni inhibitori faktora Xa

#### B01AF01 rivaroksaban

**Doziranje:** *prevencija venske tromboembolije kod odraslih koji se podvrgavaju ugradnji vještačkog koljena:* stariji, preko 18 god. 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:* stariji, preko 18 god. 10 mg jednom dnevno tokom 5 nedjelja, a početi 6-10 sati poslije hirurške intervencije; *liječenje duboke venske tromboze, liječenje plućne embolije:* odrasli preko 18 god, početna doza 15 mg dva puta dnevno tokom 21 dana, a zatim doza održavanja 20 mg jednom dnevno sa hranom; *profilaksa duboke venske rekurentne tromboze, profilaksa plućne embolije:* odrasli preko 18 god, 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 riziko faktora kao što su kongestivno zatajenje srca, hipertenzija, starost preko 75 god, dijabetes melitus, raniji inzult ili prolazni ishemijski atak):* odrasli stariji od 18 god, 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 klopidogrelom):* 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 providna PVC//PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 neprovidna PVC//PVDAC/ Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 neprovidna PVC//PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 providna PVC//PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji



- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 neprovidna PVC//PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 providna PVC//PVDC/Al blistera sa 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 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 blistera po 14 tableta), u kutiji

#### **B01AF02 apiksaban**

**Doziranje:** *prevencija venskih tromboembolijskih događaja kod odraslih bolesnika podvrgnutim elektivnom hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze kuka:* odrasli iznad 18 god, 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:* odrasli iznad 18 god, 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:* 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 atriya:* odrasli iznad 18 godina 5 mg 2 puta dnevno

#### **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

#### **B01AX Ostali antitrombotici**

##### **B01AX05 fondaparinuks**

**Doziranje:** *prevencija venske tromboembolije (VT) poslije 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 elevacije 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 antikoagulantima; ne preporučuje se primjena kod djece ispod 17 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ARIXTRA - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2.5 mg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica po 0,5 mL rastvora

**B02** **ANTIHEMORAGICI**  
**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:** liječenje krvarenja i perioperativna profilaksa krvarenja kod stečenog nedostatka koagulacijskih faktora protrombinskog kompleksa, kao što je nedostatak uzrokovan liječenjem antagonistima vitamina K ili u slučaju predoziranja antagonistima vitamina K, kada je potrebna brza korekcija nedostatka; liječenje krvarenja i perioperativna profilaksa kod nasljednog nedostatka koagulacijskih faktora II i X ovisnih o vitaminu K, kada pročišćeni lijek sa specifičnim koagulacijskim faktorima nije raspoloživ: liječenje treba započeti pod nadzorom ljekara, doziranje individualno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**OCTAPLEX 500 IU - OCTAPARMA 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 Mix2Vial

**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:** liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A (nasljedni nedostatak faktora VIII): individualno, prema literaturi proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NUWIQ - OCTAPHARMA AG**

- ZU 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 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 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 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:** profilaksa i liječenje krvarenja u hemofiliji A (urođeni nedostatak faktora VIII): doza i trajanje terapije određuje se individualno (konsultovati literaturu proizvoda)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**REFACTO AF - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU 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 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 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:** hemofilija A, stečeni deficit faktora VIII, hemofilijari 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 viala] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica 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 viala] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji (medicinsko sredstvo za rekonstituciju, šprica za injekciju i leptir igla sa PVC cjevčicom)

**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 igla), 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
- HAEMOCTIN SDH - BIOTEST AG**
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom (1000 i.j.) i 1 bočica sa rastvaračem od 10 ml (voda za injekciju), u kutiji sa priborom za aplikaciju ( 1 šprica za jednokratnu upotrebu ( 10 ml), 1 prenosni sistem sa ugrađenim filterom, 1 kanila sa krilcima)
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom (250 i.j.) i 1 bočica sa rastvaračem (voda za injekciju), u kutiji sa priborom za aplikaciju ( 1 šprica za jednokratnu upotrebu (5 ml), 1 prenosni sistem sa ugrađenim filterom, 1 kanila sa krilcima)
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom (500 i.j.) i 1 bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji sa priborom za aplikaciju( 1 šprica za jednokratnu upotrebu (10 ml), 1 prenosni sistem sa ugrađenim filterom, 1 kanila sa krilcima)
- 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 Mix2Vial, igla za injekciju i dva tupfera 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 Mix2Vial, igla za injekciju i dva tupfera 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 Mix2Vial, 1 set za injekciju i 2 tupfera 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 Mix2Vial, 1 set za injekciju i 2 tupfera 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:

#### KOGENATE BAYER 500 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala] 1 bočica sa Bio-Set uređajem sa praškom, 1 šprica napunjena sa 2,5 ml vode za injekciju i odvojenim potisnim klipom, 1 set za venepunkciju, 2 alkoholna tufera za jednokratnu primjenu, 2 suha tufera i 2 flastera, u kutiji

#### RECOMBIMATE 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

#### RECOMBIMATE 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

#### RECOMBIMATE 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 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.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [1000 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica 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 boca] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica 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 bočica sa praškom, 1 staklena bočica 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 bočica sa praškom, 1 staklena bočica 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 profilaksa krvarenja kod urođenog nedostatka faktora VIII (hemofilija A) stečenog nedostatka 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 ljekara iskusnog u liječenju poremećaja koagulacije.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF - BAXTER AG**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 viala+ 750 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom, 1 bočica rastvarača (10 mL) i set za otapanje i injiciranje lijeka, u kutiji

##### **IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF - BAXTER AG**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala+ 375 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom, 1 bočica sa rastvaračem (5 mL) i set za otapanje i injiciranje lijeka, u kutiji

##### **WILATE - OCTAPARMA AG**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 viala+ 1000 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica 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 bočica sa praškom, 1 staklena bočica 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 profilaksa hemoragije kod pacijenata sa hemofilijom A ili B sa inhibitorima na faktore koagulacije VIII ili IX, hemofilija kod koje se očekuje snažan anamnestički odgovor, stečena hemofilija, nedostatak faktora VII, Glanzmann-ova trombastenija: doza, interval i dužina terapije određuje se prema protokolu; primjenjuje se kao bolus i.v. injekcija u trajanju od 2-5 min.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **NOVOSEVEN - NOVO NORDISK A/S**

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom, 1 šprica sa rastvaračem i 1 adapter za bočicu
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [2 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom, 1 šprica sa rastvaračem i 1 adapter za bočicu

## **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-akušerske, urološke, oralno hirurške, oftalmološke ili plastično-rekonstruktivne operacije; prevencija i liječenje kapilarnog krvarenja bilo kojeg porijekla ili lokalizacije (hematurija, hematemeza, melena, epistaksa, gingivoragija); metroragija: 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; 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp      tableta [250 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)  
ZU      otopina za injekciju [250 mg/2 mL] kutija sa 10 ampula po 2 ml  
         rastvora za injekciju

##### B02BX05                    eltrombopag

**Doziranje:** *idiopatska trombocitopenična purpura:* odrasli preko 18 god, inicijalno 50 mg 1 put dnevno (kod pacijenata istočnoazijskog područja, inicijalno 25 mg 1 put dnevno), podešavati do postizanja broja trombocita od većeg ili jednakog 50000/ $\mu$ l (održavanje broja trombocita iznad nivoa koji predstavlja rizik od nastupanja krvarenja); maks. 75 mg 1 puta dnevno; prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 4 sedmice kod maks. doze; *trombocitopenija kod odraslih pacijenata sa hroničnom infekcijom virusom hepatitis C:* odrasli preko 18 god, inicijalno 25 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od 50000-75000 / $\mu$ l (održavanje broja trombocita iznad nivoa koji predstavlja rizik od nastupanja krvarenja); maks. 100 mg 1 put dnevno; prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon dvije sedmice kod maks. doze.

#### 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 nedjeljno tokom 4 nedjelje, zatim doza održavanja 1,5 mg/kg jednom nedjeljno, alternativno doza održavanja 3 mg/kg svake 2 nedjelje, alternativno doza održavanja 6 mg/kg svake 4 nedjelje

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### HEMLIBRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU      otopina za injekciju [105 mg/0.7 mL] 1 bočica sa 0,7 ml otopine za  
         injekciju, u kutiji  
ZU      otopina za injekciju [150 mg/1 mL] 1 bočica sa 1 ml otopine za  
         injekciju, u kutiji  
ZU      otopina za injekciju [60 mg/0.4 mL] 1 bočica sa 0,4 ml otopine za  
         injekciju, u kutiji  
ZU      otopina za injekciju [30 mg/1 mL] 1 bočica 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 (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 blistera po 10 kapsula), u kutiji

**B03AB Trovalentno gvožđe, oralni preparati****B03AB05 gvožđe (III) hidrosid-polimaltozni kompleks**

**Doziranje:** *manifestni nedostatak gvožđa (liječenje anemije koja je posljedica manjka gvožđa):* odojčad 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 LEK 100 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp tableta za žvakanje [100 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**FERRUM LEK 50 MG/5ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp sirup [50 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml sirupa, u kutiji

**FERZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta za žvakanje [100 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**REFERUM - REPLEK FARM DOEL 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

Rp tableta za žvakanje [100 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**B03AB09 gvožđe-protein sukcinilat**

**Doziranje:** *nedostatak gvožđa usljed povećanog gubljenja gvožđa, povećanih potreba za gvožđem ili loše apsorpcije:* odrasli, 15-30 ml (40-80 mg Fe<sup>3+</sup>) podijeljeno u 2 doze, prije jela; djeca: 1,5 ml/kg (4 mg/kg Fe<sup>3+</sup>) podijeljeno u 2 doze, prije jela;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LEGOFER - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp oralni rastvor [800 mg/15 mL] staklena boca sa 150 ml oralnog rastvora, u kutiji

## **B03AC**                    **Gvožđe, parenteralni preparati**

### **B03AC**                    **kompleks gvožđe (III) hidroksida sa saharozom**

**Doziranje:** liječenje nedostatka željeza kod sljedećih indikacija: kada postoji klinička potreba za brzim dopunjavanjem zaliha željeza, kod pacijenata koji ne podnose ili nisu podesni za terapiju peroralnim preparatima, kod aktivnog upalnog oboljenja debelog crijeva gdje su peroralni preparati željeza nedjelotvorni: ukupna kumulativna doza lijeka, koja odgovara ukupnom nedostatku željeza (mg) određuje se na osnovu vrijednosti hemoglobina i tjelesne težine, doza se mora za svakog pacijenta pojedinačno odrediti; za više informacija konsultovati literaturu proizvoda

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **FERROVIN - RAFARM S.A.**

ZU                    rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 5 ampula po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

##### **VENOFER - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

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

### **B03AC**                    **gvožđe III hidroksid kompleks sa dekstranom**

**Doziranje:** nedostatak gvožđa nakon krvarenja, prije i poslije operacije, deficitarna apsorpcija gvožđa iz GIT-a, nemogućnost primjene peroralnih oblika željeza: i.m. doziranje individualno u zavisnosti od ukupnog nedostatka gvožđa, uobičajeno odrasli i starije osobe 1-2 ampule (100-200 mg), maks. 2 ampule dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **FERRUM LEK 100 MG/2 ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

ZU                    rastvor za injekciju [100 mg/2 mL] 5 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

### **B03AC**                    **željezo (III) hidroksid saharoza kompleks**

**Doziranje:** stanja u kojima postoji potreba za brzo popunjavanje rezervi željeza u organizmu, slaba podnošljivost liječenja oralnim oblicima željeza ili nesaradnja pacijenta u liječenju 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:**

##### **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

## **B03AE**                    **Gvožđe u drugim kombinacijama**

### **B03AE10**                    **bakar-glukonat, gvožđe, mangan-glukonat**

**Doziranje:** anemija izazvana deficitom gvožđa: odrasli, uobičajeno 100–200 mg dnevno (2-4 ampule dnevno), izbjegavati na prazan stomak; dojenčad iznad mjesec dana i djeca: 5-10 mg gvožđa/kg/dan; trudnice (profilaksa, samo ako je opravdana): 1 ampula dnevno; 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** **cijanokobalamin**

**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 mjesečno; *perniciozna anemija i druge makrocitne anemije sa neurološkim poremećajima:* i.m. svaki drugi dan po 1000 mcg, doza održavanja 1000 mcg jednom mjesečno; *profilaksa makrocitne anemije kod pacijenata sa nedostatkom vitamina B12 izazvanim gastrektomijom ili sindromima malapsorpcije i striktnim vegetarijanstvom:* 250 mcg–1000 mcg i.m. svakog mjeseca; *Šilingov test:* 1000 mcg i.m.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID 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 2-3 mjeseca; *prevencije megaloblastne anemije nastale usljed nedostatka vitamina B12 (kao posljedice gastrektomije, nekih malapsorpcionih sindroma ili vegetarijanskog načina ishrane):* 1000 mcg na svaka 2-3 mjeseca; *pušačka 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 mjesečno

**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:** *liječenje perifernih neuropatija, prevencija i liječenje 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; *profilaksa deficita 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 deficitata folata u hroničnim hemolitičkim stanjima*: oralno, odrasli 5 mg svakih 1-7 dana; *profilaksa deficitata 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 dvanaeste nedjelje trudnoće

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FOLACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta ( 2 neprozirna PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**FOLESSA - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**FOLIK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

**FOLNA KISELINA REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**B03X Ostali lijekovi za liječenje anemije**

**B03XA Ostali lijekovi za liječenje anemije**

**B03XA01 epoetin beta**

**Doziranje: rastvor za injekciju:** *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 data kao pojedinačna doza 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 nedonoščadi porođajne 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 nemijeloidnim 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 prednacijskom programu*: konsultovati literaturu proizvođa; multidozna injekcija-**prašak i rastvarač za rastvor za injekciju**: isto kao i rastvor za injekciju, izuzev u prevenciji anemije kod nedonoščadi porođajne težine od 750 do 1500 g i gestacijske dobi manje od 34 sedmice

**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

**RECORMON MD - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [50000 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa liofilizovanim praškom i ampula sa 10 ml rastvarača, jedno pomagalo za rastvaranje i izvlačenje rastvora sa jednom iglom i jedna plastična šprica od 10 ml za jednokratnu upotrebu.

**B03XA01 epoetin alfa**

**Doziranje:** *anemija kao posljedica hronične insuficijencije bubrega kod djece i odraslih (bolesnici na hemodijalizi, peritoneumskoj 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 mijelodisblastičnog sindroma koji imaju nizak serumski eritropoetin:* za doziranje konsultovati literaturu proizvođa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BINOCRIT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [40000 i.j./1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml otopine, bez sigurnosne zaštite za iglu, u kutiji

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [40000 i.j./1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml otopine, 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 štrcaljkah 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-početna doza 3 puta nedjeljno i.v. 50 i.j. /kg (pacijenti koji još nisu na dijalizi i koji su na hemodijalizi) 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 preporučena ukupna nedjeljna doza i.v. 75-300 i.j./kg, djeca-početna 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; *smanjenje potrebe za transfuzijom krvi:* u hirurgiji (ortopedske operacije na kostima) pacijenti sa hematokritom od 33-39% koji zahtijevaju 4 transfuzije-dva puta nedjeljno i.v. 600 i.j./kg tokom 3 nedjelje prije operacije, uz oralni preparat gvožđa (200 mg/dan).

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### EQRALYS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

##### BANJA LUKA

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [10000 i.j./1 mL] 1 injekciona šprica sa 1 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- 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
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [30000 i.j./0.75 mL] 1 injekcioni špric sa 0,75 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 13 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 11 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 mjesečno; simptomatska anemija kod odraslih koji primaju hemoterapiju za ne-mijeloidni 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 neadekvatna nakon 9 nedjelja dalji tretman ne može biti efikasn 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 injekciona 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 injekciona 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 injekciona 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 mjesečno 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:**

**ALBIOMIN 20% - BIOTEST AG**

- ZU otopina za infuziju [200 g/1 L] staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [200 g/1 L] staklena bočica sa 50 ml otopine za infuziju, u kutiji

**ALBIOMIN 5% - BIOTEST AG**

- ZU otopina za infuziju [50 g/1 L] staklena bočica sa 250 ml otopine za infuziju, u kutiji

**ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG**

- ZU rastvor za infuziju [200 g/1 L] 1 bočica sa 50 mL rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [200 g/1 L] 1 bočicom 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 20% - INSTITUTO GRIFOLS S.A.**

- ZU rastvor za infuziju [200 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [200 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 mL rastvora za infuziju, u kutiji

**ALBUTEIN 5% - INSTITUTO GRIFOLS S.A.**

- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boca sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji
- 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

**HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH**

- ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] staklena boca sa 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**HUMAN ALBUMIN 200G/L BAXALTA - BAXALTA GMBH**

- ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 staklena bočica 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

**B05AA07 hidrosietilskrob, natrijum-hlorid**

**Doziranje:** *terapija i profilaksa hipovolemije i šoka (hemoragijski, traumatski, septički, kao i šok zbog opekotina):* individualno, uobičajena dnevna doza za odrasle 500 do 1000 ml (30 – 60 g); maks. dnevna doza 2 g/kg/dan (što odgovara 33 ml/kg/dan, odnosno 2500 ml/75kg/dan).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HETASORB 6% - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- ZU rastvor za infuziju [60 g/1000 mL+ 9 g/1000 g] staklena boca sa 500 mL rastvora za infuziju

**VOLUVEN 6% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

- ZU rastvor za infuziju [60 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca (KabiPac) sa po 500 ml rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [60 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL] 20 poliolefinskih vreća (freeflex) sa omotom sa po 500 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**B05B**

**Rastvori za intravensku primjenu**

**B05BA**

**Rastvori za parenteralnu ishranu**

**B05BA01**

**alanin, aminokiseline, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin**

**Doziranje:** *korekcija nutritivnog deficita (teške ili dugotrajne bolesti GIT-a, hemioterapija i radioterapija, politraume, hronična i akutna stanja, insuficijencije bubrega i/ili jetre):* doziranje individualno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMINOVEN 10% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

- ZU rastvor za infuziju [14 g/1000 mL+ 5,1 g/1000 mL+ 12 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, aminokiseline, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, treonin, triptofan, valin**

**Doziranje:** *korekcija nutritivnog deficita (teške ili dugotrajne bolesti GIT-a, hemioterapija i radioterapija, politraume, hronična i akutna stanja, insuficijencije bubrega i/ili jetre):* doziranje individualno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HEPASOL 8% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- ZU rastvor za infuziju [4.64 g/1000 mL+ 0.52 g/1000 mL+ 0.88 g/1000 mL+ 10.72 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+ 10.8 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:** korekcija nutritivnog deficita (teške ili dugotrajne bolesti GIT-a, hemioterapija i radioterapija, politraume, hronična i akutna stanja, insuficijencije bubrega i/ili jetre): doziranje individualno

#### 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] 500 ml rastvora za infuziju u staklenoj boci, u kutiji

**B05BA01 aminokiseline**

**Doziranje:** korekcija nutritivnog deficita (teške ili dugotrajne bolesti GIT-a, hemioterapija i radioterapija, politraume, hronična i akutna stanja, insuficijencije bubrega i/ili jetre): 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, u kutiji

##### 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, u kutiji

**B05BA02 sojino ulje, trigliceridi, 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 SMOflipida/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 porođajnom 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 prvoy 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] 1 staklena boca sa 250 mL rastvora za infuziju
- 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] 1000 ml otopine za infuziju (10 polietilenska boca sa 1000 ml otopine) u kutiji
- 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] staklena boca sa 500 mL otopine za infuziju

#### GLUKOZA 10% IMUNA - IMUNA PHARM A.S.

- ZU rastvor za infuziju [10 g/100 mL] 1 plastična polipropilenska (PP) kesica sa 100 ml rastvora za infuziju, u zaštitnoj ovojnoj kesi, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [10 g/100 mL] 1 plastična polipropilenska (PP) kesica sa 250 ml rastvora za infuziju, u zaštitnoj ovojnoj kesi, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [10 g/100 mL] 1 plastična polipropilenska (PP) kesica sa 500 ml rastvora za infuziju, u zaštitnoj ovojnoj kesi, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [10 g/100 mL] 10 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica sa po 500 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [10 g/100 mL] 18 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica sa po 250 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [10 g/100 mL] 40 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica sa po 100 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji



**GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG**

- ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 1000 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa 1000 ml otopine) u kutiji
- 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% DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.**

- ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] staklena boca sa 500 mL otopine za infuziju

**GLUKOZA 5% IMUNA - IMUNA PHARM A.S.**

- ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 1 plastična polipropilenska (PP) kesica sa 100 ml rastvora za infuziju, u zaštitnoj ovojnjoj kesi, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 1 plastična polipropilenska (PP) kesica sa 250 ml rastvora za infuziju, u zaštitnoj ovojnjoj kesi, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 1 plastična polipropilenska (PP) kesica sa 500 ml rastvora za infuziju, u zaštitnoj ovojnjoj kesi, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 10 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica sa po 500 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 18 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica sa po 250 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 40 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica sa po 100 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj 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 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 proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****KABIVEN PERIPHERAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

- ZU emulzija za infuziju [16 g/1000 mL+ 3,4 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 4,9 g/1000 mL+ 22,3 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
- ZU emulzija za infuziju [16 g/1000 mL+ 3,4 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 4,9 g/1000 mL+ 22,3 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

- ZU emulzija za infuziju [16 g/1000 mL+ 3,4 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 4,9 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

**B05BA10 aminokiseline, glukoza, lipidi**

**Doziranje:** unos energije i esencijalnih masnih kiselina amino kiselina, elektrolita i tečnosti tokom parenteralne prehrane za pacijente s blagim do srednje teškim katabolizmom kada oralna ili enteralna prehrana nije moguća, kada je nedovoljna ili kontraindikovana: doziranje individualno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NUTRIFLEX LIPID PERI - B.BRAUN MELSUNGEN AG**

- ZU emulzija za infuziju [0.936 g/1000 mL+ 3.88 g/1000 mL+ 1.2 g/1000 mL+ 2.808 g/1000 mL+ 0.435 g/1000 mL+ 0.64 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 5.28 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 0.515 g/1000 mL+ 1.352 g/1000 mL+ 2.16 g/1000 mL+ 1.32 g/1000 mL+ 64 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 1.872 g/1000 mL+ 0.535 g/1000 mL+ 2.354 g/1000 mL+ 2.504 g/1000 mL+ 2.272 g/1000 mL+ 1.568 g/1000 mL+ 0.865 g/1000 mL+ 2.72 g/1000 mL+ 2.4 g/1000 mL+ 1.456 g/1000 mL+ 0.456 g/1000 mL+ 2.08 g/1000 mL] 5 plastičnih trokomornih vrećica po1250 ml emulzije za infuziju, u kutiji
- ZU emulzija za infuziju [0.936 g/1000 mL+ 3.88 g/1000 mL+ 1.2 g/1000 mL+ 2.808 g/1000 mL+ 0.64 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 5.28 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 0.435 g/1000 mL+ 0.515 g/1000 mL+ 1.352 g/1000 mL+ 2.16 g/1000 mL+ 1.32 g/1000 mL+ 64 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 1.872 g/1000 mL+ 2.354 g/1000 mL+ 0.353 g/1000 mL+ 2.504 g/1000 mL+ 2.272 g/1000 mL+ 1.568 g/1000 mL+ 0.865 g/1000 mL+ 2.72 g/1000 mL+ 2.4 g/1000 mL+ 1.456 g/1000 mL+ 0.456 g/1000 mL+ 2.08 g/1000 mL] 5 plastičnih trokomornih vrećica po 2500 ml emulzije za infuziju, 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+ 4.7 g/1000 mL+ 3.581 g/1000 mL+ 2.858 g/1000 mL+ 0.36 g/1000 mL+ 11.5 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

**B05BA10 aminokiseline, kombinacije**

**Doziranje:** korekcija nutritivnog deficita (teške ili dugotrajne bolesti GIT-a, hemioterapija i radioterapija, politraume, hronična i akutna stanja insuficijencije bubrega i/ili jetre): individualno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AMINOSOL 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- ZU rastvor za infuziju [15 g/1000 mL+ 9.18 g/1000 mL+ 9.28 g/1000 mL+ 5.1 g/1000 mL+ 12 g/1000 mL+ 14 g/1000 mL+ 3 g/1000 mL+ 5 g/1000 mL+ 1.683 g/1000 mL+ 7.4 g/1000 mL+ 6.6 g/1000 mL+ 4.3 g/1000 mL+ 15 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL+ 6.2 g/1000 mL] staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju

**B05BB Rastvori za uspostavljanje ravnoteže elektrolita****B05BB01 natrijum-hlorid**

**Doziranje:** nadoknada tečnosti i elektrolita u stanjima hipohloremijske alkalozije, gubitak hlorida, kratkotrajna intravaskularna nadoknada volumena, hipotonična i izotonična dehidracija, prenosna otopina za kompatibilne koncentrate elektrolita i lijekove, za vanjsko ispiranje rana i ovlaživanje tampona i povoja na ranama: dozu treba prilagoditi trenutnim potrebama bolesnika za vodom i elektrolitima; i.v. inf. maks. dnevna doza 40 ml na kg tjelesne težine, 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 otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 250 ml otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 500 ml 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% IMUNA - IMUNA PHARM A.S.**

- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 100 ml rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnu kesu, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 1000 ml rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnu kesu, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 250 ml rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnu kesu, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 500 ml rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnu kesu, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 10 plastičnih (PP) kesica sa po 1000 ml rastvora za infuziju upakovane svaka u zaštitnu ovojnu kesu; u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 10 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica od 500 ml rastvora za infuziju kartonskoj u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 18 plastičnih (PP) kesica sa po 250 ml rastvora za infuziju upakovane svaka u zaštitnu ovojnu kesu; u kutiji

- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 40 plastičnih (PP) kesica sa po 100 ml rastvora za infuziju upakovane svaka u zaštitnu ovojnu kesu; u 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

**B05BB01 kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid**

**Doziranje:** *nadoknada tečnosti i elektrolita u stanjima hipohloremijske alkalozije, gubitak hlorida, kratkotrajna intravaskularna nadoknada volumena; izotonična i hipotonična dehidracija; prenosni rastvor za kompatibilne koncentracije elektrolita i lijekove: 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)

**RINGER IMUNA - IMUNA PHARM A.S.**

- ZU rastvor za infuziju [0,33 g/1000 mL+ 0,3 g/1000 mL+ 8,6 g/1000 mL] 10 plastičnih, PP vrećica sa 1000 ml rastvora za infuziju u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [0,33 g/1000 mL+ 0,3 g/1000 mL+ 8,6 g/1000 mL] 10 plastičnih, PP vrećica sa 500 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [0,33 g/1000 mL+ 0,3 g/1000 mL+ 8,6 g/1000 mL] 1000 ml rastvora za infuziju u plastičnoj, PP vrećici upakovanoj u zaštitnu, ovojnu vrećicu, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [0,33 g/1000 mL+ 0,3 g/1000 mL+ 8,6 g/1000 mL] 18 plastičnih, PP vrećica sa 250 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [0,33 g/1000 mL+ 0,3 g/1000 mL+ 8,6 g/1000 mL] 250 ml rastvora za infuziju u plastičnoj, PP vrećici upakovanoj u zaštitnu, ovojnu vrećicu, u kartonskoj kutiji
- 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 plastičnoj, PP vrećici upakovanoj u zaštitnu, ovojnu vrećicu, u kartonskoj 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

**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 dehidracija; 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, 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 g/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

**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 urinarne ekskrecije toksičnih supstanci (koje podliježu renalnoj eliminaciji) kod trovanja

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MANITOL 20% IMUNA - IMUNA PHARM A.S.**

ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica 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) kesica sa 250 ml  
rastvora za infuziju, upakovana u zaštitnu, ovojnu kesu, u kartonskoj  
kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 500 ml  
rastvora za infuziju, upakovana u zaštitnu, ovojnu kesu, u kartonskoj  
kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 10 plastičnih (PP) kesica sa po 500  
ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 18 plastičnih (PP) kesica sa po 250  
ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 40 plastičnih (PP) kesica 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, u kutiji
- 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:** profilaksa i rana terapija akutne renalne insuficijencije (npr. poslije operacije, povrede, teških, krvarenja, gubitka plazme kod opekotina, pri hemolitičkoj reakciji usljed transfuzije krvi), forsirana osmotska diureza kod trovanja barbituratima dugog dejstva i salicilatima, povišen intrakranijalni pritisak usljed povreda glave, edema mozga kod insuficijencije jetre, dijabetičke kome, Reye-ovog sindroma, neonatalne asfiksije, operacije mozga i dr, akutni napad glaukoma i preoperativna priprema za hiruršku intervenciju na oku: 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, u kutiji

**B05C                        Rastvori za ispiranje**

**B05CX                    Ostali rastvori za ispiranje**

**B05CX10                 manitol, sorbitol**

**Doziranje:** u urologiji za intraoperativno i postoperativno ispiranje mokraćne bešike kod operacija kao što su: transuretralna resekcija prostate; transuretralno odstranjivanje tumora mokraćne bešike; cistoskopska ispitivanja; otvorena prostatektomija i litotripsija: transuretralno za ispiranje, ne preporučuje se postavljanje kese rastvora na visinu veću od 60 cm u odnosu na operacioni sto, jer u tom slučaju može doći do povećane intravaskularne apsorpcije rastvora.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

- ZU      rastvor za ispiranje bešike [5.4 g/1000 mL+ 27 g/1000 mL] 5000 ml  
rastvora za ispiranje bešike (1 PVC kesica)

**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 malnutricione 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 nelagodnu 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 proizvođa

### 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 dvostruke 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 jednostruke 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 dvostruke 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 jednostruke 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 dvostruke 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 jednostruke 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: 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/Rp 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/Rp 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/Rp 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/Rp 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/Rp 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/Rp 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 mg+ 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/Rp 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 peritonejsku dijalizu (sleep safe - sistem)

- 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 3 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**  
ZU/Rp 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] 2 plastične vrećice sa 5000 mL otopine za peritonejsku dijalizu (sleep safe - sistem)
- CAPD/DPCA 4 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**  
ZU/Rp 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 peritonejsku dijalizu (sleep safe - sistem)
- 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**

**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 [0,9 g/100 mL] PP vrećica od 100 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)

ZU rastvor za infuziju [0,9 g/100 mL] PP vrećica od 1000 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)

ZU rastvor za infuziju [0,9 g/100 mL] PP vrećica od 250 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)

ZU rastvor za infuziju [0,9 g/100 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 1000 mL otopine za infuziju

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] staklena boca sa 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 njege; kod pacijenata kod kojih je kontinuirana bubrežna nadomjesna terapija naznačena kao dio tretmana kod trovanja sa u vodi rastvorljivim, toksinima: 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 proizvođača*

**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

**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 održavanja 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 u PVC blisteru, u kutiji

**LANIBOS - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), blister sa 10 tableta, kutija sa 2 blistera

**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 proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LIDOCAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.**

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 1 bočica sa 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 ampula po 3,5 mL rastvora za injekcije u kutiji

**LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU rastvor za injekciju [40 mg/2 mL] 50 ampula po 2 mL rastvora za injekcije u kutiji

## **C01BC**                    **Antiaritmici, grupa Ic**

### **C01BC03**                    **propafenon**

**Doziranje:** *ventrikularne i supraventrikularne aritmije i tahikardije:* oralno, 3 puta dnevno po 150 mg, doza se može postepeno povećavati na 300 mg 2-3 puta dnevno, maks. 900 mg dnevno; *parenteralno* 0,5-1 mg/kg tjelesne mase polako i.v. u toku 3-6 min; doza se može ponoviti po potrebi poslije 90-120 min; *teške aritmije:* kratkotrajna i dugotrajna infuzija, dnevna doza je do 560 mg

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ARITMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp      film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)
- Rp      film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (3 blistera po 20 tableta)
- Rp      film tableta [300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 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 tableta (4 blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU      rastvor za injekciju/ infuziju [35 mg/10 mL] 10 ampula sa po 10 ml rastvora za injekciju/infuziju, 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

#### **PROPANORM - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**

- Rp      film tableta [150 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta)

#### **RYTMONORM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp      film tableta [150 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 blistera po 10 tableta)  
u kutiji
- Rp      film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 blistera po 10 tableta)  
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 (tahiaritmije povezane s Wolff-Parkinson-White sindromom, lepršanje i fibrilacija srčane pretkomore), *tahiaritmije paroksizmalne prirode* (supraventrikularne, nodalne i ventrikularne tahikardije, ventrikularne fibrilacije): odrasli, oralno, inicijalna stabilizacija započinje s 200 mg, tri puta dnevno tokom prve nedjelje liječenja; nakon toga, dozu treba smanjiti na 200 mg, dva puta dnevno tokom naredne nedjelje; 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 tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta ( 4 PVC/Al blistera sa 15 tableta), u kutiji

##### AMIODARON ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

##### AMIOKORDIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta) 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-AVENTIS GROUPE

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [150 mg/3 mL] 6 ampula po 3 ml, u kutiji

##### ZADARON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (3 blistera po 20 tableta) u kutiji

### **C01C** *Stimulansi srčanog rada, isključujući srčane glikozide*

### **C01CA** *Adrenergički i dopaminergički lijekovi*

#### **C01CA07** *dobutamin*

**Doziranje:** *inotropna podrška kod infarkta miokarda, operacije na srcu, kardiomiopatije, septičkog šoka, kardiogenog šoka:* 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 otkucaja dostigne maksimum za datu starosnu 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

### **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; *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:**

**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/Al 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 PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [80 mg/1 tableta] 20 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**C01DA08 izosorbid dinitrat**

**Doziranje:** profilaksa i terapija angine pektoris: 20 mg 2 puta dnevno (drugu dozu uzeti 6-8 sati nakon prve); srčana insuficijencija: 20 mg 3 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CORNILAT - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - 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/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [40 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji



Rp tableta s produženim oslobađanjem [40 mg/1 tableta] 50 tableta s produženim oslobađanjem (5 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**CARDOX - FARMAL D.D.**

Rp tableta s produljenim oslobađanjem [40 mg/1 tableta] 50 tableta s produljenim oslobađanjem (5 PVC/PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji

**ISOSORBIDE MN JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al - 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//Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

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

**MONIZOL RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [40 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa produženim oslobađanjem (5 Al/PVC-PVDC blistera po 10 kapsula), 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

**NITRAX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [40 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [60 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC/ALU 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

**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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**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 tableta s prilagođenim oslobađanjem [35 mg/1 tableta] 60 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (6 PVC/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**C01EB17 ivabradin**

**Doziranje:** terapija angine kod pacijenata sa normalnim sinusnim ritmom: početna doza 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; *umjerena do jaka hronična srčana insuficijencija:* 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 mg 2 puta dnevno)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CORLENTOR - LES LABORATOIRES SERVIER**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 14 tableta) ,u kutiji

Rp filmom obložena tableta [7.5 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**IVABRADIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC-Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [7,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [7,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [7,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC-Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**C01EB18 ranolazin**

**Doziranje:** dodatna terapija kod liječenja stabilne angine pektoris kod pacijenata kod kojih nije postignuta kontrola ili nisu podnosili 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 tableta s produženim oslobađanjem [375 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC//AI blistera po 20 tableta), u kutiji
- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC//AI blistera po 20 tableta), u kutiji
- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [750 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC//AI blistera po 20 tableta), 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:** *blaga do umjerena esencijalna 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 insuficijencija*: 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*: početna doza 1 mg uveče, na 2 nedjelje dozu duplirati do optimalne, maks. 16 mg dnevno; *benigna hiperplazija prostate*: 1 mg dnevno, dozu povećavati u intervalu 1-2 nedjelje na maks. 8 mg dnevno, uobičajena doza održavanja 2-4 mg dnevno

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC//AI blister) u kutiji  
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC//AI blister) u kutiji

##### DOXAT - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji  
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

##### KAMIREN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

##### KAMIREN XL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 30 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

##### TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji  
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//AI 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:

##### EBRANTIL - TAKEDA GMBH

△ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [25 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji  
△ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/10 mL] 5 ampula sa po 10 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

**URAPIDIL 25 MG I.V. CARINO - CARINOPHARM GMBH**

△ ZU      rastvor za infuziju [25 mg/5 mL] 5 ampula sa 5 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**URAPIDIL 50 MG I.V. CARINO - CARINOPHARM GMBH**

△ ZU      rastvor za infuziju [50 mg/10 mL] 5 ampula sa 10 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**C02K                      Ostali antihipertenzivi**  
**C02KX                  Antihipertenzivi za plućnu arterijsku hipertenziju**

**C02KX01              bosentan**

**Doziranje:** *pulmonalna arterijska hipertenzija:* početna doza 62,5 mg povećati nakon 4 sedmice na 125 mg dva puta dnevno; maks. 250 mg dva puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BOSENTAN NORAMEDA - UAB NORAMEDA**

Rp      film tableta [125 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 blistera po 14 film tableta) u kutiji

Rp      film tableta [62.5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 blistera po 14 film 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

**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 podijeljena 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 mladih pacijenata.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD**

Rp      tableta [25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**HIKROHLOROTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**MONOZID 25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/Al blister sa 30 tableta), u kutiji

**C03AB Tiazidi i kalijum u kombinaciji**

**C03AB08 amilorid, metiklotiazid**

**Doziranje:** *arterijska hipertenzija:* ½ do 1 tableta dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija:* 1-2 tablete dnevno; *edemi različite etiologije:* jedna, najviše 2 tablete na dan, za liječenje hroničnog oboljenja može se davati 1 tableta na 2-3 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LOMETAZID - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 Al/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji

**C03B Slabi diuretici, isključujući tiazide**

**C03BA Sulfonamidi, monokomponentni**

**C03BA11 indapamid**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija:* oralno, lijekovi sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 2,5 mg dnevno, najbolje ujutro; oralno, lijekovi sa produženim oslobađanjem, 1,5 mg dnevno, najbolje ujutro

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALKAPAMID SR - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**FLUPIX SR - KWIZDA PHARMA GMBH**

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**INDAP - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**

Rp kapsula, tvrda [2.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

**INDAPAMID ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 90 tableta sa produženim oslobađanjem (9 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp      tableta [40 mg/1 tableta] 12 tableta 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp      tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta u staklenoj bočici, 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 LTD.**

Rp      tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta)  
           u kutiji

**FURSEMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp      tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

**FURSEMID FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp      tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta)  
           u kutiji

**LODIX - BOSNALIJEK D.D.**

Rp      tableta [40 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

**C03CA02**                **bumetanid**

**Doziranje:** *edemi* (izazvani kongestivnom srčanom insuficijencijom, bolestima jetre i bubrega (uključujući nefrotski sindrom)): 1 tabl. ujutro, ukoliko je neophodno dozu ponoviti za 6-8 h, ukoliko je potrebno doza može da se poveća i pažljivo koriguje u skladu sa odgovorom pacijenta

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

**C03CA04 torasemid**

**Doziranje:** *edem:* 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:**

**DIUVER - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji  
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

**MEROT - BOSNALIJEK D.D.**

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

**TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC//AI blistera po 15 tableta), u kutiji  
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta( 1 PVC//AI blister sa 30 tableta), u kutiji

**TOREM - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/AI blister sa 10 tableta) u kutiji  
Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji  
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/AI blister sa 10 tableta) u kutiji  
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

**C03D Diuretici koji štede kalijum**

**C03DA Antagonisti aldosterona**

**C03DA01 spironolaktan**

**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; *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 slučajeve se može postepeno povećavati tokom intervala od dvije nedjelje do 200 mg; terapija se može nastaviti još dvije nedjelje ili duže, ukoliko je izostao adekvatan odgovor; *hipokaliemija:* pri promjeni diuretika i kada je oralni unos kalijuma kontraindikovan, 25-100 mg dnevno; *primarni hiperaldosteronizam:* kod pacijenata koji čekaju operaciju, 100-400 mg dnevno; dugotrajno održavanje ukoliko operacija nije moguća, upotrebljavaju se najmanje efektivne doze



**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALDACTONE - RIEMSER PHARMA GMBH**

- 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
- Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 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 terapiji kod pacijenata sa hroničnom srčanom insuficijencijom i sistolnom disfunkcijom lijeve komore (LVEF): početi sa 25 mg jednom dnevno, povećavati tokom 4 sedmice do 50 mg jednom dnevno*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****INSPIRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**C03E** ***Kombinacije diuretika koji štede kalijum sa ostalim diureticima***

**C03EA** ***Slabi diuretici i diuretici koji štede kalijum***

**C03EA01 amilorid, hidrohlorotiazid**

**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 4 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/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

## **C03EB**                    **Snažni diuretici i diuretici koji štede kalijum**

### **C03EB01**                    **furosemid, spironolakton**

**Doziranje:** rezistentni edem povezan sa sekundarnim hiperaldosteronizmom, uključujući i hroničnu srčanu insuficijenciju i cirozu jetre; esencijalna hipertenzija kod pacijenata sa dokazanim hiperaldosteronizmom: 1-4 kapsule dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **FURAS - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

Rp                    kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula+ 50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC-Alu blistera po 10 kapsula) 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 (500 ml) fiziološkog rastvora u toku 90-180 min. doza se može povećati za 50 mg dnevno do maks. 400 mg dnevno; kod vrlo teških stanja infuzija treba da traje 24 sata (treba početi sa dozom od 0,6 mg/kg - tjelesna masa/čas); intraarterijska infuzija: početna doza 100-400 mg u 20-50 ml fiziološkog rastvora tokom 10-30 min; maks. dnevna doza 1200 mg.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp                    tableta sa produženim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta ) u kutiji

#### **PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp                    tableta s produženim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 20 tableta (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

#### **PENTOFYLLIN - SOPHARMA AD**

ZU                    rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa po 5 mL rastvora za injekciju u blisteru, u kutiji

## **C04AE**                        **Ergot alkaloidi**

### **C04AE01**                    **ergoloid -mesilat**

**Doziranje:**  *Dodatak simptomatskom liječenju određenih kognitivnih, afektivnih, somatskih i behеjvioralnih poremećaja kod pacijenata sa blagim oblicima oštećenja mentalne funkcije bilo neurološkog, metaboličkog ili aterosklerotskog porijekla (ošamućenost, oslabljena koncentracija, dezorjentacija, narušeno pamćenje, nedostatak inicijative, depresivno raspoloženje, nedruštenost i poteškoće u dnevnim aktivnostima i brizi o samom sebi):* 3 puta po 1,5 mg ili 4,5 mg jednom dnevno; kapi 3 x 30-40 kapi (1,5-2 mg)

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **REDERGIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp                    tableta [1.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta

**C05** **VAZOPROTEKTIVI**  
**C05A** **Antihemoroidalni lijekovi za liječenje hemoroida i**  
**analnih raskuplina 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 nedjelje; ako je potrebno liječenje duže od 3 nedjelje, 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

**C05AA04** **ihtamol, mentol, monohlorakvakrol, prednizolon**

**Doziranje:** *spoljašnji i unutrašnji hemoroidi praćeni jakim zapaljenjem, proktitis, analni osip, analne fisure i pruritis:* mast, prvog dana liječenja 3-4 puta dnevno, zatim 2 puta dnevno, do 2 sedmice (kod spoljašnjih promjena mast se nanosi na oboljelo područje, a kod unutrašnjih hemoroida i fisura aplikuje se pomoću priložene kanile); *upaljeni unutrašnji hemoroidi, analne fisure, proktitis:* supozitorije, 3 puta na dan, zatim 2 puta na dan, ujutro i uveče, u početnoj fazi liječenja upaljenih hemoroida; terapija ne treba da traje duže od 2 sedmice zato što ovi preparati sadrže glukokortikoide

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DELTA HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH**

BRp rektalna mast [2 mg/1 g+ 25 mg/1 g+ 0.1 mg/1 g+ 1.5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 20 g rektalne masti i polietilenskom cjevčicom, u kutiji

BRp supozitorija [4 mg/1 supozitorija+ 50 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija] 5 supozitorija u PE/PVDC/PVC/ foliji u kutiji

**C05AD** **Lokalni anestetici**

**C05AD01** **kalcijum-dobesilat, lidokain**

**Doziranje:** *unutrašnji i vanjski hemoroidi, svrab oko anusa, perianalni ekcemi, analne fisure, tegobe prije i poslije operacije hemoroida:* kod pacijenata sa unutrašnjim hemoroidima istisne se mast iz tube priloženim nastavkom što dublje u crijevo 2 puta dnevno-ujutro i uveče; kod vanjskih hemoroida, svraba anusa, analnog ekcema, oboljelo mjesto namaže se više puta na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MODOLEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp rektalna mast [40 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 30 g masti u Al tubi sa aplikatorom

## **C05AX**                    **Ostali lijekovi za liječenje hemoroida i analnih raskuplina 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 DOO SKOPJE**

Rp                    rektalna krema [1.5 g/100 g+ 0.3 g/100 g] 30 g rektalne kreme u aluminijumskoj tubi, u kutiji

### **C05AX03**                    **cinchokain, 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] 20 g masti u Al tubi sa aplikatorom, u kutiji  
BRp                    supozitorija [2,5 mg/1 supozitorija+ 100 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 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                    rektalna mast [5 mg/1 g+ 25 mg/1 g+ 0.5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 20 g rektalne masti i polietilenskom cjevčicom, u kutiji  
BRp                    rektalna mast [5 mg/1 g+ 25 mg/1 g+ 0.5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 42 g rektalne masti i polietilenskom cjevčicom, u kutiji  
BRp                    supozitorija [4 mg/1 supozitorija+ 50 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 blistera po 5 supozitorija), u kutiji  
BRp                    supozitorija [4 mg/1 supozitorija+ 50 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija] 5 supozitorija (1 blister sa 5 supozitorija), u kutiji

### **C05AX03**                    **fluokortolonpivalat, lidokain**

**Doziranje:** hemoroidi, *proktitis, analni ekcemi:* 2-3 puta dnevno mazati u tankom sloju; supozitorije ujutro i uveče prije spavanja

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **DOLOPROCT - BAYER PHARMA AG**

Rp                    krema [1 mg/1 g+ 20 mg/1 g] Al - tuba sa 15 g rektalne kreme u kutiji  
Rp                    supozitorija [1 mg/1 supozitorija+ 40 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 Al - stripa po 5 supozitorija), u kutiji

**C05B Antivarikozna terapija**  
**C05BA Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu**

**C05BA03 heparin**

**Doziranje:** *površinski tromboflebitis, posttraumatski hematomi, povrede kod sportista (otok, hematom, distorzija):* mast ili gel 2-3 puta dnevno nanijeti na oboljelo mjesto i blago utrljati, sprej raspršiti 3 puta dnevno (po 3-4 sprej doze) i blago utrljati, masiranje nogu vršiti odozdo nagore

**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

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

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 tuba sa 20 g gela, u kutiji

BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 tuba sa 30 g gela, u kutiji

BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 tuba sa 50 g gela, u kutiji

**C05BA53 escin, heparin**

**Doziranje:** *oboljenja vena, hematomi, udarci, nagnječenja:* gel nanijeti 1 do 3 puta na dan na oboljele predjele i oko njih i lagano utrljati; noge treba masirati odozdo prema gore; kod upala vena gel se ne smije utrljati u kožu; kao dodatno liječenje kod patoloških procesa na nogama upotrebljavaju se elastični zavoj ili elastične čarape.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VENITAN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp gel [10 mg/1 g+ 100 i.j./1 g] 50 g gela u tubi, u kutiji

**C05BA52 deksantenol, 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 PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp gel [25 mg/1 g+ 150 mg/1 g+ 500 i.j./1 g] Al - tuba sa 40 g, u kutiji

**C05BA51 deksantenol, heparin**

**Doziranje:** *površinski tromboflebitis (adjuvantna terapija), površinske povrede mekih tkiva nastale tupom traumom (modrice, hematomi, nagnječenja):* nanosi se u tankom sloju na zahvaćeno područje, 2-4 puta na dan, bez utrljavanja u kožu; 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] 40 g gela u Al - tubi sa membranom 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

**HEPAN KREMA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp krema [5 mg/1 g+ 500 i.j./1 g] Al - tuba sa 50 g kreme, u kutiji

**C05BA53 escin, esencijalni fosfolipidi, heparin**

**Doziranje:** *adjuvantna terapija u liječenju varices cruris-a i varikoznog sindroma, promjena na koži oko ulcus cruris-a, post-tromboflebitičkog sindroma, površinskog tromboflebitisa, kontuzionih edematoznih povreda, promrzlina, smetnji venskog protoka pri dugom stajanju, uboda insekata:* gel nanijeti u tankim slojevima 2-4 puta dnevno na bolna i otečena mjesta

**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

**C05BX Ostali sklerozni lijekovi**

**C05BX01 kalcijum-dobesilat**

**Doziranje:** *dijabetična retinopatija, patološka stanja venske cirkulacije donjih ekstremiteta udruženih sa edemima, različite mikroangiopatije:* 1-2 kapsule za vrijeme jela

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DOXILEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**C05C Vazoprotektivi**

**C05CA Bioflavonoidi**

**C05CA03 diosmin**

**Doziranje:** *hronična venska isuficijencija:* 1-2 tbl. dnevno; *akutni hemoroidi:* 2-6 puta dnevno po 1 tbl, a zatim 4 tbl. (500 mg) tokom naredna 3 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FLEBAVEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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 - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

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 blister) u kutiji

BRp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 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/Al 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/Al blistera po 15 tableta), u kutiji  
BRp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al 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 pectoris:* početna doza 40 mg 2-3 puta dnevno, doza održavanja 120-240 mg dnevno, maks. do 320 mg dnevno; *aritmije, hipertrofična kardiomiopatija, tahikardija kod anksioznosti, tireotoksikoza:* 10-40 mg 3-4 puta dnevno; *profilaksa poslije 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; *anksioznost sa simptomima kao što su palpitacija, znojenje, tremor:* 40 mg jedanput dnevno, povećati do 40 mg 3 puta dnevno ukoliko je neophodno; *profilaksa migrene:* 80-240 mg dnevno u podijeljenim dozama; *esencijalni tremor:* inicijalno 40 mg 2-3 puta dnevno, doza održavanja 80-160 mg 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: *arterijska hipertenzija:* početna doza 1 mg/kg dnevno u podijeljenim dozama, može se povećati ako je neophodno do uobičajene doze od 2-4 mg/kg dnevno podijeljene u 2 doze; *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.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PROPRANOLOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta), u kutiji

**PROPRANOLOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 50 tableta u staklenoj bočici, u kutiji

**PROPRANOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD.**

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta)

**C07AA07 sotalol**

**Doziranje:** *teške simptomatske ventrikularne tahikardije, simptomatske supraventrikularne tahikardije, poremećaji srčanog ritma koji zahtijevaju liječenje kao što su profilaksa hronične fibrilacije atriya nakon električne kardioverzije i profilaksa paroksizmalne fibrilacije atriya:* 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 tableta [80 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta) 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 pectoris:* 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; *profilaksa 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; *održavanje liječenja nakon akutnog infarkta miokarda:* nakon akutne terapije 200 mg dnevno u 2 podijeljene doze; *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.**

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

**BLOAZOC - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [190 mg/1 tableta] 100 tableta s produženim oslobađanjem (10 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta s produženim oslobađanjem [190 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVDC -Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta s produženim oslobađanjem [23,75 mg/1 tableta] 100 tableta s produženim oslobađanjem (10 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta s produženim oslobađanjem [23,75 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVDC -Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji



- Rp tableta s produženim oslobađanjem [47,5 mg/1 tableta] 100 tableta s produženim oslobađanjem (10 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [47,5 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [95 mg/1 tableta] 100 tableta s produženim oslobađanjem (10 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [95 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVDC -AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG**

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

**MATHADOR - BOSNALIJEK D.D.**

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

- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

**MEKSENA - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [100 g/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

**METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**METOPROLOL ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

**METOPROLOL HF 200 MG RETARD - 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/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta)

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 blistera po 14 film tableta)

**C07AB03 atenolol**

**Doziranje:** hipertenzija: 25-50 mg dnevno (više doze su rijetko potrebne); *angina pectoris*: 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 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 PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blister po 10 tableta) u kutiji

**ATENOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD.**

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 PVC/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**C07AB07 bisoprolol**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija, angina pectoris*: uobičajeno 10 mg jednom dnevno (5 mg može biti dovoljno kod nekih pacijenata), maks. 20 mg dnevno; *dodatak terapiji hronične srčane insuficijencije*: 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

**BIPROL - FARMAL D.D.**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**BISOBEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta u PVC/PVdC/Al - blisteru, u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta u PVC/PVdC/Al - blisteru, u kutiji

**BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH**

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

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

- 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

**BISOPROLOL MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED**

- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**BISOPROLOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD**

- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 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

**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 [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 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] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 10 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

**CARDIOPROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

**CONCOR - MERCK EXPORT GMBH**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 blister) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 blister) u kutiji

**CONCOR COR - MERCK EXPORT GMBH**

- Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 blister) u kutiji

**PROBILOL - BOSNALIJEK D.D.**

- 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

**SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- 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 [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al 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/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al 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; *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 blistera po 7 tableta) u kutiji

**MASSIDO - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**NEBICOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PE/PVdC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**NEBILET - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

**NEBIVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

**NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 tableta), 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 nedjelje 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 pectoris:* 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 doza 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 tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 AL/PVC/PVDC blister sa 30 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 AL/PVC/PVDC blistera sa po 15 tableta) u kutiji
- Rp tableta [3.125 mg/1 tableta] 30 tableta (1 AL/PVC/PVDC blister sa 30 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 AL/PVC/PVDC blister od 30 tableta) u kutiji

**CARVETREND - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [3.125 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

**CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp tableta [12,5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6,25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/PVC/PVDC blistera po 14 tableta)

**CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp tableta [12,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [3.125 mg/1 mtableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**DILATREND - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blister po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

**KARVEDILOL LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A.**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

- Rp      tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**
- Rp      tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp      tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- MILENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**
- Rp      tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta) u kartonskoj kutiji
- Rp      tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta) u kartonskoj kutiji
- Rp      tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji
- VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**
- Rp      tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp      tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp      tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**C07B                      *Beta-adrenergički blokatori i tiazidi***  
**C07BB                    *Selektivni beta-adrenergički blokatori i tiazidi***

**C07BB12                *hidrochlorotiazid, 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/Al 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/Al 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.**

- 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:**

**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 tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta) u kutiji  
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

**AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta) u kutiji  
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**AMLODIPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
 Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**AMLODIPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

- 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

**AMLOPIN 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji  
 Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**AMLOPIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji  
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji  
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**NORVASC - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji  
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji  
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji  
Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji  
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

**VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 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

**C08CA05 nifedipin**

**Doziranje:** hipertenzija, angina pectoris: 2 puta po 20 mg, maks. 2 puta po 40 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CORDIPIN RETARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp tableta s produljenim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (2 Al/PVC/PVDC blistera po 15 tableta) u kutiji

**NIFADIL RETARD - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp filmom obložena tableta s prilagođenim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 30 film tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta), kutiji

**NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LTD.**

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 ishemijskog neurološkog deficita nastalog nakon subarahnoidalne hemoragije izazvane rupturom aneurizme: na početku terapije, tokom prva 2 sata, i.v. inf. putem centralnog katetera 1 mg/h (do 500 mcg/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 10 MG I.V. CARINO - CARINOPHARM GMBH**

ZU rastvor za infuziju [10 mg/50 mL] 1 bočica sa 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 - WELLCOME 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      lerkanidipin**

**Doziranje:** hipertenzija: početna doza 10 mg jedanput dnevno; povećati, ukoliko je neophodno, nakon najmanje 2 nedjelje 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

**LERCANIDIPIN LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

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

**LERCANIDIPIN LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp      filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVDC blistera po 10 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

**LERCOR - TORRENT PHARMACEUTICALS LIMITED (TPL)**

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

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

**PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 blister), u kutiji

**C08D                    **Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa direktnim djelovanjem na srce****

**C08DA                 **Derivati fenilalkilamina****

**C08DA01             **verapamil****

**Doziranje:** *supraventrikularne aritmije:* oralno, 40-120 mg 3 puta dnevno; *angina pectoris:* 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; *sekundarna prevencija reinfarkta miokarda kod pacijenata bez srčane insuficijencije*, a koji ne primaju diuretike (osim diuretika koji se daju u malim dozama, kada se koriste zbog drugih indikacija, a ne zbog srčane insuficijencije), te gdje beta-blokatori nisu pogodni: liječenje započeti najmanje jednu nedjelju nakon akutnog infarkta miokarda, 360 mg dnevno (240 mg ujutro i 120 mg uveče); parenteralno, početna doza 5 mg se primjenjuje sporo i.v.; ako se ne postigne terapijsko dejstvo, dodatnih 5 mg se može ubrizgati nakon 5-10 min; ukoliko je potrebno, poslije početnog i.v. davanja može se primijeniti u obliku i.v. inf. 5-10 mg/h u rastvoru natrijum hlorida 0,9%, ili nekom drugom odgovarajućem rastvoru (pH < 6.5) do ukupne doze od 100 mg dnevno. djeca: oralno, lijek se može primjenjivati kod djece preko 2 god. uz izuzetan oprez; uobičajene doze su 40-120 mg 2 ili 3 puta dnevno, u zavisnosti od uzrasta i terapijskog odgovora; parenteralno: novorođenčad, 0,75-1 mg (0,3-0,4 ml); dojenčad, 0,75-2 mg (0,3-0,8 ml), djeca 1-5 god: 2-3 mg (0,8-1,2 ml); djeca 6-14 god: 2,5-5 mg (1-2 ml).

**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 produženim oslobađanjem [240 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim 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/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

**VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

Rp obložena tableta [80 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

**C08DB Derivati benzotiazepina****C08DB01 diltiazem**

**Doziranje:** profilaksa i liječenje angine pectoris, 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 pectoris; doze od 360 mg/dan mogu biti od koristi kod hipertenzivnih pacijenata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALDIZEM - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [60 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [90 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [90 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**C08G BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA I DIURETICI****C08GA Blokatori kalcijumskih kanala i diuretici****C08GA02 amlodipin, indapamid**

**Doziranje:** esencijalne hipertenzije kod bolesnika čija je bolest već dobro kontrolisana sa istovremenom primjenom indapamida i amlodipina u istim dozama: 1 tableta ujutro

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****NATRIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER**

Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji

Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**C09 LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM****C09A Inhibitori angiotenzin konvertujućeg enzima (ACE), monokomponentni****C09AA ACE-inhibitori, 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; *profilaksa simptomske 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.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

##### KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

##### KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera po 10 tableta), 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 simptomske srčane insuficijencije kod pacijenata sa asimptomatskom disfunkcijom lijeve komore*: početna doza je 2,5 mg jednom dnevno oralno, pod strogim medicinskim nadzorom, koja se postepeno povećava do ciljne doze održavanja tokom 2-4 nedjelje do 10-20 mg dva puta dnevno u jednoj ili podijeljeno u 2 doze

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### ANGIOTEC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 Al/PVC blister po 30 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 Al/PVC blister po 30 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 Al/PVC blister po 30 tableta), u kutiji

##### BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG

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

##### BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

##### ENALAPRIL LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

**ENALAPRIL LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

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

**ENALAPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD.**

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

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

**ENALAPRIL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC**

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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

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

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

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**KADRIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

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

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

**KONVERIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PE//PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 oPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al /PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 oPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 oPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**RENAPRIL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta( 2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta ( 2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), 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 nedjelje do maks. 35 mg jednom dnevno, ukoliko se podnosi; *profilaksa 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 tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

**LIZINOPRIL FARMAL - FARMAL D.D.**

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

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

**LIZINOPRIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

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

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**LOPRIL - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

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

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta)

**OPTIMON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

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

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE**

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

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

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

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al - blistera) u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**C09AA04 perindopril**

**Doziranje:** hipertenzija: uobičajena 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 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:

##### CAPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

##### HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

##### PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

##### RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta; blisteri u kesici pa u kutiji)
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta; blisteri u kesici pa u kutiji)
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta; blisteri u u kesici pa 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 poslije akutnog infarkta miokarda:* (započeti najmanje 48 h poslije 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 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.**

- Rp tableta [1,25 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera sa 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**PIRAMIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/AL/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/AL/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

**PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//al - blistera po 7 tableta) u kutiji

**RAMIMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

**RAMIPRIL FARMAL - FARMAL D.D.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji

**RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**

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

Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**TENPRIL - BOSNALIJEK D.D.**

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

Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**TRITACE - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji

**C09AA06 kvinapril**

**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 tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

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

#### C09AA08 cilazapril

**Doziranje:** hipertenzija: početna doza 1 mg jednom dnevno; doza održavanja 2,5-5 mg jednom dnevno; maks. 5 mg jednom dnevno; kongestivna srčana insuficijencija: početna doza 0,5 mg jednom dnevno pod strogim medicinskim nadzorom; povećati u nedjeljnim intervalima na 1-2,5 mg jednom dnevno ukoliko se ta doza podnosi

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### PRILAZID - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp film tableta [2.5 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

#### C09AA09 fosinopril

**Doziranje:** hipertenzija: 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 povećanje efikasnosti); kongestivna srčana insuficijencija (dodatak terapiji): 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 tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O.

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), 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 poslije 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) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) 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//AI - blistera po 14 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 kapsula), u kutiji

**TRANDOLAPRIL PHARMAS - PHARMAS D.O.O.**

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 blistera po 14 kapsula, tvrdih), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula, tvrdih), 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 tableta [30 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [7.5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta), 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 tableta dnevno (enalapril 10 mg sa hidrohlorotiazidom 12,5 mg/tableti ili enalapril 10 mg sa hidrohlorotiazidom 25 mg/tableti), po potrebi, 2 tablete

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ANGIOTEC PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister sa 30 tableta)

**BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AI/PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

**ENALAPRIL HCT ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**ENALAPRIL HCT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 ml/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

**KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**PRILENAP H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/AL/PVC-Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**PRILENAP HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/AL/PVC-Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**C09BA03 hidrohlorotiazid, lizinopril**

**Doziranje:** *blaga do umjerena hipertenzija* (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): najčešće 1 tableta na dan, doza se može povećati na 2 tablete jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HYPERIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 Al/PVC/PVDC blister) u kutiji

**IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 Al/PVC/PVDC blister), u kutiji

**IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

**LAAVEN-HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**LIZINOPRIL H FARMAL - FARMAL D.D.**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

**LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**OPTIMON HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**VITOPRIL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**C09BA04 indapamid, perindopril**

**Doziranje:** *esencijalna arterijska hipertenzija* (kada je potrebna kombinovana terapija): 1 tableta 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 kreatinina ispod 30 ml/min); konsultovati literaturu proizvoda za više detalja kod doziranja

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CAPERIL COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp tableta [0,625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER**

- Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

**PREXANIL COMBI A 2,5 MG/0,625 MG - LES LABORATOIRES SERVIER**

- Rp filmom obložena tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2.5 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**                    **hidrohlorotiazid, 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 hidrohlorotiazida), ujutro; po potrebi doza se može povećati na 1 tabletu sa većom dozom (5 mg ramiprila sa 25 mg hidrohlorotiazida), maks. doza 10 mg ramiprila i 25 mg hidrohlorotiazida

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp            tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

**AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp            tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

**ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp            tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp            tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp            tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/OPA/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp            tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/OPA/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp            tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp            tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**RAMIPRIL H FARMAL - FARMAL D.D.**

Rp            tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//A blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp            tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//A blistera po 7 tableta) u kutiji

**RAMIZID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp            tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp            tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**TENPRIL DUO - BOSNALIJEK D.D.**

Rp            tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp            tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TRITAZIDE - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

Rp            tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp            tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji



**C09BA06 hidrohlorotiazid, kvinapril**

**Doziranje:** *arterijska hipertenzija*: 1 tableta dnevno (uvijek u isto vrijeme, najbolje ujutro)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HEMOKVIN PLUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp film tableta, film tableta [20 mg/1 tableta, 12.5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

**C09BA08 cilazapril, hidrohlorotiazid**

**Doziranje:** *esencijalna arterijska hipertenzija* (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): najčešće 1 tableta na dan u isto vrijeme

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PRILAZID PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**C09BA09 fosinopril, hidrohlorotiazid**

**Doziranje:** *liječenje esencijalne hipertenzije kod odraslih pacijenata kod kojih primjena monoterapije fosinoprilom ne reguliše krvni pritisak na adekvatan način*: odrasli 1 tableta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MONOPRIL PLUS - PHARMASWISS D.O.O.**

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**C09BB ACE-inhibitori i blokatori kalcijumskih kanala****C09BB02 enalapril, lerkanihidipin**

**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/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al 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 (1 PVC/Al - blister) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji

**LERCOREN - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

Rp film tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film 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.

- 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 tableta [5 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+ 4 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [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+ 8 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

#### CAPEXIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA-AI-PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA-AI-PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA-AI-PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA-AI-PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

#### NORPREXANIL 10 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem, u kutiji

#### NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem, u kutiji

#### NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji

#### NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji

### C09BB05 felodipin, ramipril

**Doziranje:** hipertenzija kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima: 1 tableta 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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

**PRILEN AM - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PA/Al/PVC blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PA/Al/PVC blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula (4 PA/Al/PVC blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 2,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PA/Al/PVC blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 28 kapsula (4 PA/Al/PVC blistera po 7 kapsula), u kutiji

**RAMEAM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/Al/PVC/Al 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//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**C09BX ACE-inhibitori, ostale kombinacije****C09BX01 amlodipin, indapamid, perindopril**

**Doziranje:** esencijalne hipertenzije kod pacijenata kod kojih je postignuta kontrola istovremenom primjenom perindoprila, indapamida i amlodipine: 1 tbl. Dnevno

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al 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/Al/PVC//Al 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/Al/PVC//Al 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/Al/PVC//Al 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/Al/PVC//Al blistera po 10 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+ 0.625 mg/1 tableta+ 2.5 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+ 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] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 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): uobičajeno 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; *hronična srčana insuficijencija* (kada su ACE inhibitori neodgovarajući ili kontraindikovani): 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 starijima smanjenog intravaskularnog volumena*: početna doza 25 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno, povećati nakon nekoliko nedjelja na 100 mg jednom dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ERYNORM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**

**BANJA LUKA**

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

**GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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

**LOSARTIC - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 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

**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 nedjelje do maks. 320 mg dnevno; *hronična insuficijencija srca* kada ACE-inhibitori ne mogu biti upotrijebljeni ili zajedno sa ACE-inhibitorima (pod nadzorom specijaliste) kada beta-blokatori ne mogu biti upotrijebljeni: početna doza 40 mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do maks. 160 mg 2 puta dnevno; *infarkt miokarda*: početne doza 20 mg 2 puta dnevno, tokom idućih nekoliko nedjelja, 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 [40 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 blistera po 14 film tableta)
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta)

**OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji

**TENVAL - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 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.**

- 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] 28 filmom obloženih tableta (4PVC/PE/PVDC-Al blistera po 7 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] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 7 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

**VALSACOR, FILMOM OBLOŽENA TABLETA, 80 MG/1 TABLET - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

**VALSARTAN MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED**

- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 OPA/Al/PVC blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**VIVENDAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

**WALZERA - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH 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.

- 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
- Rp filmom obložena tableta [75 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-Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-Al 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-Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al 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 nedjelje do maks. 32 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 8 mg jednom dnevno; *srčana insuficijencija* 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 nedjelje do „ciljne“ doze od 32 mg jednom dnevno ili do maks. doze koju pacijent podnosi

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### KARBIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta [32 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

### C09CA07 telmisartan

**Doziranje:** *hipertenzija:* uobičajeno 40 mg jednom dnevno (ali 20 mg može biti dovoljno), ukoliko je neophodno povećati nakon najmanje 4 nedjelje 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:

#### ACTELSAR - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- Rp tableta [40 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [80 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

#### 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

**TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [80 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera), u kutiji

**C09CA08 olmesartan medoksomil**

**Doziranje:** hipertenzija: početna doza 10 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno povećati na 20 mg jednom dnevno; maks. 40 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

**OLIMESTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

**C09D Antagonisti receptora angiotenzina II, kombinacije**  
**C09DA Antagonisti receptora angiotenzina II i diuretici**

**C09DA01 hidrohlorotiazid, losartan**

**Doziranje:** hipertenzija: uobičajeno 1 tableta 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 tableta [12,5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji

**GALOSART PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 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/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**LORISTA H 100 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 filmom obložene tablete (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**LOSARTIC PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 14 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/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al 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:**

**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

**TENVAL DUO - BOSNALIJEK D.D.**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 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//Al 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.**

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 (2 x 14) filmom obloženih tableta (PVC/PE/PVDC//Al - blister), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI 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//AI - blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 (2 x 14) filmom obloženih tableta (PVC/PE/PVDC//AL - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 (2 x 14) filmom obloženih tableta (PVC/PE/PVDC//AL - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI 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//AI - blistera po 14 tableta) u kutiji

**VALSARTAN HIDROHLOROTIAZID MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED**

- Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 OPA//AI/PVC blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 OPA//AI/PVC blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**VIVENDAL HCT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

**YANIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH 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 FARMACEVTSKIH 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 hidrohlorotiazid, irbesartan**

**Doziranje:** hipertenzija (kada monoterapija sa irbesartanom ili hidrohlorotiazidom 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//AI - 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.**

- Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA//AI/PVC//AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji

- 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] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al//PVC/Al blistera sa po 7 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
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 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 - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

- 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

**TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera OPA/Al/PVC folija//Al folija po 7 tableta) u kutiji
- 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] 28 tableta (4 blistera OPA/Al/PVC folija//Al folija po 7 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] 28 tableta (4 blistera OPA/Al/PVC folija//Al folija po 7 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

## **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:**

#### **EXFORGE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- Rp      film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)
- Rp      film tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp      film tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

#### **WAMLOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp      film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/Al/PVC-Al 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/Al/PVC-Al 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/Al/PVC-Al 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/Al/PVC-Al 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/Al/PVC-Al 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//Al 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//Al 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//Al blistera po 10 film tableta) u kutiji

### **C09DB06                amlodipin, losartan**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija* (kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tbl. dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **TENLORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp      filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) ,u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) ,u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) ,u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) ,u kutiji

## **C09DX                    Angiotenzin II antagonisti, druge kombinacije**

### **C09DX01                    amlodipin, hidrohlorotiazid, valsartan**

Doziranje: *esencijalna hipertenzija*: 1 tbl. dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**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

### **C09DX04                    sakubitril, valsartan**

**Doziranje:** *simptomatska hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejekcionom frakcijom* (kod pacijenata koji trenutno ne uzimaju ACE inhibitor ili antagonistu angiotenzin II receptora, ili koji uzimaju niske doze tih lijekova: odrasli preko 18 god. 26/24 mg dva puta dnevno; dozu treba udvostučiti 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 antagonistu 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 hiperholesterolemija, kombinovana hiperlipidemija*: 10-20 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče; *homozigotna porodična hiperholesterolemija*: 40 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno uveče; *prevencija kardiovaskularnih događaja*: početna doza 20-40 mg jednom dnevno, uveče; podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ASTAX - FARMAL D.D.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

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

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**HOLLESTA - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 15 tableta) u kutiji

**LIPEX - MERCK SHARP & DOHME BV**

- 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

**STATEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

**VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [-] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- 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 [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

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

### **C10AA05 atorvastatin**

**Doziranje:** primarna hiperholesterolemija 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 hiperholesterolemija 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 (ili 40 mg jednom dnevno u kombinaciji sa jonoizmjenjivačkim smolama kod heterozigotne porodične hiperholesterolemije); 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 (2 Al/Al blistera po 15 tableta,) u kutiji

#### **ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obložene tablete (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

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 [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

#### **ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

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

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

#### **ATORVOX - PLIVA HRVATSKA 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

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al 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

**LIPIDRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 AI/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

**LIPTIN - 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 [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**SORTIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC blistera po 10 tableta)
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC blistera po 10 tableta)
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC blistera po 10 tableta)

**TOZAR - BOSNALIJEK D.D.**

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

**TULIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 AI/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 AI/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 AI/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

**C10AA07 rosuvastatin**

**Doziranje:** *primarna hiperholesterolemija:* 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

hiperholesterolemija sa visokim kardiovaskularnim rizikom pod kontrolom ljekara specijaliste; stariji od 70 god, početna doza 5 mg jednom dnevno; *prevencija kardiovaskularnih događaja*: 20 mg jednom dnevno, stariji od 70 god. 5 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na maks. 20 mg dnevno

**REGISTROVANI 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 u kutiji, 3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta, u kutiji 3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta u kutiji, 3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta

**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

**ROSIX 10 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

**ROSIX 20 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

**ROSIX 40 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

**ROSIX 5 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 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
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**ROSUVAS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta), u kutiji

**ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- 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 [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 filmom obloženih 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 [15 mg/1 tableta] 84 filmom obloženih tableta (6 OPA/Al/PVC - blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 filmom obloženih 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] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC - blistera po 14 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 [30 mg/1 tableta] 84 filmom obložene tablete (12 OPA/Al/PVC - blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- 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 [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera 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

**ULTROX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2Al-Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al-Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al-Al blistera po 14 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 trigliceridi i HDL-holesterol neadekvatno kontrolisani kod pacijenata sa visokim kardiovaskularnim rizikom:* preporučena doza je 1 kapsula (tableta); kapsulu (tabletu) treba progutati cijelu, tokom jela

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LIPIDIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 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 blistera po 15 kapsula) u kutiji

**ZYGLIP - ALKALOID 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 hiperholesterolemije; dodatak dijeti i tretmanu statinima kod homozigotne porodične hiperholesterolemije; primarna hiperholesterolemija (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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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.**

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**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PCTFE/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**C10AX13 evolokumab**

**Doziranje:**  *hiperholesterolemija i miješana dislipidemija:* odrasli preko 18 god. s.c. 140 mg svake dvije sedmice ili 420 mg jednom mjesečno;  *homozigotna porodična hiperholesterolemija:* odrasli i adolescenti u dobi 12 i više god. s.c. početna doza 420 mg jednom mjesečno; ako klinički značajan odgovor nije postignut nakon 12 nedjelja liječenja, učestalost primjene doze se može povećati na 420 mg jedanput svake 2 sedmice

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****REPATHA - AMGEN (EUROPE) GMBH**

Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [140 mg/1 mL] 2 napunjene brizgalice po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

**C10AX14 aliokumab**

**Doziranje:**  *primarna hiperholesterolemija 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); s.c. inj. odrasli preko 18 god. 75-150 mg svake 2 nedjelje podesiti prema odgovoru; podešavanje doze treba raditi u intervalima od 4 nedjelje

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

Rp rastvor za injekciju u napunjenom 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 napunjenom penu [75 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju (za jednokratnu upotrebu), u kutiji

**C10B                    Sredstva koja smanjuju lipide u serumu  
(hipolipemici), kombinacije**

**C10BA                Inhibitori HMG CoA reduktaze u kombinaciji sa  
drugim sredstvima koja smanjuju lipide u serumu**

**C10BA04            fenofibrat, simvastatin**

**Doziranje:**  *Dodatak dijeliti i dugim odgovarajućim mjerama kod odraslih osoba s visokim kardiovaskularnim rizikom sa mješovitom dislipidemijom radi smanjivanja nivoa triglicerida i povećanja nivoa HDL holesterola kada su nivoi LDL holesterola odgovarajuće kontrolisani s odgovarajućom dozom monoterapije simvastatinom: 1 tableta dnevno*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CHOLIB - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp      filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al blistera po 10 tableta) u kutiji  
Rp      filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**C10BX                Inhibitori HMG CoA reduktaze, ostale kombinacije**

**C10BX03            amlodipin, atorvastatin**

**Doziranje:**  *sprečavanje kardiovaskularnih događaja kod pacijenata koji boluju od hipertenzije te imaju tri prateća faktora kardiovaskularnog rizika, normalan do blago povišen nivo holesterola, bez klinički izražene koronarne bolesti srca, te kod kojih se smatra prihvatljiva kombinovana primjena amlodipina i niske doze atorvastatina: uobičajena početna doza je 5 mg/10 mg jednom na dan; u slučaju potrebe doza se može povećati na 10 mg/10 mg; tablete se uzimaju u bilo koje doba dana sa hranom ili bez nje.*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ATORDAPIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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 [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**C10BX06            acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril**

**Doziranje:**  *sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja kao supstituciona terapija 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 - AMICUS AG**

Rp      kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/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/Al/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/Al/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 hiperholesterolemijom (tip IIa, uključujući heterozigotnu porodičnu hiperholesterolemiju) ili mješovitom dislipidemijom (tip II b) ili homozigotnom porodičnom hiperholesterolemijom: 1 tbl. dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **VALAROX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp filmom obložena tableta [10 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+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al 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/Al/PVC//Al 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/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

### **C10BX11 amlodipin, atorvastatin, perindopril**

**Doziranje:** esencijalna hipertenzija i/ili stabilna koronarna arterijska bolest, s pridruženom primarnom hiperholesterolemijom 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: hiperholesterolemija 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.**

Rp film tableta [1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

## Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

---

- Rp filmom obložena tableta [1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al 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/Al/PVC//Al 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/Al/PVC//Al 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, profilaksa kandidijaze u novorođenčadi i pri dugotrajnom liječenju antibioticima širokog spektra i imunosupresivima:* 2-3 puta na dan premazati oboljelo mjesto u tankom sloju, liječenje obično traje 2 sedmice a po potrebi i duže

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NISTATIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp mast [100000 i.j./1 g] 20 g masti

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

BRp mast [100000 i.j./1 g] Al - tuba sa 20 g masti, u kutiji

**D01AC** **Derivati imidazola i triazola**

**D01AC01** **klotrimazol**

**Doziranje:** *lokalna terapija kandidijaze, dermatomikoze:* krem ili rastvor nanose se u tankom sloju i utrljavaju na oboljela mjesta 2 do 3 puta na dan; prašak se na oboljela mjesta nanosi 2 do 3 puta na dan; nakon nestanka kliničkih znakova treba nastaviti primjenu lijeka još najmanje 2 nedjelje.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CANESTEN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp krema [20 mg/1 tuba] 1 tuba sa 20 g kreme (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

**PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

BRp krema [10 mg/1 g] 20 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

**D01AC02** **mikonazol**

**Doziranje:** *mikoze:* krem se primjenjuje utrljavanjem 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 kreme, u kutiji

**DAKTARIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp krema [20 mg/1 g] Al tuba sa 30 g kreme, 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:** *liječenje i prevencija seboroičnog dermatitis, peruti i Pityriasis versicolor:* krem se namaže na oboljelo mjesto i dva santimetra uokolo, jednom ili dva puta dnevno; liječenje traje u prosjeku 2-4 nedjelje, šampon se nanosi na zahvaćenu regiju i nakon 3-5 minuta ispere 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 nedjelje.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### MYCOSEB - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

##### BANJA LUKA

BRp šampon [20 mg/1 g] 1 plastična boca sa 100 ml šampona, u kutiji

#### REKONAZOL - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

BRp šampon [20 mg/1 g] 1 HDPE plastična boca sa 120 ml šampona, u kutiji

Rp krema [20 mg/1 g] 1 Al-tuba sa 30 g kreme, u kutiji

#### D01AC10 bifonazol

**Doziranje:** liječenje kožnih mikoza izazvanih dermatofitima, kvasnim gljivicama, plijesnima i drugim gljivicama, uključujući liječenje kože izloženog ležišta nakon uklanjanja inficiranog dijela nokta kod keratolitičkog liječenja onihomikoza, liječenje eritrazme izazvane bakterijom *Corynebacterium minutissimum*: na oboljeli dio kože nanese se tanki sloj kreme i utrlja, 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 kreme, u kutiji

#### D01AC20 diflukortolon, izokonazol

**Doziranje:** površinske gljivične infekcije dijelova kože bez dlaka i prekrivenih sa dlakama, kod kojih su prisutne jake upalne ili ekcematozne promjene na koži: 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 kortikosteroide.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### TRAVAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp krema [0.015 g/15 g+ 0.15 g/15 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi, 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 liječenja 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 kreme 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 - poklopcem, u kutiji

#### D01AE16 amorolfin

**Doziranje:** onihomikoze uzrokovane dermatofitima, kvascima i plijesnima: lak primijeniti 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 lijekoviti lak za nokte [50 mg/1 mL] 2,5 ml lijekovitog 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), kandidijaze kože, pitirijaza 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme (1 aluminijska 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 stakleno bočici, 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), Microsporium 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/Al blister), u kutiji

##### MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [250 mg/1 tableta] 14 tableta (1 PVC-PE-PVDC-Al 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 nanijeti i blago umasirati u ožiljno tkivo; ako se radi o starim, 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] 20 g gela u Al - tubi sa HDPE – zatvaračem

**D03AX03 dekspantenol**

**Doziranje:** *njega suhe, grube ili ispucale kože:* nanosi se 1 ili više puta dnevno ili po potrebi; *liječenje bolnih ili ispucalih bradavica tokom perioda dojenja:* nanosi se na bradavice nakon svakog dojenja; *njega beba:* nanosi se nakon svake promjene pelena; *poticanje liječenja i epitelizacije kod manjih ozljeda:* nanosi se 1 ili više puta dnevno ili kako je preporučeno od strane ljekara; *liječenje cervikalnih erozija:* nanosi se 1 ili više puta dnevno ili kako je preporučeno od strane ljekara.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

**BANJA LUKA**

BRp mast [50 mg/1 g] alu-tuba sa 30 g masti, kutija sa alu-tubom, 30 g masti

**PANTEDEX - DEVA HOLDING A.S.**

BRp krema [50 mg/1 g] Aluminijska tuba sa 30 g kreme, sa HDPE zatvaračem, u kutiji

**D04 ANTIPRURITICI (SREDSTVA PROTIV SVRABA), UKLJUČUJUĆI ANTIHISTAMINIKE, ANESTETIKE I SL.**

**D04A Antipruritici, uključujući antihistaminike, anestetike i sl.**

**D04AA Antihistaminici za lokalnu primjenu**

**D04AA09 hloropiramin**

**Doziranje:** *ubodi insekata, koprivnjača:* nanijeti u tankom sloju na oboljeli dio kože i blago utrljati 2-3 puta na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SYNOPEN - 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, urtikarijom, ubodima insekata, opekotinama od sunca i površinskim opekotinama:* gel se može nanijeti 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 - WELLCOME LIMITED**

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 piodermija; epidermokatane piodermije; 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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BANEOCIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp            prašak za kožu [250 i.j./1 g+ 5000 i.j./1 g] 1 PE kontejner sa 10 g praška za kožu, u kutiji

**BIVACYN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp            mast [500 i.j./1 g+ 3500 i.j./1 g] 30 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji

**D06AX01**            **fusidinska kiselina**

**Doziranje:** primarne (*impetigo contagiosa, folliculitis superficialis, sycosis barbae, paronychia, erythrasma*) i sekundarne (*ekcematoidni dermatitis, kontaktni dermatitis, posjekotine/abrazije*) infekcije kože izazvane osjetljivim sojevima *Staphylococcus aureus-a, Streptococcus spp* i *Corynebacterium minutissimum*: mast se nanosi na oboljelo mjesto 2-3 puta dnevno u tankom sloju (rjeđe ako se primjenjuje sa zavojem);

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****STANICID - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA**

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 pokriva gazom.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp            mast [1 mg/1 g] Al tuba sa 15 g masti, u kutiji

**GENTAMICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp            mast [1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

**GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.**

Rp            mast [1 mg/1 g] 15 g masti u Al - tubi sa membranom i zatvaračem, u kutiji

**D06AX08**            **tirotricin**

**Doziranje:** liječenje 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, inficirani ekcem, neurodermitis*); različita kožna oštećenja (*abrazije, ugrizi insekata, manje rane i opekotine*): 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 aluminijska tuba sa 15 g masti, u kutiji

**MUPIRON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp mast [20 mg/1 g] 15 g masti u aluminijskoj tubi u kutiji

**D06B Hemioterapeutici za lokalnu primjenu**

**D06BA Sulfonamidi**

**D06BA01 sulfadiazin-srebro**

**Doziranje:** profilaksa i tretman infekcija rana i opekotina; tretman toplotnih i hemijskih ozlijeđa 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 primijenjuje 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 kreme), u kutiji

**DERMAZIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp krema [10 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 50 g kreme, u kutiji

**D06BB Antivrotici (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, ukoliko ne dođe do zacjeljenja, 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 kreme, u kutiji

**HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

BRp krema [50 mg/1 g] 2 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

Rp krema [50 mg/1 g] 10 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

Rp krema [50 mg/1 g] 5 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

**VIRANTI - LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A.S. SELLA SRL**

BRp štapić za kožu [50 mg/1 g] 1 štapić za kožu, u kutiji

**D06BB07 lizozim**

**Doziranje:** pomoćni lokalni tretman kožnih lezija herpesnog porijekla; pomoćni lokalni tretman manjih rana i povreda (oštećena koža sa ciljem poticanja epitelizacije kože); 2-3 puta dnevno na ranu/leziju (prethodno očišćenu)

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

Rp 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-interval 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 muškarci koji liječe bradavice prepucijuma trebaju površinu oprati dnevno). Kremu treba sprati prije seksualnog kontakta.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALDARA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND 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 utrlja; liječenje se provodi do 9 sedmica; kliničko poboljšanje može se očekivati unutar 3 sedmice tretmana.

**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:** akutni i hronični ekcem; alergijski dermatitis; ubodi insekata; inflamatorna oboljenja sluzokože: pažljivo očistiti oboljelo mjesto na koži, a zatim nanijeti tanak sloj masti, 2 do 4 puta dnevno; oboljelo mjesto se može prekriti sterilnom gazom; ne primjenjivati duže od 7 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast [25 mg/1 g] 5 g masti (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 dermatosa; mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatosa, tj. suhih, skvamoznih, hiperkeratotičnih promjena, a krema za liječenje akutnih, vlažnih dermatosa.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **AFLODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp krem [0.5 mg/1 g] 20 g kreme (1 alu-tuba) u kutiji  
Rp mast [0.5 mg/1 g] 20 g masti (1 alu-tuba) u kutiji

## **D07AC Kortikosteroidi, jakog djelovanja (grupa III)**

### **D07AC01 betametazon**

**Doziranje:** lokalno liječenje dermatosa 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 nedjelje; krema se primjenjuje u liječenju akutnih vlažnih lezija kože, a mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatosa; otopinu nanijeti na kožu 2 puta dnevno, te nježno i potpuno umasirati; ne smije se koristiti pod okluzivnim zavojem.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **BELODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp krema [0.5 mg/1 g] tuba sa 15 g kreme, u kutiji  
Rp krema [0.5 mg/1 g] tuba sa 30 g kreme, u kutiji  
Rp mast [0.5 mg/1 g] tuba sa 15 g masti, u kutiji  
Rp mast [0.5 mg/1 g] tuba sa 30 g masti, u kutiji  
Rp otopina za kožu [0.5 mg/1 g] 50 ml otopine za kožu

##### **BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- Rp krema [0.5 mg/1 g] 25 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji  
Rp mast [0.5 mg/1 g] 25 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji

##### **BETHANAT - BOSNALJEK D.D.**

- Rp mast [0.5 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 15 g masti, u kutiji

##### **KUTERID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp mast [0.5 mg/1 g] Al - tuba sa 20 g masti, u kutiji

### **D07AC04 fluocinolon acetonid**

**Doziranje:** inflamatorna, pruritička i alergijska oboljenja kože: 1-2 puta mazati oboljelo mjesto i blago utrljati, terapija obično traje 1 do 4 nedjelje; 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 - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp gel [0,25 mg/1 g] 30 g gela u alu-tubi, u kutiji  
Rp krema [0,25 mg/1 g] 15 g kreme u alu-tubi, u kutiji  
Rp mast [0,25 mg/1 g] 15 g masti u alu-tubi

### **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 - MERCK SHARP & DOHME BV**

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

**MOMETAZON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp krema [1 mg/1 g] 30 g kreme u aluminijskoj tubi, 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 - WELLCOME LIMITED**

Rp krema [0.5 mg/1 g] kutija sa tubom sa 25 g kreme

Rp mast [0.5 mg/1 g] kutija sa tubom sa 25 g masti

**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] alu-tuba sa 20 g masti

Rp mast [10 mg/1 g+ 30 mg/1 g] alu-tuba sa 5 g masti

**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] 15 g kreme

**DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp krema [0,5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g kreme, u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

**DIPROGENTA - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp krema [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g kreme u Al - tubi, u kutiji

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 kreme ili masti na oboljelo mjesto.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TRIDERM - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp krem [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g+ 10 mg/1 g] Al tuba sa 15 g kreme, u kutiji

**D07XC01 betametazon, salicilna kiselina**

**Doziranje:** *subakutne i hronične steroid zavisne dermatoze sa hiperkeratozom:* 1-2 puta na dan nanijeti mast ili rastvor 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 - BOSNALIJEK 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:** *dezinfekcija podnih površina:* za čišćenje i dezinfekciju jako zaprljanih podnih površina koristi se nerazrijeđena 5 % otopina; za svakodnevno čišćenje i dezinfekciju preporučuje se 0,5 % otopina; *dezinfekcija predmeta i radnih površina;* *dezinfekcija ruku:* 0,5 % otopina

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp      otopina [5 g/100 mL] 1000 ml    otopine (bijela polietilenska boca sa 1000 ml otopine sa zatvaračem)  
 BRp      otopina [5 g/100 mL] 5000 ml otopine (polietilenski kanister sa 5000 ml otopine sa zatvaračem)

**HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp      otopina [0.5 g/100 mL] 1000 ml otopine (bijela polietilenska boca od 1000 ml otopine sa dozatorom)  
 BRp      otopina [0.5 g/100 mL] 500 ml otopine (bijela polietilenska boca od 500 ml otopine sa dozatorom)  
 BRp      otopina [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:** *dezinfekcija rana (prije i poslije operativnih zahvata), opekotina, pranje ruku u hirurgiji, priprema kože i sluzokože prije operacije, dezinfekcija ruku ljekara i ostalog osoblja (u ambulantama), dezinfekcija kože bolesnika:* rastvor za kožu-premazati više puta na dan ili staviti vlažan oblog i ostaviti 1-10 min. da se osuši; mast- 2-3 puta na dan aplikovati na oboljelo mjesto, a može se prekriti zavojem; sprej za kožu- primjenjuje se nerazblažena, izloženost rastvoru treba trajati 1-10 min.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp      mast [100 mg/1 g] alu-tuba 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 boca od 1000 ml rastvora za kožu, u kutiji  
 BRp      rastvor za kožu [7.5 g/100 mL] boca 1000 ml u kutiji

**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] 100 ml pjene za kožu u poluprozirnoj boci od polietilena sa zatvaračem i aplikatorom, u kutiji
- BRp pjena za kožu [7,5 g/100 mL] 500 ml pjene za kožu u poluprozirnoj boci od polietilena sa zatvaračem i aplikatorom
- BRp pjena za kožu [7,5 g/100 mL] 5000 ml pjene za kožu u poluprozirnom kontejneru od polietilena
- 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
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 5000 ml rastvora za kožu u poluprozirnom kontejneru od polietilena
- POVIDON JOD HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**
- BRp pjena za kožu [7.5 g/100 mL] 5000 mL pjene za kožu u HDPE - boci sa PP - zatvaračem
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] HDPE - boca sa 100 mL rastvora za kožu
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] HDPE - boca sa 500 mL rastvora za kožu

## **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 mjehura i u usnoj šupljini; održavajuća terapija interdigitalnih gljivičnih infekcija; adjuvantni antiseptički tretman rana:* nanositi jedanput dnevno na sluzokožu i okolnu kožu tupferom namočenim u preparat, dok se potpuno ne nakvasi tretirano područje ili raspršivanjem; nakon primjene treba osigurati najmanje jednu do dvije minute kontaktnog vremena; za tretman upalnih procesa u usnoj šupljini oko 20 ml otopine se intenzivno grglja tokom 20 sekundi; za održavajuću 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

**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, naveče 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 (LDPE/Al/HDPE) tuba sa 30 g gela, u kutiji  
 Rp krema [1 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g krema, u kutiji

**D10AF** **Antiinfektivni 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

**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 pomoću 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 umjerenog 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 - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

Rp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

**D11AX Ostali dermatološki preparati**

**D11AX01 minoksidil**

**Doziranje:** *androgeno uzrokovana alopecija*: kod muškaraca i žena starosti od 18-65 godina; ujutro i uveče priloženim dozatorom nanijeti po 1 ml rastvora na suhu ćelavu površinu, te blago utrljavati od središta ka krajevima; 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] bijela polietilenska bočica sa 60 ml otopine za kožu i raspršivačem.

BRp sprej za kožu, otopina [50 mg/1 mL] bijela polietilenska bočica sa 60 ml otopine za kožu i raspršivačem

**G** **GENITOURINARNI SISTEM I POLNI HORMONI**  
**G01** **GINEKOLOŠKI ANTIINFEKTIVI I ANTISEPTICI**  
**G01A** **Antiinfektivni i antiseptički, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima**  
**G01AA** **Antibiotici**

**G01AA01** **nistatin**

**Doziranje:** vulvovaginalna kandidijaza: po 1 vaginaleta (prethodno ovlažena vodom) uveče tokom 14 uzastopnih dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NYSTATIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

BRp vaginalna tableta [100000 i.j./1 tableta] bočica sa 15 vaginalnih tableta, u kutiji

**G01AA51** **nifuratel, nistatin**

**Doziranje:** vulvovaginitis izazvan *Candidom*, *Trihomonas-om*, osjetljivim bakterijama: 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 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 rodnicu, tokom 6 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp vaginalna tableta [100000 i.j./1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 6 vaginalnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 3 vaginalne tablete) 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 (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 uzrokovan *Gardnerellom vaginalis*, trihomonijaze uzrokovane *Trichomonasom vaginalis*: svaku večer, duboko u rodnicu, jedna vaginaleta 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/AI blister) u kutiji

##### **ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp                    vagitorija [500 mg/1 vagitorija] 10 vagitorija (2 stripa po 5 vagitoroja), 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, glavič i kožicu kod muškarca) 2 do 3 puta na dan i nježno utrlja; uobičajeno vrijeme liječenja 1-2 nedjelje

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp                    vaginalna tableta [500 mg/1 tableta] 1 PA/mekani AI/PVC/AI - blister sa 1 vaginalnom tabletom, u kutiji

##### **CANESTEN 3 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp                    vaginalna krema [20 mg/1 g] 1 AI 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/AI - blister), u kutiji

##### **PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

BRp                    vaginalna tableta [200 mg/1 tableta] 3 vaginalne tablete (PVC/AI - blister), u kutiji

### **G01AF04**                    **mikonazol**

**Doziranje:** vaginalna kandidijaza, vulvovaginitis: 1 vaginaleta svako večer u toku 7 dana, i za vrijeme menstruacije, ukoliko je tada prisutna infekcija.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp                    vagitorij [200 mg/1 tableta] 1 strip sa 7 vagitorija, u kutiji

##### **ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

Rp                    vagitorija [200 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija, 1 AI/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.**

Rp                    vaginalna kapsula, meka [600 mg/1 vagitorija] AI 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 AŞ**

Rp vagitorija [750 mg/1 vagitorija+ 200 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija (1 PVC/LDPE dvoslojna folija sa 7 vagitorija) u kutiji

**G01AX Ostali antiinfektivni i antiseptički, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima****G01AX11 povidon jod**

**Doziranje:** nespecifični vaginitis, vaginitis prouzrokovan kandidom, vaginitis prouzrokovan trihomonomasom, 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, blister sa 7 vagitorija, u kutiji

**POVIDON JOD HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

BRp vagitorija [200 mg/1 tableta] 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 PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

Rp oralne kapi, rastvor [0.25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji

**G02AB03 ergometrin**

**Doziranje:** prevencija i liječenje krvarenja iz uterusa nakon poroda, casnog reza i abortusa, subinvolucija uterusa usljed atonije: 1-2 tablete svakih 6-12 sati, maksimalno 8 tableta dnevno; trajanje terapije ne smije biti duže od 7 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ERGOMETRIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [0.2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 staklena bočica sa LDPE - zatvaračem) 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 cervikalna/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 LUXEMBOURG SARL**

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/Al 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 (20 µg na dan, tokom 5 godina).

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **MIRENA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp                    intrauterini umetak [52 mg/1 aplikator] 1 intrauterini umetak, u kutiji

## **G02C**                    **Ostali ginekološki lijekovi**

### **G02CX**                    **Ostali ginekološki lijekovi**

#### **G02CX01**                    **atosiban**

**Doziranje:**  *smanjenje kontrakcija uterusa radi odlaganja prijevremenog porođaja:* 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:**

##### **TRACTOCILE - FERRING PHARMACEUTICALS BV**

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 sistemsku primjenu**  
**G03AA Progesteroni i estrogeni, fiksne kombinacije****G03AA07 etinilestradiol, levonorgestrel**

**Doziranje:** *oralna kontracepcija i ginekološke indikacije gdje je estrogensko-progesteronska kombinacija opravdana:* 1 tableta ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ADEXA - FARMAL D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 63 filmom obložene tablete (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 21 tabletom), u kutiji

**DEJNELLA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [0,03 mg/1 tableta+ 0,125 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 prozirni blister PVC/Aclar/Al u aluminijskoj vrećici), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [0,03 mg/1 tableta+ 0,125 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 prozirni blister PVC/Al u aluminijskoj vrećici), u kutiji

**LEGRAVAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp film tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 21 film tableta (1 Al/PVC blister), u kutiji

**MICROGYNON 30 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- Rp obložena tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 blister)

**G03AA10 etinilestradiol, gestoden**

**Doziranje:** *oralna kontracepcija:* 1 tableta ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LOGEST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- Rp obložena tableta [0.02 mg/1 tableta+ 0.075 mg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji

**G03AA12 drospirenon, etinilestradiol**

**Doziranje:** *oralna kontracepcija:* 1 tableta ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze. **Adrienne, Cricea, Nyssiela, Yaz** : uzimati po 1 tabletu dnevno, počevši od prvog dana ciklusa, svih 28 dana uzastopno, prema uputstvu.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ADRIENNE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta] 3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 24 ružičaste tablete sa aktivnom supstancom i 4 bijele placebo tablete, u kutiji

**CRICEA - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister sa 24 aktivne tablete i 4 placebo tablete), u kutiji

**CRYPINEO - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp film tableta [3 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta] 21 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 21 tabletom), u kutiji

**NYSSIELA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (21 ružičasta tableta sa aktivnim supstancama + 7 bijelih placebo tableta u Al//PVC/PVDC blisteru), u kutiji

**ROSANELLE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

**YASMIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp film tableta [3 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta] 21 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

**YAZ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp film tableta [3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta] 28 film tableta (prozirni PVC/Al blister sa 24 svijetloružičaste + 4 bijele tablete, u kartonskom omotu), u kutiji

**G03AA16** **dienogest, etinilestradiol**

**Doziranje:** *hormonska kontracepcija; liječenje žena sa umjerenim aknama koje ne pokazuju kontraindikacije za terapiju oralnim kontraceptivima, nakon što se druge terapije pokažu bezuspješnim:* jedna tableta dnevno tokom 21 dan, zatim 7 dana pauza

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SEEGEE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

**G03AB** **Progesteroni i estrogeni, sekvencijalni preparati**

**G03AB** **dienogest, estradiol**

**Doziranje:** *oralna kontracepcija:* 1 tabletu dnevno tokom 28 dana počev od prvog dana ciklusa sa aktivnom tabletom (krvarenje se pojavljuje tokom uzimanja inaktivnih tableta), tablete se uzimaju neprekidno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp film tableta [2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 blister sa 28 film tableta), u kutiji

**G03AB03** **etinilestradiol, levonorgestrel**

**Doziranje:** *oralna kontracepcija:* 1 tableta ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TRIQUILAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp obložena tableta [30 µg/1 tableta+ 40 µg/1 tableta+ 30 µg/1 tableta+ 50 µg/1 tableta+ 125 µg/1 tableta+ 75 µg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 PVC/Al blister sa 6 crvenosmeđih, 5 bijelih i 10 tamnožutih tableta), u kutiji

**G03AD**                    **Urgentna kontracepcija****G03AD01**                **levonorgestrel**

**Doziranje:** *hitna kontracepcija:* 1 tableta što prije, po mogućnosti unutar 12 sati nakon nezaštićenog odnosa, ali ne kasnije od 72 sata (3 dana) nakon odnosa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ERNELLA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp            tableta [1,5 mg/1 tableta] 1 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 1 tabletom), u kutiji

**VIKELA - LABORATOIRE HRA PHARMA**

Rp            tableta [1.5 mg/1 tableta] 1 tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 1 tabletom) u kutiji

**G03AD02**                **ulipristal**

**Doziranje:** *hitna kontracepcija nakon nezaštićenog seksualnog odnosa:* 1 tableta što je moguće prije ali ne kasnije od 120 sati (5 dana) nakon nezaštićenog seksualnog odnosa.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA**

BRp          tableta [30 mg/1 tableta] 1 tableta (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 inicijalno liječenje simptoma deficijencije) svake 2-3 nedjelje, a u terapiji održavanja svakih 3-6 nedjelja, u zavisnosti od individualnih potreba; nije indikovano 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 usljed 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 prijetjećeg 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; *prijeteci prijevremeni porodaj* (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: uobičajna 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, meku, 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 terapija 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 neplodnosti s potupinim 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; *prijeteci pobačaja 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 neplodnosti 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 EXPORT GMBH**

Rp            vaginalni gel [90 mg/1.125 g] 15 aplikatora sa 1,125 g vaginalnog gela, u kutiji

**UTROGESTAN - BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED**

Rp            kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/AI blistera po 15 kapsula) u kutiji

**G03DB                    Derivati pregnadiena**

**G03DB01                    didrogesteron**

**Doziranje: dismenoreja**: 10 mg dva puta na dan od 5. do 25. dana ciklusa; *endometriozna*: 10 mg 2-3 puta 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)*: 10 mg dva puta dnevno od 11. do 25. dana 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; *premenstrucijski 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; *prijeteci pobačaj*: 40 mg odjednom, a zatim 10 mg svakih 8 sati do povlačenja simptoma; *habitualni pobačaj*: 10 mg dva puta dnevno do 20. sedmice trudnoće; *neploidnost uzrokovana insuficijencijom žutog tijela*: 10 mg dnevno od 14. dana do 25. dana ciklusa; liječenje mora trajati najmanje tokom šest uzastopnih ciklusa; preporučuje se nastavak liječenja i tokom prvih nekoliko mjeseci trudnoće, na način koji je naveden kod habitualnog pobačaja; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 18 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DUPHASTON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2PVC/AL blistera po 15 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 usljed prekida je kao uobičajena menstruacija, a javlja se u roku 2-4 dana nakon prekida liječenja; *profilaksa rekurencije 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 rekurencija; ciklično krvarenje treba da se uspostavi sa 1 tbl. 2 puta dnevno od 16.-tog do 25.-tog dana ciklusa (prvi dan ciklusa = prvi dan zadnjeg krvarenja)); *premenstrualni sindrom, ciklična mastopatija*: 1 tbl. 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 1 tbl. počevši 3 dana prije očekivane menstruacije; normalna menstruacija treba da se javi 2-3 dana pošto se prestane sa uzimanjem tbl; *endometrijoza*: liječenje je potrebno početi između 1. i 5. dana ciklusa sa 1 tbl. 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 tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji, Uslovi čuvanja: "Zaštiti od svjetlosti".

**G03F Progesteroni i estrogeni u kombinaciji**  
**G03FA Progesteroni i estrogeni, fiksne kombinacije****G03FA17 drospirenon, estradiol**

**Doziranje:** *hormonska supstitucionna terapija u liječenju klimakteričnih tegoba kod žena u postmenopauzi, liječenje tegoba koje su posljedica uklanjanja jajnika ili u slučaju primarne insuficijencije jajnika*: oralno 1 tableta dnevno tokom 28 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ANGELIQ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp film tableta [2 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 blister sa 28 tableta) u kutiji

**G03G Gonadotropini i drugi stimulatori ovulacije**  
**G03GA Gondotropini**

**G03GA01 horiigonadotropin 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. mjesečno; *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; *periodični abortus:* 5000 i.j. svaki drugi dan tokom prva tri mjeseca trudnoće; nakon toga 1000 i.j. svaki drugi dan tokom dva mjeseca; *prijetelji 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; *anovulatorna neplodnost, sterilnost kao posljedica zatajenja ovogeneze:* nakon stimulacije sa humanim menopauzalnim gonadotropinom (HMG), daju se 1 -2 bočice Choriomon-a 5000 i.j. 24 sata nakon posljednje HMG primjene da bi se podstakla ovulacija. **kod muškaraca:** *kriptorhidizam:* 250 – 1000 i.j. dva ili tri puta sedmično u periodu od 40 dana; ponoviti terapiju nakon 30 dana pauze; *hipogonadizam:* 125 – 250 – 500 i.j. tri puta sedmično; *azoospermija, oligoastenospemija:* 500 i.j. svaki drugi dan u periodu od tri do četiri mjeseca; *astenospemija:* 1000 – 2000 i.j. svaki četvrti dan u periodu od tri mjeseca.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA**

ZU prašak 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 menopauzalni gonadotropin**

**Doziranje:** *liječenje ženske sterilnosti, u slučaju anovulacije uključujući policistični ovarijalni sindrom kod žena koje nisu reagovale na klomifen; stimulacija multifolikularnog razvoja kod pacijenata koji su podvrgnuti medicinski asistiranom vještačkim oplodnjama; stimulacija spermatogeneze kod muškaraca koji imaju urođeni ili stečeni hipogonadotropni hipogonadizam:* s.c. ili i.m individualno u zavisnosti od kliničkog odgovora

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MENOPUR - FERRING PHARMACEUTICALS BV**

ZU/Rp prašak 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 prašak 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 prašak 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

**MERIONAL - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 viala] 1 bočica praška i 1 ampula rastvarača (0,9 % rastvor NaCl)  
ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 viala] 1 bočica praška i 1 ampula rastvarača (0,9 % rastvor NaCl)



**G03GA04 urofolitropin**

**Doziranje:** *anovulacija (uključujući policističnu bolest jajnika, PCOD) kod žena kod kojih nije postignut rezultat sa terapijom klomifenom:* 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 podvrgnuti asistiranom vještačkim oplodnjama (ART) kao što su in-vitro oplodnja (IVF), intrafalopijalni transfer gameta (GIFT) i intrafalopijalni transfer zigota (ZIFT):* uobičajena početna doza 150 i.j. – 225 i.j. s.c. ili i.m. pod kontrolom ljekara specijaliste za probleme neplodnosti

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 viala] 1 bočica praška (150 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 viala] 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 horiogonadotropina 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 podvrgnute 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 usljed 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 EXPORT GMBH**

- Rp rastvor za injekciju u napunjenom 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 napunjenom 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
- 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 EXPORT GMBH

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 horiigonadotropin 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:

### OVITRELLE - MERCK EXPORT GMBH

ZU/Rp rastvor za injekciju [250 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

### G03GB Stimulatori ovulacije, sintetski

#### G03GB02 klomifen

**Doziranje:** anovulatorna neplodnost: daje se najviše u 3 stimulacijska ciklusa - prvi stimulacijski ciklus: 50 mg dnevno tokom 5 dana; drugi i treći stimulacijski ciklus (ako je potrebno), 100 mg dnevno tokom 5 dana

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### CLOMIFENE REMEDICA - REMEDICA LTD.

△ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVC blister po 10 tableta) 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 sprječavanje 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 orhikomije:* 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 vlašiša često praćena sa teškim oblicima akni i/ili seboreje): kod spolno zrelih žena (reproduktivni 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 potrebna kontracepcijska 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 histerektomije ili u postmenopauzi*: u zavisnosti od težine poremećaja, doza je pola tablete do jedne tablete (= 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/Al - 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 prvog dana 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; **Jene-35**: uzimati po 1 tabletu dnevno (počevši od prvog dana ciklusa) svih 28 dana, po uputi.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DIANE 35 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp      obložena tableta [2 mg/1 tableta+ 0.035 mg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji  
Rp      obložena tableta [2 mg/1 tableta+ 0.035 mg/1 tableta] 63 obložene tablete (3 PVC/Al - 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, fenhon, kamfen**

**Doziranje:** *liječenje 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; deca 14 do 18 god. 1 kapsula 4 do 5 puta na dan prije jela

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD**

BRp      želučanootporna kapsula, meka [24,8 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula+ 6,2 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula+ 3 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula+ < 15 mg/1 kapsula] 50 želučanootpornih kapsula, mekih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

**G04BD      *Lijekovi za učestalo mokrenje i inkontinenciju*****G04BD07      tolterodin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje urgentne inkontinencije i/ili povećane učestalosti i 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/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

### G04BD08 solifenacin

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje inkontinencije i/ili povećane učestalosti nagona za mokrenjem kod pacijenata sa sindromom prekomjerno aktivne mokraćne 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 OPA-AL/PVC-AL blistera) u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/ACLAR/AL blistera) u kutiji
- 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 OPA-AL/PVC-AL blistera) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/ACLAR/AL blistera) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera) u kutiji

### SOLIFENACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- 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 po 10 tableta), u kutiji

### SOLIPHAR - PHARMAS D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera sa po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera sa po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

### VESICARE - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 filmom obloženih tableta)
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera sa 10 filmom obloženih 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

### G04BD09 trospijum

**Doziranje:** *oralno, funkcionalni i postoperativni spazam glatke muskulature gastrointestinalnog trakta, žučne kese, bilijarnog trakta i urogenitalnog sistema; urgentne inkontinencije i/ili učestalo mokrenje ili žurnost kakva se može javiti kod pacijenata sa povećanom aktivnošću mokraćnog mjehura (npr. idiopatska ili neurološka povećana detrusorska aktivnost): 1-2 tbl. 3 puta dnevno, ili 4 tbl. 2 puta dnevno; maks. 45 mg*

dnevno; parenteralno, *olakšavanje endoskopskih pregleda i funkcionalnih ispitivanja gastrointestinalnog trakta; liječenje funkcionalnih i postoperativnih spazama glatke muskulature gastrointestinalnog trakta, žučne kese, bilijarnog trakta i urogenitalnog sistema*: i.v. inj. 1 ampula 2-3 puta dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SPASMEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

ZU            rastvor za injekciju [0.2 mg/5 mL] 50 ampula sa po 5 mL rastvora za injekciju u plastičnom spremniku, u kutiji

**SPASMEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp            tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

**G04BE                    Lijekovi za liječenje erektilne disfunkcije****G04BE03                sildenafil**

**Doziranje:** *erektilna disfunkcija*: odrasli preko 18 god. 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 tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/AI blister sa 4 tablete), u kutiji

Rp            filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/AI blister), u kutiji

**DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp            filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC//AI blister), u kutiji

Rp            filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC//AI blister), u kutiji

**REVIATIO - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

Rp            filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (6 PVC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji

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

Rp            film tableta [100 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVDC/AI blister), u kutiji

Rp            film tableta [25 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVDC-AI blister), u kutiji

Rp            film tableta [50 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVDC/AI blister), u kutiji

**SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp            film tableta [100 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

Rp            film tableta [50 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

**TORNETIS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp            tableta [100 mg/1 tableta] 4 tablete (1 AcIar/AI sa po 4 tablete), u kutiji

Rp            tableta [25 mg/1 tableta] 4 tablete (1 AcIar/AI blister sa po 4 tablete), u kutiji

- Rp      tableta [50 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Aclar/Al blister sa po 4 tablete), u kutiji
- VIAGRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**
- Rp      filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/Al - blister), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/Al - blister), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/Al - blister), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/Al - 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/Al blister) u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al blister) u kutiji
- VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**
- Rp      filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/ Al - blister), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (PVC/ Al - blister), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/ Al - blister), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (PVC/ Al - blister), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/ Al - blister), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (PVC/ Al - 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 [25 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 [25 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; slijedeće 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 najniže doze jednom dnevno može biti

primjereno (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:

#### CAVEDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 4 film tablete (PVC/PVdC/Al blister sa 4 tablete), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC/PVdC/Al blister sa 2 tablete), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (2 blistera po 2 tablete, u kutiji)
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 blister, u kutiji)

#### LIFTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 4 film tablete), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 2 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 (2 PVC/PCTFE/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

#### TADAMEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVdC-Al blister sa 2 tablete), u kutiji

#### TADILECTO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- 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

#### G04BE09 vardenafil

**Doziranje:** *erektilna disfunkcija*: inicijalno 10 mg/dan (starije osobe i one sa oštećenjem jetre 5 mg/dan) približno 25-60 minuta prije seksualnog odnosa; u zavisnosti od

terapijskog efekta, doza se može povećati do maks. 20 mg u pojedinačnoj dozi ili se smanjiti na 5 mg/dan; u toku 24 sata uzima se samo jedna doza lijeka.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LEVITRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 blister), kutija sa jednim blisterom
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 blister), kutija sa 1 blisterom
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 blister), kutija sa 1 blisterom

**G04BE10 avanafil**

**Doziranje:** *erektilna disfunkcija:* odrasli preko 18 god. početna doza 100 mg otprilike 30 min. prije polne aktivnosti, doza se može povećavati na najvišu dozu od 200 mg ili smanjiti na dozu od 50 mg; maks. 1 doza u toku 24 sata (maks. pojedinačna doza 200 mg)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SPEDRA - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PCTFE/Al blister sa 4 tablete) u kutiji
- Rp tableta [200 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PCTFE/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 kamena: 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

**G04BX14 dapoksetin**

**Doziranje:** *prijevremena ejakulacija:* odrasli 18-64 god. početna doza 30 mg otprilike 1-3 sata prije seksualne aktivnosti, dalje doze podešavati prema odgovoru, maks. pojedinačna doza 60 mg; maks. 1 doza u 24 sata; razmotriti opravdanost terapije nakon 4 nedjelje (ili 6 doza) i najmanje svakih 6 mjeseci poslije toga

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PODAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister sa 3 tablete), u kutiji
- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister sa 3 tablete), u kutiji

**PRILIGY - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 blister sa 3 tablete), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 6 filmom obloženih tableta (1 blister sa 6 tableta), u kutiji



- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 blister sa 3 tablete), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 6 filmom obloženih tableta (1 blister sa 6 tableta), 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:**

#### **APERTO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

- Rp kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

#### **BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem (3 blistera po 10 kapsula), u kutiji

#### **MIKTAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.**

- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem(3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

#### **OMNIC OCAS 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.**

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.**

- Rp kapsula s modifikiranim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula s modifikiranim oslobađanjem, tvrdih, (3 PVC/PE/PVDC// Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula s modifikiranim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 50 kapsula s modifikiranim oslobađanjem, tvrdih, (5 PVC/PE/PVDC// Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

#### **TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

#### **TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem (2 Al/PVC/PVDC blistera po 15 kapsula) u kutiji

**TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

**TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 blistera PVC/Aclar, Al folija po 10 tableta) u kutiji

**TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC, Al 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/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

**G04CA04 silodosin**

**Doziranje:** *benigna hiperplazija prostate:* 8 mg dnevno, kod posebnih populacija bolesnika 4 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**UROREC - RECORDATI IRELAND LIMITED**

Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al - 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:**

**DUODART - WELLCOME LIMITED**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE 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

**G04CB Inhibitori testosteron-5-alfa reduktaze**

**G04CB01 finasterid**

**Doziranje:** *benigna hiperplazija prostate, prevencija uroloških događaja (smanjenje rizika od akutne urinarne retencije, smanjenje potrebe provođenja hirurških zahvata uključujući transuretralnu resekciju prostate i prostatektomiju):* 5 mg dnevno, uz ili nezavisno od obroka; tabletu progutati cijelu; ispitati 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 tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

**MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVdC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**PROSCAR - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta u PVC/PE/PVdC/Al - blisteru (2 x 14), u kutiji

**PROSTEF - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera sa po 15 tableta), 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 - WELLCOME 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 (3 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**DUTACIP - CIPLA EUROPE**

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.**

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

**DUTASTERID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**DUTASTERID PLIVA - 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

**DUTRYS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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**

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

**H HORMONSKI PREPARATI ZA SISTEMSKU PRIMJENU, ISKLJUČUJUĆI POLNE HORMONE I INSULINE**

**H01 HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

**H01A Hormoni prednjeg režnja hipofize i analozi**

**H01AC Somatotropin i agonisti somatotropina**

**H01AC01 somatotropin**

**Doziranje:** *izostanak rasta usljed nedostatka hormona rasta:* 0,025-0,035 mg/kg dnevno (odnosno 0,7-1,0 mg/m<sup>2</sup> dnevno); *izostanak rasta kod djevojčica usljed disgeneze gonada (Turnerov sindrom):* 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m<sup>2</sup> dnevno); *retardacija rasta kod djece u pretpubertetu usljed hronične bubrežne bolesti:* 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m<sup>2</sup> dnevno); *poremećaj rasta kod niske djece koja su rođena premala za gestacijsku dob:* 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m<sup>2</sup> dnevno); *Prader-Willi sindrom za poboljšanje rasta i oblikovanja tijela kod djece:* 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m<sup>2</sup> dnevno), maks. 2,7 mg dnevno, ne smije se primjeniti kod djece s brzinom rasta manjom od 1 cm godišnje; *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 maks. 1 mg dnevno, koristiti minimalnu efikasnu dozu (potrebe se mogu smanjiti sa godinama);

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GENOTROPIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [12 mg/1 mL] 5 dvodjelnih staklenih uložaka sa praškom i po 1,15 ml otapala za otopinu za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [5,3 mg/1 mL] dvodjelni stakleni uložak sa liofilizatom i sa otapalom u plastičnom spremniku
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom 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 napunjenom 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 NORDILET - NOVO NORDISK A/S**

- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [10 mg/1.5 mL] 1 napunjen pen
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [5 mg/1.5 mL] 1 napunjen pen

**OMNITROPE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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
- ZU/Rp rastvor za injekciju u patroni [15 mg/1.5 mL] 1 patrona sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u patroni [5 mg/1.5 mL] 1 patrona sa 1,5 ml rastvora 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, dijagnostifikovanje:* odrasli i djeca 20 mcg (ograničiti unos tečnosti na 500 ml tokom 1 sat prije i 8 sati poslije primjene lijeka); *nokturija udružena sa multiplom sklerozom (kada druge terapije nisu bile uspješne:* odrasli (ispod 65 god.) 10-20 mcg prije spavanja, doza se ne ponavlja u toku 24 sata; *testiranje bubrezna 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 3 puta na dan; 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.

### **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

### **H01BA04**                 **terlipresin**

**Doziranje: krvareći varikoziteti jednjaka:** i.v. svaka 4 sata, liječenje treba nastaviti do trenutka kada je krvarenje zaustavljeno duže od 24 sata, ali najviše 48 sati; doza se može smanjiti na 1 mg svakih 4 sata kod bolesnika čija težina ne prelazi 50 kg ili u slučaju pojave neželjenih dejstava; *hepatorenalni sindrom tip 1:* 3 do 4 mg svaka 24 sata sa 3 do 4 primjene, prestati sa primjenom ukoliko ne dođe do smanjenja serumskog kreatinina nakon 3 dana liječenja; u ostalim slučajevima liječenje nastaviti dok se ne postigne količina serumskog kreatinina niža od 130 µmol/litar ili smanjenje serumskog kreatinina od najmanje 30% u odnosu na količinu izmjerenu u trenutku dijagnosticiranja hepatorenalnog sindroma, standardno prosječno vrijeme liječenja je 10 dana

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **GLYPRESSIN 1 MG - FERRING PHARMACEUTICALS BV**

- ZU                    prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 mg/1 viala] 1 bočica sa 1 mg praška i 1 ampula sa 5 ml rastvarača (5 kompleta koji se sastoje od 1 bočice sa praškom i 1 ampule sa rastvaračem koji sadrži 17,7 mg natrijuma), u kutiji

## **H01BB**                    **Oksitocin i analozi**

### **H01BB02**                 **oksitocin**

**Doziranje:** sprej-promocija ejakcije 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 regularne kontrakcije ne uspostave nakon ukupno 5 i.j., prestati sa pokušajem indukcije (može se ponoviti sljedeći dan, početi ponovo sa 0,001-0,004 i.j./min.); carski rez: 5 i.j. odmah nakon porođaja; *prevencija postpartalnog uterusnog krvarenja*: 5 i.j. (5 i.j. rastvoreno 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 indukovao oksitocinom, infuziju treba povećanom brzinom nastaviti tokom treće faze porođaja i nekoilko sati nakon toga; terapija postpartalnog uterusnog krvarenja: 5 i.j. (5 i.j. rastvoreno 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 postapartalnog 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:

#### OXYTOCIN GRINDEKS - GRINDEKS JSC

- |    |   |
|----|---|
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [10 i.j./1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [5 i.j./1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji  |

#### 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 hipotalamusa*

#### H01CB *Somatostatin i analozi*

#### H01CB02 *oktreatid*

**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 proizvođa; **Sandostatin Lar, Oktreatid Teva- akromegalija** (test doza s.c. inj. 50-100 mikrograma ako subkutani oktreatid ranije nije davan), *neuroendokrini (posebno karcinoidni) tumor adekvatno kontrolisan subkutanom oktreatidom*: 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 oktreatidom 1 dan nakon posljednje doze subkutanog oktreatida (za operaciju hipofize dati posljednju dozu depo oktreatida najmanje 3 nedjelje prije operacije); *kod neuroendokrinih tumora*, nastaviti sa subkutanim

oktreatidom tokom 2 nedjelje poslije prve doze depo oktreatida; *uznapredovali neuroendokrini tumori srednjeg crijeva, ili tumori nepoznatog primarnog porijekla gdje su sajтови ne-srednjeg crijeva bili isključeni*: 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:

##### OKTREATID TEVA - TEVA B.V.

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [20 mg/1 bočica] 1 bočica 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 bočica] 1 bočica 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 [10 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 10 mg praška i 1 napunjena šprica sa 2 ml tečnosti za pripremu suspenzije, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla za injekciju u kutiji

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [20 mg/1 viala] 1 bočica 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 bočica 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

#### H01CB05 pasireotid

**Doziranje:** *terapija Cushingov-e bolesti kod starijih pacijenata kada operacija nije uspjela ili je neprikladna*: s.c. odrasli preko 18 god. početna doza 600 mcg 2 puta dnevno, povećavati ukoliko je neophodno nakon 2 mjeseca (prema odgovoru) na 900 mg 2 puta dnevno; razmotriti prekid ako nema odgovora u roku od 2 mjeseca; za prilagođavanje doze zbog neželjenih efekata, konsultovati literaturu proizvođača.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### SIGNIFOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp rastvor za injekciju [0.3 mg/1 mL] 60 (10 pakovanja po 6 ampula s 1 mL otopine) u kutiji

Rp rastvor za injekciju [0.6 mg/1 mL] 60 (10 pakovanja po 6 ampula s 1 mL otopine) u kutiji

Rp rastvor za injekciju [0.9 mg/1 mL] 60 (10 pakovanja po 6 ampula s 1 mL otopine) u kutiji

#### H01CC Antagonisti gonadotropin oslobađajućeg hormona

##### H01CC02 cetoreliks

**Doziranje:** *prevencija prijevremene ovulacije kod pacijenata koji su podvrgnuti kontrolisanoj ovarijalnoj stimulaciji, praćenju 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 večer, počevši od petog dana stimulacije jajnika); nastaviti tokom cjelokupnog tretmana sa gonadotropinima uključujući i dan indukcije ovulacije (ili večer prije indukcije ovulacije)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CETROTIDE - MERCK EXPORT GMBH**

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [0,25 mg/1 mL] 1bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača, 2 injekcione igle i 2 alkoholna tupfera u blisteru, u kutiji

**H02 KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

**H02A Kortikosteroidi za sistemsku primjenu, monokomponentni**

**H02AB Glukokortikoidi**

**H02AB01 betametazon**

**Doziranje:** *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 (intradermelno)*: pojedinačna doza: 0,2 ml/cm<sup>2</sup>, 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.**

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 rasteanja 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 intralezione 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 primijene 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 ovojnici)**: 0,3 do 3 mg, injekcije se mogu primijenjivati u rasponu od svakih 3 - 5 dana do svake 2 - 3 nedjelje; lokalna

aplikacija u rektum u slučaju ulceroznog kolitisa: 4 mg rastvoreno 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.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 1 blister (OPA/Al/PVC/-Al) sa 10 tableta, u kutiji
- Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 10 tableta, u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 10 tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 10 tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [40 mg/1 tableta] 10 tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 10 tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al 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)

##### DEXASON - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 50 tableta (5 tvrdi PVC/Al/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 poremećaj; teška inflamatorna oboljenja crijeva; cerebralni edem uzrokovan 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; djeca 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% rastvorom glukoze ili 0,9% rastvorom 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-DEPO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

ZU prašak i rastvarač za injekciju [40 mg/1 mL] 10 staklenih bočica sa 1 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

##### LEMOD-SOLU - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [20 mg/1 bočica] 15 bočica praška i 15 ampula po 1 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 15 bočica 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 bočica sa praškom i 1 ampula sa rastvaračem (voda za injekciju), u kutiji

##### MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp tableta [16 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al- blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta 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 bočica s liofiliziranim praškom i 1 staklena ampula sa 1 ml vode za injekciju, u kutiji

##### PDSOLONE 40 MG - SWISS PARENTERALS LIMITED

ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 5 ml sa 40 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji

#### H02AB07 prednizon

**Doziranje:** bolesti kod kojih je neophodno sistemsko liječenje s glukokortikoidima (alergijske, endokrine, gastrointestinalne, maligne i reumatske bolesti; kolagenoze...): početna doza 5-20 mg/dan, a u težim slučajevima do 60 mg/dan, ujutro prije doručka ili u podijeljenim dozama; može se primjenjivati i kao dvostruka dnevna doza svako drugo jutro; doza održavanja 2,5-15 mg/dan (maks. 100 mg/dan); djeca, 0,5-2 mg/kg/dan; lijek se može primjenjivati maksimalno 4-6 nedjelja bez prekida; za više detalja oko doziranja konsultovati literaturu proizvoda

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### NIZON - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 1 blister sa 10 tableta, u kutiji

##### PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

#### H02AB09 hidrokortizon

**Doziranje:** endokrini poremećaji, kolagenoze, dermatološka oboljenja, alergijske bolesti i reakcije, gastrointestinalna oboljenja, bolesti respiratornog trakta, neoplazme, oštećenja mekih tkiva, urgentna stanja (stanje šoka prouzrokovano insuficijencijom nadbubrega, kao i stanje šoka nakon neuspjeha konvencionalne terapije kada postoji mogućnost postojanja insuficijencije nadbubrega): 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 LUXEMBOURG SARL**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 100 tableta 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 LIJEČENJE BOLESTI TIREOIDEJE (ŠTITNE ŽLIJEZDE)**

**H03A Preparati tireoideje**

**H03AA Tireoidni hormoni**

**H03AA01 levotiroksin-natrijum**

**Doziranje:** *hipotireoza:* odrasli preko 18 god, inicijalna doza ne bi trebalo da pređe 50-100 µg dnevno (treba je uzeti prije doručka); doza bi trebalo da se povećava u toku 4 nedjelje za 25-50 µg; uobičajena doza održavanja je 100-200 µg i daje se jednom dnevno; kod pacijenata sa kardiovaskularnim oboljenjima, kod teškog hipotiroidizma, i kod pacijenata preko 50 god, inicijalno 25 µg jednom 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 miksedema*, doze tiroksina bi trebalo titrirati prema kliničkom odgovoru, procjeni rasta i mjerenju 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 recidiva guše nakon resekcije guše s eutireoidnom funkcijom; benigna struma sa eutireoidnom funkcijom:* 75-200 µg; *terapija za sprečavanje i nadopunu kod tireoidne malignosti, naročito nakon tiroidektomije:* 150-300 µg; *u dijagnostičke svrhe kod testa supresije štitne žlijezde:* 150-200 µg (tokom 14 dana dok se ne napravi scintigram)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EUTHYROX - MERCK EXPORT GMBH**

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister po 30 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister po 30 tableta) u kutiji

Rp tableta [50 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji

Rp tableta [50 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

**LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blister po 25 tableta), u kutiji

**LETROX 150 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp tableta [150 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blistera po 25 tableta), u kutiji

**LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp tableta [50 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blistera po 25 tableta), u kutiji

**TIVORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 50 tableta (5 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**H03B Antitireoidni lijekovi**

**H03BA Tiouracili**

**H03BA02 propiltiouracil**

**Doziranje:** *hipertireoidizam, Graves-ova bolest:* inicijalno 300 mg/dan, a kod *teže hipertireoze* 600-900 mg/dan; doza održavanja iznosi 100-150 mg/dan; dnevna doza se primjenjuje u 3 pojedinačne doze (na 8 sati); djeca 6-10 god, 50-150 mg/dan; djeca iznad 10 god, 150-300 mg/dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PTU - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 45 tableta (3 PVC/Al - blistera po 15 tableta) u kutiji

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), 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 levotiroksinom u cilju izbjegavanja hipotireoidizma ili kao monoterapija 5-10 mg dnevno; djeca, prosječna početna doza 0,5 mg/kg tjelesne mase dnevno; dodatna terapija levotiroksinom može biti potrebna da bi se izbjegao hipotireoidizam; *profilaksa kod pacijenata sa rizikom od nastanka hipertireoidizma* (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 izlučuju renalno), trajanje terapije zavisi od vremenskog perioda tokom kojeg se supstanca koja sadrži jod zadržava u tijelu

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ATHYRAZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

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

**FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (1 polistirenska fiola sa 20 tableta) u kutiji

**THYROZOL - MERCK EXPORT GMBH**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 blistera po 25 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 blistera 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 šprica 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:** *osteoporoza 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 supleme kalcijuma i vitamina D; ukupno trajanje liječenja maks. 24 mjeseca i ne smije se ponoviti tokom života pacijenta

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MOVYMIA - 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:** *sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom na hemodijalizi:* individualno, po protokolu, u zavisnosti od nivoa paratiroidnog hormona

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CALTOPAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 ampula od 1 ml rastvora za injekciju (5 µg/1 ml), u kutiji  
ZU rastvor za injekciju [2 µg/1 mL] 5 ampula od 1 ml rastvora za injekciju (2 µg/1 ml), u kutiji

Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline

---

ZU rastvor za injekciju [2 µg/1 mL] 5 ampula od 2 ml rastvora za injekciju (4 µg / 2ml), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 ampula od 2 ml rastvora za injekciju (10 µg/2 ml), u kutiji

**PARICALCITOL NORMON 5 MG/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - LABORATORIOS NORMON S.A.**

ZU otopina za injekciju [5 µg/1 mL] 5 ampula sa po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

**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 bočica po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 bočica po 1 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:** liječenje 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 liječenju 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 liječenju 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/Al - blister), u kutiji

**DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al - blister) u kutiji

**DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LTD.**

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji

**HIRAMICIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 (1 x 5) tvrdih kapsula u PVC//Al - blisteru u kutiji

**VIBRAMYCIN D - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

Rp tableta za oralnu suspenziju [100 mg/1 tableta] 10 tableta za oralnu suspenziju (1 Al/PVC blister), u kutiji

**J01AA07** **tetraciklin**

**Doziranje:** terapija infekcija respiratornog, urogenitalnog i gastrointestinalnog trakta, kože i mekih tkiva izazvanih Gram-pozitivnim i Gram-negativnim bakterijama; trahom, inkluzioni konjunktivitis, pjegavi tifus, Q groznica, Lymphogranuloma venerum, psitakoza ili ornitioza, Granuloma inguinale, bolesti izazvane *Borrelia sp.*, Lajmska bolest, povratna groznica, bartoneloza, šankroid, tularemija, kolera, kuga, leptospiroza i sifilis (kod bolesnika alergičnih na penicilin), destruktivna paradontopatija, dodatna terapija kod intestinalne amebijaze, infekcije urinarnog trakta, teški oblici akni kod infekcija kod kojih je oralna primjena penicilina kontraindikovana: oralna upotreba, uobičajena dnevna doza za odrasle 1 - 2 g, podijeljena u 2 - 4 jednake doze; doze veće od 1 g se primjenjuju kod teških infekcija ili ukoliko manje doze nisu efikasne; lijek treba uzimati jedan sat prije ili dva sata poslije obroka, sa dosta tečnosti u sjedećem ili stojećem položaju, da bi se smanjio rizik od iritacije ili ulceracije jednaka; terapiju nastaviti najmanje 24-48 sati nakon povlačenja simptoma i znakova infekcije; nekomplikovane uretralne, endocervikalne i rektalne infekcije izazvane hlamidijom: 500 mg 4 puta dnevno, najkraće 7 dana; akne (u fazi inflamacije): 500 mg 2 puta dnevno, kad dođe do poboljšanja doza se može

postepeno smanjiti na 125-500 mg dnevno, ako nema poboljšanja poslije 3 mjeseca treba primijeniti drugi antibiotik; kontraindikovana je primjena kod trudnica ,dijilja,djece mlađe od 12 godina.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMRACIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 ALU/PVC blistera po 10 kapsula) 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 primjenljivi):* i.v. inf, odrasli preko 18 god: početna doza 100 mg, zatim 50 mg svakih 12 sati tokom 5-14 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TYGACIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

ZU prašak za otopinu za infuziju [50 mg/1 viala] 10 staklenih bočica sa 50 mg praška za otopinu 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 umjereno-teške 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; *listeriajalni meningitis* (u kombinaciji sa drugim antibioticima): i.v.inf. odrasli preko 18 god. 2 g svaka 4 sata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMPIBOS - BOSNALIJEK D.D.**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVdC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji

ZU prašak za otopinu za injekciju [1 g/1 bočica] 50 bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

**AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera po 8 kapsula)

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 36,25 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

**AMPICILLIN ANTIBIOTICE - ANTIBIOTICE S.A.**

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 50 staklenih bočica 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

**J01CA04 amoksicilin**

**Doziranje:** infekcije urinarnog trakta, otitis media, sinusitis, bronhitis, slabe do umjereno jake pneumonije stečene u zajednici, invazivne salmoneloze, endokarditis, dodatak terapiji kod listerijalnog meningitisa, oralne infekcije, Lajmska bolest, antraks, profilaksa pneumokoknih infekcija, eradikacija *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; 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 tableta] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera po 8 kapsula), u kutiji  
 Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 33,75 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

**AMOKSICILIN HF - HEMOFARM 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 LTD.**

- 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.**

- 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

**OSPAMOX DT 1000 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp tableta za oralnu suspenziju [1000 mg/1 tableta] 14 tableta za oralnu suspenziju (2 ALU/PVC/PVDC-blistera po 7 tableta), u kutiji

**SINACILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji  
 Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 51,93 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

**J01CE Penicilini osjetljivi na beta laktamaze****J01CE02 fenoksimetilpenicilin**

**Doziranje:** tonzilitis, otitis media, liječenje streptokoknih infekcija usne duplje, erizipel, cellulitis, infekcije izazvane streptokokama grupe A, profilaksa reumatske groznice i pneumokoknih infekcija: 25 000-100 000 i.j./kg /dan podijeljeno u 3-4 doze, maks. 6 000 000 i.j./dnevno

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### OSPEN 1000 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [1000000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

#### OSPEN 1500 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [1500000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

#### OSPEN 750 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp oralna suspenzija [750000 i.j./5 mL] 60 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici, u kutiji

### J01CE30 **benzilpenicilin-natrijum, benzilpenicilin-prokain**

**Doziranje:** liječenje i profilaksa infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na penicilin (infekcije izazvane bakterijom *Streptococcus pyogenes*, kao što su umjereno teške infekcije respiratornog trakta, otitis media, tonzilitis, faringitis, erizipel, šarlah, infekcije kože i struktura kože, nekomplikovani slučajevi pneumokokne pneumonije, difterija, gonoreja, sifilis), u terapiji antraksa, nekrotizirajućeg ulcerativnog gingivitis, groznica usljed ujeda pacova; odrasli, 600 000 i.j.-1 200 000 i.j. (0,6-1,2 g); djeca 1 mjesec-12 god. 167 mg/kg/dan benzilpenicilin-prokaina, podijeljeno u 1-2 pojedinačne doze; 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**

### J01CR02 **amoksicilin, klavulanska kiselina**

**Doziranje:** infekcije izazvane mikroorganizmima koji produkuju beta-laktamaze (gdje nije moguća primjena samog amoksicilina) uključujući infekcije respiratornog trakta, kostiju i zglobova, genito-urinarne i abdominalne infekcije, celulitis, ujed životinja, teške dentalne infekcije sa raširenim celulitisom 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 mjeseca do 1 god. 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; 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

**AMOKSIKLAV LEK 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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 bočica sa polimernim zatvaračem sa 70 mL oralne suspenzije, u kutiji

**AMOKSIKLAV LEK 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji

**AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIBIOTICE S.A.**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 viala+ 200 mg/1 viala] 50 staklenih bočica sa 1,2 g praška za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

**AUGMENTIN - WELLCOME 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 aluminijske vrećice sa sredstvom za sušenje

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] staklena bočica sa praškom za pripremu 70 ml oralne suspenzije u kutiji

**BETAKLAV - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 14,0 g praška za pripremu 70 ml suspenzije u bočici sa štrcaljkom, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

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 [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al stripa sa po 10 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 [875 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] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- CLAVIUS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**
- Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 12 tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 12 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 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 Al/Al blister po 5 film tableta) u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] staklena bočica sa praškom za pripremu 70 mL oralne suspenzije, u kutiji
- KLAMOKS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta (3 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji
- KLAMOKS BID - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji
- KLAVAX BID 1 G - FARMAL D.D.**
- Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- KLAVAX BID 400/57 MG PRAŠAK ZA ORALNU SUSPENZIJU - FARMAL D.D.**
- Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 17,5 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije i mjernom kašičicom, 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 17,5 g praška za pripremu 70 mL oralne suspenzije i odmjerne šprica od 5 mL, u kutiji
- KLAVOPHAR - PHARMAS D.O.O.**
- Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 blistera po 7 filmom obloženih tableta), 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**

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL+ 62.5 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 16,5 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i mjernom kašikom, u kutiji

**XICLAV - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta u Al/Al blisteru, u kutiji

**XICLAV 1,2 G - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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

**XICLAV 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 5 tableta), u kutiji

**J01CR05 piperacilin, tazobaktam**

**Doziranje:** *bolnička pneumonija, septikemija, komplikovane intra-abdominalne infekcije, komplikovane infekcije uključujući infekcije urinarnog trakta, kože i mekih tkiva:* 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; komplikovane intra-abdominalne infekcije, i.v. inf. djeca 2-12 god. 112,5 mg/kg (maks. 4,5 g) svakih 8 sati; 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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**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 cefaleksin**

**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 infekcije povećati na 1-1,5 g svakih 6-8 h; djeca 25-50 mg/kg u podjeljenim 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 bočica 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

**CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera po 8 kapsula), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena boca sa 65,4 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

**CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LTD.**

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji

**CEPHABOS - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al 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), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 26,67 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

**J01DB04                      cefazolin**

**Doziranje:** *ozbiljne infekcije izazvane osjetljivim mikroorganizmima (infekcije respiratornog trakta, kože i mekih tkiva, kostiju i zglobova, urinarne, genitalne i bilijarne infekcije, endokarditis, septikemije), u hirurgiji (pre operativna profilaksa);* odrasli, blage do umjerene infekcije, 2 - 6 g, podijeljeno u 2-3 doze, ako je potrebno, maks. 12 g za teške i infekcije koje su opasne po život; djeca: 25 - 50 mg/kg/dan podijeljeno u 3 - 4 doze, maks. do 100 mg/kg/dan za ozbiljne infekcije, u pre-operativnoj profilaksi primjenjuje se 1 g i.v. ili i.m. 30 min.-1 h prije početka operacije; 0,5 - 1 g i.v. ili i.m. za vrijeme operacije (duži hirurški postupci 2 h ili više): 0,5 - 1 g i.v. ili i.m. na 6 do 8 sati na 24 sata post-operativno ili za vrijeme operacije, u slučajevima u kojima postoji poseban rizik od infekcija, terapija se produžava na period od 3-5 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CEFAZOLIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa po 1000 mg praška 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, u kutiji

**IESPOR - I.E. ULAGAY ILAC SANAYII TURK 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 tonzilitis 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 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; *pijelonefritis:* 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; *nekomplicovane 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)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AKSEF - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 bijeli neprozirni PVC-TE-PVDC/Al blister), u kutiji

**AKSEF 750 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [750 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju i 1 ampula sa 6 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji

**CEFAKS - DEVA HOLDING A.S.**

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji

**CEFUROXIME-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 bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

ZU prašak za otopinu za injekciju [750 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

**EFOX - FARMAL D.D.**

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC/Al blistera po 5 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC/Al blistera po 5 tableta) u kutiji

**FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- XORIMAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**
- Rp obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 Alu/Alu blister), u kutiji
- Rp obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1Alu/Alu blister), u kutiji
- ZINACEF - WELLCOME LIMITED**
- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1.5 g/1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [750 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji
- ZINNAT - WELLCOME LIMITED**
- Rp filmom obložena tableta [125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- 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
- 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 dozornom kašikom u kutiji

**J01DC04 cefaklor**

**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:**

**ALFACET - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrda (2 PVC/Al - blistera po 8 kapsula), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] staklena bočica sa 38,1 g praška za pripremu 60 mL oralne suspenzije, u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 38,1 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije, u kutiji

**CEFACLOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 60 ml oralne suspenzije u staklenoj boci, u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 60 ml oralne suspenzije u staklenoj boci, 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****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; pseudomonasne 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:****CEFAZ - ALKALOID AD SKOPJE**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji  
 ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

**CEFTAZIDIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

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

**FORTUM - WELLCOME LIMITED**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 1 bočica praška za rastvor za injekciju, u kutiji  
 ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 1 staklena bočica praška za rastvor za injekciju

**J01DD04****ceftriakson**

**Doziranje:** *pneumonija (stečena 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 stečenih u bolničkim uslovima i kod teških slučajeva; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; 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 mjesta; liječenje pacijenata sa neutropenijom koji imaju povišenu 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 preporučene opsega samo za teške slučajeve; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; 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 mjesta; 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 enokarditis 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 mjesta; 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 mjesta; *diseminovana Lajmska borelioz* (*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 mjesta; 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 profilaksa*: 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 mjesta; *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 mjesta

#### 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

##### 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 viala] 10 bočica u kutiji

##### TRIAx - BOSNALIJEK D.D.

ZU prašak za otopinu za injekciju [1 g/1 bočica] 50 staklenih injekcionih bočica sa po 1 g praška za otopinu za injekciju, u kutiji

#### J01DD08 cefiksini

**Doziranje:** *akutne infekcije gornjih i donjih disajnih puteva; infekcije urinarnog trakta:* odrasli i djeca starija od 12 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; 5-10 god. 200 mg dnevno

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### CEFAPAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] bočica s praškom za pripremu 50 ml oralne suspenzije, zatvorena plastičnom kapičicom sa pipetom od 5 ml, u kutiji

##### 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 sa praškom za oralnu suspenziju 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/TE/PVdC/Al - blistera po 5 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (PVC/TE/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

**J01DD13 cefpodoksim**

**Doziranje:** infekcije gornjih respiratornih puteva (kod faringitisa i tonzilitisa rezervisan je za rekurentne, hronične infekcije ili za infekcije koje su rezistentne na druge antibiotike), infekcije donjih respiratornih puteva (uključujući bronhitis i pneumoniju), infekcije kože i mekih tkiva, nekomplikovani gonokokni uretritis, infekcije gornjih i donjih mokraćnih puteva (cistitis, akutni pijelonefritis): 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 LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [40 mg/5 mL] 100 ml praška za oralnu suspenziju (1 smeđa staklena boca), 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 blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (4 blistera sa po 5 tableta), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 24 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije i kašika za doziranje, u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 40 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i 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, profilaksa 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:**

**CEFEPIM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 viala] 1000 mg praška za rastvor za injekciju i infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

**CEFEPIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [2 g/1 boca] 1 boca sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

**PIMEF - ALKALOID AD SKOPJE**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 viala] 5 bočica po 1 g praška za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [2 g/1 viala] 5 bočica po 2 g praška za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji

**J01DH Karbapenemi**

**J01DH02 meropenem**

**Doziranje:** *pneumonija (bolnička i nozokomijalna), 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:**

**MEROBICID - 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

**MEROPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju od 20 ml, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju od 20 ml, u kutiji

**MEROPENEM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

ZU prašak 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 - kapićom. Kutija sa 10 boćica.
- ZU praćak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 viala] Bezbojna staklena boćica sa 674 mg praćka za rastvor za injekciju/ infuziju, zatvorena halobutil gumenim čepom i Al - kapićom. Kutija sa 10 boćica.

**J01DH03 ertapenem**

**Doziranje:** *abdominalne infekcije, akutne ginekološke infekcije, izvanbolnićki stećena pneumonija, infekcije koće i mekog tkiva kod dijabetićkog 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); *profilaksa kod kolorektalnog zahvata:* 1 g u obliku jednokratne intravenske doze 1 sat prije operacije.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ERTAPENEM APTAPARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

- ZU praćak za koncentrat za rastvor za infuziju [1 g/1 boćica] 10 staklenih boćica od 20 ml sa praćkom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

**J01DH51 cilastatin, imipenem**

**Doziranje:** *komplikovane intraabdominalne infekcije, teške pneumonije, ukljućujući bolnićki stećenu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehanićkom ventilacijom, poroćajne i poslije poroćajne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije koće i mekih tkiva; moće se koristiti za lijećenje bolesnika sa neutropenijom praćenom povićenom tjelesnom temperaturom za koju se sumnja da je nastala zbog bakterijske infekcije;* odrasli i adolescenti: i.v.inf. raćunato kao imipenem, 500 mg svakih 6 sati ili 1 g svakih 8 sati; *infekcije prouzrokovane Pseudomonasom ili drugim manje osjetljivim organizmima, životno ugroćavajuće 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 zvanićne smjernice za pravilnu upotrebu antibakterijskih lijekova!

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

- ZU praćak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala+ 500 mg/1 viala] Bezbojna staklena boćica sa 1,08 g praćka za rastvor za infuziju, zatvorena bromobutil gumenim čepom. Kutija sa 10 boćica.

**IMIPENEM/CILASTATIN APTAPARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

- ZU praćak za rastvor za infuziju [500 mg/1 boćica+ 500 mg/1 boćica] 10 boćica sa praćkom za rastvor za infuziju, u kutiji

**IMIPENEM/CILASTATIN KABI 500 MG/500 MG - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

- ZU praćak za rastvor za infuziju [500 mg/1 boćica+ 500 mg/1 boćica] 10 staklenih boćica zapremine 20 ml sa praćkom za rastvor za infuziju, u kutiji

**TIENAM - MERCK SHARP & DOHME BV**

- ZU praćak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala+ 500 mg/1 viala] 25 boćica u kutiji



**J01E**                      **Sulfonamidi i trimetoprim**  
**J01EE**                     **Kombinacije sulfonamida i trimetoprima,**  
**uključujući derivate**

**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; otitisa i sinusitisa (isključivo nakon bakteriološke evaluacije), određenih bronhopulmonalnih infekcija; gastrointestinalnih infekcija i tifoidne groznice; 960 mg svakih 12 sati; djeca, svakih 12 sati, 6 nedjelja-5 mjeseci, 120 mg; 6 mjeseci-5 god. 240 mg; 6-12 god, 480 mg; 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 LTD.**

Rp            tableta [400 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**ESBESUL - BOSNALIJEK 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            tableta [400 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**J01F**                        **Makrolidi, linkozamidi i streptogamini**  
**J01FA**                      **Makrolidi**

**J01FA01**                 **eritromicin**

**Doziranje:** liječenje infekcija kod pacijenata preosjetljivih na penicilin, oralne infekcije, campylobacter enteritis, sifilis, ne-gonokokni uretritis, infekcije respiratornog trakta (uključujući infekcije Legionellom), infekcije kože, hronični prostatitis, profilaksa difterije, infekcije izazvane streptokokom tipa A, pneumokokne infekcije, pertusis, akne vulgaris, rosacea, infekcije uha, nekomplikovana genitalna hlamidija: 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.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LTD.**

Rp            prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 48 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji

**ERITROMICIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp            kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister sa 16 kapsula, tvrdih), u kutiji



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

- Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) 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*, liječenje i prevencija difterije i velikog kašlja; odrasli i djeca >30 kg: 400 mg na 8 sati, prije jela, maks. 1,6 g dnevno; djeca: 50 mg/kg/dan podijeljeno u 3 doze; dužina trajanja liječenja 7-14 dana, kod infekcija hlamidijom 14 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 16 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 8 tableta), u kutiji

**J01FA06 roksitromicin**

**Doziranje:** infekcije gornjih i donjih respiratornih puteva (tonzilitis, faringitis, laringitis, akutni otitis, sinusitis, bronhitis, pneumonija, bronhopneumonija, bronhiektazije), pneumonije izazvane atipičnim patogenima (mikoplazma pneumonije, hlamidija pneumonije, legionella), urogenitalne infekcije, infekcije kože, sluzokože i mekih tkiva kod pacijenata sa preosjetljivošću na  $\beta$ -laktamske antibiotike: odrasli i djeca tjelesne težine iznad 40 kg, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg jednom dnevno; djeca do 40 kg 5-8 mg/kg/dnevno podijeljeno u 2 doze; 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 (1Al/PVC 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), 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;

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

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 Al/PVC/PVDC blistera po 7 tableta) u kutiji

**DEKLARIT - DEVA HOLDING A.S.**

- Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji

**ERACID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji
- FROMILID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**
- Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- FROMILID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**
- Rp tableta sa modificovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 14 tableta sa modificovanim oslobađanjem (2 PVC/PVDC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta sa modificovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 5 tableta sa modificovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC//Al blister), u kutiji
- Rp tableta sa modificovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modificovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC//Al blister), u kutiji
- KLACID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVdC/Al 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/Al blister sa 7 tableta), u kutiji
- KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- LEKOKLAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**
- Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
- MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D.**
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] kutija sa 14 film tableta (2 blistera po 7 film tableta)
- ZYMBAKTAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/-Al 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 sata 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 7-10 dana; infekcije želuca i dvanaestopalačnog crijeva uzrokovane s *Helicobacter pylori*: 1 g dnevno u kombinaciji sa antisekretornim lijekom i drugim lijekovima; hronični prostatitis uzrokovan *Chlamydom 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.**

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 Al/PVC blister), u kutiji

**AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 6 film tableta (1 PVC/PVDC/AI - blister sa 6 tableta) u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PVDC/AI - blister sa 3 tablete) u kutiji

**AZIMED - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PVDC/AI blister) 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

**AZITROMICIN PHARMAS 500 MG - PHARMAS D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 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 bočicom 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/Al blister po 3 tablete), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 6 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister po 6 kapsula), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 HDPE bočica sa 20,925 g praška za pripremu 20 ml oralne suspenzije, dvostranom kašikom i graduiranom brizgalicom od 5 ml 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 kašikom 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 kašikom i graduiranom brizgalicom od 5 ml u kutiji

#### **J01FA11 miokamicin**

**Doziranje:** infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta; infekcije mokraćnih i polnih organa koje uzrokuju mikoplazme, legionele, hlamidije i ureaplazma; infekcije kože i potkožnog tkiva; enteritis koji uzrokuju bakterije iz roda *Campylobacter*; liječenje i sprečavanje difterije i hripavca: 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.**

- Rp granule za oralnu suspenziju [175 mg/5 mL] staklena bočica sa 20 g granulata za pripremu 115 mL oralne suspenzije, u kutiji sa kašikom

#### **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; profilaksa bakterijskog endokarditisa: 600 mg (20 mg/kg za djecu) 1 sat prije raznih dentalnih, oralnih, ezofagealnih ili respiratornih procedura; liječenje babezioze 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; liječenje toksoplazmoze u bolesnika koji ne podnose sulfonamide: 600 mg zajedno sa pirimetaminom svakih 6 sati u toku namjanje 3 sedmice, terapija održavanja 1200 mg/dan; liječenje 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVdC-AI 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-negativih 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: 6 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 LUXEMBOURG SARL**

- 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 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:** liječenje teških sistemskih infekcija uzrokovanih aerobnim, gram-negativnim bakterijama: sepsa i druge teške 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, endokarditis (obično u kombinaciji s beta-laktamskim antibiotikom), sprečavanje infekcija nakon operacije u trbušnoj šupljini, posebno na mokraćnim organima i na crijevima: i.m. ili spora i.v. inj. najmanje 3 min. ili i.v. inf. 3-5 mg/kg dnevno (u podijeljenim dozama svakih 8 sati).*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

ZU otopina za injekciju [80 mg/1 ampula] 10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji

**GENTAMICIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

ZU rastvor za injekciju [120 mg/2 mL] 2 ml rastvora za injekciju (10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 2 ml rastvora za injekciju (10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju), u kutiji

**GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 10 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: 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*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU rastvor za injekciju [500 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL rastvora za injekciju, 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

**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 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 750 mg 2 puta dnevno kod; infekcije*

*urinarnog trakta*: oralno; 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*: oralno 500 mg dva puta dnevno (u slučajevima težih infekcija 750 mg dva puta dnevno); i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *profilaksa meningokoknog meningitisa*: oralno, djeca 1 mjesec-4 god. 30 mg/kg (maks. po dozi 125 mg), djeca 5-11 god. 250 mg u jednoj dozi; djeca 12-17 god. 500 mg u jednoj dozi; odrasli 500 mg kao pojedinačna doza; *antraks (terapija i post-ekspozicijska profilaksa)*: oralno, 500 mg dva puta dnevno; i.v. inf. 400 mg svakih 12 sati tokom 60 min; *hirurška profilaksa*: 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 12-18 god. 500 mg kao pojedinačna doza; *antraks (terapija i post-ekspozicijska profilaksa)*: 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:****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.**

- △ 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 injekciju/ 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

**CIPROBAY 400 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- △ ZU otopina za infuziju [400 mg/200 mL] 1 bezbojna staklena boca (staklo tip 2) koja je iznutra silikonizirana sa sivim silikoniziranim čepom od hlorobutila i sadrži 200 mL otopine za infuziju

**CIPROBAY 500 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta u PP/Al - blisteru, u kutiji



**CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (PVC-PVDC/Al folija-bliester sa 10 tableta) u kutiji

**CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.**

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister sa 14 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [750 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji

**CIPROL - BOSNALJEK 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 bijeli neprozirni blister) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 prozirni blister) u kutiji

**CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film- tableta (1 blister) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 blistera po 7 tableta), u kutiji

**CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 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
- △ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, 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

**TOPISTIN - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.**

- △ ZU rastvor za infuziju [200 mg/100 mL] 1 PET/Alu/PP kesa sa 100 ml rastvora za infuziju
- △ ZU rastvor za infuziju [400 mg/200 mL] 1 PET/Alu/PP kesa sa 200 ml rastvora za infuziju

**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 nedelja; doza se može redukovati na 400 mg jednom dnevno u slučaju adekvatnog odgovora u toku prve 4 nedelje; *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 blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

**NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/AI - 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/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji

**J01MA12****levofloksacin**

**Doziranje: oralno, akutni bakterijski sinusitis:** 500 mg jednom dnevno tokom 10-14 dana; **akutno pogoršanje hroničnog bronhitisa:** 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 profilaksa):** 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 profilaksa),** 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-AI blister), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC-AI blister.) u kutiji

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

- △ 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.**

- △ 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

**LEVOFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- △ ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 polietilenska vrećica 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-AVENTIS GROUPE**

- △ 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

**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 pacijenat koji ne mogu primiti druge antibiotike:* oralno, 400 mg jednom dnevno; i.v. inf. tokom 60 min. *vanbolnička stečena pneumonija i komplikovane infekcije kože i mekih tkiva:* 400 mg jednom dnevno; preporučeno trajanje terapije je 7-14 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:**

**AVELOX 400 MG/250 ML - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- △ ZU otopina za infuziju [400 mg/250 mL] 1 staklena boca sa 250 mL otopine za infuziju, u kutiji

**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/AI 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/AI blister sa 5 film tableta) u kutiji

**MOKSACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 OPA/AI/PVC//AI blister sa 5 tableta), u kutiji  
△ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 OPA/AI/PVC//AI blister sa 7 tableta), u kutiji

**MOKSINE - DEVA HOLDING A.S.**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/AI blister sa 7 tableta) u kutiji

**MOLOXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta ( 2 blistera po 5 tableta) u kutiji

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

**MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 blister), u kutiji
- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 blister), u kutiji

**MOXIFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 PP-Al blister sa 5 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC-Al blister sa 5 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 PP-Al blister sa 7 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC-Al blister sa 7 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

**MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 5 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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****EDICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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

**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 primijeniti 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 ustanovljena; 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) bočica 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

#### J01XD

#### Derivati imidazola

##### J01XD01

##### metronidazol

**Doziranje:** *anaerobne infekcije:* oralno 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:* 200 mg na 8 sati, 5 - 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; *eradikacija Helicobacter pylori.*

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### COLPOCIN-T - DEMO S.A. PHARMACEUTICAL INDUSTRY

- △ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 polipropilenska boca sa 100 ml rastvora za infuziju

##### EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 100 mL otopine za infuziju u staklenoj bočici u kutiji
- △ Rp tableta [400 mg/1 tableta] 10 tableta u staklenoj bočici u kutiji

##### METRONIDAZOL ALLEMAN 500MG/100ML - ALLEMAN PHARMA GMBH

- △ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 10 bočica po 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

##### METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- △ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 10 bočica po 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

##### ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC-Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 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 upakovanih u zatvorenu, prozirn, zaštitnu vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu ("twinbag")

**J01XE                      Derivati nitrofurana****J01XE01                      nitrofurantoin**

**Doziranje:** *akutne nekomplikovane infekcije urinarnog trakta:* 50 mg svakih 6 sati, sa hranom, tokom 7 dana; *djeca:* 5-7 mg/kg na 6 sati; *terapija traje 7 dana ili još najmanje 3 dana nakon što urin postane sterilan; profilaksa rekurentnih nekomplikovanih infekcija urinarnog trakta:* 50 - 100 mg dnevno, prije spavanja; *djeca* 1 mg/kg/dan kao jednokratna doza ili podijeljeno u 2 doze; *profilaksa infekcija mokraćnog sistema po kateterizaciji ili hirurškom zahvatu:* 4 puta po 50 mg/dan zahvata, te sljedeća 3 dana.

**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 naveče 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:****LINEZOLID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- ZU      rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 infuzijska vrećica sa 300 ml rastvora za infuziju, u kutiji

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

- ZU      film tableta [600 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 300 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**ZYVOXID - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji
- ZU otopina za infuziju [2 mg/1 mL] 10 vrećica po 300 ml otopine za infuziju

**J02 ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

**J02A Antimikotici za sistemsku primjenu**

**J02AA Antibiotici**

**J02AA01 amfotericin B**

**Doziranje:** *teške sistemske gljivične infekcije:* 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. 5mg/kg, brzinom od 2,5mg/kg/sat u trajanju najmanje 14 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ABELCET - TEVA PHARMA B.V**

- ZU koncentrat za suspenziju za infuziju [5 mg/1 mL] bočica sa 20 ml koncentrata za suspenziju za infuziju i jednokratna igla za filtriranje, u kutiji

**J02AC Derivati triazola**

**J02AC01 flukonazol**

**Doziranje:** *vaginalna kandidazija:* oralno 150 mg kao pojedinačna doza; *vaginalna 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 kandidijaza (osim genitalne):* oralno 50 mg dnevno tokom 7 do 14 dana kod orofaringealne kandidijaze (maks. 14 dana osim kod izuzetno imunokompromitovanih pacijenata; tokom 14 dana kod atrofične oralne kandidijaze 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 kandidijaze (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 kandidijaze (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 kandidijaze 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 nedjelje starosti), maks. 800 mg dnevno; *prevencija relapsa kriptokokalnog meningitisa kod pacijenata inficiranih HIV-om;* oralno ili i.v. inf. 200 mg dnevno; *prevencija gljivičnih infekcija kod imunokompromitovanih pacijenata;* 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.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DIFLUCAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 PVC/Al blister), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al 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/Al blister) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVDC/PVC/Al blister) u kutiji

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

- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (blister sa 1 kapsulom, tvrdom)
- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (blister sa 7 kapsula, tvrdih)
- ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 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/Al blister) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

**J02AC02 itraconazol**

**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; *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; *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 postojeće 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 itraconazola niska

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### ITRAKONAZOL SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrda (1 plastična fiola sa 10 kapsula) u kutiji

#### J02AC03 vorikonazol

**Doziranje:** liječenje invazivne aspergiloze, liječenje kandidemije kod pacijenata bez neutropenije, liječenje teške invazivne infekcije flukonazol-rezistentnom kandidom (uključujući *C. krusei*), liječenje 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 alogernih 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 tableta [200 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC/PVDC blistera po 7 tableta), u kutiji  
Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC/PVDC blistera po 7 tableta) u kutiji  
Rp prašak za oralnu suspenziju [40 mg/1 mL] plastična bočica sa sigurnosnim zatvaračem sa 45 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije, dodatni pribor- plastična odmjerna čašica za otapalo (23ml), plastični nastavak za grlo boce, plastična štrcaljka; u kutiji  
ZU prašak za otopinu za infuziju [200 mg/1 vial] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji

### VORAMOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE

ZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] jedna bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

## J02AX Ostali antimikotici za sistemsku primjenu

#### J02AX06 anidulafungin

**Doziranje:** invazivna kandidijaza: i.v.inf. odrasli preko 18 god, 200 mg prvog dana, zatim 100 mg jednom dnevno



**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ECALTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za otopinu 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 lezije 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 herpes simplex*, terapija *prve epizode*, 200 mg 5 puta dnevno ili 400 mg 3 puta dnevno obično tokom 5 dana, ukoliko se nove lezije 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 lezija u krase); 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 lezija u krase); djeca 2-6 god. 400 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); djeca 6-12 god. 800 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); **i.v.inf. terapija herpes simplex** kod imunokompromitovanih, teški genitalni herpes u početnoj fazi, 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 cerebros spinalna tečnost negativna na herpes simplex virus prije prekida terapije); *terapija varicella-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* kod imunokompromitovanih, 5 mg/kg svakih 8 sati

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 25 tableta (1 prozirni PVC/Al - blister), u kutiji

Rp tableta [400 mg/1 tableta] 25 tableta (5 prozirnih PVC/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji

#### HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 35 filmom obloženih tableta (5 PVC/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

#### VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

ZU prašak za otopinu za infuziju [250 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za otopinu za infuziju u kutiji

### J05AB04 ribavirin

**Doziranje:** *hronični hepatitis C u kombinaciji sa peginterferonom alfa-2a ili interferonom alfa-2a kod pacijenata bez dekompenzacije jetre:* odrasli preko 18 god, tjelesne mase ispod 65 kg, 400 mg dva puta dnevno; tjelesne mase 65-81 kg, 400 mg ujutro i 600 mg uveče; tjelesne mase 81-105 kg i preko, 600 mg dva puta dnevno; tjelesne mase preko 105 kg, 600 mg ujutro i 800 mg uveče; lijek se ne smije primjenjivati kao monoterapija (za više informacija o doziranju pogledati literaturu proizvođača); *hronični hepatitis C u kombinaciji sa drugim lijekovima:* konsultovati literaturu proizvođača

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### REBETOL - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 168 kapsula, tvrdih (8 PVC/PE/PVdC blistera po 21 kapsula), u kutiji

## J05AE Inhibitori proteaza

### J05AE03 ritonavir

**Doziranje:** *HIV-infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima:* odrasli, oralno, liječenje početi dozom od 300 mg na 12 sati tokom tri dana, zatim povećati dozu za po 100 mg svakih 12 sati tokom ne duže od 14 dana na 600 mg svakih 12 sati; djeca preko 2 god. 350 mg/m<sup>2</sup> peroralno dva puta na dan i ne smije se prekoračiti 600 mg dva puta na dan; liječenje započeti dozom od 250 mg/m<sup>2</sup> dvaput na dan i povećavati je u intervalima od 2 do 3 dana za po 50 mg/m<sup>2</sup>; niže doze se koriste da se poveća efekat drugih inhibitora proteaza, 100-200 mg jednom ili dva puta dnevno

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### NORVIR - ABBVIE INC.

ZU filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 polietilenska bočica sa 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

## J05AF Nukleozidni i nukleotidni inhibitori reverzne transkriptaze

### J05AF05 lamivudin

**Doziranje:** liječenje 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 i/ili fibrozom i dekompenzovanom bolešću jetre u kombinaciji s drugim lijekom bez ukrštene rezistencije na lamivudin: odrasli, 100 mg jednom dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ZEFFIX - WELLCOME LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al - dvoslojne folije po 14 tableta), u kutiji

**J05AF07 tenofovir disoproksil**

**Doziranje:** liječenje 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 tableta [245 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TENOFOVIR TEVA - TEVA PHARMA B.V**

Rp filmom obložena tableta [245 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 30 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [245 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVdC-Al blister sa 30 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [245 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC-Al blister sa 30 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [245 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (HDPE bočica), u kutiji

**TENOVIRAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [245 mg/1 tableta] 30 film tableta u HDPE boci, u kutiji

**VIREAD - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED**

Rp film tableta [245 mg/1 tableta] 1 bočica sa 30 film tableta u kutiji

**J05AF10 entekavir**

**Doziranje:** liječenje hronične infekcije virusom hepatitisa B sa kompenzovanom bolešću jetre kod pacijenata koji prethodno nisu liječeni analogima nukleozida: odrasli preko 18 god. 0,5 mg jednom dnevno s hranom ili bez nje; liječenje hronične infekcije virusom hepatitisa B sa kompenzovanom bolešću jetre kod pacijenata sa bolešću refraktarnom na liječenje 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:****ADACTER - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

**ENTECAVIR ALVOGEN - ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.**

Rp film tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA-Al-PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

**ENTECAVIR MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED**

- Rp filmom obložena tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC-Al 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

**QUANTAVIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 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 Nenukleozidni inhibitori reverzne transkriptaze**

**J05AG03 efavirenz**

**Doziranje:** *HIV-infecije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima:* odrasli, oralno, 600 mg, jedanput dnevno u kombinaciji sa nukleozidnim analogima inhibitora reverzne transkriptaze, sa inhibitorom proteaze ili bez njega; lijek se uzima na prazan želudac; pedijatrijska populacija (3-17 god: 200 - 600 mg, jedanput dnevno, u zavisnosti od tjelesne težine).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**STOCRIN - MERCK SHARP & DOHME BV**

- Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta u plastičnoj bočici, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u plastičnoj bočici, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u plastičnoj bočici, u kutiji

**J05AP Antivirusni lijekovi za liječenje HIV infekcija**

**J05AP09 dasabuvir**

**Doziranje:** *za liječenje odraslih bolesnika sa hroničnim hepatitisom C u kombinaciji sa drugim lijekovima:* 250 mg (jedna tableta) dvaput na dan (ujutro i navečer); ne smije se uzimati kao monoterapija

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EXVIERA - ABBVIE INC.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta u višestrukom pakovanju od 4 unutrašnje kutije u vanjskoj kutiji (1 unutrašnja kutija sadrži 14 tableta smještenih u 7 blistera po 2 tablete)

**J05AP53 ombitasvir, paritaprevir, ritonavir**

**Doziranje:** hronični hepatitis C sa genotipom 1 (u kombinaciji sa dasabuvirom sa ili bez ribavirina), hronični hepatitis C sa genotipom 4 (u kombinaciji sa ribavirinom): odrasli 2 tablete jednom dnevnom uz hranu

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VIEKIRAX - ABBVIE INC.**

ZU/Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta u višestrukom pakovanju od 4 unutrašnje kutije u vanjskoj kutiji (1 unutrašnja sadrži 14 tableta smještenih u 7 blistera po 2 tablete)

**J05AP57 glekaprevir, pibrentasvir**

**Doziranje:** hronični hepatitis C: oralno, 300 mg/120 mg jedanput na dan; za dužinu trajanja terapije, konsultovati literaturu proizvođača

**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-AI 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 - WELLCOME LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 neprozirnih PVC/AI 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 - WELLCOME 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 imju najmanje 35 kg, 1 tbl. jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TRUVADA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED**

Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] Boca od polietilena visoke gustine (HDPE) sa polipropilenskim sigurnosnim zatvaračem za djecu koja sadrži 30 film tableta i silika-gel za upijanje vlage

**J05AR08 emtricitabin, emtricitabin, tenofovir disoproksil, rilpivirin, 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 INTERNATIONAL LIMITED**

Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica sa 30 tableta), u kutiji

**J05AR10 lopinavir, ritonavir**

**Doziranje:** HIV-infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: dvije tablete dva puta dnevno; alternativno, kod odraslih sa HIV virusom koji ima manje od 3 mutacije povezane sa inhibitorom proteaze, 4 tbl. mogu biti uzete jednom dnevno; pedijatrijska populacija (2 god. i stariji): doza dvije tablete dva puta na dan se može upotrijebiti i kod djece tjelesne težine od 40 kg ili više sa tjelesnom površinom većom od 1,4 m<sup>2</sup>; sigurnost upotrebe i efikasnost kod djece ispod dvije godine života još uvijek nije ustanovljena.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALUVIA - ABBVIE INC.**

ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 120 filmom obložena tableta (1 HDPE bočica po 120 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 - WELLCOME 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

**J05AX Ostali antivirusni lijekovi**

**J05AX08 raltegravir**

**Doziranje:** HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: 400 mg dva puta dnevno; djeca i adolescenti preko 25 kg, 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

**J05AX12 dolutegravir**

**Doziranje:** HIV infekcije u kombinaciji s drugim antiretrovirusnim lijekovima: 50 mg jednom dnevno; ukoliko se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV integraze, 50 mg dva puta dnevno sa hranom; djeca 12-18 god, tjelesne težine od najmanje 40 kg, 50 mg jedanput na dan; napomena: 50 mg dva puta dnevno ako se uzima istovremeno sa efavirenzom, nevirapinom, tipranavirom/ritonavinom ili rifampicinom; izbjegavati istovremenu upotrebu sa ovim lijekovima ukoliko se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV-integraze; propuštena doza: ukoliko doza kasni više od 20 sati kod jednodoznog režima (ili više od 8 sati kod režima doziranja dva puta dnevno) propuštenu dozu ne bi trebalo uzimati i sljedeću dozu bi trebalo uzimati u normalno vrijeme

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TIVICAY - WELLCOME LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] HDPE bočica sa 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

**J05AX15 sofosbuvir**

**Doziranje:** *hronični hepatitis C* (u kombinaciji sa drugim lijekovima): 400 mg jednom dnevno - za detalje oko kombinovanja sa drugim lijekovima i trajanje liječenja konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SOVALDI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED**

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 bočica sa 28 tableta), u kutiji

**J05AX65 ledipasvir, sofosbuvir**

**Doziranje:** *hronični hepatitis C*: odrasli i adolescenti 12 do 18 god, 1 tbl. jednom dnevno (za više informacija konsultovati literaturu proizvođača)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HARVONI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta+ 400 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

**J05AX68 elbasvir, grazoprevir**

**Doziranje:** *hronična infekcija virusom hepatitis C*, sa ili bez ribavirina: oralno, odrasli, 50/100 mg jednom dnevno tokom 12 nedjelja (terapija se u nekim okolnostima može produžiti na 16 nedjelja-konsultovati literaturu proizvođača)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ZEPATIER - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 kartonska omota, od kojih svaki sadrži 2 Al/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**J05AX69 sofosbuvir, velpatasvir**

**Doziranje:** *infekcija virusom hroničnog hepatitis C*, sa ili bez ribavirina: oralno, odrasli 400/100 mg jednom dnevno tokom 12 nedjelja (u određenim okolnostima terapija može trajati 24 nedjelje - konsultovati literaturu proizvođača)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****EPCLUSA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED**

Rp film tableta [400 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 film tableta u bočici, u kutiji

**J06 IMUNOSERUMI i IMUNOGLOBULINI****J06B Imunoglobulini****J06BA Imunoglobulini, normalni humani****J06BA01 imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu**

**Doziranje:** *sindrom primarne imunodeficijencije (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 alogenih hematopoetskih matičnih ćelija (HSCT): individualno za svakog bolesnika; odarasi, 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;*

**REGISTROVANI 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 injekciona šprica sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona 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 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 acetylsalicilnom kiselinom; *hronična inflamatorna demijelinizirajuća poliradikuloneuropatija:* 2 g/kg tokom najviše 5 uzastopnih dana, na svake 4 sedmice; doza održavanja, doza i interval doziranja treba da budu prilagođeni u skladu sa individualnim kliničkim odgovorom

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IG VENA - KEDRION S.P.A.**

ZU rastvor za infuziju [10 g/200 mL] 200 ml rastvora u staklenoj bočici i vješalica za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [2.5 g/50 mL] 50 ml rastvora za infuziju u staklenoj bočici i vješalica za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 100 ml rastvora za infuziju u staklenoj bočici i vješalica za infuziju, u kutiji



**INTRATECT - BIOTEST AG**

- ZU otopina za infuziju [50 mg/1 mL] bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 mg/1 mL] bočica sa 20 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 mg/1 mL] bočica sa 200 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 mg/1 mL] bočica sa 50 ml otopine za infuziju, u kutiji

**OCTAGAM - OCTAPHARMA AG**

- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju
- 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 profilaksa:* 200 mcg – 300 mcg kao preporučena optimalna doza, što je prije moguće nakon porođaja, ne kasnije od 72 sata, *antenatalna i postnatalna profilaksa:* 200 mcg – 300 mcg tokom 28. sedmice trudnoće, u nekim slučajevima je opravdana profilaksa i ranije; sljedeća doza 200 mcg – 300 mcg primjenjuje se postnatalno u periodu 72 sata, u slučaju da je novorođenče Rho (D) pozitivno; *profilaksa nakon abortusa, ekstrauterine trudnoće, amniocenteze ili biopsije horiona:* prije 12-te sedmice trudnoće 120 mcg – 150 mcg po mogućnosti što prije, unutar 72 h; poslije 12-te sedmice trudnoće 250 mcg – 300 mcg, po mogućnosti što prije, unutar 72 h; nakon amniocenteze ili biopsije horiona 250 mcg - 300mcg, po mogućnosti što prije, unutar 72 h; nakon transfuzije Rh inkompatibilne krvi: 100 mcg - 250 mcg na svakih 10 ml transfuzije krvi u periodu od nekoliko dana.

**Rhesonativ - postnatalna profilaksa:** 100 mcg - 300 mcg, uobičajeno 250 mcg, što je prije moguće nakon porođaja, unutar 72 sata; *profilaksa prije poroda :* primjenjivati doze u rasponu od 50-330 mcg; *planirana prenatalna profilaksa:* pojedinačna doza (npr.250 mcg) između 28. i 30. sedmice trudnoće ili dvije doze u 28. i 34. sedmici; *prenatalna profilaksa 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 viala] 1 staklena bočica sa praškom za injekcije i 1 ampula sa 2 ml rastvarača

**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 opekotina preporučuje se primjena druge injekcije od 250 i.j. pošto eksudativna faza opekotine popusti (oko 36 sati od nastanka opekotine); *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 transplatacije jetre kod otkazivanja jetre uzrokovanim hepatitisom B:* odrasli, 10 000 i.j. na dan transplatacije, peri-operativno 2000-10 000 i.j. dnevno tokom 7 dana, a nakon toga doza koja je potrebna da se održi nivo HbsAg antitijela iznad 100-150 i.j./l kod HBV-DNK negativnih pacijenata i preko 500 i.j./l kod HBV-DNK pozitivnih pacijenata; djeca: doziranje je određeno veličinom tjelesne površine, na osnovu odnosa 10 000 i.j./1.73 m<sup>2</sup>; *imunoprofilaksa hepatitisa B:* prevencija hepatitisa B u slučaju nenamjernog izlaganja neimuniziranih osoba: najmanje 500 i.j. u zavisnosti od stepena izloženosti, što je prije moguće nakon izlaganja, a preporučuje se u toku 24-72 sata; *imunoprofilaksa hepatitisa B kod pacijenata na hemodijalizi:* 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:* 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 hepatitisom B, preporučuje se primjena 500 i.j. za odrasle i 8 i.j. /kg (0,16 ml)/kg kod djece svaka 2 mjeseca; a minimalna titar zaštitnih antitijela iznosi 10 mi.j./ml. Napomena: **navedeno doziranje se odnosi na otopinu za infuziju koja se daje i.v.** Rastvor za injekciju se daje i.m. - za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **HEPATECT CP - BIOTEST AG**

ZU otopina za infuziju [50 i.j./1 mL] 10 ml otopine za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

ZU otopina za infuziju [50 i.j./1 mL] 2 ml otopine za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

ZU otopina za infuziju [50 i.j./1 mL] 40 ml otopine za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

##### **IMMUNOHB5 - KEDRION S.P.A.**

ZU rastvor za injekciju [180 i.j./1 mL] 1 ml rastvora za injekciju u bočici, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [540 i.j./3 mL] 3 ml rastvora za injekciju u bočici, u kutiji

**VENBIG - KEDRION S.P.A.**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [50 i.j./1 mL] 1 bočica sa praškom ,1 bočica sa 45 ml rastvarača i set za rekonstituciju i primjenu (dvostruka igla, sterilni set za infuziju sastavljen od plastičnog crijeva sa providnom komorom za kapanje, zračnog filtera, regulatora protoka, igle za perforaciju i igle za infuziju), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [50 i.j./1 mL] kutija sa 1 bočicom sa praškom, kutija sa 1 bočicom sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju, natrijum hlorid) i kutija sa setom za infuziju (1 šprica od 10 ml s iglom i 1 igla za primjenu); u zbirnoj kutiji

**J06BB16 palivizumab**

**Doziranje:** *prevencija teške bolesti donjeg respiratornog sistema koja zahtijeva hospitalizaciju, a uzrokovana je respiratornim sincicijskim virusom (RSV) kod djece s povećanim rizikom pojave RSV infekcije* (djeca rođena u 35. sedmici gestacije ili ranije, koja su na početku sezone izbijanja 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 mjesečno 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 mjesečno tokom očekivanog perioda rizika).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SYNAGIS - ABBVIE INC.**

- ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 1 bočica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 1 bočica sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**J07****VAKCINE****J07A****Bakterijske vakcine****J07AG****Vakcine protiv Hemophilus-a influenzae B****J07AG01****hemofilus influence B, prečišćeni antigen konjugovani**

**Doziranje:** *prevencija Haemophilus influenzae tip B invazivnih infekcija (meningitis, septikemija, celulitis, artritis, epiglottitis, itd.) kod djece starosti iznad 2 mjeseca:* i.m. ili s.c do 6 mjeseci starosti, ordiniraju se 3 uzastopne doze od po 0,5 ml sa razmakom od jedan ili dva mjeseca, poslije čega slijedi dodatna - booster injekcija (četvrta doza) godinu dana poslije treće injekcije; između 6 i 12 mjeseci starosti, 2 doze od po 0,5 ml se ordiniraju sa razmakom od 1 mjesec, poslije čega slijedi dodatna injekcija (0.5 ml) sa 18 mjeseci starosti; od 1 do 5 godina starosti, jedna doza od 0,5 ml; u slučaju kontakta sa invazivnom bolešću uzrokovanom sa Haemophilus influenzae tipa B (porodična ili grupa djece kao npr.obdanište), vakcinisanje bi trebalo primjeniti u skladu sa rasporedom za starosnu dob tog kontaktnog slučaja.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ACT-HIB - SANOFI PASTEUR**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [-] 1 bočica sa praškom i 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvarača, u kutiji

## **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 LUXEMBOURG SARL**

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 bočica s liofiliziranim praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (1 doza) u kutiji

## **J07AL**                    **Vakcine protiv pneumokoka**

### **J07AL52**                    **pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen i hemofilus influenzae, konjugovani**

**Doziranje:** *imunizacija protiv pneumokoknih infekcija:* i.m. djeca 6 nedjelja-5 god. konsultovati literaturu proizvođa i zvanične preporuke

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **SYNFLORIX - WELLCOME LIMITED**

ZU                    suspenzija 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+ 3 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL] 1 napunjena injekcioni špric sa iglom (0,5 ml suspenzije za injekciju) u kutiji

ZU                    suspenzija 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+ 3 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 toksoid**

**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 toksoid 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 toksoid 1 doza od 0,5 ml, a ukoliko je prošlo više od 10 god. od zadnje doze vakcine daje se humani tetanus imunoglobulin 250 IU u jednu ruku i tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku; ukoliko je rana inficirana tetanusom-odgođeni ili nepotpuni debridement i ukoliko je prošlo 5-10 god. od posljednje doze vakcine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml i antibiotska terapija, a ukoliko je prošlo više od 10 god. daje se humani tetanus imunoglobulin 500 IU u jednu ruku, tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku i antibiotska terapija; vakcinisanje treba završiti u skladu sa kalendarom vakcinacije; *prevenciju neonatalnog tetanusa u nevakcinisanih žena fertile dobi ili trudnica:* dvije sukcesivne doze u razmaku od najmanje četiri sedmice; prvu dozu preporučuje se primijeniti 90 dana ili više prije poroda; *primarna vakcinacija:* dvije

sukcesivne 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 anterolateralna regija bedra ili nadlaktice, vakcina se može primijeniti i duboko pod kožu.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TETAVAX - SANOFI PASTEUR**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [ $\geq 40$  i.j./0.5 mL] 0,5 ml (1 doza) vakcine u napunjenom špricu, u kutiji

**J07AM51 tetanus toksoid, kombinacije sa difterija toksoidom**

**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 mjesečnim intervalima; profilaksa nakon izlaganja patogenu usljed 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:****IMOVAX DT ADULT - SANOFI PASTEUR**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [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 influenzae (gripa)****J07BB02****influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen**

**Doziranje:** prevencija gripe, posebno kod osoba koje su pod povišenim rizikom od pojave komplikacija gripe: i.m. ili s.c. odrasli: jedna doza od 0,5 ml; djeca starosti 36. mjeseci života i starija: jedna doza od 0,5 ml; djeca od 6 mjeseci do 35 mjeseci starosti: doza od 0,25 ml do 0,5 ml; djeca mlađa od 9. godine života koja nisu prethodno vakcinisana, nakon primjene prve doze vakcine potrebno je primijeniti drugu dozu nakon isteka perioda od najmanje 4 sedmice;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VAXIGRIP TETRA - SANOFI PASTEUR**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15  $\mu$ g/0.5 mL + 0,5  $\mu$ g/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju sa priloženom iglom, u kutiji

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15  $\mu$ g/0.5 mL + 15  $\mu$ g/0.5 mL] 10 napunjenih 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 - WELLCOME 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 napunjenom špricu [10 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 mL suspenzije za injekciju (1 doza) u kutiji

#### ENGERIX B ZA ODRASLE - WELLCOME 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
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [20 µg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml suspenzije za injekciju (1 doza) u kutiji

#### EUVAX B - LG CHEM

- 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

### J07BC02 hepatitis A, inaktivisani, cijeli virus

**Doziranje:** *aktivna imunizacija protiv infekcije izazvane virusom hepatitisa A:* i.m. ili s.c. (u slučaju trombocitopenije ili kada postoji rizik od krvarenja) adolescenti sa 16 i više godina i odrasli: 0,5 ml; inicijalna zaštita se postiže nakon jedne injekcije; za postizanje dugoročne zaštite daje se dodatna (booster) doza, po mogućnosti 6-12 mjeseci nakon prve vakcinacije i može se dati sve do 36 mjeseci od prve vakcinacije; procjenjuje se da se anti-VHA antitijela održavaju nekoliko godina (najmanje 10 godina) nakon druge doze (booster-a);

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### AVAXIM - SANOFI PASTEUR

- ZU suspenzija za injekciju [160 jedinica/0.5 mL] 0,5 ml suspenzije za injekciju u napunjenoj šprici, 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 napunjenih šprica sa rastvaračem i 20 priloženih igala

**PRIORIX - WELLCOME LIMITED**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [-] Kutija sa 100 bočica sa praškom i kutija sa 100 ampula po 0,5 ml rastvarača (voda za injekciju) za pripremu rastvora za injekciju
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [3 Log<sub>10</sub>CCID<sub>50</sub>/0.5 mL+ 3 Log<sub>10</sub>CCID<sub>50</sub>/0.5 mL+ 3.7 Log<sub>10</sub>CCID<sub>50</sub>/0.5 mL] 1 staklena bočica sa liofiliziranim praškom i napunjenom špricom sa 0,5 ml rastvarača (vode za injekcije), u kutiji

**J07BD54 kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa, rubeole i varičela, živa, atenuisana**

**Doziranje:** aktivna imunizacija djece protiv morbila, parotitisa, rubeole i varičela starosti od 11 mjeseci do (uključujući i )12 godina: dvije doze (po jednu dozu od 0,5 ml) vakcine; starost u kojoj djeca mogu primiti vakcinu treba biti u skladu s preporukama nadležnih nacionalnih institucija koje se mogu razlikovati prema epidemiološkim podacima o bolesti; preporučeni razmak između doza je između 6 sedmica i 3 mjeseca; razmak između doza ne smije biti kraći od 4 sedmice.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PRIORIX-TETRA - WELLCOME LIMITED**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu [-] 1 bočica sa praškom i 1 napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, u kutiji

**J07BF Vakcine protiv poliomijelitisa (dječje 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, sledeća revakcinacija 5-10 god. po potrebi

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR**

- ZU suspenzija za injekciju [40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL] 10 bočica od 5 ml suspenzije za injekciju (10 doza od 0,5 ml), u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenom 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 napunjenom špricu sa pričvršćenom iglom sa zatvaračem, u kutiji

**J07BF04 oralna vakcina protiv poliomijelitisa, bivalentna, živa atenuisana**

**Doziranje:** dopunska aktivnost imunizacije poliomijelitisa kod djece od 0 do 5 god. kako bi se prekinulo prenošenje poliovirusa tipova 1 i 3 u ostalim polio endemičnim područjima; uobičajeni program vakcinisanja bi trebalo nastaviti primjenjivati sa upotrebom trivalentnih vakcina u skladu sa nacionalnim kalendarom vakcinacije: 2 kapi (0,1 ml) direktno u usta

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ORALNA BIVALENTNA TIP 1 I 3 POLIOMIJELITIS VAKCINA - SANOFI PASTEUR

ZU oralna suspenzija [ $\geq 6$  Log<sub>10</sub>Dozna forma/0.1 mL+  $\geq 5,8$  Log<sub>10</sub>Dozna forma/0.1 mL] 10 bočica po 2 ml oralne suspenzije (1 bočica sadrži 20 doza po 0,1 ml) u kutiji

#### POLIO SABIN BIVALENT - WELLCOME LIMITED

ZU oralna suspenzija [ $\geq 6$  Log<sub>10</sub>CCID50/0.1 mL+  $\geq 5,8$  Log<sub>10</sub>CCID50/0.1 mL] 100 bočica sa oralnom suspenzijom (1 bočica sadrži deset doza po 0,1 ml (2 kapi)), u kutiji

### J07BG **Vakcine protiv rabijsa (bjesnila)**

#### J07BG01 **vakcina protiv rabijsa, inaktivisana, cijeli virus**

**Doziranje:** *prevencija bjesnila kod djece i odraslih:* 2 doze po 2,5 i.j u razmaku od 30 dana, revakcinacija poslije 12 mjeseci, dalja revakcinacija svake 3 god; postinfektivna vakcinacija prethodno nevakcinisane osobe, 5 doza po 2,5 i.j. (0, 3, 7, 14 i 30 dana poslije kontakta sa bjesnom životinjom), revakcinacija za 90 dana; kod opasnih ujeda dati još 20 i.j. /kg specifičnog rabijses imunoglobulina humanog porijekla; postinfektivna vakcinacija prethodno vakcinisane osobe unazad 1 godine, 2,5 i.j. odmah nakon ujeda; postinfektivna vakcinacija prethodno vakcinisane osobe unazad preko 1 god. 2,5 i.j. odmah nakon ujeda, zatim 3 i 7 dana; doze za djecu i odrasle su iste

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### VERORAB - SANOFI PASTEUR

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici [2.5 i.j./0.5 mL] 1 staklena (tip I) bočica sa praškom za suspenziju za injekciju i 1 napunjena staklena šprica sa 0,5 ml rastvarača, 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 primjeniti kod prijevremeno rođene djece rođene nakon najmanje 27 nedelja gestacijske dobi; vakcina se ne smije primjenjivati kod djece starije od 24 nedjelje života.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ROTARIX - WELLCOME LIMITED

ZU oralna suspenzija [ $\geq 10$  megaCCID50/1.5 mL] oralni aplikator sa klipom napunjen 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 uzrokovanog infekcijom 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:****ROTATEQ - 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+  $\geq 2$  megainfektivna jedinica/1 doza+  $\geq 2.3$  megainfektivna jedinica/1 doza] 1 napunjena tuba sa 1 dozom od 2 ml, u kutiji

**J07BM****Vakcine protiv papiloma virusa****J07BM01****papilomavirus (humani tipovi 6, 11, 16, 18)**

**Doziranje:** *premaligne genitalne lezije i karcinom grlića materice uzročno povezan s humanim papiloma virusom (HPV); genitalne bradavice (condyloma acuminata) uzročno povezane sa tipovima HPV virusa;* i.m. uzrast 9-13 god. prema rasporedu za 2 doze (0,5 ml primijenjeno sa 0 i 6 mjeseci), ako se druga doza vakcine primjenjuje nakon manje od 6 mjeseci od prve doze mora se primijeniti i treća doza; prema rasporedu za 3 doze (0,5 ml primijenjeno sa 0, 2 i 6 mjeseci), drugu dozu primijeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu nakon što proteknu tri mjeseca od druge doze; sve tri doze primijeniti u roku od godine dana; uzrast 14 god. i stariji, prema rasporedu za 3 doze (0,5 ml primijenjeno sa 0, 2 i 6 mjeseci), drugu dozu primijeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu nakon što proteknu tri mjeseca od druge doze; sve tri doze primijeniti u roku od godine dana;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV**

ZU suspenzija za injekciju [40  $\mu$ g/0.5 mL+ 20  $\mu$ g/0.5 mL+ 20  $\mu$ g/0.5 mL+ 40  $\mu$ g/0.5 mL] 10 bočica po 0,5 ml suspenzije za injekciju (jednom dozom), u kutiji

ZU suspenzija za injekciju [40  $\mu$ g/0.5 mL+ 20  $\mu$ g/0.5 mL+ 40  $\mu$ g/0.5 mL] 1 bočica sa jednom dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [40  $\mu$ g/0.5 mL+ 20  $\mu$ g/0.5 mL+ 20  $\mu$ g/0.5 mL+ 40  $\mu$ g/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 [40  $\mu$ g/0.5 mL+ 20  $\mu$ g/0.5 mL+ 20  $\mu$ g/0.5 mL+ 40  $\mu$ g/0.5 mL] 10 napunjenih šprica sa po 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju i 20 igala, u kutiji

**J07BM02****papilomavirus (humani tipovi 16, 18)**

**Doziranje:** *prevencija premalignih anogenitalnih lezija (cervikalnih, vulvarnih, vaginalnih i analnih) i raka grlića materice uzročno povezanog s određenim onkogenim tipovima humanog papilloma virusa (HPV) kod osoba ženskog pola iznad 9 god:* i.m. uzrast 9-14 god. dvije doze od po 0,5 ml, druga doza se primjenjuje između 5 i 13 mjeseci nakon prve doze; od 15 ili više godina: tri doze od 0,5 ml po rasporedu: 0, 1, 6 mjeseci, druga doza između 1 i 2,5 mjeseci nakon prve doze, treća doza između 5 i 12 mjeseci nakon prve doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CERVARIX - WELLCOME LIMITED**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [20  $\mu$ g/0.5 mL+ 20  $\mu$ g/0.5 mL] 1 napunjena šprica (PFS) sa 0,5 mL suspenzije

**J07C**                    **Bakterijske i virusne vakcine, kombinacija**

**J07CA**                   **Bakterijske i virusne vakcine, kombinacija**

**J07CA01**                **vakcina protiv difterije, poliomijelitisa, tetanusa (inaktivirana), adsorbovana**

**Doziranje:**  *dodatna vakcinacija kod odraslih osoba, istovremeno za prevenciju difterije, tetanusa i poliomijelitisa: i.m. u deltoidnu regiju, može i s.c. 0,5 ml u skladu sa službenim preporukama rasporeda vakcinacije; kod odraslih kod kojih je od vakcinacije proteklo više od 10 god. i kod onih čiji vakcinalni status nije poznat, druga doza vakcine može se primjeniti nakon mjesec dana, posebno u slučaju visokog rizika od difterije. Napomena: ova vakcina se može koristiti za dodatnu vakcinaciju djece starosti 6 god. i više u izuzetnim slučajevima, posebno u slučaju nedostatka vakcine protiv difterije, tetanusa i poliomijelitisa preporučenih u rasporedu vakcinacije*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DULTAVAX - SANOFI PASTEUR S.A.**

ZU                    suspenzije za injekciju u napunjenoj šprici [40 D'AG'U/0,5 mL+ 8 D'AG'U/0,5 mL+ 32 D'AG'U/0,5 mL+ ≥ 2 i.j./0,5 mL+ ≥20 i.j./0,5 mL] 0,5 ml suspenzije za injekciju u napunjenoj šprici i 2 odvojene igle, u kutiji

**J07CA02**                **vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa**

**Doziranje:**  *prevencija difterije, tetanusa, velikog kašlja, 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; dopunska vakcinacija: 1 doza godinu dana poslije primarne imunizacije, obično između 16-18 mjeseci; dopunska vakcinacija između 5-13 godine života: 1 doza.*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**INFANRIX - IPV - WELLCOME 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

**TETRAKIM - 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 influenzae 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 - WELLCOME 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 [ $\geq 25 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + \geq 40 \text{ i.j.}/0.5 \text{ mL} + 40 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 8 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 32 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 10 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL}$ ] 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 influenzae B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitisa B**

**Doziranje: Hexaxim:** primarna vakcinacija i dovakcinacija dojenčadi i male djece uzrasta od 6 sedmica do 24 mjeseca 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 kašlja, poliomijelitisa, hepatitis 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 [ $25 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + \geq 40 \text{ i.j.}/0.5 \text{ mL} + 40 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 8 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 32 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL}$ ] 10 bočica po 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [ $25 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + \geq 40 \text{ i.j.}/0.5 \text{ mL} + 40 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 8 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 32 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL}$ ] 1 napunjena injekciona šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igle, u kutiji

**INFANRIX HEXA - WELLCOME LIMITED**

ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [ $25 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + 8 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + \geq 40 \text{ i.j.}/0.5 \text{ mL} + 10 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + 40 \text{ AgU}/0.5 \text{ mL} + 8 \text{ AgU}/0.5 \text{ mL} + 32 \text{ AgU}/0.5 \text{ mL}$ ] 1 bočica 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** **ciklofosamid**

**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/m<sup>2</sup>) u obliku i.v. inf; 10-15 mg/kg/dan (odgovara 400-600 mg/m<sup>2</sup>) u obliku i.v. inf. u intervalima 2-5 dana; liječenje sa velikim dozama 20-40 mg/kg (odgovara 800-1600 mg/m<sup>2</sup>) 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 hemioterapijskim režimima prema protokolu; **oralno, pomoćni tretman karcinoma dojke nakon resekcije tumora ili mastektomije, palijativni tretman metastaziranog karcinoma dojke:** 100 mg/m<sup>2</sup> u prvih 14 dana tretmana, u kombinaciji sa metotreksatom i 5-fluorouracilom; ciklus tretmana se ponavlja svake 4 sedmice; dozu umanjiti za pacijente 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/m<sup>2</sup>).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ENDOXAN - BAXTER AG**

- |    |   |
|----|---|
| ZU | obložena tableta [50 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta), 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 213,5 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-Hodgkins limfom, Hodgkins bolest, karcinom gušterače:* 1,2 - 2,4 g/m<sup>2</sup> (30-60 mg/kg) dnevno i.v. u podijeljenim dozama tokom 5 uzastopnih dana; kao dugotrajna 24-časovna inf. 5 g/m<sup>2</sup> (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/m<sup>2</sup> 1.

i 2. dana svake 4 sedmice; 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/m<sup>2</sup> 1. i 2. dana svake 3 sedmice; 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/m<sup>2</sup> 1. i 2. dana, 60 mg/m<sup>2</sup> prednizona intravenski ili oralno 1. do 4. dana svake 4 sedmice; i.v. inf. tokom 30-60 min.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### RIBOMUSTIN - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 viala] 5 staklenih bočica po 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [25 mg/1 viala] 5 bočica po 25 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

## L01AX Ostali alikilirajući citostatici

### L01AX03 temozolomid

**Doziranje:** odrasli bolesnici s novodijagnostifikovanim glioblastomom multiforme: 75 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 42 dana uz istovremenu fokalnu radioterapiju (60 Gy u 30 frakcija); ne preporučuje se smanjenje doze lijeka, ali se odluka o odlaganju ili prekidu davanja temozolomida donosi svake sedmice prema kriterijima hematološke i nehematološke toksičnosti; davanje temozolomida može se nastaviti tokom 42 dana faze istovremenog liječenja radioterapijom (do 49 dana) ako su zadovoljeni svi sljedeći uslovi: ukupan broj neutrofila >1,5 x 10<sup>9</sup>/l, broj trombocita >100 x 10<sup>9</sup>/l, nehematološka toksičnost prema opštim kriterijima toksičnosti (common toxicity criteria, CTC) < stepen 1 (osim alopecije, mučnine i povraćanja); kompletna krvna slika mora se napraviti svake sedmice tokom liječenja; primjena temozolomida mora se privremeno ili trajno prekinuti tokom faze istovremenog liječenja radioterapijom prema kriterijima hematološke i nehematološke toksičnosti; odrasli bolesnici i pedijatrijski bolesnici u dobi od 3 godine ili stariji sa recidivirajućim ili progresivnim malignim gliomom: ciklus liječenja traje 28 dana; kod bolesnika koji prethodno nisu liječeni hemoterapijom, temozolomid se primjenjuje peroralno u dozi od 200 mg/m<sup>2</sup> jedanput na dan tokom prvih 5 dana, nakon čega slijede 23 dana bez liječenja (ukupno 28 dana); kod bolesnika koji su prethodno liječeni hemoterapijom početna doza iznosi 150 mg/m<sup>2</sup> jedanput na dan, a u drugom ciklusu se povećava na 200 mg/m<sup>2</sup> jedanput na dan tokom 5 dana ako nema znakova hematološke toksičnosti.

#### 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
- ZU/Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] bočica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] vrećica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji

##### TEMAZOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula u smeđoj staklenoj bočici sa sigurnosnim plastičnim čepom, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 5 kapsula u smeđoj staklenoj bočici sa sigurnosnim plastičnim čepom, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 5 kapsula u smeđoj staklenoj bočici sa sigurnosnim plastičnim čepom, u kutiji

**TEMOZOLOMID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula tvrdih, u bočici od smeđeg stakla tipa III s propilenskim sigurnosnim zatvaračem, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 5 kapsula tvrdih, u bočici od smeđeg stakla tipa III s propilenskim sigurnosnim zatvaračem, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 5 kapsula tvrdih, u bočici od smeđeg stakla tipa III s propilenskim sigurnosnim zatvaračem, u kutiji

**L01B Antimetaboliti****L01BA Analizi 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; *poliartritični oblici teškog, aktivnog juvenilnog idiopatskog artritisa:* djeca i adolescenti mlađi od 16 god, 10-15 mg/m<sup>2</sup> sedmično, ne preporučuje se djeci mlađoj od 3 god; *teški oblici psorijaze i psorijatičnog artritisa:* 7,5 mg metotreksata jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg; *neoplastične bolesti:* konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****EBETREXAT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 4 napunjene šprice sa 0,375 ml rastvora za injekciju, jednokratne igle za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji

**METHOTREXATE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 5 bočica (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 preovladavaju skvamozne ćelije kod pacijenata kod kojih bolest nije napredovala neposredno nakon hemoterapije na bazi platine; kao monoterapija poslije primjene primarne hemioterapije, kao terapija drugog reda u tretmanu lokalno uznapredovalog ili metastaziranog nemikrocelularnog karcinoma pluća*

*kod kojeg histološki ne preovladavaju skvamozne ćelije:* 500 mg/m<sup>2</sup> u vidu i.v. infuzije tokom 10 minuta, prvog dana svakog terapijskog ciklusa (21 dan); prilagođavanje doze se vrši u skladu sa hemioterapijskim nalazima i toksičnim efektima prethodnog ciklusa.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MARTXEL - ERIOCHEM SA**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju (10ml)
- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 bočica] 1 bočica praška za rastvor za injekciju (50 ml)

**PELIMERA - SYNTHON B.V**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za koncentrat za infuziju, u kutiji

**PEMETREKSED LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

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

**PEMETREKSED PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju sadrži, u kutiji
- 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.**

- 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 Analozii purina**

**L01BB05 fludarabin**

**Doziranje:** *hronična limfocitna leukemija:* i.v. 25 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 5 dana svakih 28 dana; oralno, 40 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 5 dana svakih 28 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FLUDARA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

- ZU film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (4 PA/Al/PP/Al blistera po 5 tableta u plastičnoj boci (PE) za tablete sa sigurnosnim zatvaračem), u kutiji

**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 polipropilenskim sigurnosnim zatvaračem

**L01BB06 klofarabin**

**Doziranje:** *akutna limfoblastična leukemija kod pacijenata starosti 1-21 god. kod kojih je bolest u relapsu ili je refraktorna nakon najmanje dva prethodna liječenja:* i.v. inf. 52 mg/m<sup>2</sup> tokom 2 h tokom 5 uzastopnih dana, ciklus se ponavlja svakih 2-6 nedjelja (računa se od početnog dana prethodnog ciklusa)



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

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01BC Analozii pirimidina****L01BC02 fluorouracil**

**Doziranje:** koristi se u liječenju različitih vrsta solidnih tumora, uključujući karcinome gastro-intestinalnog trakta i karcinom dojke: 300-2600 mg/m<sup>2</sup>/dan na 2, 3 ili 4 sedmice u zavisnosti od hemioterapijskog protokola ili zračne terapije koji se primjenjuju.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FLUOROURACIL PLIVA 50 MG / 1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

ZU otopina za injekciju [500 mg/10 mL] 10 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji

**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

**L01BC05 gemcitabin**

**Doziranje:** lokalno uznapredovali/metastatski karcinom gušterače: 1000 mg/m<sup>2</sup> 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 nesitnoćeljski karcinom pluća: 1000 g/m<sup>2</sup> dani 1, 8. i 15. ponavljati ciklus svakih 28 dana, ili 1250 mg/m<sup>2</sup> dani 1. i 8. ponavljati ciklus svakih 21 dan; metastatski karcinom dojke: 1250 g/m<sup>2</sup> dani 1. i 8. ponavljati svaki 21 dan; lokalno uznapredovali metastatski epitelijalni karcinom jajnika (u kombinaciji sa karboplatinom): 1000 mg/m<sup>2</sup> dani 1. i 8. ponavljati ciklus svaki 21 dan; uznapredovali karcinom mokraćne bešike (u kombinaciji sa cisplatinom): 1000 mg/m<sup>2</sup> jednom sedmično tokom 3 sedmice, ponavljati ciklus svake 4 sedmice.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GEMCITABIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 100 ml, u kutiji.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 20 ml, u kutiji

**L01BC06 kapecitabin**

**Doziranje:** karcinom kolona, kolorektalne regije i dojke, kao monoterapija: 1250 mg/m<sup>2</sup> 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/m<sup>2</sup> primjenjeno 2 puta dnevno tokom 14 dana, nakon čega slijedi period od 7 dana pauze ili 625 mg/m<sup>2</sup> 2 puta dnevno kada se primjenjuje kontinuirano; lokalno uznapredovali/metastatski karcinom dojke, u kombinaciji sa docetakselom: 1250 mg/m<sup>2</sup> primjenjeno 2 puta dnevno, tokom 14 dana, nakon čega slijedi period pauze od 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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

- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- 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 [300 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [300 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] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**KAPECITABIN TEVA - TEVA PHARMA B.V**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**KAPETRAL - REMEDICA LTD.**

- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obložena tableta (6 PVC-PE-PVDC/1 blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC-PE-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/m<sup>2</sup>/dan, tokom 7 dana nakon čega slijedi pauza od 21 dan (28-dnevni ciklus liječenja); preporučuje se najmanje 6 ciklusa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VIDAZA - CELGENE EUROPE LIMITED**

- ZU prašak za suspenziju za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 staklena (tip I) bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

**L01BC59 trifluridin, tipiracil**

**Doziranje:** metastatski kolorektalni karcinom kod pacijenata koji su prethodno liječeni ili se ne smatraju kandidatima za liječenje dostupnim terapijama, uključujući hemoterapije koje se zasnivaju na fluoropirimidinu, oksaliplatinu i irinotekanu, anti-VEGF lijekove i anti-EGFR lijekove: oralno, odrasli početna doza 35 mg/m<sup>2</sup>/dozi dva puta dnevno 1. do 5. dana i 8. do 12 dana svakog 28-dnevnog ciklusa, konsultovati literaturu proizvođača 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****L01CA02 vinkristin**

**Doziranje:** liječenje više različitih vrsta malignih tumora uključujući leukemiju, limfome (uključujući Hodgkinovu bolest, limfosakrom i retikulosarkom): i.v. odrasli 0,4-1,4 mg/m<sup>2</sup>, djeca preko 10 kg 1-2 mg/m<sup>2</sup>, djeca težine 10 kg ili manje 0,05 mg/kg sedmično

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VINCISTINE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [1 mg/1 mL] 5 bočica (polipropilenskih) po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

**L01CA04 vinorelbin**

**Doziranje:** uznapredovali karcinom dojke, lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća kao monoterapija ili u kombinovanim hemioterapijskim režimima: i.v. 25-30 mg/m<sup>2</sup> svakih 7 dana; u kombinovanoj hemoterapiji uobičajena doza 25-30 mg/m<sup>2</sup> a učestalost primjene je prilagođena protokolu liječenja

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VINORELSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/5 mL] 1 staklena bočica od 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kartonskoj kutiji

**L01CB Derivati podofiltoksina****L01CB01 etopozid**

**Doziranje:** sitnoćelijski karcinom pluća: 35 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 4 dana ili 50 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 5 dana svakih 3-4 sedmice; limfomi; karcinom testisa: 50-100 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 5 dana ponavljati svake 3-4 sedmice, ili 100 mg/m<sup>2</sup> svaki drugi dan - 3 doze ponavljati svake 3-4 sedmice; ukupna terapijska doza ne bi trebalo da bude veća od 400 mg/m<sup>2</sup>; primjenjuje se i.v.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ETOPOSID EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01CD Taksani****L01CD01 paklitaksel**

**Doziranje:** karcinom jajnika: 175 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice, ili 135 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice, ili 50-80 mg/m<sup>2</sup> svake sedmice, ili 1,4-4 mg/m<sup>2</sup>/dan kontinuiranom infuzijom tokom 14 dana svake 4 sedmice; metastatski karcinom dojke: 175-220 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice, ili 50-80 mg/m<sup>2</sup> sedmično, ili 1,4-4 mg/m<sup>2</sup>/dan kontinuiranom infuzijom tokom 14 dana svake

4 sedmice; *nesitnoćelijski karcinom pluća*: 175 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice; *terapija Kaposijevog sarkoma u vezi sa AIDS-om*: 135 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice, ili 100 mg/m<sup>2</sup> svake 2 sedmice; *prva linija terapije metastatskog adenokarcinoma pankreasa u kombinaciji sa gemcitabinom*: 125 mg/m<sup>2</sup> prvog, osmog i petnaestog dana svakog 28-dnevnog ciklusa, doza gemcitabina 1000 mg/m<sup>2</sup> prvog, osmog i petnaestog dana svakog 28-dnevnog ciklusa, odmah nakon završene aplikacije paklitaksela; napomena: različiti preparati paklitaksela variraju u njihovim odobrenim indikacijama, farmakodinamici, farmakokinetici, doziranju i administraciji, te ove preparate ne treba smatrati zamjenjivim

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ABRAXANE - CELGENE EUROPE LIMITED**

ZU prašak za suspenziju za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica od 50 ml sa 100 mg paklitaksela, u kutiji

##### **ATAXIL - DEVA HOLDING A.S.**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica 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 bočica 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 bočica od 8 ml sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

##### **PACLITAXEL EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 bočica sa 16,7 mL koncentrata za rastvor za infuziju  
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju  
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

##### **PACLITAXEL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/16.7 mL] 1 staklena bočica sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji  
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/25 mL] 1 staklena bočica sadrži 25 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji  
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [30 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji  
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 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 bočica sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji  
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/25 mL] 1 staklena bočica sa 25 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji  
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [30 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji  
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

##### **SINDAXEL - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] Bočica 1 x 16,7 ml  
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] Bočica 1 x 5 ml  
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/50 mL] 1 bočica sa 50 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01CD02 docetaksel**

**Doziranje:** *karcinom dojke - lokalno uznapredovali/metastatski karcinom dojke:* 60-100 g/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice; *karcinom dojke sa pozitivnim/negativnim limfnim čvorovima u adjuvantnom tretmanu:* 75 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice tokom 6 ciklusa (u kombinaciji sa doksorubicinom i ciklofosamidom); *lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća:* 75 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice (kao monoterapija ili u kombinaciji sa cisplatinom); *lokalno uznapredovali/metastatski hormonski rezistentni karcinom prostate:* 75 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice (u kombinaciji sa prednizonom); *lokalno uznapredovalog/metastatskog karcinoma želuca:* 75 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice (u kombinaciji sa cisplatinom i fluorouracilom); *uznapredovali skvamozni ćelijski karcinom glave i vrata:* 75 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice (u kombinaciji sa cisplatinom i fluorouracilom) tokom 3 ili 4 ciklusa.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DOCETAXEL EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**

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

**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

**TOLNEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

ZU koncentrat otopine za infuziju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 1 ml koncentrata otopine za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat otopine za infuziju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata otopine za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat otopine za infuziju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 8 ml koncentrata otopine za infuziju, u kutiji

**L01CD04 kabazitaksel**

**Doziranje:** *metastatski hormon refraktorni karcinom prostate u kombinaciji sa prednizonom ili prednizolonom koji su prethodno bili na režimu liječenja docetakselom:* 25 mg/m<sup>2</sup>, 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:****JEVTANA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

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

**L01D Citotoksični antibiotici i srodne supstance****L01DB Antraciklini i srodne supstance****L01DB01 doksorubicin**

**Doziranje:** *liječenje više različitih vrsta malignih tumora:* djeca, 35-75 g/m<sup>2</sup> svakih 21 dan, ili 20-30 mg/m<sup>2</sup> jednom sedmično, ili 60-90 mg/m<sup>2</sup> kao kontinuirana infuzija svake 3-4 sedmice; odrasli, 60-75 mg/m<sup>2</sup> svakih 21 dan, ili 60 mg/m<sup>2</sup> svake 2 sedmice, ili 20-30 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 2-3 dana svake 4 sedmice ili 20 mg/m<sup>2</sup> jednom sedmično.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### DOXORUBICIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

- 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

#### 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

#### L01DB03            epirubicin

**Doziranje:** liječenje više različitih vrsta malignih tumora: 100-120 mg/m<sup>2</sup> svake 3-4 sedmice ili 50-60 mg/m<sup>2</sup> dani 1. i 8. svake 3-4 sedmice; *karcinom dojke*: 60 mg/m<sup>2</sup> dani 1. i 8. svake 4 sedmice tokom 6 ciklusa, ili 100 mg/m<sup>2</sup> svake 3 sedmice tokom 6 ciklusa.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### EPIRUBICIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

- 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

#### L01DB06            idarubicin

**Doziranje:** akutna *nelimfocitna leukemija*: monoterapija 30 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 3 dana ili kao kombinovana terapija 15-30 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 3 dana; *uznapredovali karcinom dojke*: monoterapija 45 mg/m<sup>2</sup> uzeto kao pojedinačna doza ili 15 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 3 dana, ponavljati svake 3-4 sedmice; za i.v. primjenu konsultovati literaturu proizvođača

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ZAVEDOS - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- ZU prašak za otopinu za injekciju [10 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za otopinu za injekciju [5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda u staklenoj bočici, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda u staklenoj bočici, u kutiji

#### L01X                    *Ostali antineoplastici*

#### L01XA                 *Jedinjenja platine*

#### L01XA01            cisplatin

**Doziranje:** koristi se u liječenju različitih vrsta karcinoma (*testisa, jajnika, uha, grla, nosa, ezofagusa, grlića materice, endometrijuma, mokraćnog mjehura, pločastih ćelija*): i.v.inf. 50-100 mg/m<sup>2</sup>/dan svakih 3-6 nedjelje ili spora i.v. inf. 15-20 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 5 dana svake 3-4 nedjelje

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### CISPLATIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

- 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

**CISPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/10 mL] 1 bočica od 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/50 mL] 1 bočica od 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju

**SINPLATIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 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

**L01XA02 karboplatin**

**Doziranje:** *uznapredovali karcinom jajnika; mikrocelularni karcinom pluća; epidermoidni karcinom glave i vrata:* i.v. 300-400 mg/m<sup>2</sup>/dan svake 4 sedmice u zavisnosti od hemioterapijskog protokola i bubrežne funkcije.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CARBOPLASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

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 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/m<sup>2</sup> 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

**LINOXA - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/20 mL] 1 bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/10 mL] 1 bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**OXALIPLATIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] staklena bočica sa 10 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] staklena bočica sa 20 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] staklena bočica sa 40 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

**SINOXAL - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

- ZU prašak za rastvor za infuziju [100 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 100 mg praška za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 50 mg praška za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01XC Monoklonska antitijela**

**L01XC atezolizumab**

**Doziranje:** *urotelijalni karcinom, karcinom nemalih ćelija pluća:* i.v.inf. odrasli 1200 mg svake 3 nedjelje, za prekidanje, podešavanje brzine infuzije ili prekidanje terapije u odnosu na neželjena dejstva ili reakcije u vezi sa infuzijom, konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TECENTRIQ - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [60 mg/1 mL] jedna staklena bočica sa 20 ml koncentrata za otopinu za infuziju,

**L01XC02 rituksimab**

**Doziranje:** *folikularni non-Hodgkins limfom, difuzni non-Hodgkins limfom, hronična limfocitna leukemija, granulomatoza s poliangitisom i mikroskopski poliangitis:* odrasli, pacijenti trebaju primiti premedikaciju prije svake doze (konsultovati literaturu proizvoda za detalje); *teški oblik aktivnog reumatoidnog artritisa kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na druge antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti, uključujući jedan ili više inhibitora faktora nekroze tumora, ili ih ne podnose (u kombinaciji sa metotreksatom):* 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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BLITZIMA - CELLTRION INC.**

- ZU/Rp Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 50 ml koncentrata za otopinu 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 kutiji
- 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 poklopcem); u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [1600 mg/13.4 mL] staklena bočica sa 13,4 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**RIXATHON - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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

**L01XC03 trastuzumab**

**Doziranje:** *metastatski karcinom dojke:* troseđmični 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:* troseđmični 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

**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

**L01XC06 cetuksimab**

**Doziranje:** *wilde-type RAS metastatskog kolorektalnog karcinoma koji ekspirira receptor za epidermalni faktor rasta, u kombinaciji sa irinotekan-baziranom hemoterapijom, ili 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 oboljenja:* jednom sedmično, početna doza 400 mg/m<sup>2</sup>, a zatim 250 mg/m<sup>2</sup> sedmično

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ERBITUX - MERCK EXPORT GMBH**

- ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 20 ml rastvora za infuziju (1 staklena bočica) u kutiji

**L01XC07 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 ili rekurentni nesitnoćeljski 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:

#### 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

#### L01XC08 panitumumab

**Doziranje:** *metastatski kolorektalnim karcinomom (mCRC) sa divljim tipom KRAS gena: kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX, 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

#### L01XC12 brentuksimab vedotin

**Doziranje:** *CD30 pozitivan Hodgkinovog limfom; sistemski anaplastični limfom velikih ćelija; CD 30 pozitivan limfom kožnih T-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

#### L01XC13 pertuzumab

**Doziranje:** *rani rak dojke-u kombinaciji s trastuzumabom i hemoterapijom (neoadjuvantno liječenje odraslih pacijenata s HER2 pozitivnim, lokalno uznapredovalim, upalnim rakom dojke ili rakom dojke u ranom stadijumu s velikim rizikom od recidiva; adjuvantno liječenje 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 liječenje 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

#### L01XC14 trastuzumab

**Doziranje:** *kao monoterapija za liječenje odraslih bolesnika s HER2 pozitivnim, neoperabilnim lokalno uznapredovalim ili metastatskim rakom dojke, koji su prethodno primali trastuzumab i taksan, odvojeno ili u kombinaciji: i.v. inf. 3,6 mg/kg svake 3 nedjelje (21-dnevni ciklus) do progresije bolesti ili do pojave neprihvatljive toksičnosti*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [160 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

**L01XC15 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 fludarabina; prethodno neliječeni uznapredovali folikularni limfom; terapija folikularnog limfoma 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

**L01XC18 pembrolizumab**

**Doziranje:** melanom, karcinom pluća nemalih ćelija (kao monoterapija); urotelijalni karcinom; klasični Hodgkin limfom; karcinom skvamoznih ćelija glave i vrata: i.v. infuzija, odrasli 200 mg svake 3 nedjelje, alternativno 400 mg svakih 6 nedjelja, za podešavanje doze prema neželjenim dejstvima ili prema reakcijama na infuziju - konsultovati literaturu proizvoda; karcinom pluća nemalih ćelija (kombinovana terapija): i.v. infuzija, odrasli 200 mg svake 3 nedjelje, za podešavanje doze prema neželjenim dejstvima ili prema reakcijama 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
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 15 ml sa 50 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01XC24 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 bortezumibom i deksametazonom za terapiju odraslih pacijenata sa multiplim mijelomom, koji su prethodno primili najmanje jednu terapiju): 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

**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

## **L01XE Inhibitori protein kinaze**

### **L01XE01 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 proizvođa; *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 proizvođa; *akutna limfoblastna leukemija*: odrasli 600 mg jednom dnevno; za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvođa; *gastro-estinalni stromalni tumori*: odrasli 400 mg jednom dnevno; *dermatofibrosarkom protuberans*: odrasli 800 mg dnevno u 2 podijeljene doze; *mijelodisplastične/mijeloproliferativne bolesti*: odrasli 400 mg jednom dnevno; *uznapredovali hipereozinofilni sindrom i hronična eozinofilna leukemija*: odrasli 100-400 mg jednom dnevno

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **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.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **PLIVATINIB - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (10 Al/Al - blistera po 12 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (5 Al/Al - blistera po 6 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

### **L01XE03 erlotinib**

**Doziranje:** *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 ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**ERLOTINIB LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al-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 MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED**

- 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

**ERTINOBI - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.**

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PCTFE-Vinyl Al/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PCTFE-Vinyl Al/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**MITROXELEN - REMEDICA LTD.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 Al/OPA/Al/PVC blister sa 30 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 Al/OPA/Al/PVC blister sa 30 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 Al/OPA/Al/PVC blister sa 30 tableta) u kutiji

**TARCEVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**VARLOTA - REMEDICA LTD.**

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC perforirana blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC perforirana blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**L01XE04****sunitinib**

**Doziranje:** *uznapredovali/metastatski karcinom bubrežnih ćelija; neresektabilni/metastatski gastrointestinalni stromalni tumor poslije neuspjelog liječenja imatinibom: 50 mg jedanput dnevno tokom 4 sedmice (u ciklusu koji traje 6 sedmica); 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:**

**SUNITINIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**SUTENT - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar - blistera po 7 kapsula), u kapsuli
- 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

**L01XE05                      sorafenib**

**Doziranje:** *uznapredovali karcinom bubrežnih ćelija; karcinom jetrenih ćelija, diferencirani karcinom štitne žlijezde:* 400 mg dva puta dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NEXAVAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 blistera po 28 tableta) u kutiji

**L01XE07                      lapatinib**

**Doziranje:** *uznapredovali/metastatski HER2 pozitivni karcinom dojke (u kombinaciji sa kapecitabinom):* 1250 mg dnevno; *hormonski HER2 pozitivni metastatski karcinom dojke kod žena u postmenopauzi koje prethodno nisu primale hemioterapiju (u kombinaciji s inhibitorima aromataze):* 1500 mg dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TYVERB - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 70 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 84 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji

**L01XE08                      nilotinib**

**Doziranje:** *novodijagnostifikovana Philadelphia hromozom-pozitivna hronična mijeloidna leukemija:* odrasli preko 18 god. 300 mg dva puta dnevno; *hronična i ubrzana faza hronične mijeloidne leukemije s pozitivnim Philadelphia hromozomom kod odraslih pacijenata koji su otporni ili netolerantni na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib:* odrasli preko 18 god. 400 mg dva puta dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (7 blistera po 4 kapsule)), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (2 blistera po 14 kapsula))

ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih, 4 kutije po 28 kapsula (7 PVC/PVdC//Al - blistera po 4 kapsule) upakovane u zbirnu kutiju

#### L01XE09 **temsirolimus**

**Doziranje:** *prva linija liječenja odraslih pacijenata s uznapredovanim karcinomom bubrežnih ćelija:* i.v. inf. 25 mg jednom sedmično; *recidivirajući i/ili refraktorni limfomom plaštene 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 koncentrata za otopinu za infuziju i 1 staklena bočica sa 2,2 ml razrjeđivača, u kutiji

#### L01XE10 **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

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### AFINITOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta u blisteru (3 x 10), u kutiji

ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta u blisteru (3 x 10), u kutiji

##### EVEROLIMUS MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (6 OPA/Al/PVC//Al blistera po 5 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### VOTUBIA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/poliamid/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/poliamid/Al/PVC blistera po 10 tableta)

#### L01XE11 **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:

##### VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (HDPE bočica), u kutiji

ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (HDPE bočica), u kutiji

#### L01XE15 **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 blistera po 8 tableta) u kutiji

**L01XE16 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 LUXEMBOURG SARL**

△ 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

**L01XE17 aksitinib**

**Doziranje:** kod odraslih bolesnika s uznapredovalim karcinomom bubrežnih ćelija nakon prethodnog neuspješnog liječenja sunitinibom ili citokinom: 5 mg dva puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**INLYTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 Al/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta ) u kutiji  
△ ZU/Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 56 filmom obložena tableta (4 Al/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta) u kutiji

**L01XE18 ruksolitinib**

**Doziranje:** splenomegalija povezana sa bolešću ili simptomima kod odraslih pacijenata sa primarnom mijelofibrozom (takođe poznatom kao hronična idiopatska mijelofibroza), mijelofibrozom nakon policitemije vere ili mijelofibrozom nakon esencijalne trombocitemije; policitemija vera kod pacijenata koji su rezistentni na hidroksiureju ili ne podnose hidroksiureju: 15-20 mg 2 puta dnevno (u zavisnosti od broja trombocita, konsultovati literaturu proizvoda); početnu dozu ne treba povećavati u toku prve četiri sedmice liječenja i poslije toga ne češće od dvosedmičnih intervala; maks. doza 25 mg dva puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp tableta [20 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji  
ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji  
ZU/Rp tableta [15 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji  
ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

**L01XE21 regorafenib**

**Doziranje:** metastatski kolorektalni karcinom kod pacijenata koji su prethodno liječeni sa, ili koji se ne smatraju kandidatima za liječenje, standardnim terapijama uključujući fluoropirimidine, inhibitore vaskularnog endotelijelnog faktora rasta i inhibitore receptora



epidermalnog faktora rasta; inoperabilni ili metastatski gastrointestinalni stromalni tumor kod pacijenata kod kojih je bolest dalje napredovala ili koji nisu podnosili prethodno liječenje imatinibom i sunitinibom; hepatocelularni karcinom kod pacijenata koji su prethodno bili liječeni sa sorafenibom: odrasli preko 18 god. 160 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopni dan u 28-dnevnim ciklusima; za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****STIVARGA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

ZU/Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 84 film tablete (3 bočice po 28 film tableta) u kutiji

**L01XE23 dabrafenib**

**Doziranje:** monoterapija kod odraslih pacijenata sa inoperabilnim ili metastatskim melanomom s BRAF V600 mutacijom; adjuvantno liječenje melanoma (dabrafenib u kombinaciji s trametinibom) je indikovano 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

**L01XE25 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 indikovano 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

**L01XE27 ibrutinib**

**Doziranje:** recidivirajući ili refraktorni limfom "mantle ćelija": odrasli, 560 mg jednom dnevno; hronična limfocitna leukemija i Waldenströmova makroglobulinemija: odrasli, 420 mg jednom dnevno; napomena: obratiti pažnju na podešavanje doze ukoliko se u terapiji koriste umjereni i snažni inhibitori CYP3A4 koji povećavaju izloženost ibrutinibu

**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

**L01XE33 palbociclib**

**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 endokrину terapiju; kod žena u pre- i perimenopauzi endokrину 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 LUXEMBOURG SARL**

ZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [125 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

**L01XE36 alectinib**

**Doziranje:** *anaplastični limfom-kinaza pozitivni uznapredovali karcinom pluća nemalih ćelija:* 600 mg dva puta dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača

**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

**L01XE38 kobimetinib**

**Doziranje:** *neoperabilni ili metastatski melanom s mutacijom BRAF V600 (u kombinaciji sa vemurafenibom):* 60 mg jednom dnevno tokom 21 dan, ovaj ciklus treba ponoviti nakon pauze od 7 dana; za podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvođača

**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

**L01XE39 midostaurin**

**Doziranje:** *akutna mijeloidna leukemija:* oralno, odrasli 50 mg 2 puta dnevno, 8.-21. dana indukcijske i konsolidacijske hemoterapije; za davanje tokom konsolidacijske hemoterapije kao i za podešavanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača; *agresivna sistemska mastocitoza, sistemska mastocitoza sa povezanom hematološkom neoplazmom, mastocitna leukemija:* oralno, odrasli, 100 mg 2 puta dnevno, za podešavanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva-konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**RYDAPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, (2 kutije po 28 kapsula (7 PA/Al/PVC-Al blistera po 4 kapsule), u kutiji

ZU/Rp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (7 PA/Al/PVC-Al blistera po 4 kapsule), u kutiji

**L01XE42 ribociklib**

**Doziranje:** *lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke:* oralno, 600 mg dnevno tokom 21 uzastopnog dana ponavljanih ciklusa od 28 dana, u otprilike isto vrijeme

svakog dana, po mogućnosti ujutro; za podešavanje doze u odnosu na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa

**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

**L01XX Ostali antineoplastici****L01XX11 estramustin**

**Doziranje:** *karinom prostate (progresivni ili metastatski): 7 - 14 mg/kg/dan podjeljeno u 3-4 doze.*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ESTRACYT - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 100 kapsula, tvrdih, u kutiji

**L01XX19 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: 350 mg/m<sup>2</sup> jednom u 3 sedmice, a kod kombinovane terapije 180 mg/m<sup>2</sup> jednom u 2 sedmice poslije čega slijedi folna kiselina i 5-fluorouracil.*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CAMPTO - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

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

**IRINOTESIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/2 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01XX32 bortezomib**

**Doziranje:** *progresivni multipli mijelom; u kombinaciji s melfalanom i prednizonom kod oboljelih od multiplog mijeloma koji prethodno nisu liječeni, a kod kojih se ne može primijeniti visokodozna hemoterapija sa presađivanjem koštane srži; u kombinaciji sa deksametazonom, ili sa deksametazonom i talidomidom za indukcionu terapiju oboljelih od multiplog mijeloma koji prethodno nisu liječeni a kod kojih se može primijeniti visokodozna hemoterapija sa transplantacijom matičnih ćelija hematopoeze; u kombinaciji sa rituksimabom, ciklofosfamidom, doksorubicinom i prednizonom za terapiju odraslih pacijenata oboljelih od mantle ćelijskog limfoma koji prethodno nisu liječeni, a kod kojih se ne može primijeniti transplantacija matičnih ćelija hematopoeze: prema uputstvu proizvođa i prema kliničkim protokolima*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BORTEZOMIB ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica od 10 ml sa praškom, u kutiji

**BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

ZU prašak za otopinu za injekciju [1 mg/1 bočica] 1 bočica praška za injekciju, u kutiji

ZU prašak za otopinu za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica praška za injekciju, u kutiji

**VELCADE - JANSSEN-CILAG KFT.**

ZU prašak za rastvor za injekciju [3.5 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za otopinu za injekciju

**L01XX35 anagrelid**

**Doziranje:** *esencijalna trombocitemija kod pacijenata sa visokim rizikom od trombo-hemoragijskih događaja koji nisu adekvatno odgovorili na druge lijekove ili koji ne podnose druge lijekove:* 0,5-1 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 bočici, u kutiji

**THROMBOREDUCTIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 100 kapsula (1 PE - bočica), u kutiji

**L01XX41 eribulin**

**Doziranje:** *lokalno uznapredovali ili metastatski karcinomom dojke koji je napredovao poslije najmanje jednog hemoterapeutskog režima za napredne bolesti (prije terapije treba da su uključeni antraciklin i taksan osim ukoliko pacijenti nisu bili pogodni za ove tretmane); neresektibilni liposarkom kod pacijenata koji su prethodno primili terapiju koja sadrži antraciklin (osim ako nije prikladno) zbog uznapredovale ili metastatske bolesti:* 1,23 mg/m<sup>2</sup> i.v. tokom 2-5 min. na dane 1. i 8. svakog 21-dnevnog ciklusa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HALAVEN - EWOPHARMA AG**

ZU rastvor za injekciju [0,44 mg/1 mL] 2 ml rastvora za injekciju (1 staklena bočica od 5 ml sa 2 ml rastvora), u kutiji

**L01XX44 aflibercept**

**Doziranje:** *u kombinaciji sa irinotekan/5 fluorouracil/folna kiselina (FOLFIRI) hemoterapijom kod odraslih osoba sa metastatskim kolorektalnim karcinomom kod kojih je bolest rezistentna 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 bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 8 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01XX50 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-dnevnog ciklusa, za podešavanje doze kod neželjenih dejstava, konsultovati literaturu proizvođa

**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

**L01XX52 venetoklaks**

**Doziranje:** *hronična limfocitna leukemija 17p delecije 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 delecije ili mutacije gena TP53 kod pacijenata kod kojih hemoimunoterapija 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 proizvođa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VENCLYXTO - ABBVIE INC.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (7 blistera sa po 2 tablete), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (7 blistera 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 blistera sa po 1 tabletom), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 7 tableta (7 blistera sa po 1 tabletom), u kutiji

**L02 ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA****L02A Hormoni i srodni lijekovi****L02AB Progestageni****L02AB01 megestrol**

**Doziranje:** *anoreksija, gubitak težine koji je prouzrokovan 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 - POLFARMEX S.A.**

- ZU/Rp oralna suspenzija [40 mg/1 mL] 1 plastična boca sa 240 ml oralne suspenzije, u kutiji

## **L02AE Analizi hormona koji oslobađaju gonadotropin**

### **L02AE02 leuprorelin**

**Doziranje:** **Eligard-lokalno 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 mjesečno, 22,5 mg jednom u 3 mjeseca, 45 mg jednom u 6 mjeseci; **Leuprostin-karcinom prostate:** 3,6 mg jednom mjesečno, 5 mg jednom u 3 mjeseca; **Lucrin depot PDS:** *karcinom prostate; endometrioza; karcinom dojke:* i.m. ili s.c. 3,75 mg jednom mjesečno, ili 11,25 mg jednom u 3 mjeseca; *priprema endometrijuma prije intrauterinih operacija; fibrom materice:* i.m. ili s.c. 3,75 mg jednom mjesečno; *liječenje centralnog prijevremenog puberteta (djevojčice mlađe od 9 god, dječaci mlađi od 10 god.):* za doziranje konsultovati literaturu proizvođa; **Lectrum-lokalno uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji;** 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; *edometrioza:* s.c. ili i.m. 3,75 mg svakog mjeseca tokom 6 mjeseci (liječenje započeti u prvih 5 dana menstrualnog ciklusa); *endometrijalna 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

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ELIGARD - ATELLAS PHARMA D.O.O.**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [22.5 mg/1 šprica] dva napunjena sterilna polipropilenska šprica, jedan sadrži prašak (špric B), a drugi rastvarač (špric A) oba čine sistem za mješanje, pakovanje u kesicama
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [45 mg/1 šprica] dva napunjena sterilna polipropilenska šprica, jedan sadrži prašak (špric B) a drugi rastvarač (špric A) oba šprica zajedno čine sistem za mješanje, pakovanje u kesicama
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [7.5 mg/1 šprica] dva napunjena sterilna polipropilenska šprica, jedan sadrži prašak (špric B) a drugi rastvarač (špric A), obe čine sistem za mješanje, pakovanje u kesicama

#### **LECTRUM - ERIOCHEM SA**

- ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [11.25 mg/1 bočica] 1 bočica, 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 bočica] 1 bočica, 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 bočica] 1 bočica, 1 ampula, špric za jednokratnu upotrebu i 2 igle 22 G1 ½

**LEUPROSTIN 3,6 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

ZU implantat u napunjenoj injekcionoj šprici [3.6 mg/1 implantat] 1 plastična šprica sa implantatom, u kutiji

**LEUPROSTIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

ZU implantat u napunjenoj injekcionoj šprici [5 mg/1 implantat] 1 plastična šprica sa implantatom, u kutiji

**LUCRIN DEPOT PDS - ABBVIE INC.**

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [11.25 mg/1 šprica] 1 napunjena staklena šprica sa dvokomornim uloškom i sa iglom za injekciju, u kutiji

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [3.75 mg/1 šprica] 1 napunjena staklena šprica sa dvokomornim uloškom i sa iglom za injekciju, u kutiji

**L02AE03 goserelin**

**Doziranje:** lokalno uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; adjuvantna terapija radioterapiji ili radikalnoj prostatektomiji kod pacijenata sa visokorizičnim 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; endometriozna, 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 napunjenom injekcionom špricu, u kutiji

ZU implantat [3,6 mg/1 implantat] implantat u 1 napunjenom injekcionom 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 oplodnje: s.c. jednom dnevno; bolesnica treba da ostane pod medicinskim nadzorom tokom 30 min. nakon prvog davanja; **Decapeptyl depo**-muškarci, hormonski zavisani lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom prostate: s.c. ili im. 3,75 mg svakih 4 nedjelje; žene, miomi maternice, endometriozna: 3,75 mg jednom u 4 nedjelje, 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 srodni 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 na 80 mg/dan; karcinom dojke (hemoprevencija kod žena sa umjerenim dovisokim rizikom): oralno, odrasli 20 mg dnevno tokom 5 godina

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LTD.**

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al stripa po 10 tableta), u kutiji

**L02BA03 fulvestrant**

**Doziranje:** karcinom dojke kod žena s pozitivnim estrogenskim receptorima u postmenopauzi, lokalno uznapredovalim ili s metastazama i to zbog recidiva bolesti tokom ili nakon adjuvantne antiestrogenske terapije, odnosno zbog napredovanja bolesti tokom antiestrogenske terapije: 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] 1 napunjena staklena štrcaljka sa po 5 ml otopine za injekciju i 1 sigurnosna igla za spajanje na trup štrcaljke, u kutiji

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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [250 mg/5 mL] 1 napunjena šprica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**L02BB Anti-androgeni**

**L02BB03 bicalutamid**

**Doziranje:** lokalno uznapredovali karcinom prostate sa visokim rizikom od progresije bolesti: 150 mg jednom dnevno; lokalno uznapredovali, ne-metastatski karcinom prostate kada je hirurška kastracija ili druga medicinska intervencija neodgovarajuća: 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:**

**BICALOX - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD**

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 blister sa 28 filmom obloženih tableta) u kutiji

**BICAPROST - SYNTHON B.V**

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji

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

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



**BIKALUTAMID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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

**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

**L02BB04 enzalutamid**

**Doziranje:** *karcinom prostate rezistentan na kastraciju:* oralno, 160 mg u jednoj dozi, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava konsultovati literaturu proizvođa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****XTANDI - STELLAS PHARMA D.O.O.**

Rp kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 112 kapsula, mekih (4 blistera sa 28 kapsula), u kutiji

**L02BG Inhibitori aromataze****L02BG03 anastrozol**

**Doziranje:** *adjuvantno liječenje žena u postmenopauzi s ranim invazivnim karcinomom dojke koji 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 postmenopausalnih žena sa hormon pozitivnim receptorima ili koje daju odgovor na tamoksifen:* 1 mg/dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ANASTRAZE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

**ANASTROZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVdC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**AREMED - REMEDICA LTD.**

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

**L02BG04 letrozol**

**Doziranje:** *adjuvantna terapija ranog stadijuma hormon zavisnog karcinoma dojke (pozitivni hormonski receptori) kod žena u postmenopauzi; produžena adjuvantna terapija ranog stadijuma karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi koje su prethodno primale standardnu adjuvantnu terapiju sa tamoksifenom tokom 5 godina; terapija prve linije kod postmenopausalnih žena sa uznapredovalim, hormon-zavisnim karcinomom dojke; terapija uznapredovalog karcinoma dojke nakon relapsa ili progresije bolesti kod žena sa 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 operacije za hitan operativni zahvat:* 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 blistera po 10 tableta) u kutiji

**FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

△ ZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 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.**

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

△ 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 postmenopausalnih žena nakon 2-3 godine terapije tamoksifenom; uznapredovali karcinom dojke kod postmenopausalnih 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 PVDC/PVC//PVDC - blistera po 15 tableta) u kutiji

##### **ESCEPRAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (9 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **EXEDRAL - REMEDICA LTD.**

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 srodni lijekovi**

### **L02BX02 degareliks**

**Doziranje:** *hormonski zavisan karcinomom prostate u uznapredovaloj fazi: s.c. u abdominalnu regiju, odrasli preko 18 god. inicijalno 240 mg (2 inj. od 120 mg), zatim 80 mg svakih 28 dana.*

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **FIRMAGON - FERRING PHARMACEUTICALS BV**

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [120 mg/1 viala] 2 bočice sa praškom i 2 prethodno napunjena šprica sa rastvaračem. Dodatna oprema: 2 klipa za špric, 2 adaptera za bočicu i 2 igle

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [80 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom i 1 prethodno napunjen špric rastvaračem. Dodatna oprema: klip za špric, adapter za bočicu i igla za injekciju

### **L02BX03 abirateron**

**Doziranje:** *sa prednizonom ili prednizolonom za terapiju novodijagnostifikovanog hormonski osjetljivog metastatskog karcinoma prostate visokog rizika kod odraslih muškaraca u kombinaciji sa androgen 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 hemioterapijskog režima zasnovanog na docetakselu: 1 g jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT.**

- ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (5 PVdC/PE/PVC/Al blistera sa po 12 tableta), u kutiji  
 ZU/Rp tableta [250 mg/1 tableta] 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 mijelodisplaznog 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, početi najmanje 24 sata nakon citotoksične hemoterapije i tokom 24 sata od infuzije koštane srži, zatim podešavati prema broju neutrofila-konsultovati literaturu proizvođača; *mobilizacija perifernih matičnih ćelija:* s.c. ili kao infuzija 10 mcg/kg/dan tokom 5 - 7 dana; *nakon mijelosupresivne hemioterapije:* s.c. 5 mcg/kg/dan; *teška kongenitalna neutropenija sa istorijom teških rekurentnih infekcija:* s.c. početna doza 12 mcg/kg na dan, podesiti prema odgovoru, dato u pojedinačnoj dozi ili u podijeljenim dozama, konsultovati literaturu proizvođača; *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, podesiti prema odgovoru, konsultovati literaturu proizvođača; *mobilizacija matičnih ćelija periferne krvi u zdravih davaoca prije alogene transplantacije matičnih 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:****ZARZIO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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  
 ZU rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [480 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu u kutiji  
 ZU rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [480 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu u kutiji

**L03AA10** **lenograstim**

**Doziranje:** *transplantacija koštane srži:* i.v.inf. odrasli i djeca preko 2 god.19,2 M.i.j./m<sup>2</sup>/dan, početi sa terapijom dan nakon transplantacije, nastaviti do stabilizacije broja neutrofila u prihvatljivim granicama, maks. 28 dana; *transplantacija perifernih matičnih ćelija:* i.v.inf. ili s.c.inj. odrasli i djeca preko 2 god.19,2 M.i.j./m<sup>2</sup>/dan početi sa terapijom dan nakon transplantacije, nastaviti do stabilizacije broja neutrofila u prihvatljivim granicama; *utvrđena citotoksična hemioterapija:* s.c. odrasli 19,2 M.i.j./m<sup>2</sup>/dan, početi dan

nakon završene hemioterapije, nastaviti do stabilizacije broja neutrofila u prihvatljivim granicama; *mobilizacija progenitornih ćelija periferne krvi nakon hemioterapije*: 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 liječi 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:**

**NEULASTIM - AMGEN (EUROPE) GMBH**

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [6 mg/0.6 mL] 1 napunjena staklena šprica (staklo tipa I) sa 0,6 ml rastvora za injekciju, sa gumenim čepom i iglom od nerđajućeg čelika 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 demijelinizacionim događajem sa akutnim inflamatornim procesom, ukoliko je dovoljno ozbiljan da opravda terapiju intravenskim kortikosteroidima, i ako je određeno da postoji visoki rizik da se razvije klinički evidentna multipla skleroza: 30 mcg (0,5 ml rastvora) jednom sedmično u vidu i.m. injekcije; Rebif-relapsna multipla skleroza: 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 igle i 4 zatvarača za pen, u zaštitnom pakovanju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [30 µg/0.5 mL] 4 napunjene šprice sa po 0,5 ml rastvora za injekciju i 4 igle, u zaštitnom pakovanju, u kutiji

**REBIF - MERCK EXPORT GMBH**

ZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [22 µg/0.5 mL] 12 napunjenih injekcionih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [44 µg/0.5 mL] 12 napunjenih injekcionih 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

**L03AB11 peginterferon alfa-2a**

**Doziranje:** *hronični hepatitis B:* odrasli, monoterapija 180 mcg jednom sedmično tokom 48 sedmica; *hronični hepatitis C:* u kombinaciji sa ribavirinom: odrasli, 180 mcg s.c. tokom 4-18 mjeseci u zavisnosti o vrsti virusa kojim je pacijent zaražen; kod djece preko 5 god. i adolescenata koji ranije nisu liječeni, a koji imaju pozitivan nalaz HCV RNK u serumu: primjenjuje se samo kod djece sa površinom tijela većom od 0,7 m<sup>2</sup>, preporučuje se upotreba unaprijed napunjenog šprica; za doziranje konsultovati literaturu proizvođa; *hronični hepatitis C, kao monoterapija, ukoliko se ribavirin ne podnosi ili je kontraindikovano:* za doziranje konsultovati literaturu proizvođa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PEGASYS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [180 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**L03AX Ostali imunostimulansi****L03AX konjugat rhEGF-rP64K**

**Doziranje:** *nesitnoćelijski karcinom pluća stadijuma IIIB/IV,* kod pacijenata koji su prošli prvu liniju liječenja prema standardnom hemioterapijskom protokolu baziranom na jedinjenjima platine sa objektivnim kliničkim odgovorom ili stabilnom bolešću: po šemi (datoj u literaturi proizvođa)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CIMAVAX-EGF - CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR**

ZU emulzija za injekciju [0,8 mg/1 doza] Bijela kartonska kutija koja sadrži 2 neovisne kartonske kutije: jedna sa 4 bočice po 0,8 ml konjugata rhEGF-rP64K i druga sa 4 bočice po 0,8 ml uljanog adjuvansa Montanide ISA 51 VG

**L03AX sok iz svježeg nadzemnog dijela ehinacee**

**Doziranje:** *kratkoročno sprečavanje i liječenje prehlade:* oralne kapi, odrasli i djeca starija od 12 god, 3 puta dnevno po 2,5 ml rastvora; djeca 6 do 12 god: 3 puta dnevno po 1,5 ml rastvora; tablete, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 tbl. 3 do 4 puta dnevno; djeca 6-12 god, 1 tbl. 1 do 3 puta dnevno; djeca 4 do 6 god, 1 tbl. 1 do 2 puta dnevno; za postizanje zadovoljavajućeg terapijskog efekta, preparat treba uzimati najmanje jednu nedjelju, a najviše 8 uzastopnih nedjelja.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****IMMUNAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRP oralne kapi, rastvor [0.8 ml/1 mL] 50 ml rastvora u smeđoj staklenoj bočici sa plastičnom odmjernom kapaljkom u kutiji  
BRP tableta [80 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta)

**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 otopljena 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:

### CO-PAXONE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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 kutiji

### REMUREL - SYNTHON B.V

ZU/Rp rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 28 napunjenih injekcionih 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/m<sup>2</sup> 2 puta dnevno, a pacijenti koji imaju površinu tijela veću od 1,5 m<sup>2</sup> 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 gastrotrezistentna tableta [180 mg/1 tableta] 120 gastrotrezistentnih tableta (12 PA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp gastrotrezistentna tableta [360 mg/1 tableta] 120 gastrotrezistentnih tableta (12 PA/Al/PVC//Al - 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/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

### L04AA13 leflunomid

**Doziranje:** *aktivni reumatoidni 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-AVENTIS GROUPE**

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (1HDPE bočica sa 30 tableta), u kutiji

**L04AA23 natalizumab**

**Doziranje:** *tretman visoko aktivne multiple skleroze s fazama relapsa i remisije kod pacijenata kod kojih je bolest jako aktivna uprkos liječenju beta-interferonom ili kod pacijenata s teškom brzo napredujućom relapsno-remitentnom multiplom sklerozom:* odrasli preko 18 god, i.v. 300 mg jedanput svake 4 sedmice.

**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:****GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

**L04AA29 tofacitinib**

**Doziranje:** *umjereni do teški oblik aktivnog reumatoidnog artritisa 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; *ulcerozni kolitis:* 10 mg dva puta dnevno tokom 8 sedmica, 5 mg dva puta dnevno za održavanje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****XELJANZ - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 Al blistera s Al/PVC podlogom sa po 14 tableta), u kutiji

**L04AA31 teriflunomid**

**Doziranje:** *relapsno-remitirajuća multipla skleroza:* odrasli preko 18 god, 14 mg jednom 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 kutiji

**L04AA33 vedolizumab**

**Doziranje:** *umjeren do izrazito aktivan ulcerozni kolitis:* odrasli preko 18 god. 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; *umjeren do izrazito aktivna Crohnova bolest:* odrasli preko 18 god. 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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/1 bočica] 1 bočica sa 300 mg praška, u kutiji

**L04AA34 alemtuzumab**

**Doziranje:** liječenje odraslih bolesnika s relapsno-remitentnom multipla sklerozom (RRMS), kada je bolest aktivna: terapiju i dijagnozu treba uspostaviti iskusan neurolog, koji ima iskustva u liječenju pacijenata sa multipla sklerozom, a za doziranje i premedikaciju konsultovati literaturu proizvoda, tj sažetak karakteristika lijeka

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LEMRADA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

ZU/Rp koncentrat za rastvor za infuziju [12 mg/1 bočica] 1 bočica 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 dana 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

**L04AB Tumor nekroza faktor (TNF-alfa) inhibitori**

**L04AB01 etanercept**

**Doziranje:** umjereni do ozbiljni aktivni reumatoidni artritis sam ili u kombinaciji sa metotreksatom kada je odgovor na druge antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti neadekvatan i kod jakog, aktivnog i progresivnog reumatskog artritisa kod pacijenata koji prethodno nisu liječeni metotreksatom; aktivni poliartrikularni juvenilni idiopatski artritis kod djece koja nisu adekvatno odgovorila na metotreksat ili koja ga ne podnose; aktivni i progresivni psorijatični artritis kod odraslih koji su neadekvatno odgovorili na druge antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti; jaki ankilozirajući spondilitis kod pacijenata koji su neadekvatno odgovorili na konvencionalnu terapiju; aksijalni spondiloartritis bez radiografskih dokaza, umjereni do teški psorijatični plakovi bez odgovora na drugu sistemsku terapiju uključujući ciklosporin, metotreksat ili PUVA terapiju ili sa kontraindikacijama ili sa nepodnošenjem iste; pedijatrijska plak psorijaza (u dobi od 6 god. i više); s.c.inj. reumatoidni artritis, psorijatični artritis, ankilozirajući spondilitis, odrasli preko 18 god. 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično; aktivni poliartrikularni juvenilni idiopatski artritis, djeca 2-17 godina, 400 mcg/kg (maks. 25 mg) dva puta nedjeljno, sa intervalom 3-4 dana između doza ili 800 mcg/kg (maks. 50 mg) jednom nedjeljno; razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca; pedijatrijska plak psorijaza, 0,8 mg/kg (do maks. 50 mg po dozi) jednom sedmično u trajanju do 24 sedmice, liječenje treba prekinuti kod pacijenata koji ne pokazuju odgovor na terapiju nakon 12 sedmica



**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ENBREL - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [10 mg/1 bočica] 4 bočice sa praškom, 4 napunjene šprice sa otapalom, 4 igle, 4 adaptera za bočice i 8 alkoholnih jastučića, u kutiji
- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [25 mg/1 bočica] 4 bočice sa praškom, 4 napunjene šprice sa otapalom, 4 igle, 4 adaptera za bočice i 8 alkoholnih jastučića, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [25 mg/0.5 mL] 4 šprice od prozirnog stakla napunjene rastvorom, 4 igle od nerđajućeg čelika i 8 jastučića natopljenih alkoholom
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [50 mg/1 mL] 4 šprice od prozirnog stakla napunjene rastvorom, 4 igle od nerđajućeg čelika i 8 jastučića natopljenih alkoholom

**L04AB02 infliksimab**

**Doziranje: reumatoidni artritis** (u kombinaciji sa metotreksatom): i.v. inf. odrasli preko 18 god. 3 mg/kg uz dodatne doze od 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; *ankilozirajući spondilitis*: odrasli preko 18 god, 5 mg/kg ponoviti 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim svakih 6 - 8 sedmica; prekinuti liječenje ukoliko nema odgovora 6 sedmica od početne infuzije; *psorijatični artritis* (u kombinaciji sa metotreksatom): odrasli preko 18 god, 5 mg/kg, ponavljati 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim svakih 8 sedmica; *težak aktivni oblik Kronove bolesti*: odrasli preko 18 god, 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; 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; *fistulozna Kronova bolest*: odrasli preko 18 god, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2 sedmice i 6 sedmica nakon početne doze, zatim ukoliko je došlo do odgovora, konsultovati literaturu proizvođača za sljedeće doze; djeca 6-18 god. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica nakon početne doze, zatim ukoliko je došlo do odgovora, konsultovati literaturu proizvođača za sljedeće doze; *jaki aktivni ulcerozni kolitis*: odrasli preko 18 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 14 sedmica poslije početne doze; djeca 6-18 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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****INFLECTRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bočica, u kutiji

**REMICADE - MERCK SHARP & DOHME BV**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 100 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju u kutiji

## REMSIMA - CELLTRION INC.

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju (1 staklena bočica), 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 proizvođača; *reumatoidni artritis:* odrasli preko 18 god, 40 mg svake 2 sedmice; ukoliko je neophodno povećati na 40 mg sedmično kod pacijenata koji primaju samo adalimumab; razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *psorijatični artritis, ankilozirajući spondilitis, aksijalni spondiloartritis:* odrasli preko 18 god. 40 mg svake 2 sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *psorijaza:* početna doza 80 mg a zatim 40 mg u drugoj sedmici i zatim svake 2 sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 16 sedmica; *Crohnova bolest:* početna doza 80 mg, a zatim 40 mg u drugoj sedmici i zatim 40 mg svake 2 sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 16 sedmica; *ulcerozni kolitis:* 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; *ulcerozni kolitis:* 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; *gnojni hidradenitis:* 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; *uveitis (neinfektivni intermedijarni, posteriorni i panuveitis):* početna doza 80 mg, zatim 40 mg svake druge sedmice, počevši 7 dana nakon početne doze

### 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 peni [40 mg/0.8 mL] 2 napunjena pena sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji

#### HUMIRA - ABBVIE INC.

ZU/Rp otopina za injekciju [40 mg/0.8 mL] U jednom pakovanju dvije kutije od kojih svaka sadrži: 1 bočicu, 1 praznu sterilnu špricu, 1 iglu, 1 adapter za bočicu i 2 alkoholom natopljena jastučića  
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 špricu [80 mg/0.8 mL] 1 napunjena šprica sa 0,8 ml rastvora za injekciju i 1 alkoholom natopljenim tuferom, u kutiji

### L04AB06 golimumab

**Doziranje:** u kombinaciji s metotreksatom (MTX) za liječenje umjerenog do teškog oblika reumatoidnog artritisa u odraslih bolesnika čiji je odgovor na antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti (terapija DMARD), uključujući metotreksat, neadekvatan; liječenje

teškog, aktivnog i progresivnog reumatoidnog 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 mijenjaju tok bolesti bio neadekvatan; teški oblik aktivnog ankilozirajućeg spondilitisa kod pacijenata koji nisu adekvatno reagovali na konvencionalnu terapiju; ulcerozni kolitis: odrasli preko 18 god. 50 mg jednom mjesečno, 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 mjesečno, doza se može povećati na 100 mg jednom mjesečno, razmotriti opravdanost dalje terapije ukoliko se ne postigne adekvatan klinički odgovor nakon 3-4 ove više 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 napunjenom 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 reumatoidnog artritisa (RA) u odraslih bolesnika koji nisu ranije liječeni sa MTX; umjerenog do teškog aktivnog reumatoidnog artritisa (RA) odraslih koji nisu pokazali primjeren odgovor ili nisu podnosili prethodnu terapiju s jednim ili s više antireumatskih lijekova koji mijenjaju tok bolesti (disease-modifying anti-rheumatic drug-DMARD) ili antagonistima 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 nedjelje; s.c. rastvor za injekciju u napunjenoj šprici 162 mg jednom sedmično; 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; poliarтикуlarni 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; arteritis divovskih ćelija: s.c. 162 mg jednom nedjeljno; 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
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [162 mg/0.9 mL] 4 napunjene šprice po 0,9 ml rastvora za injekciju, u kutiji

#### **L04AC10 sekukinumab**

**Doziranje:** *psorijatični artritis; ankilozantni spondilitis:* s.c. odrasli preko 18 god, 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; ukoliko se klinički odgovor ne postigne unutar 16 sedmica liječenja, razmotriti prekid liječenja; *plak psorijaza; psorijatični artritis za bolesnike koji imaju neodgovarajući odgovor na anti-TNFa:* s.c. 300 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 300 mg; ukoliko se klinički odgovor ne postigne unutar 16 sedmica liječenja, razmotriti prekid liječenja; 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 napunjenom penu [150 mg/1 mL] 1 napunjen pen sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [150 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju, 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; 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/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [50 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] staklena bočica sa 50 ml oralnog rastvora u kutiji

**L04AD02 takrolimus**

**Doziranje:** profilaksa odbacivanja alogenih transplantata jetre, bubrega i srca; odbacivanje alogenih transplantata pri postojanju rezistencije na primjenu drugih imunosupresivnih lijekova: doze su individualne u zavisnosti od transplantiranog organa - odrasli i djeca početna doza 0,1-0,3 mg/kg/dan podijeljeno u dvije doze; kapsule sa produženim oslobađanjem se uzimaju jednom dnevno, sprečavanje obacivanja presađene jetre, početi 12 sati nakon transplantacije, oralno 0,1-0,2 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze, sprečavanje odbacivanja presađenog bubrega, početi 24 sata prije transplantacije, oralno 0,2-0,3 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze; profilaksa odbacivanja presađenog srca uz istovremenu indukciju antitijela, početi u periodu od 5 dana nakon transplantacije: oralno, 75 mcg/kg/dan u 2 podijeljene doze; profilaksa odbacivanja presađenog srca bez indukcije antitijela, započeti u toku 12 sat nakon transplantacije: 75 mcg/kg/dan u 2 podijeljene doze; oralni preparati takrolimusa se propisuju i uzimaju prema zaštićenom nazivu, budući da je prebacivanje sa jednog proizvoda na drugi povezano sa izvještajima o toksičnosti i odbacivanju transplantata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.**

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

**ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.**

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [1 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

**ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.**

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [3 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

**ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.**

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

**ENVARBUS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

Rp tableta s produljenim oslobađanjem [0,75 mg/1 tableta] 30 tableta sa produljenim oslobađanjem (3 PVC blistera sa po 10 tableta, u zajedničkom zaštitnom aluminijskom omotu), u kutiji

Rp tableta s produljenim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 60 tableta s produljenim oslobađanjem (dva zaštitna aluminijska omota sa po 3 PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta s produljenim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 30 tableta sa produljenim oslobađanjem (3 PVC blistera sa po 10 tableta, u zajedničkom zaštitnom aluminijskom omotu), u kutiji

**PROGRAF - ASTELLAS PHARMA D.O.O.**

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

**TACROLIMUS LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PE/PVdC//AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

- Rp kapsula, tvrda [1 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

## **L04AX Ostali imunosupresivi**

### **L04AX01 azatioprin**

**Doziranje:** *transplantacija:* početna doza do 5 mg/kg/dan, doza održavanja 1-4 mg/kg/dan; *teški reumatoidni artritis, upalne crijevne bolesti (Kronova bolest ili ulcerozni kolitis), sistemski eritemski lupus, dermatomiozitis i polimiozitis, auto-imuni hronični aktivni hepatitis, nodozni poliarteritis, 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:**

##### **ATIOPRIN - AQVIDA GMBH**

- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (4 PVC-PVdC/VMCH blistera sa po 25 tableta), u kutiji

##### **IMUPRIN - REMEDICA LTD.**

- 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)

##### **IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED**

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (4 bijela neprozirna PVC/Al - blistera boje čilibara po 25 tableta), u kutiji

### **L04AX03 metotreksat**

**Doziranje:** *umjeren do jak aktivni reumatoidni 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; alternativno sedmična doza se može podijeliti u 3 dnevne doze (svakih 12 h)

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **METHOTREXAT EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**

- △ ZU/Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 50 tableta u PP spremniku sa PE zatvaračem, u kutiji

### **L04AX04 lenalidomid**

**Doziranje:** *multipli mijelom (novodijagnostifikovani) kod kojih je provedena transplantacija autolognih matičnih ćelija:* 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog 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 (novodijagnostifikovani) kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa deksametazonom do progresije bolesti:* odrasli, 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; *multipli mijelom (novodijagnostifikovani) kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa melfalanom i prednizonom poslije čega slijedi održavanje lenalidomidom,* 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, do 9 ciklusa; za doze deksametazona, melfalana i prednizona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte, konsultovati literaturu proizvoda; *multipli mijelom kod odraslih pacijenata koji su prije toga primili najmanje jednu terapiju u kombinaciji sa*

*deksametazonom*: odrasli, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; za doze deksametazona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvođača; *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 proizvođača; *relapsni ili refraktorni limfom plaštene zone*: odrasli, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****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 [20 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
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/AI blistera sa po 7 kapsula, u kutiji

**LENALIDOMID TEVA - TEVA 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

**REVLIMID - CELGENE EUROPE LIMITED**

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/AI blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/AI blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/AI blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/AI blistera po 7 kapsula) u kutiji





**M** **MIŠIĆNO - KOŠTANI SISTEM**  
**M01** **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI LIJEKOVI**  
**M01A** **Nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski**  
**lijekovi**  
**M01AB** **Derivati sircetne kiseline i srodne supstance**

**M01AB01** **indometacin**

**Doziranje:** *upalne reumatske bolesti (reumatoidni artritis, seronegativni spondiloartritis); degenerativne bolesti zglobova (osteoartritis); kapsule:* 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); kapsule:* 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 periartritis); kapsule:* početna doza je 75-150mg na dan podijeljeno u 3-4 pojedinačne doze; bolna stanja (lumbalgije, stanja nakon hirurških i zubarskih zahvata, dismenoreja); kapsule: 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/Al blistera op 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 gicht; postoperativni bol:** oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; tablete sa produženim oslobađanjem 1 tableta dnevno; rektalno-suozitorije, 75-150 mg dnevno u podijeljenim dozama; **juvenilni idiopatski artritis:** oralno, djeca 6 mjeseci-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 oslobađanjem odrasli 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; tablete sa produženim oslobađanjem 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 glutealni mišić, djeca 2-18 god. 0,3-1 mg/kg jednom ili 2 puta dnevno tokom maks. 2 dana (maks. 150 mg dnevno); **diklofenak kalijum-bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićno-skeletnih poremećaja; akutni gicht:** 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; djeca preko 14 god. 75-100 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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DICLAC DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp tableta s modificiranim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 10 tableta sa modificiranim oslobađanjem (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

- Rp tableta s modificiranim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 20 tableta sa modificiranim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 10 tableta sa modificiranim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 20 tableta sa modificiranim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- DICLAC RETARD 100 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**
- Rp tableta s modificiranim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa modificiranim oslobađanjem (2 PP/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
- 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 gastrotrezistentna kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 gastrotrezistentnih 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 želučanootporna tableta [50 mg/1 tableta] 20 želučanootpornih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- DIFEN RAPID - BOSNALIJEK D.D.**
- Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji
- DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**
- Rp gastrotrezistentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastrotrezistentnih 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 s 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 braon staklenih ampula sa 3 mL rastvora za injekciju (1 PVC/Al - blister sa 5 ampula) u kutiji
- DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.**
- 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.**
- Rp supozitorija [50 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 Al/PE stripa po 5 supozitorija)
- 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.**

Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 OPA/Al/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/Al blister po 10 kapsula), u kutiji

**NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al 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/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**RAPTEN - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

**RAPTEN DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**RAPTEN FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), 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 želučanootporna tableta [50 mg/1 tableta] 20 želučanootpornih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**VOLTAREN RAPID - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Alu blister sa 10 tableta) u kutiji

**VOLTAREN RETARD - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVDC- Alu blistera po 10 tableta), 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 tableta s produženim oslobađanjem [600 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [600 mg/1 tableta] 10 tableta sa produženim oslobađanjem (1 Al/PVC/PVDC blister sa 10 tableta) u kutiji

**ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/Al - blister sa 14 tableta) u kutiji

**ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [600 mg/1 tableta] 10 tableta sa produženim oslobađanjem (1 PVC/PE/PVDC//Al blister), u kutiji

**PRODOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

**M01AB11 acemetacin**

**Doziranje:** *bol i zapaljenje kod akutnog i hroničnog artritisa, ankilizirajućeg spondilitisa, drugih reumatskih oboljenja i mišićno-koštanih poremećaja:* 60mg 1-3 puta dnevno, sa dovoljno tečnosti, tokom obroka.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**RANTUDIL FORTE - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

△ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - 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:* uobičajna 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 početna 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**

**M01AC01 piroksikam**

**Doziranje:** *osteoartritis, reumatski artritis, ankilozirajući spondilitis:* maks. 20 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LUBOR - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 20 kapsula (1 PVC/Al - blister), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 20 kapsula (1 PVC/Al - blister), u kutiji

**M01AC05 Iornoksikam**

**Doziranje:** *akutna blaga do umjerena bol:* odrasli preko 18 god. oralno, 8 mg 1-2 puta dnevno; i.v. ili i.m. preporučena doza je 8 mg, maks. dnevna doza 16 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****XEFO - TAKEDA PHARMA A/S**

ZU prašak i otopina za otopinu za injekciju [8 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa 8 mg praška za otopinu za injekcije i 5 staklenih ampula sa 2 mL otopala za otopinu za injekcije, u kutiji

**XEFO RAPID - TAKEDA PHARMA A/S**

Rp film tableta [8 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 OPA/AI/PVC//AI - blister) u kutiji

Rp film tableta [8 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

**M01AC06 meloksikam**

**Doziranje:** *bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja: egzacerbacija osteoartritisa* (kratkotrajna terapija), oralno, odrasli i djeca preko 16 god. 7,5 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno na maks. 15 mg jednom dnevno; *reumatoidni artritis, 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/PVDC blister), u kutiji

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 AI/PVDC blister), 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

**MELOKSIKAM PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD**

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//AI-blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 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 tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

**OXIMAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister) u kutiji

- Rp      tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister), u kutiji
- 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 (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister), 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 usljed 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, do 60 mg/kg dnevno u 4-6 podijeljenih doza (maks. 2,4 g dnevno); postimunizacijska pireksija kod odojčadi (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.

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp      film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI blister sa po 10 tableta), u kutiji
- BRp      film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), 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 RAPID - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/Al 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 bočici, u kutiji

**BRUFEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

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

BRp šumeće granule [400 mg/1 vrećica] 12 vrećica sa šumećim granulama, u kutiji

**BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [800 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - blister sa 10 tableta) u kutiji

**DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

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

**DALSY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp sirup [100 mg/5 mL] Smeđa polietilenska bočica sa 100 mL sirupa i plastična kašika za doziranje u kutiji.

**FELLEFEN - SALVUS D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**IBALGIN RAPID - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 12 film tableta (2 PVC/Aclar-Al blistera po 6 tableta), u kutiji

**IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK**

BRp kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mekih (1 PVC/PVDC/Al blister)

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

**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 (1 Al/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 i 1 plastična čaša za doziranje), u kutiji

**IBUPROFEN FARMAL - FARMAL D.D.**

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [800 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC//Al) blistera po 10 tableta) 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 (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**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
- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

**IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LTD.**

- 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 DOEL SKOPJE**

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp sirup [100 mg/5 mL] 100 mL sirupa u staklenoj boci, 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] staklena bočica sa 100 ml sirupa i plastična žličica za doziranje, u kutiji

BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al 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 blister)

**NEOFEN RAPID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

BRp filmom obložena tableta [342 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [684 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**NUROFEN FORTE - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

BRp obložena tableta [400 mg/1 tableta] 12 obloženih tableta (1 neprovidni PVC/Al blister sa 12 tableta), u kutiji

Rp obložena tableta [400 mg/1 tableta] 24 obložene tablete (2 neprovidna PVC/Al blistera sa po 12 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/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, meka [400 mg/1 tableta] 10 kapsula, mekih (1 PVC/PE/PVdC/Al blister sa po 10 kapsula), u kutiji

**M01AE02 naproksen**

**Doziranje:** *bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja:* 0,5-1 g dnevno u 1-2 podijeljene 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.**

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.**
- 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

#### **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; **rektalno u supozitorijama, reumatska oboljenja**, 100 mg uveče pred spavanje; u kombinaciji oralne i rektalne terapije maks. ukupna dnevna doza 200 mg; **parenteralno**: i.m. 50-100 mg na svakih 6-12 sati; i.v. inf. 100-200 mg rastvoriti u 100 ml infuzionog rastvora i primjeniti tokom perioda 30 min.-1 sata ili 100-200 mg rastvoriti u 500 ml infuzionog rastvora i primjeniti kontinuiranom i.v. inf. tokom perioda od 8 sati; maks. dnevna doza 200 mg

#### **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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp čepić [100 mg/1 supozitorija] 12 čepića (2 stripa po 6 čepića), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 25 kapsula, tvrdih (staklena bočica), u kutiji
- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] staklena bočica sa 20 tableta sa produženim oslobađanjem, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [100 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

##### **KETONAL DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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
- Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula), u kutiji

##### **KETONAL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (staklena bočica), u kutiji

##### **KNAVON - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- Rp čepić [100 mg/1 supozitorija] 12 čepića (2 PVC/PE strip pakiranja po 6 čepića), 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

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/ PVC - blistera sa 30 film tableta), u kutiji

**MAPROFEN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 blister sa 15 film tableta), u kutiji

**M01AE17 deksketoprofen**

**Doziranje:** oralna primjena: *simptomatska terapija akutnih bolova blagog do umjerenog inteziteta (mišićno-koštani 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, maksimalno 150 mg dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DEKENOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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

**DEKSKETOPROFEN JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 10 tableta (1PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), 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 kesaj] 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

**M01AE51 fenilefrin, ibuprofen**

**Doziranje:** *otklanjanje simptoma prehlade i gripa:* odrasli, starije osobe i djeca uzrasta od 12 god. 200mg/5mg ili 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

**M01AE51            ibuprofen, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma prehlade i gripa:* odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 tbl. u razmacima od najmanje 4 sata, najviše 3 puta na dan, maks. 6 tbl. u toku dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**RHINORELIEF - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp tableta [200 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**M01AE51            ibuprofen, paracetamol**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje blage do umjerene akutne boli različitog porijekla poput glavobolje, zubobolje, boli nakon vađenja zuba, dismenoreje, simptomatsko liječenje blagih do umjerenih reumatskih i mišićnih bolova, bolova u slučaju neozbiljnog artritisa, stanje 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:**

**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

**M01AH                Koksibi**

**M01AH01            celekoksib**

**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 povećati s povećanjem doze i dužinom primjene, celekoksib treba koristiti što je moguće kraće i u najnižim efikasnim dnevnim dozama.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister), u kutiji

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

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera), u kutiji

**M01AH05 etorikoksib**

**Doziranje:** *osteoartritis*: 30 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno dozu povećati na 60 mg jednom dnevno; *reumatoidni artritis i ankilozirajući spondilitis*: 90 mg jednom dnevno; *akutni urični artritis (gicht)*: 120 mg jednom dnevno u toku maks. 8 dana; kontraindikovano kod djece i adolescenata mlađih od 16 godina.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ARCOXIA - MERCK SHARP & DOHME BV**

- Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 blister po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 blister sa 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 blistera po 7 tableta), u kutiji

**ETORICOX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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 [30 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 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.**

- Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**M01AX *Ostali nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski lijekovi*****M01AX05 glukozamin**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma blagog do umjerenog osteoartrisa*: 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:

#### ARTHYRL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND 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 tonzilektomija ili primjena nazogastrične 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 svaka 4 kg tjelesne težine do maks. 4 potiska na svaka 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:

#### NIMESIL - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/1 kesica] 30 kesica po 2 g granula za oralnu suspenziju, u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/2 g] 15 kesica po 2 g granula za oralnu suspenziju, u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/2 g] 9 kesica po 2 g granula za oralnu suspenziju, u kutiji

#### NIMULID - PANACEA BIOTEC LIMITED

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 2 blistera po 10 tableta, u kutiji

#### NIMULID MD - PANACEA BIOTEC LIMITED

- Rp oralna disperzibilna tableta [100 mg/1 tableta] 10 oralnih disperzibilnih tableta (1 blister po 10 tableta) u kutiji

#### VENTOR - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC/Al 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 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 etofenamaf**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje bola (iščašenja, uganuća, modrice ekstremiteta nakon tupih trauma kao što su sportske ozljede; mekog tkiva u slučajevima gonartroze):* 3 puta dnevno utrljati 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 - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

BRp gel [5 g/100 g] Al - tuba sa 40 g gela, u kutiji

**M02AA10 ketoprofen**

**Doziranje:** *lokalno liječenje bolnih poremećaja osteoartikularnog i muskularnog sistema reumatskog i traumatskog porijekla (kontuzije, distorzije, istegnuća mišića, ukočen vrat, lumbago):* 1-3 puta dnevno blago utrljati 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

Rp gel [2.5 g/100 g] dispenzer sa 100 g gela, u kutiji

**KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp gel [25 mg/1 g] Al tuba sa 100 g gela, u kutiji

Rp gel [25 mg/1 g] Al tuba sa 50 g gela, u kutiji

Rp krema [50 mg/1 g] 30 g kreme

**M02AA13 ibuprofen**

**Doziranje:** *lokalni simptomatski tretman reumatskih bolova, bolova u mišićima, bolova u leđima, bolova i otoka izazvanih uganućima, istegnućima i sportskim povredama i bolova udruženim sa blagim do umjerenim artritičkim stanjima:* gel, 1,5-4 cm gela lagano utrljati do 4 puta dnevno u predio oboljelog mjesta;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp gel [50 mg/1 g] aluminijska 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

**IBUFEN - LABORATORIOS CINFA S.A.**

BRp gel [50 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

**IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

BRp krema [100 mg/1 g] 50 g kreme u Al-tubi, 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: 2-3 puta dnevno utrljati po 2-4 g gela ili 3-4 puta naprskati sadržaj spreja na predio oboljelog mjesta, liječenje ne smije biti duže od 14 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DICLAC - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp            gel [10 mg/1 g] 50 g gela (Al - tuba), u kutiji

**DICLAC 5% - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp            gel [5 g/100 g] Aluminijska 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 aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji

**DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.**

BRp            gel [11.6 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji

**RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

BRp            gel [10 mg/1 g] 40 g gela u Al-tubi, u kutiji

**VOLTAREN EMULGEL 1% - WELLCOME LIMITED**

BRp            gel [10 mg/1 g] 75 g gela u aluminijum laminantnoj tubi s aplikatorom u kutiji

BRp            gel [10 mg/1 g] Al laminatna tuba sa 50 g gela, u kutiji

**VOLTAREN FORTE 2% - WELLCOME LIMITED**

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 LIMITED**

BRp            gel [10 mg/1 g] 30 g gela

**M02AC                    Preparati sa derivatima salicilne kiseline**

**M02AC                    etil-salicilat, hidroksietilsalicilat, metil-nikotinat, metil-salicilat**

**Doziranje:** simptomatsko ublažavanje mišićnih bolova, bursitisa i tendinitisa, uključujući reumatske bolove, nagnječenja, uganuća, fibrozitis, lumbago, išijas; 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, išijasa, lumbaga, reumatskih bolova, ozeblina, nagnječenja, 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, išijas, bolne fibromijalgije, neuritis, neuralgije, bolovi usljed priraslica plućne maramice, lakše sportske povrede koje nisu praćene oštećenjem kože: 3-4 puta na dan blago utrljati na bolno mjesto; maksimalno 7-8 dana.

**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

**M02AC ekstrakt ljute paprike, metil-salicilat, terpentinsko ulje**

**Doziranje:** posljedice povreda poput kontuzija, istegnuća, uganuća, pukotina mišićnih vlakana; bolovi u zglobovima, diskus hernia, bolovi u kičmi (lumbago), artroze zglobova; reumatske tegobe, išijas; teniski lakat: više puta dnevno nanijeti i umasirati na suhu i neozlijeđenu kožu.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TRAUMA HOT MAST - KWIZDA PHARMA GMBH**

BRp mast [0.91 g/100 g+ 5 g/100 g+ 5 g/100 g] Al tuba sa 100 g masti, u kutiji

BRp mast [0.91 g/100 g+ 5 g/100 g+ 5 g/100 g] Alu- tuba sa 40 g masti, u kutiji

**M02AC kamfor, mentol, metil-salicilat**

**Doziranje:** akutne povrede mišića, zglobova i tetiva kao kontuzije, istegnuća, uganuća; bolovi mišića zbog preopterećenja, upala mišića; akutne reumatske upalne tegobe, išijas; bolovi u predjelu zglobova i kičmenog stuba (vratna kičma, krsta); sindromi diskus hernie, bolovi u kičmi (lumbago): više puta dnevno nanijeti i umasirati na suhu i neozlijeđenu kožu.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TRAUMA COLD MAST - KWIZDA PHARMA GMBH**

BRp mast [1.5 g/100 g+ 1.5 g/100 g+ 5 g/100 g] Alu tuba sa 40 g masti, u kutiji

BRp mast [1.5 g/100 g+ 1.5 g/100 g+ 5 g/100 g] Alu-tuba sa 100 g masti, u kutiji

**M02AX Ostali lijekovi za lokalnu primjenu protiv bolova u mišićima i zglobovima****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.**

BRp krema [100 mg/1 g] 90 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

BRp krema [100 mg/1 g] 50 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 u manje ozbiljnim artritičkim stanjima: 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 asthmatikus, 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 upotrebljeni 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 0,658-0,78 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

**TRACRIUM - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED**

- ZU rastvor za injekciju [25 mg/2.5 mL] 5 ampula po 2,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 ampula po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**M03B** *Miorelaksansi sa centralnim djelovanjem*  
**M03BX** *Ostali miorelaksansi sa centralnim djelovanjem*

**M03BX02** tizanidin

**Doziranje:** *spastičnost povezana s multiplom sklerozom ili sa povredom ili bolešću kičmene moždine:* oralno, početna doza 2 mg, daje se u podijeljenim dozama do 3-4 puta dnevno, doza se povećava u koracima od 2 mg u intervalima koji nisu manji od pola sedmice; max. dnevna doza 36 mg (obično nije neophodno da se prijeđe 24 mg dnevno).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TIZAX - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD**

- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji

**M03BX05** tiokolkhozid

**Doziranje:** *adjuvantno liječenje bolnih mišićnih grčeva pri akutnoj spinalnoj patologiji:* 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; krema: 2-3 puta dnevno.

**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 PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.**

- 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

**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:** *profilaksa gihta i bubrežnih kamenaca mokraćne kiseline i kalcijum oksalata; profilaksa hiperurikemije povezane sa hemoterapijom kancera:* 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 davati u podijeljenim dozama; djeca ispod 15 god. (maligna oboljenja, enzimski poremećaji) 10-20 mg/kg dnevno (maks. 400 mg dnevno)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**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 (6x10) tableta u PVC/ Al - blisteru, u kutiji

**M04AA03                    febuksostat**

**Doziranje:** *terapija hronične hiperurikemije kog gihta:* 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 blistera po 14 tableta), u kutiji

**ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp        film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

**ADEXANTIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp        filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
Rp        filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
Rp        filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
Rp        filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

**M05                                    LIJEKOVI ZA LIJEČENJE OBOLJENJA KOSTIJU**

**M05B                                Lijekovi koji djeluju na strukturu i mineralizaciju kostiju**

**M05BA                              Bifosfonati**

**M05BA02                        dinatrijum-klodronat**

**Doziranje:** *hiperkalcijemija, osteolitičke koštane metastaze nastale zbog malignih bolesti:* oralno, 1600 mg u pojedinačnoj dozi ili podijeljeno u 2 doze, po potrebi povećati maks. na 3,2 g dnevno u 2 podijeljene doze; napomena: izbjegavati hranu 2 sata prije i 1 sat poslije uzimanja lijeka, naročito proizvode koji sadrže kalcijum, npr. mlijeko, ili druge dvovalentne katione, održavati adekvatan unos tečnosti

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BONEFOS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp film tableta [800 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji

**M05BA03 pamidronska kiselina**

**Doziranje:** hiperkalcemija kod malignih bolesti: zavisi od nivoa kalcijuma u serumu 15-90 mg u pojedinačnoj infuziji, ili u podeljenim dozama u toku 2-4 dana, maksimalno 90 mg u jednom tretmanu; *pretežno metastaze u kostima sa litičkom aktivnošću i multipli mijelom:* 90 mg kao pojedinačna infuzija svake 4 nedelje; *pagetova bolest kostiju:* 30 mg jednom nedeljno tokom 6 nedelja do ukupne doze od 180 mg; može se primeniti i u dozi od 30 mg prve nedelje, a potom 60 mg svake druge nedelje do ukupne doze od 210 mg; ovakav protokol, sa izostavljanjem početne doze, može se ponoviti nakon 6 mjeseci; brzina infuzije ne smije biti veća od 60 mg/h (1 mg/min), a koncentracija pamidronata u infuzionom rastvoru ne smije biti veća od 90 mg/250 ml.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PAMITOR - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [15 mg/1 mL] 1 ampula sa 2 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji  
 ZU koncentrat za rastvor za infuziju [15 mg/1 mL] 1 ampula sa 4 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji  
 ZU koncentrat za rastvor za infuziju [15 mg/1 mL] polietilenska ampula sa 6 ml koncentrata za rastvor za infuziju, kutija sa ampulom, 1 ampula sa 6 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**M05BA04 alendronska kiselina**

**Doziranje:** osteoporoza kod žena u postmenopauzi, smanjuje rizik od preloma kičme i kuka: 70 mg jednom sedmično.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALENDOR 70 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PE/PVDC/AI - blister), u kutiji  
 Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PVDC//AI blister sa 4 tablete), u kutiji

**DRONAMID - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PA/AI/PVC/AI blister), u kutiji

**DRONAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVDC/PVC/AI - blister), u kutiji

**FOSAMAX T - MERCK SHARP & DOHME BV**

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 kalcijuma u serumu, 2-4 mg u pojedinačnoj infuziji;

*liječenje osteoporozе kod žena u postmenopauzi* : oralno 150 mg jedanput mjesečno ili i.v. injekcija tokom 15-30 sekundi, 3 mg jednom u tri mjeseca; napomena: tablete treba progutati 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

**BONDONAT - ATNAHS PHARMA UK LIMITED**

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/6 mL] 1 bočica (staklo tipa I sa zatvaračem od bromo-butilne gume) sa 6 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**BONNEDRA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (1 blister sa 1 tabletom), u kutiji

**BONVIVA - ATNAHS PHARMA UK LIMITED**

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta u blisteru, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [3 mg/3 mL] 1 napunjena staklena šprica sa 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji

**IASIBON - PHARMATHEN S.A.**

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 film tableta), u kutiji

**IBANDRONAT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (1 PA/ALL/PVC/Al blister sa 1 tabletom), u kutiji

**IBANDRONAT PHARMAS - PHARMAS D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (1 PA/AL/PVC//AL blister sa jednom tabletom ) u kutiji

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

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVdC/Al 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:* 4 mg tokom najmanje 15 min. svake 3-4 nedjelje; uzimati 500 mg kalcijuma i 400 I.J vitamin D dnevno; *tumorom izazvana hiperkalcijemija:* i.v. inf. 4 mg kao pojedinačna doza tokom najmanje 15 min.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ZOLEDRONSKA KISELINA ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 plastična bočica sa 5 mL koncentrata 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 bočica sa 5 ml koncentrata 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] 10 bočica sa po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

△ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0,8 mg/1 mL] 4 bočice sa po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**ZOLEDRONSKA KISELINA LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

△ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**ZOLEDRONSKA KISELINA PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

△ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA PHARMA B.V**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**M05BB*****Bifosfonati, kombinacije*****M05BB03 alendronska kiselina**

**Doziranje:** *postmenopauzna osteoporoza 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 Al/Al blister sa 4 tablete), u kutiji

**M05BB03 alendronska kiselina, holekalciferol**

**Doziranje:** *liječenje osteoporoze kod žena u postmenopauzi sa rizikom od deficita vitamin D:* 1 tableta jednom nedjeljno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BONEZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta [70 mg/1 tableta+ 0.07 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PA/Al - blister sa 4 tablete), u kutiji

**FOSAVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp tableta [70 mg/1 tableta+ 70 µg/1 tableta] 4 tablete (1 Al/Al blister), u kutiji

**M05BX*****Ostali lijekovi koji djeluju na strukturu i mineralizaciju kosti*****M05BX04 denosumab**

**Doziranje:** *Xgeva-prevenција događaja vezanih uz skelet (patološke frakture, zračenje kosti, kompresija leđne moždine ili operacija kosti) kod odraslih s koštanim metastazama solidnih tumora:* odrasli preko 18 god. s.c. 120 mg jednom svake 4 sedmice primijenjena kao jedna potkožna injekcija u bedro, abdomen ili nadlakticu (subkutano); *gigantocelularni tumor kosti (koji je neresektabilan ili gdje hirurška resekcija može rezultirati teškim morbiditetom):* odrasli preko 18 god. s.c. 120 mg jednom svake 4 sedmice primijenjena kao jedna potkožna injekcija u bedro, abdomen ili nadlakticu (subkutano) s dodatnim dozama od 120 mg 8. i 15. dana liječenja prvog mjeseca terapije; *Prolia-terapija osteoporoze kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca sa karcinomom*

*prostate i povećanim rizikom od pojave fraktura; terapija gubitka kosti povezana sa hormonskom ablacijom kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od fraktura: 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 injekciona šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, sa automatskom zaštitom za iglu, u kutiji

**XGEVA - AMGEN (EUROPE) GMBH**

ZU         rastvor za injekciju [120 mg/1.7 mL] 1 bočica sa 1,7 mL rastvora za injekciju, u kutiji



**N** **NERVNI SISTEM**  
**N01** **ANESTETICI**  
**N01A** **Anestetici, opšti**  
**N01AB** **Halogenovani ugljovodonic**

**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 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 specijalnog vaporizatora.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG**

ZU para za inhalaciju, tečnost [100 %/250 mL] 6 aluminijskih boca od 250 ml, u kutiji

**SEVORANE - ABBVIE INC.**

▲ ZU para za inhalaciju, tečnost [100 %/1 boca] 250 ml tečnosti u smeđoj bočici od polietilenaftalata 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), *uvođenje 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 viala] 50 staklenih bočica sa 1 g praška za rastvor za injekciju, u kutiji

**N01AH** **Opioidni anestetici**

**N01AH06** **remifentanil**

**Doziranje:** *analgezija u indukciji i/ili održavanje anestezije* u strogo kontrolisanim uslovima, *analgezija i sedacija na intenzivnoj njezi i mehaničkoj ventilaciji:* kod bolesnika starijih od 18 god, doza lijeka zavisi od postignutog odgovora; lijek se primjenjuje kao bolus i.v.inj. ili kontinuirana i.v.inf., u kombinaciji sa hipnotičkim sredstvom (izofluran, propofol); indukcija anaestezije: početna doza 0,5-1 mcg/kg/minut, sa ili bez inicijalne

početne doze sa i.v. inj. od 0,25–1 mcg/kg, u trajanju od najmanje 30 sekundi, a potom održavanje anestezije prema uputstvu za primjenu

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ULTIVA - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

- ▲,§ ZU prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju [1 mg/1 bočica] 5 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji
- ▲,§ ZU prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju [2 mg/1 bočica] 5 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji
- ▲,§ ZU prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju [5 mg/1 bočica] 5 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, 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 1mg/kg ako je potrebno brzo povećanje dubine sedacije); *sedaciju pacijenata na umjetnom disanju starijih od 16 godina u jedinicama intenzivne njege:* 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 podesiti prema željenom nivou sedacije i prema odgovoru

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### PROPOFOL 1% FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 staklenih bočica od 100 ml emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji
- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 staklenih bočica od 50 ml emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji

#### PROPOFOL CLARIS 10 MG/ML - CLARIS LIFESCIENCES (UK) LIMITED

- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 5 bočica sa 20 ml emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji

#### PROPOFOL FRESENIUS 1% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena ampula s 20 ml emulzije za injekciju/infuziju, 5 ampula u kutiji

### **N01B**                              **Anestetici, lokalni**

#### **N01BB**                              **Amidi**

#### **N01BB01**                              **bupivacain**

**Doziranje:** *intratekalna (subarahnoidalna) spinalna anestezija kod hirurških operacija (urološke i operacije donjih ekstremiteta u trajanju od 2-3 sata, abdominalne operacije u*

*trajanju od 45-60 min.):* epiduralno, perineuralno, subkutano, intraartikularno kod odraslih i djece preko 12 mjeseci, za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BUPIVACAINE GRINDEKS - GRINDEKS JSC**

ZU            rastvor za injekciju [5 mg/1 mL] 5 ampula po 10 mL u kutiji

**N01BB02            lidokain**

**Doziranje:** *lokalna (infiltrativna) anestezija:* rastvor 1% 0,5-30 ml; blokada perifernih nervnih vlakana: 3-10 ml; blokada simpatičkih nervnih vlakana: 5-10 ml; rastvor 2% 10-40 mg ili više u zavisnosti od potrebe hirurške procedure, injektuje se u malim dozama pri brzini od oko 1ml/min; *anestezija u stomatologiji:* rastvor 2%: maks 10 ml; *epiduralna anestezija,* rastvor 1% bez konzervansa 20-30 ml; *ventrikularne aritmije,* rastvor 2% i.v.inj. 1-1,5 mg/kg zatim inf. 20-50 mcg/kg brzinom 1-4 mg/min, do maks. doze 200-300 mg/sat; lokalna primjena (gel) 5% - površinska lokalna anestezija u usnoj duplji, 0,1-0,5 g gela jednokratno aplikovati na sluzokožu usne duplje pomoću kuglice vate; lokalna primjena (gel) 2% muškarcima, *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] 1 bočica sa 50 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 ampula po 3,5 mL rastvora za injekcije u kutiji

**LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU            rastvor za injekciju [40 mg/2 mL] 50 ampula po 2 mL rastvora za injekcije u kutiji

**N01BB52            cetilpiridin, lidokain**

**Doziranje:** *ublažavanje bola koji se javlja pri nicanju zuba i smirivanju desni dojenčeta:* malu količinu gela otprilike dužinu približno 7,5 mm (0,22g), treba istisnuti na jagodicu čistog prsta i nježno utrljati na bolno mjesto desni. Gel se može ponovo nanijeti nakon 20 minuta, najviše 6 puta na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CALGEL - WELLCOME 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

**N02**                   **ANALGETICI**  
**N02A**                 **Opioidi**  
**N02AA**              **Prirodni alkaloidi opijuma**

#### N02AA01            **morfin**

**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 lijevo-komorne slabosti:* 0,1-0,15 mg sporom i.v.inj. tokom 4-5 min.; *preanestetička medikacija:* 4-10 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 produženim oslobađanjem, *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   oralni rastvor [10 mg/5 mL] 20 LDPE bočica sa po 5 ml oralnog rastvora, u kutiji

▲,§ Rp   oralni rastvor [30 mg/5 mL] 20 LDPE bočica sa po 5 ml oralnog 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 proizvođa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****OKSIKODON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (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:* početna doza 10 mg/5 mg svakih 12 sati, maks. dnevna doza 160/80 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****OXYDON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 mtableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/Al 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/Al 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/Al 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 tablete 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, nadlaktica); 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; rastvor za injekciju: *analgezija u toku kraćih hiruških 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 2-12 god. 2-3 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 2-12 god. 2-3 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

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### DUROGESIC - JANSSEN-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

##### FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

- ▲,§ ZU rastvor za injekciju [0.5 mg/10 mL] 2 x 5 ampula po 10 mL rastvora za injekciju, u kutiji

## **N02AE**                      **Derivati oripavina**

### **N02AE01**                      **buprenorfin**

**Doziranje:** *umjeren 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 proizvođa; 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

- ▲,§ 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 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:

##### DELPARAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲ Rp tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC-PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 20 tableta (5 Al/PE strip blistera sa po 4 tablete), u kutiji
- ▲ Rp tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC-PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- ▲ Rp tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 50 tableta (5 Al/PVC-PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 neprozirni PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 neprozirna PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 neprozirna PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 bijela PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 bijela PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 bijelih PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**DOTRAX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TRAMADOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

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

- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 papir/ PET/ Al/ PVC - blister), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 papir/ PET/ Al/ PVC - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 papir/ PET/ Al/ PVC - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 papir/ PET/ Al/ PVC - blistera po 10 tableta), u kutiji

**ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 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 modificiranim 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; supozitorije: 1 supozitoriju, po potrebi ponoviti nakon 3-5 h (do maks. 400 mg/dan); 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. 600 mg/dan)

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **BOLDOL - BOSNALIJEK D.D.**

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 blistera po 10 kapsula), u kutiji

##### **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
- ▲ ZU rastvor za injekciju [50 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml (1 PVC blister), u kutiji
- ▲ ZU rastvor za injekciju [50 mg/1 mL] 50 staklenih ampula po 1 ml (10 PVC blistera po 5 ampula), 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
- ▲ ZU rastvor za injekciju [100 mg/2 mL] 5 ampula od bezbojnog, neutralnog borsilikatnog stakla tip I sa po 2 mL rastvora za injekciju u kartonskoj podlošci u kartonskoj kutiji

##### **TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 PVC/Al blistera sa 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp oralne kapi, otopina [100 mg/1 mL] 10 ml oralnih kapi, otopine
- ▲ ZU otopina za injekciju [100 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml otopine za injekciju
- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju

##### **TRAMADOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- ▲ Rp tableta s modificiranim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 10 tableta sa modificiranim oslobađanjem (1 PP/Al - blister), u kutiji
- ▲ Rp tableta s modificiranim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa modificiranim oslobađanjem (2 PP/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **TRODON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 10 tableta sa produženim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al - blister) 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 obojenja i prijetećih tromboza: 50-300 mg/dan; uzimati sa hranom; ne preporučuje se djeci ispod 16 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ANBOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

BRp tableta [300 mg/1 tableta] 20 tableta (2 A I/PVC//PVC/PVDC po 10 tableta) u kutiji

**ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

BRp tableta [300 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

**ASPIRIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

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

**N02BA51** *acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol*

**Doziranje:** blaga do umjerena glavobolja tokom napada migrene sa ili bez aure, glavobolja usljed 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-AI blister), u kutiji

BRp tableta [250 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC-AI blistera), 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 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 (5 x 2 tablete u dvojnog traku), u kutiji

**DOLVINOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp šumeći prašak [500 mg/1 vrećica+ 300 mg/1 vrećica] 10 vrećica po 3,59 g šumećeg praška, u kutiji

## **N02BB Pirazoloni**

### **N02BB02 metamizol-natrijum**

**Doziranje:** samo za kratkotrajnu primjenu kod jakih bolova (posttraumatskih, postoperativnih), kada se terapija drugim neopioidnim analgeticima pokaže neuspješnom: oralno, 1-2 puta po 500 mg; parenteralno, 0,5-1 g kao i.m. ili spora i.v. inj, max. 4 g dnevno; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 18 god.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVC blister po 10 tableta), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [1 g/2 mL] 50 staklenih ampula sa 2 ml rastvora za injekciju (10 Al/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 Al/PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji

##### **NOVALGETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- ZU rastvor za injekciju [2.5 g/5 mL] 50 ampula (5 plastičnih nosača po 10 ampula) u kutiji

##### **REFALGIN - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

### **N02BB54 kodein, kofein, paracetamol, propifenazon**

**Doziranje:** akutna umjerena bol koja se ne smanjuje primjenom samog paracetamola, ibuprofena ili acetilsalicilne kiseline: odrasli, 1-2 tabl. do 3 puta dnevno, maks. 6 tabl. dnevno; upotreba lijeka je ograničena na 3 uzastopna dana

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **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

## **N02BE Anilidi**

### **N02BE01 paracetamol**

**Doziranje:** slabi do umjereno jaki bolovi, pireksija: oralno, 0,5-1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno; djeca, uzrasta 2-3 mjeseca 60 mg kod post-imunizacijske pireksije, ponoviti još jednom ukoliko je potrebno nakon 4-6 sati; djeca uzrasta 3-6 mjeseci 60 mg, 6 mjeseci-2 god. 120 mg, 2-4 god. 180 mg, 4-6 god. 240 mg, 6-8 god. 240-250 mg, 8-10 god. 360-375 mg, 10-12 god. 480-500 mg, 12-16 god. 480-750 mg; ove doze se mogu ponoviti svakih 4-6 sati ukoliko je potrebno (maks. 4 doze u toku 24 h); rektalno, 0,5-1 g svakih 4-6 sati do maks. 4 g dnevno; djeca 1-3 mjeseca 30-60 mg svakih 8 sati po potrebi (maks. 60 mg/kg dnevno u podijeljenim dozama), djeca 3 mjeseca-1 god. 60-125 mg, 1-5 god 125-250 mg, 5-12 god. 250-500 mg, 12-18 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, 7,5 mg/kg do 4 puta dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u bočici, u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (2 PVC/Al - blistera po 6 tableta), u kutiji

- ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- FEBRICET - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 mL sirupa u staklenoj boci i plastična kašičica u kutiji
- BRp supozitorija [200 mg/1 supozitorija] 5 supozitorija (1 PVC/PE - blister) u kutiji
- BRp supozitorija [250 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE - folija po 5 supozitorija) u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (2 PE/Al - strip folije po 6 tableta) u kutiji
- GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- BRp prašak za oralni rastvor [600 mg/1 kesica] 5 kesica (5 Al - kesica sa po 5 g praška za oralni rastvor), u kutiji
- LEKADOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**
- BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 18 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 6 tableta), u kutiji
- LEKADOL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**
- BRp tableta [1000 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Alu blister sa 10 tableta), u kutiji
- LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**
- BRp čepić [120 mg/1 supozitorija] 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, u kutiji
- PANADOL - WELLCOME LIMITED**
- BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- PANADOL BABY - WELLCOME LIMITED**
- BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije
- PANADOL OPTIZORB - WELLCOME LIMITED**
- BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al/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 bočica po 100 ml, u kutiji
- PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**
- BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u staklenoj boci, u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] Al/PE strip-pakovanje sa 10 tableta
- PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**
- BRp oralni rastvor [120 mg/5 mL] 200 ml oralnog rastvora u staklenoj boci, u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/Al 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 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 stripova (aluminijumske strip folije) 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 ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**N02BE51 fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol**

**Doziranje:** *olakšavanje simptoma kod katara ili procesa nalik gripi koji su udruženi sa bolom, povišena temperatura, kongestija i curenje iz nosa:* **Grilif**, kod odraslih i adolescenata starijih od 12 god. 1 kapsulu na svakih 6-8 sati, maks. 6 kapsula u toku 24 sata; **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:**

**GRILIF - SALVUS D.O.O.**

- △ BRp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+4 mg/1 kapsula+ 500 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC/PVDC blister sa 14 kapsula), u kutiji

**RHINOBOS - BOSNALIJEK D.D.**

- △ BRp sirup [2,5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL] 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 askorbinska kiselina, fenilefrin, kofein, paracetamol, terpin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje prehlade i gripa:* odrasli i djeca preko 12 godina: 1-2 tablete najviše 4 puta u danu, maks. 8 tableta dnevno; intervali između uzimanja lijeka ne smiju biti kraći od 4 sata.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**THERAFLU COMPLEX PLUS C - WELLCOME LIMITED**

- BRp tableta [30 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 12 tableta (1 PVC/Al blister) 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 - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

BRp šumeća tableta [2 mg/1 tableta+ 280 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta]  
10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji

**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 paracetamol, fenilefrin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje prehlade i gripa (glavobolja, grlobolja, bolovi u mišićima, nazalne kongestije i groznica):* odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 kesicu rastvorenu u vodi, maks. dnevno 4 kesice; razmak između pojedinačnih doza ne smije biti manji od 4 sata; ne primjenjivati kontinuirano duže od 5 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LEKADOL FLU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp prašak za oralni rastvor [1000 mg/1 vrećica] 10 vrećica s praškom za oralni rastvor, u kutiji  
BRp prašak za oralni rastvor [500 mg/1 vrećica] 10 vrećica s praškom za oralni rastvor, u kutiji

**N02BE51 kodein, kofein, paracetamol**

**Doziranje:** *akutni bolovi blagog do umjerenog 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. 1 tbl. na svakih 6 sati, najviše do 4 tbl. dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CAFFEBOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

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 rastvori u 2 dl tople vode ili čaja

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FEBRICET C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

BRp šumeća tableta [200 mg/1 tableta+ 330 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (1 fiola sa 10 tableta)

**FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

BRp prašak za oralni rastvor [60 mg/1 kesica+ 750 mg/1 kesica] 12 kesica od troslojne (PE/Al/P) folije sa po 3,4 g praška za oralni rastvor, u kutiji

**LEKADOL PLUS C - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp granule za oralni rastvor [300 mg/5 g+ 500 mg/5 g] 10 PAP/PE/Al/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] 20 vrećica sa praškom za oralni rastvor (1 papirna vrećica obložena Al sadrži oko 3 g praška), u kutiji

**N02BE51 kofein, paracetamol**

**Doziranje:** *slabi do umjereno 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 DOOEL SKOPJE**

BRp tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji

**KOMBINOVANI PRAŠAK HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp prašak za oralni rastvor [50 mg/1 kesica+ 400 mg/1 kesica] 10 kesica u kutiji

ZU prašak za oralni rastvor [50 mg/1 kesica+ 400 mg/1 kesica] 200 kesica u kutiji

**PANADOL EXTRA - WELLCOME LIMITED**

BRp filmom obložena tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tablete (1 PVC/Al - blister), u kutiji

**PANADOL FORTE OPTIZORB - WELLCOME LIMITED**

BRp filmom obložena tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al/PET neprozirni blister sa 12 tableta) u kutiji

**N02BE51 kofein, paracetamol, propifenazon**

**Doziranje:** *bolovi blagog do umjerenog intenziteta različite etiologije (glavobolja, zubobolja, neuralgija, artralgija, mialgija, 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:**

**ADOLORIN - KWIZDA PHARMA GMBH**

BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al - blister po 10 tableta) u kutiji

BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D.**

BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**N02BE51** **lorfenamin, 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/Al - blister), u kutiji
- △ BRp tableta [2.54 mg/1 tableta+ 251 mg/1 tableta+ 61.2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/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. 1/2-1 tbl. 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] 1 Al/PE strip-pakovanje sa 10 tableta, u kutiji
- 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

**N02C** **Antimigrenici****N02CA** **Ergot alkaloidi****N02CA52** **ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon**

**Doziranje:** *prekid i prevencija napada migrene:* 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 mjesečno.

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

- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 200 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+ 200 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+ 200 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+ 200 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+ 200 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 - WELLCOME 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 PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

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**

#### **N03AA01 metilfenobarbital**

**Doziranje:** *toničko-klonički napadi (grand mal), apsans napadi (petit mal):* odrasli, 200-400 mg/dan, jednokratno ili u podijeljenim dozama, maksimalna doza 600 mg; kod oslabljenih i starijih i kod pacijenata sa oštećenom funkcijom jetre ili bubrega, 100-400 mg/dan; djeca, 5-15mg/kg podijeljeno u više pojedinačnih doza, a ukupna dnevna doza 6-8 mg/kg može se dati jednokratno (uveče).

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **PHEMITON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

▲, § Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta

#### **N03AA02 fenobarbital**

**Doziranje:** *primarno generalizovane toničko-kloničke konvulzije (Grand mal epilepsija), parcijalne konvulzije sa ili bez generalizacije:* 100 mg 1-3 puta dnevno; max. 300 mg 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; djeca 12-18 god. 60-180 mg 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, status epilepticus: 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 do 1 godine: početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 0,5-1 mg dnevno; djeca 1-5 godina: početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 1-3 mg dnevno; djeca 5-12 godina: početna doza 0,5 mg dnevno, doza održavanja 3-6 mg dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LTD.**

- ▲ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), 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; *profilaksa bipolarnih poremećaja koji ne reaguju na litijum:* početna doza 400 mg dnevno u podijeljenim dozama, povećavati do kontrole simptoma; uobičajeno 400-600 mg dnevno; max. 1,6 g dnevno. Formulacije sa produženim oslobađanjem: 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. Različiti preparati mogu imati različitu biološku raspoloživost; da bi se izbjegao izostanak dejstva ili suvišna neželjena dejstva, treba izbjegavati promjenu formulacije.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CARBAMAZEPINE REMEDICA - REMEDICA LTD.**

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LTD.**

- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**TEGRETOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVdC/Al blister po 10 tableta) u kutiji

**TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ▲ Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVDC/Al blister po 10 tableta) 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 6-18 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 tableta [300 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [600 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ▲ Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PE/PVDC// Al - blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PE/PVDC// Al - blistera sa po 10 tableta), 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 tableta s produženim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (5 Al/Al blistera po 6 tableta) u kutiji

**N03AG01 natrijum-valproat**

**Doziranje:** *sve forme epilepsije, prevencija povrata epi napada nakon jedne ili više febrilnih konvulzija koje ispunjavaju kriterijume komplikovane febrilne konvulzije, kada intermitentna profilaksa benzodiazepinima nije uspjela:* dojenčad i djeca, 30 mg/kg ( po

mogućnosti koristiti sirup, oralni rastvor), u 2 podijeljene doze; adolescenti i odrasli 20-30 mg/kg (po mogućnosti koristiti tablete sa produženim oslobađanjem), u 3 podijeljene doze

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### DEPAKINE - SANOFI-AVENTIS GROUPE

△ 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-AVENTIS GROUPE

▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [199.8 mg/1 tableta+ 87 mg/1 tableta] 100 tableta sa produženim oslobađanjem (2 polipropilenska spremnika (bočice) sa 50 tableta) u kutiji

##### DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI-AVENTIS GROUPE

▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [333 mg/1 tableta+ 145 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem u polipropilenskom spremniku (bočica) sa 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 podeljene 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 doze 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; *monoterapija ili dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (bez lijekova koji indukuju enzime) bez valproata*: odrasli preko 18 god, inicijalno 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 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

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

##### DANOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

##### LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

##### LAMICTAL - WELLCOME LIMITED

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta za žvakanje [2 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje u HDPE bočici, kutiji.

- ▲ Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje u HDPE bočici, u kutiji

#### LAMOTRIGIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲ Rp tableta za oralnu suspenziju [100 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta za oralnu suspenziju [25 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta za oralnu suspenziju [50 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

#### LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

- ▲ Rp tableta za oralnu suspenziju [100 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
- ▲ Rp tableta za oralnu suspenziju [25 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
- ▲ 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

#### N03AX11 topiramát

**Doziranje:** *epilepsija (generalizovani toničko-klonički napadi ili parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije): monoterapija, početna terapija 25 mg uveče tokom 1 nedjelje, zatim povećavati postepeno po 25-50 mg uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima 1-2 nedjelje; 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 nedjelje, zatim povećavati postepeno po 0,5-1 mg/kg (maks. 50 mg) uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima od 1-2 nedjelje; 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 nedjelje, zatim povećavati postepeno po 25-50 mg uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima od 1-2 nedjelje; 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 nedjelje zatim povećavati postepeno po 1-3 mg/kg (maks. 50 mg) uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima 1-2 nedjelje; 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 nedjelje zatim povećavati postepeno po 25 mg u intervalima od 1 nedjelju; 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 prvog 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:

##### GABOTON - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/PE/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/PE/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/PE/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

##### KATENA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 blistera po 10 kapsula) u kutiji

##### NEURONTIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ 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

##### 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 tjelesnom masom preko 50 kg. 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 kg 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:**

**EPINEXX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

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

**KEPPRA - UCB PHARMA S.A.**

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

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 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 Al/PVC blistera po 6 tableta) u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**LEVETIRACETAM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

△ Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

**LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE**

△ 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)

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

△ Rp film tableta [750 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji



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

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 film tableta)

**N03AX16 pregabalin**

**Doziranje:** *neuropatski bol:* odrasli preko 18 god, 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:* odrasli preko 18 god, 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:* odrasli preko 18 god, 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:**

**EPICA - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 Al/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 Al/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji

**EPIRON - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji

**GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 PVC/Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula (8 PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 PVC/Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

**LYRICA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrda (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula)
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula)
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula)
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al 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 aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji



- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula , tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji

**PREGABALIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih ( 8 PVC/PVDC/Alu blistera po 7 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih ( 4 PVC/PVDC/Alu blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih ( 4 PVC/PVDC/Alu blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih ( 4 PVC/PVDC/Alu blistera po 14 kapsula) u kutiji

**PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [225 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

**N03AX18**

**lakozamid**

**Doziranje:** *monoterapija i dodatna terapija u liječenju parcijalnih napada sa sekundarnom generalizacijom ili bez nje: 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 nedjelje, 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 nedjeljnom intervalu; djeca 4-17 god. (tjelesne mase do 50 kg), konsultovati literaturu proizvođača; odrasli, početna doza 50 mg dva puta dnevno, zatim povećati na 100 mg dva puta dnevno, nakon jedne nedjelje, 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 nedjeljnom 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 nedjeljnom 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 nedjelje, 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 nedjeljnom intervalu; *dodatak terapiji 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 nedjeljnom 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

#### **N04** **ANTIPARKINSONICI**

##### **N04A** **Antiholinergici**

##### **N04AA** **Tercijarni amini**

##### **N04AA02** **biperiden**

**Doziranje:** *Parkinsonova bolest:* oralno, inicijalno dva puta dnevno po 1 mg; doza se može povećavati na 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 1-4 puta dnevno 1-4 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 tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (10 x 5 PVC/Al - blistera), u kutiji
- △ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

##### BIPERIDEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

##### MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 AL/PE 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 tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 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 proizvođa;

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

△ Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 100 tableta (10 blistera sa 10 tableta) u kutiji

##### DOPADEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

△ Rp tableta s produženim oslobađanjem [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PA/AI/PVC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

△ Rp tableta s produženim oslobađanjem [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PA/AI/PVC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### NAKOM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

△ Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 100 tableta (10 PVC/AI blistera sa po 10 tableta) u kutiji

#### N04BA03 entakapon, karbidopa, levodopa

**Doziranje:** *terapija Parkinsonove bolesti kod bolesnika sa izraženim fluktuacijama terapijskog efekta* (end-of-dose) koji nisu stabilizovani levodopom i inhibitorom dopa dekarboksilaze: obično 1 tableta dnevno (optimalna terapijsaka doza se određuje individualno; terapiju započeti dozom koja je ista, za 10-30% niža ili za 5-10% viša od doze levodopa koja je prethodno primana (u zavisnosti od kliničkog stanja bolesnika i prisustva diskinezije;

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### STALEVO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

△ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta]  
HDPE - bočica sa 30 film tableta u kutiji

#### **N04BB** **Derivati adamantana**

##### **N04BB01** **amantadin**

**Doziranje:** *Parkinsonova bolest:* 100 mg dnevno, povećati nakon jedne nedjelje 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; *liječenje gripe:* 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:* odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg dnevno do 6 sedmica; *postherpetična neuralgija:* 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. nedjelje, druge nedjelje 2,5 mg pred spavanje, treće nedjelje 2,5 mg dva puta dnevno; četvrta nedjelja 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)

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

△ Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **N04BC04** **ropinirol**

**Doziranje:** *Parkinson-ova bolest:* 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 3 mg u intervalima od nedjelju dana; uobičajena doza 9-16 mg dnevno; maks. 24 mg dnevno u 3 podijeljene doze; u kombinaciji sa levodopom, doza levodopa se može postepeno smanjiti za približno 20%; *sindrom nemirnih nogu:* odrasli preko 18 god. početna doza 0,25 mg uveče tokom 2 dana, zatim ukoliko se ova doza dobro podnosi povećati na 0,5 mg uveče tokom 5 dana, a zatim do 1 mg uveče tokom 7

dana; dalje povećavati u intervalima od nedelju dana po 0,5 mg dnevno prema odgovoru, uobičajena doza 2 mg uveče; maks. 4 mg dnevno

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### REQUIP - WELLCOME LIMITED

- ▲ Rp filmom obložena tableta [0.25 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta( 1 PVC/PCTFE/PVC-Alu/ papir blister siguran za djecu), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PE/PVdC-Alu/ papir blister siguran za djecu), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta( 1 PVC/PE/PVdC-Alu/ papir blister siguran za djecu), u kutiji

##### REQUIP MODUTAB - WELLCOME LIMITED

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminij/papir blistera sigurna za djecu po 14 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminij/papir blistera sigurna za djecu po 14 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminij/papir blistera sigurna za djecu po 14 tableta), u kutiji

##### ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 21 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 21 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 21 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

#### N04BC05 pramipeksol

**Doziranje:** *Parkinsonova bolest:* tablete, odrasli preko 18 god, 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 dihidrohlorid 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 dihidrohlorid 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*: 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/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [0.7 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

##### OPRYMEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

▲ Rp tableta [0.088 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

▲ Rp tableta [0.18 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

▲ Rp tableta [0.7 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2.62 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera po 10 tableta), u kutiji

▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [3.15 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera po 10 tableta), u kutiji

▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.26 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji

▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.52 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji

▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.05 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji

▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.57 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji

▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2.1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji

## **N04BD                    Inhibitori monoamino oksidaze B**

### **N04BD02                    rasagilin**

**Doziranje:** Parkinsonova bolest (kao monoterapija ili kao dodatan terapija s levodopom): 1 mg dnevno

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### AGILLAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

##### PARLIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

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

**RALAGO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**RASSIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

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

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

**N05 PSIHOLEPTICI****N05A Antipsihotici****N05AA Fenotazini sa alifatičnim bočnim nizom****N05AA01 hlorpromazin**

**Doziranje:** šizofrenija i druge psihoze (naročito paranoidne), manija i hipomanija; anksioznost, psihomotorna agitacija, pretjerana uzbuđenost, 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 (dječija 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 LTD.**

▲ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**N05AA02 levomepromazin**

**Doziranje:** šizofrenija: oralno, početna doza: 25-50 mg dnevno u podijeljenim dozama povećavati ukoliko je neophodno; u težim stanjima 100-200 mg dnevno podijeljeno u 3 doze, povećavati ukoliko je neophodno do 1 g dnevno

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

▲ 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**      **Fenotiazini sa piperazinskom strukturom**

### **N05AB02**      **flufenazin**

**Doziranje:** tablete, *akutni i hronični psihotični poremećaji (shizofrenija, paranoidne psihoze, manija 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 praćena somatskim poremećajima ili anksiozno-depresivnim stanjima:* 1-2,5 mg dnevno; otopina za injekciju, *terapija održavanja i sprečavanje ponavljanja shizofrenije i drugih psihoza:* uobičajena početna doza 12,5-25 mg i.m., naredne doze i vremenski razmak između njih određuje se za svakog pacijenta posebno; uobičajeno 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 [5 mg/1 tableta] bočica sa 25 obloženih tableta, u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta, obložena tableta [1 mg/1 tableta, 1 mg/1 tableta] bočica sa 25 obloženih tableta, u kutiji

### MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ 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.

- ▲ ZU otopina za injekciju [25 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

## **N05AD**      **Derivati butirofenona**

### **N05AD01**      **haloperidol**

**Doziranje:** *shizofrenija i druge psihoze, manija, kratkotrajan dodatak terapiji psihomotorne ekscitiranosti, agitacije, burnog i opasnog impulsivnog ponašanja:* odrasli i djeca preko 12 god, oralno početna doza 0,5-3 mg 2-3 puta dnevno ili 3-5 mg 2-3 puta dnevno kod težih slučajeva ili kada slabije reaguju na terapiju; kod rezistentnih shizofrenija može biti potrebno do 30 mg dnevno; podešavati prema odgovoru do najniže



efikasne doze održavanja (5-10 mg dnevno); kod starijih (ili iscrpljenih) početna doza je polovina doze za odrasle; parenteralno i.m. inj. odrasli preko 18 god. 5-10 mg, doza se može ponavljati do maks. 60 mg dnevno; kod starijih (ili iscrpljenih) početna doza je polovina doze za odrasle; *agitiranost i uznemirenost kod starijih*: oralno, početna doza 0,5-1 mg jednom ili dva puta dnevno; i.m. 5-10 mg; *kratkotrajni dodatak terapiji teške anksioznosti*: oralno, odrasli preko 18 god. 500 mcg 2 puta dnevno; *motorički tikovi*: oralno, 0,5-1 mg 3 puta dnevno podešavati prema odgovoru; *akutna epizoda štucaanja*: oralno, odrasli preko 18 god. 1,5 mg 3 puta dnevno podešavati prema postignutom odgovoru; **Haldol depo: terapija održavanja shizofrenije i drugih psihotičnih poremećaja**: kod pacijenata čije je stanje prethodno uravnoteženo peroralnim liječenjem, duboko i.m. početna doza 50 mg svake 4 nedjelje, ukoliko je neophodno povećavati po 50 mg do 300 mg svake 4 nedjelje; kod starijih bolesnika početna doza 12,5 do 25 mg svake 4 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HALDOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 staklena bočica sa 30 tableta), u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

**HALDOL DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

**HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 25 tableta (1 staklena bočica sa 25 tableta) 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 - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ▲ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al 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 oksepini**

### **N05AH02 klozapin**

**Doziranje:** *shizofrenija kod pacijenata koji ne reaguju na, ili ne podnose, konvencionalnu terapiju antipsihoticima:* odrasli preko 18 god, 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 sedmicu dana, što je poželjnije; uobičajena doza 200-450 mg dnevno (maks. 900 mg dnevno), teške psihoze: maks. 900 mg dnevno; *psihoze kod Parkinsonove bolesti:* odrasli preko 16 god, 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 LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

#### **CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LTD.**

▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 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

▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 Alu PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

### **N05AH03 olanzapin**

**Doziranje:** *shizofrenija, kombinovana terapija manije, sprečavanje recidiva bipolarnog poremećaja:* odrasli preko 18 god, oralno 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/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/AL/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL 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 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**VAIRA - V - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- △ 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.**

- △ 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.**

- △ 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 [10 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 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 [15 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 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 [20 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 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
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 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 tableta [5 mg/1 tableta] 28 obloženih tableta (4 PVC/oPA/Al/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji

#### **N05AH04 kvetiapin**

**Doziranje:** *shizofrenija:* odrasli preko 18 god, 25 mg 2 puta dnevno prvog dana, 50 mg 2 puta dnevno drugog 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; *terapija manije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god, 50 mg 2 puta dnevno prvog 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; *depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god, 50 mg jednom dnevno (pred spavanje) prvog 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; *prevencija manije i depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god, nastaviti sa dozom efikasnom za tretman bipolarnog poremećaja i zatim podešavati prema najnižoj efikasnoj dozi; uobičajena doza 300-800 mg u 2 podijeljene doze; modifikovano oslobađanje: *shizofrenija:* odrasli preko 18 god, 300 mg jednom dnevno prvog dana, zatim 600 mg jednom dnevno drugog dana; podešavati prema postignutom odgovoru, uobičajena doza 600 mg jednom dnevno; maks. 800 mg pod specijalističkim nadzorom; strariji, početna doza 50 mg jednom dnevno, postepeno podešavati prema postignutom odgovoru po 50 mg dnevno; *terapija manije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god, 300 mg jednom dnevno prvog dana; zatim 600 mg jednom dnevno drugog dana, zatim podešavati prema postignutom odgovoru; uobičajena doza 400-800 mg jednom dnevno; stariji, početna doza 50 mg jednom dnevno, povećavati postepeno prema odgovoru po 50 mg dnevno; *terapija depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god. 50 mg jednom dnevno (uveče pred spavanje) prvog 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 jednom dnevno; *prevencija manije i depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god. 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:* odrasli preko 18 god. 50 mg jednom dnevno uveče pred spavanje tokom 2 dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajeni raspon doza 150-300 mg jednom dnevno; stariji, 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:**

##### **KVELUX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC / COC / PVDC / Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC / COC / PVDC / Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC / COC / PVDC / Al blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji

- △ Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**KVENTIAX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [200 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [300 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**KVEPIN - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji
- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji
- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji

**KVETIAPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.**

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC//Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC//Al blistera po 10 film tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC//Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

**Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera blistera po 15 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 15 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 30 tableta)

**N05AL****Benzamidi****N05AL01 sulpirid**

**Doziranje:** *akutne i hronične psihoze (šizofrenija):* individualno, odrasli i djeca preko 14 god. 2 puta po 200-400 mg, maks. 800 mg kod izraženih negativnih simptoma, a 800-1600 mg, maks. 2,4 g dnevno kod izraženih pozitivnih simptoma; *neuroze:* odrasli 2-3 puta po 50 mg; *parenteralno:* i.m. 200-800 mg dnevno (obično se koristi kao početno liječenje kod akutnih psihoza); *sirup-djeca* preko 6 god. liječenje poremećaja ponašanja (agitacija, samopovređivačko ponašanje, stereotipno ponašanje), naročito autizam: 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 (3 blistera po 10 kapsula), u kutiji

### EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [25 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 120 ml oralnog rastvora, u kutiji
- ▲ ZU rastvor za injekciju [100 mg/2 mL] 30 ampula po 2 ml

### EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 1 Al/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/Al blistera po 15 kapsula), u kutiji

## N05AN

### Litijum

#### N05AN01

#### litijum karbonat

**Doziranje:** *terapija i profilaksa manije, bipolarnog poremećaja, recidivirajuće depresije, agresivnog ili autodestruktivnog ponašanja:* doziranje litijuma je individualno uz obaveznu kontrolu litemije; potrebna litemija obično 0,4-1,0 mmol/l 12 h poslije doze lijeka 4.-7. dana liječenja, ne preko 1,5 mmol/l; manična stanja (akutna stanja): odrasli 3 puta po 600 mg dnevno; doza održavanja 3-4 puta po 300 mg dnevno; djeca preko 12 god. 32-63 mg/kg dnevno, podijeljeno u više doza

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

### LITIJ KARBONAT JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- ▲ Rp tableta [300 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 100 tableta, u kutiji.

## N05AX

### Ostali antipsihotici

#### N05AX08

#### risperidon

**Doziranje:** *akutne i hronične psihoze:* 2 mg u jednoj do dvije podijeljene doze prvog 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; *manija:* 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 Alchajmerovom demencijom* (kratkotrajna terapija do 6 nedjelja): 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: 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] 20 film tableta (2 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [4 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [4 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film 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
- ▲ Rp filmom obložena tableta [3 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

##### RISEDON - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 film 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 bočica sa 65,6 mg praška, 2 ml rastvarača u šprici, adapter za bočicu, 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 bočica sa 98,4 mg praška, 2 ml rastvarača u šprici, adapter za bočicu, 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 bočica sa 131,2 mg praška, 2 ml rastvarača u šprici, adapter za bočicu, 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
- △ Rp oralni rastvor [1 mg/1 mL] staklena bočica sa 60 ml oralnog rastvora i pipeta za doziranje, u kutiji

**RISSET - TEVA PHARMA B.V**

- △ 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

**TORENDQ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ 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

**TORENDQ Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [1 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [2 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**N05AX12 aripiprazol**

**Doziranje:** *shizofrenija:* oralno, odrasli preko 18 god, 10-15 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 15 mg jednom dnevno; maks. 30 mg jednom dnevno; *manične epizode u bipolarnom poremećaju tipa I:* oralno, odrasli preko 18 god, 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 tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji



**ARIPIRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ARIPIRAZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Alu blistera sa po 10 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 (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 30 tableta (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta) u kutiji

**ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ Rp tableta [10 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 tableta [30 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

**LUMINEL - BOSNALIJEK D.D.**

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tablet (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (4 OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**ZOLPRIX - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) 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 nedjelju dana kasnije (8. dan), zatim podesiti na mjesečne intervale prema odgovoru; preporučena doza održavanja 75 mg (opseg doza 25-150 mg) mjesečno; poslije druge doze, mjesečne doze za održavanje se mogu davati ili u deltoidni ili u glutealni mišić; za propuštene doze konsultovati literaturu proizvođača; prelaz na Trevictu (3-mjesečna injekcija) je indikovano kod pacijenata koji su liječeni paliperidon-palmitatom u obliku 1-mjesečnih injekcija tokom 4 ili više mjeseci, za više informacija konsultovati literaturu proizvođača

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **TREVICTA - JANSSEN-CILAG KFT.**

- ▲ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [175 mg/0.875 mL] 0,875 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
- ▲ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [263 mg/1.315 mL] 1,315 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
- ▲ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [350 mg/1.75 mL] 1,750 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
- ▲ ZU suspenzija 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 suspenzija 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 suspenzija 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 suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem [50 mg/0.5 mL] 0,5 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
- ▲ ZU suspenzija 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 Anksiolitici**

#### **N05BA 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 anksioznošću* 5-15 mg pred spavanje; *teška akutna anksioznost, akutni panični 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.novorodačice 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, početna doza 10 mg, zatim 10 mg, dati brzinom 1 ml (5 mg) po min; rektalno, novorođenčad 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 uobičajene doze smanjiti na polovinu.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****APAUURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- △ Rp obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji

**BENSEDIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora, u kutiji

**BOSAURIN - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 AL/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 AL/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji
- ▲ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml

**DIAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

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

- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji  
△ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**N05BA04 oksazepam**

**Doziranje:** *anksioznost* (kratkotrajna primjena): 15-30 mg (stariji 10-20 mg) 3-4 puta dnevno; djeci se ne preporučuje; *nesanica povezana sa anksioznošću*: 15-25 mg (maks. 50 mg) sat vremena prije spavanja.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- △ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**N05BA06 lorazepam**

**Doziranje:** *kratkotrajna terapija anksioznosti*: oralno 1-4 mg u podijeljenim dozama; starijim ili iscrpljenim polovinu doze za odrasle; *kratkotrajna terapija nesanica povezana sa anksioznošću*: 1-2 mg pred spavanje; *u premedikaciji, prije hirurških ili obimnijih stomatoloških intervencija*: 2-3 mg veče pred intervenciju i 2-4 mg 1-2 h prije intervencije

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al- blistera po 15 tableta), u kutiji  
△ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister sa 30 tableta) u kutiji  
△ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - 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 kontrolira 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/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji  
△ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji  
△ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/Al - blister sa 20 tableta), u kutiji

**LEKOTAM - LEK FARMACEVSKA DRUŽBA D.D.**

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji  
△ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji  
△ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC//Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE**

△ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**N05BA11 prazepam**

**Doziranje:** *anksiozna stanja, nemir, napetost, fobije, pojačana razdražljivost, psihosomatske smetnje:* odrasli po jednu tabletu ujutro i uveče ili 1/2 tablete ujutro, 1/2 tablete u podne i 1 tableta uveče; za dugotrajno liječenje, uglavnom je dovoljno po 1/2 tablete 2-3 puta dnevno (10-15 mg); kod starijih niže doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PRAZEPAM HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

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

**N05BA12 alprazolam**

**Doziranje:** *kratkotrajna terapija anksioznosti:* 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:****ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

△ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

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

**HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

△ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

△ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

△ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

**MAPRAZAX - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al - blister), u kutiji
- △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al - blister), u kutiji
- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji

**MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta), u kutiji

**XANAX - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blister po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blister po 10 tableta) u kutiji

**XANAX SR - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), 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 tableta [5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji

**TRAZEM - BOSNALIJEK D.D.**

- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**N05CD08**

**midazolam**

**Doziranje:** *bazalna sedacija u budnom stanju:* kod dijagnostičkih ili hirurških zahvata izvršenih pod lokalnom anestezijom, primenjuje 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); uobičajena 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; djeci 7-18 god. početna doza 150 mcg/kg (maks. 7,5 mg), sa postepenim povećavanjem dopunskim dozama od 50 mcg/kg (maks. 2,5 mg) u trajanju od 2-5 min.; sa čekanjem 2-5 min. do naredne dopunske doze (svakih 2 min. ako je potrebno); maks. ukupna doza iznosi 500 mcg/kg (ne preći dozu od 25 mg); *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, vazokonstrukciji ili hipotermiji; niže doze takođe mogu biti adekvatne ako se koriste opioidni analgetici; kod neonatusa ispod 32 nedjelje gestacione starosti primjenjuje se kontinuirana i.v. infuzija u dozi od 30 mcg/kg/h, dok kod neonatusa od 32 nedjelja gestacione starosti i djeci ispod 6 mjeseci, doza iznosi 60 mcg/kg/h, a djeci preko 6 mjeseci starosti, početna doza je 50-20 mcg/kg, a potom se dodaje, u zavisnosti od efekta, 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.

### N05CF

### Lijekovi srodni benzodiazepinima

#### N05CF02

#### zolpidem

**Doziranje:** *nesanica* (kratkotrajna terapija-do 4 nedjelje): odrasli preko 18 god., 10 mg uveče pred spavanje; stariji (ili iscrpljeni) 5 mg.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### LUNATA - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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

**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

**ZOLSANA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ 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 [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/ PE/PVDC/Al - 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/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**N05CM suhi ekstrakt korjena odoljena, suvi ekstrakt lista matičnjaka, suvi ekstrakt lista pitome nane**

**Doziranje:** *tradicionalno se preporučuje za olakšavanje blagih simptoma mentalnog stresa i kao pomoć pri uspjavanju:* adolescenti stariji od 12 god, odrasli, stariji, za olakšanje blagih simptoma mentalnog stresa, 3-4 Persen obložene tablete 3 puta dnevno, odnosno 2 Persen forte kapsule 2 puta dnevno; kod nesanice, 3-4 Persen obložene tablete pola sata do sat pred spavanje sa ranijom dozom tokom večeri, ako je neophodno, odnosno 2 Persen forte kapsule pola sata do sat pred spavanje sa ranijom 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

**N05CM09 suhi ekstrakt korjena odoljena**

**Doziranje:** *ublažavanje blagih simptoma nervne napetosti:* adolescenti stariji od 12 god, odrasli i starije osobe, 1 tbl. do najviše tri puta na dan; *ublažavanje poremećaja spavanja:* adolescenti stariji od 12 god, odrasli i starije osobe, 1 tbl. pola sata do sat vremena prije odlaska na spavanje, uz prethodno uzetu dozu ranije tokom večeri ako je potrebno; maks. dnevna doza 4 tbl.



**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PERSEN NOĆ - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp obložena tableta [445 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**N05CM09 suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt cvijeta hmelja**

**Doziranje:** *tradicionalni biljni lijek za ublažavanje blagih simptoma mentalnog stresa:* 1 tbl. 3 puta na dan; *pomoć kod nesanicе:* 1 tbl. 1 sat prije odlaska na spavanje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VALERAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp obložena tableta [68 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 25 obloženih tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al - blistera po 25 tableta), u kutiji

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

**N06AB Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina****N06AB03 fluoksetin**

**Doziranje:** *depresija:* 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; *bulimija nervoza:* odrasli preko 18 god. 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 preko 18 god. 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 (3 x 10) kapsula, tvrdih, u PVC/PVdC//Al - blisteru, u kutiji

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

△ Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera sa 10 tableta), u kutiji

**FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

△ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al 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

**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); *panični 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:**

**DEPROZEL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**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

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

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**PAKSTON - ALKALOID 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

**PAROKSETIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.**

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**PAROKSETIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

**PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**SEROXAT - WELLCOME LIMITED**

- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**N06AB06 sertralin**

**Doziranje:** *depresija:* 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; *panični poremećaji, posttraumatski stresni poremećaj i socijalna aknsioznost:* 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.**

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al 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/Al - 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-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**SERTAN - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**SERTRALIN MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED**

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

**ZOLOFT - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji  
△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**N06AB08 fluvoksamin**

**Doziranje:** *depresivna oboljenja:* odrasli preko 18 god, početna doza 50-100 mg dnevno uveče, ukoliko je neophodno postepeno povećavati na maks. 300 mg dnevno (preko 150 mg u podijeljenim dozama); uobičajena doza održavanja 100 mg dnevno; *opsesivno-kompulzivni poremećaj:* početna doza 50 mg uveče, ukoliko je neophodno postepeno povećavati nakon nekoliko nedjelja na 300 mg dnevno (preko 150 mg u podijeljenim dozama); uobičajena doza održavanja 100-300 mg dnevno; djeca iznad 8 god početna doza 25 mg dnevno, ukoliko je neophodno povećavati u koracima po 25 mg svakih 4-7 dana na maks. 200 mg dnevno (prko 50 mg u 2 podijeljene doze); napomena: ukoliko nema poboljšanja kod opsesivno kompulzivnih poremećaja tokom 10 nedjelja, treba prekinuti sa terapijom

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FEVARIN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

**N06AB10 escitalopram**

**Doziranje:** *depresija, generalizovani anksiozni poremećaj, opsesivno-kompulzivni poremećaj:* odrasli preko 18 god, 10 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do maks. 20 mg dnevno; stariji od 65 god, početna doza pola doze za odrasle; niže doze održavanja mogu biti dovoljne, maks. 10 mg dnevno; ne preporučuje se djeci; *panični poremećaji:* odrasli preko 18 god, početna doza 5 mg jednom dnevno, povećati na maks. 10 mg dnevno nakon 7 dana; stariji od 65 god, početna doza pola doze za odrasle; niže doze održavanja mogu biti dovoljne; maks. 10 mg dnevno; *socijalno anksiozni poremećaj:* odrasli preko 18 god, početna doza 10 mg jednom dnevno, podešavati nakon 2-4 nedjelje; uobičajena doza 5-20 mg dnevno; ne preporučuje se starijima preko 65 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CITAFORT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA-Al-PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji  
△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA-Al-PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji  
△ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA-Al-PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

**CITALEA - BOSNALIJEK D.D.**

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

- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [20 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [5 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ESCITA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 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
- FILEX - 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 [20 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
- SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE**
- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), 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 davati do 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 tableta sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta), 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 tableta [15 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//Al - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [45 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [15 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [30 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [45 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), 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 - WELLCOME LIMITED**

- △ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 30 tableta 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 - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

- △ Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PvdC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

**N06AX16 venlafaksin**

**Doziranje:** *depresija:* odrasli preko 18 god, početna doza 75 mg dnevno u 2 podijeljene doze povećavati ukoliko je neophodno u intervalima od najmanje 2 nedjelje; maks. 375 mg dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 18 god; napomena, kod nekih pacijenata može biti neophodna brža titracija doze; *generalizovani anksiozni poremećaj i socijalni anksiozni poremećaj:* 75 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno doza se može postepeno povećati do 225 mg jednom dnevno; preparati sa prilagođenim oslobađanjem, odrasli preko 18 god. 75 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno u intervalima od najmanje 2 nedjelje, maks. 375 mg jednom dnevno, ne preporučuje se djeci ispod 18 god;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALVENTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 28 kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 98 kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (7 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [37,5 mg/1 kapsula] 98 kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (7 PVC/PVDC/Al - blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [37.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 28 kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 98 kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (7 PVC/PVDC/Al - blistera po 14 kapsula) u kutiji

**VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- △ Rp tableta [37.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al 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

**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 preko 18 god. 60 mg jedanput dnevno; *generalizovani anksiozni poremećaj:* odrasli preko 18 god, inicijalno 30 mg dnevno, ukoliko je neophodno povećavati do 60 mg jednom dnevno, maks. 120 mg dnevno; *bol/kod dijabetičke periferne neuropatije:* odrasli preko 18 god. 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 nedjelje treba procijeniti korist i podnošljivost terapije

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 30 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.**

- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

**NEXETIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.**

- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 14 kapsula), u kutiji



- △ Rp gastrozestizentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastrozestizentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

**ROXANRI - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

- △ Rp gastrozestizentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kap] 30 gastrozestizentnih kapsula, tvrdih (3 AI//PVC/Aclar blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp gastrozestizentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 gastrozestizentnih kapsula, tvrdih (3 AI//AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

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

- △ Rp gastrozestizentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrozestizentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/AI blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastrozestizentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 30 gastrozestizentnih kapsula, tvrdih (3 PVC/PCTFE/PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastrozestizentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastrozestizentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/AI blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastrozestizentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 gastrozestizentnih kapsula, tvrdih (3 PVC/PCTFE/PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji

**N06AX22 agomelatin**

**Doziranje:** *velika depresija:* odrasli preko 18 god. 25 mg jednom dnevno prije spavanja; povećati ukoliko je neophodno nakon 2 nedjelje na 50 mg jednom dnevno, prije spavanja.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VALDOXAN - LES LABORATOIRES SERVIER**

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

**N06AX25 suhi ekstrakt zeleni gospine trave**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje blage depresije:* odrasli, 2 kapsule dnevno i to jednu neposredno prije doručka, a drugu za vrijeme ručka

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AKTIVIN-H - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- BRp kapsula, tvrda [225 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC/AI - blistera po 15 kapsula) u kutiji

**N06B Psihostimulansi i nootropni lijekovi****N06BC Derivati ksantina****N06BC01 kofein**

**Doziranje:** *primarna apneja 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:****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 cerebrastenija, 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 - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

Rp            kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula+ 400 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

### **N06BX03**                    **piracetam**

**Doziranje:** *liječenje 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; *liječenje afazije uz intenzivne logopedске vježbe, liječenje disleksije kod djece:* 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

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **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

##### **OIKAMID - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp            kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 60 kapsula (6 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

##### **SMART - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp            tableta [800 mg/1 tableta] 60 tableta (1 bočica) u kutiji

### **N06BX18**                    **vinpocetin**

**Doziranje:** *nakon ishemijskog moždanog udara, vaskularne demencije, cerebralne ateroskleroze, posttraumatska i hipertenzivna encefalopatija, verterobazilarna insuficijencija:* 5-10 mg 3 puta dnevno (15-30 mg dnevno)

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **MEMOXA - ACONITUM PRIVATE LIMITED LIABILITY COMPANY**

Rp            tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVdC-Alu blister) u kutiji

Rp            tableta [5 mg/1 tableta] 50 tableta (2 PVC/PVdC-Alu blistera po 25 tableta) u kutiji

**N06D**                    **Lijekovi za terapiju demencije**  
**N06DA**                    **Antiholinesteraze**

**N06DA02**                **donepezil**

**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:**

**ARICEPT - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- Rp            filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji  
 Rp            filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**ARICEPT EVESS - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- Rp            oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji  
 Rp            oralna disperzibilna tableta [5 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

**DONECEPT - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

- Rp            film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/Al blistera po 7 tableta)  
 Rp            film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta)

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

- Rp            oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji  
 Rp            oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta), u kutiji  
 Rp            oralna disperzibilna tableta [5 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji  
 Rp            oralna disperzibilna tableta [5 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp            raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera OPA/Alu/PVC film-PET/Alu folija po 7 tableta), u kutiji  
 Rp            raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 blistera OPA/Alu/PVC film-PET/Alu folija po 10 tableta), u kutiji  
 Rp            raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera OPA/Alu/PVC film-PET/Alu folija po 7 tableta), u kutiji  
 Rp            raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 blistera OPA/Alu/PVC film-PET/Alu folija, po 10 tableta), u kutiji  
 Δ Rp            filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji  
 Δ Rp            filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) 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; *slaba do umjerena demencija kod Alzheimerove bolesti:* transdermalno, u početku staviti flaster 4,6 mg/24 sata na čistu, suhu, intaktnu zdravu kožu na kojoj nema malja, u gornjem ili donjem dijelu leđa, na nadlakticu ili grudi, ukloniti flaster nakon 24 sata i ponovo ga staviti ali na drugu površinu (treba izbjegavati stavljanje na istu površinu u toku 14 dana); nakon najmanje 4 nedjelje, ukoliko je podnošljivost dobra, povećati na uobičajenu dozu održavanja, flaster od 9,5 mg/24 sata dnevno; nakon narednih 6 mjeseci ukoliko se dobro podnosi i ako postoje znaci kognitivnog pogoršanja ili smanjenja funkcionalnosti, doza može biti povećana na 13,3 mg/24 h (oprez kod pacijenata tjelesne mase manje od 50 kg); ukoliko se terapija prekine na period duži od 3 dana, dozu ponovo treba titrirati od početne doze 4,6 mg/24 sata; napomena: kada se radi prebacivanje sa oralne na transdermalnu terapiju, pacijenti koji uzimaju oralno 3-6 g dnevno, trebaju se u početku prebaciti na flaster 4,6 mg/24 sata, zatim dalje titrirati dozu kako je naprijed navedeno. Pacijenti koji uzimaju oralno 9 mg dnevno trebaju se prebaciti na flaster 9,5 mg/24 sata ukoliko je doza stabilna i dobro se podnosi. Ukoliko doza nije stabilna ili se ne podnosi dobro, pacijente treba prebaciti na flaster 4,6 mg/24 sata, zatim titrirati kao što je naprijed navedeno. Pacijente koji uzimaju oralno 12 mg dnevno treba prebaciti na flaster 9,5 mg/24 sata. Preporučuje se da primjena prvog transdermalnog flastera bude dan nakon posljednje oralne doze.

### **REGISTROVANI LIJEKOVİ:**

#### **EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- △ Rp kapsula, tvrda [1.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 14 kapsula)

#### **NIMVASTID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 tableta] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [4.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [6 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
- Rp raspadljiva tableta za usta [1.5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp raspadljiva tableta za usta [3 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp raspadljiva tableta za usta [4.5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp raspadljiva tableta za usta [6 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [1.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al 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//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tablete (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

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

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**MEMANTIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

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

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

**MEMENTO - BOSNALIJEK D.D.**

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 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-Al blistera sa 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 25 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 25 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:** poremećaji u prokrvljenosti i funkciji mozga (demencija), vrtoglavica, zujanje u ušima, poremećaj cirkulacije u ekstremitetima: 120-240 mg/dan podjeljeno u tri doze.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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.**

BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 kapsula)

BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 kapsula)

**BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] kutija sa 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 kapsula), u kutiji

BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] kutija sa 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 kapsula), u kutiji

**MEMOBLOCUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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**

**N07B Lijekovi za liječenje bolesti zavisnosti**

**N07BA Lijekovi za liječenje nikotinske zavisnosti**

**N07BA01 nikotin**

**Doziranje:** dodatna terapija liječenja ovisnosti o duvanu u odraslih ublažavanjem simptoma suzdržanja prilikom pokušaja prestanka pušenja, uključujući ublažavanje snažne potrebe za pušenjem: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

**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. Bočice se nalaze u dozatoru s mehaničkom pumpicom za raspršivanje i potisnikom, u kutiji.

**N07BA04 citizin**

**Doziranje:** hronični nikotinizam (tabakizam)—za prestanak pušenja: uzimati u skladu sa sljedećim rasporedom: dan 1 do 3 – 1 tableta svaka 2 sata (6 tableta dnevno); tokom pomenutih dana očekuje se postepeno smanjenje broja ispušenih cigareta; ako rezultat nije zadovoljavajući, liječenje treba prekinuti i može se ponovo početi za 2-3 mjeseca; u slučaju povoljnih rezultata, liječenje se nastavlja prema sledećem rasporedu: dan 4 do 12 – 1 tableta svaka 2,5 sata (5 tableta dnevno); dan 13 do 16 – 1 tableta svaka 3 sata (4 tablete dnevno); dan 17 do 20 – 1 tableta svakih 5 sati (3 tablete dnevno); dan 21 do 25 – 1-2 tablete dnevno; do konačnog prestanka pušenja bi trebalo da dođe do petog dana liječenja; po završetku terapijskog liječenja, pacijent treba da pokaže volju i ne dopusti sebi da ispuši ni jednu cigaretu.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TABEX - SOPHARMA AD**

△ Rp film tableta [1.5 mg/1 tableta] 100 film tableta (5 PVC/Alu blistera po 20 tableta) u kutiji

**N07BC Lijekovi za liječenje zavisnosti od opijuma****N07BC01 buprenorfin**

**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 tableta [0.4 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/ Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [0.4 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/ Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/ Al - blister), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/ Al - blister), u kutiji

**BUPRENORFIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 7 tableta), u kutiji

**N07BC02 metadon**

**Doziranje:** *detoksikacija:* 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 6 sati (1ml=30 kapi=10 mg).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HEPTANON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ▲,§ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**METADON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲,§ 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
- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] smeđa staklena boca sa 1000 mL oralnog rastvora, zatvorena PP - zatvaračem, 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

**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:**

**BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED**

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0,5 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 7 tableta), u kutiji

**SUBOXONE - INDIVIOR UK LIMITED**

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0.5 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0.5 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al - blister sa 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al - 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 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVdC/Al - blister sa 20 tableta), u kutiji
- Rp        tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**HISTINAX - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp        tableta [16 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVDC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp        tableta [8 mg/1 tableta] 100 tableta (10 PVDC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp        tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp        tableta [8 mg/1 tableta] 100 tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 20 tableta), u kutiji

**URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp        tableta [16 mg/1 tableta] 60 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji



**N07CA02 cinarizin**

**Doziranje:** vestibularni poremećaji kao što su vrtoglavica, tinitus (šum u ušima), mučnina i povraćanje kod Menierove bolesti: 1 tableta 1-2 puta na dan, maksimalno 3 tablete na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****STUGERON FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

△ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**N07X Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem****N07X Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem**

**Doziranje:** organski, metabolički i neurodegenerativni poremećaji mozga, naročito senilna demencija Alchajmerovog tipa: 5-30 ml; post apoplektičke komplikacije: 10-50 ml; kranio cerebralna trauma, post operativna trauma, moždana kontuzija ili potres: 10-50 ml; djeca, 1-2 ml

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH**

ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 10 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji  
 ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 ampula sa po 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji  
 ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 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 - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 Al/PVC blistera po 14 tableta), u kutiji

**N07XX06 tetrabenazin**

**Doziranje:** hiperkinetski motorički poremećaj s Huntingtonovom korejom: početna doza 12,5 mg 1-3 puta dnevno, povećavati za 12,5 mg svaka 3-4 dana do max. 200 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TETMODIS - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG**

△ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 112 tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

**N07XX09 dimetil fumarat**

**Doziranje:** relapsno-remitentna multipla skleroza: odrasli preko 18 god, 120 mg dva puta dnevno; nakon 7 dana povećati na 240 mg 2 puta dnevno; za podešavanje doze zbog neželjenih efekata konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH**

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 14 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PVDC-PVC/Al blister), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

---

Rp      gastrorezistentna kapsula, tvrda [240 mg/1 kapsula] 56  
gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVDC-PVC/Al blistera  
po 14 kapsula), 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:** *amebijaza:* 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 podjeljeno u 3 doze tokom 3 dana; *urogenitalna trihomonijaza* (oba partnera) 2 g jednokratno ili 250 mg na 8 h 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:* dužina terapije je obično 7 ili 10 dana (u slučaju antibiotskog kolitisa), 800 mg u prvoj dozi a zatim 400 mg na 8 h ili 500 mg na 8 h; djeca 7,5 mg/kg na 8 h; *hirurška profilaksa:* u sklopu abdominalne (posebno kolorektalne) i ginekološke operacije 400 mg na 8 sati u toku 24 h neposredno prije operacije, a zatim postoperativno, intravenski ili rektalno sve dok se pacijent ne osposobi za uzimanje tableta; *psedomembranozni kolitis:* 500 mg na 8 h tokom 5-10 dana; djeca 30 mg/kg/dan podjeljeno na 3-4 doze; *eradikacija 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; *inflamatorno oboljenje karlice:* 400 mg na 12 h tokom 14 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta u polipropilenskoj bočici, u kutiji
- △ Rp tableta [400 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**METROZOL - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVdC//Al - blister) u kutiji
- △ Rp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC-Al/PVC blistera po 10 tableta), 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 otprilike 12 h prije operacije; *eradikacija 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, dozu može biti potrebno ponoviti; *crijevnna amebijaza:* 2 g 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 (1 blister), u kutiji  
Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 blister), u kutiji

**P01AX** ***Ostali amebicidi i drugi lijekovi za liječenje bolesti koje su izazvane protozoama***

**P01AX08** **tenonitrozol**

**Doziranje:** *urogenitalna trihomonijaza*: odrasli na 12 h po 250 mg uz obrok u toku 4 dana (oba partnera)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ATRICAN - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**

Rp gastrozestimentna kapsula, meka [250 mg/1 kapsula] 8 gastrozestimentnih kapsula, mekih (1 termoformni PVC/Al blister) u kutiji

**P02** ***ANTHELMINTICI***  
**P02C** ***Lijekovi protiv nematoda***  
**P02CA** ***Derivati benzimidazola***

**P02CA01** **mebendazol**

**Doziranje:** *helminthijaze izazvane nematodama i cestodama uključujući enterobijaze, askarijaze, trihurijaze, ankilostomijaze, strongiloidijaze i tenijaze*; oralno, odrasli i djeca starija od 2 god. *askarijaza, trihurijaza, ankilostomijaza i mješovite infekcije*: 100 mg (5 ml) dva puta dnevno tokom 3 uzastopna dana; *enterobijaza*: 100 mg (5 ml) kao jedna doza; ponoviti poslije 2 do 4 nedjelje; *tenijaza i strongiloidijaza*: odrasli : 200 mg (10 ml) dva puta dnevno tokom tri uzastopna dana; djeca starija od 2 god: 100 mg (5 ml) dva puta dnevno tokom 3 uzastopna dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SOLTRIK - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml oralne suspenzije, 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**

**R01AA03**        **efedrin**

**Doziranje:** *nazalna kongestija:* odrasli i djeca preko 12 god. 1-2 kapi u svaku nosnicu do 4 puta dnevno ukoliko je potrebno, maks. do 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**REUKAP - BOSNALIJEK D.D.**

BRp      kapi za nos, otopina [10 mg/1 mL] bočica sa 9 ml kapi za nos, otopine, u kutiji

**REUKAP P - BOSNALIJEK D.D.**

BRp      kapi za nos, otopina [5 mg/1 mL] Bočica od 9 ml kapi za nos, otopine, u kutiji

**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 bočici sa PP zatvaračem, u kutiji

BRp      kapi za nos, rastvor [0,5 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, rastvora u LDPE bočici sa PP zatvaračem, u kutiji

**OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp      kapi za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] 10 ml otopine u plastičnoj bočici s kapaljkom, u kutiji

BRp      sprej za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] plastična bočica 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] 10 ml otopine u plastičnoj bočici s kapaljkom, u kutiji

BRp      sprej za nos, otopina [0.25 mg/1 mL] plastična bočica sa 10 ml spreja za nos, rastvora u kutiji

**R01AA07**        **ksilometazolin**

**Doziranje:** *nazalna kongestija:* kapi za nos 0,1%: 2-3 kapi u svaku nozdrvu 2-3 puta dnevno ukoliko je potrebno, maks. do 7 dana; ne preporučuje se djeci ispod 12 god; pedijatrijske kapi za nos 0,05%, djeca 6-12 god. 1-2 kapi u svaku nozdrvu 1-2 puta dnevno kada je potrebno, maks. do 5 dana; sprej za nos 0,1%: 1 sprej u svaku nozdrvu po potrebi 1-3 puta dnevno, maks. do 7 dana; ne preporučuje se djeci ispod 12 god; sprej za nos 0,05%: djeca 2-6 god. do 3 puta dnevno po jedna inhalacija u svaku nosnicu, do 5 dana

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### MAXIRINO - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- BRp sprej za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] staklena bočica sa odmjernim sistemom za raspršivanje, sa 10 mL otopine, u kutiji
- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] staklena bočica sa odmjernim sistemom za raspršivanje, sa 10 mL otopine, u kutiji

### MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- BRp sprej za nos, otopina [10 mg/10 mL] 10 mL otopine u bočici sa sprej pumpicom, u kutiji
- BRp sprej za nos, otopina [5 mg/10 mL] 10 mL otopine u bočici sa sprej pumpicom, u kutiji

### MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml sprej za nos, otopine (1 plastična bočica zatvorena odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje, s nastavkom za nos i zaštitnim poklopcem), u kutiji
- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 10 ml sprej za nos, otopine (1 plastična bočica zatvorena odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje, s nastavkom za nos i zaštitnim poklopcem), u kutiji

### OLYNTH - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.

- BRp sprej za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] 10 ml otopine u smeđoj staklenoj (tip III) bočici s odmjernim plastičnim (polietilen/polipropilen/polioksimetilen) sustavom za raspršivanje i bijelim polietilenskim zatvaračem, u kutiji
- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] staklena bočica sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

### OLYNTH HA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.

- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] plastična bočica sa odmjernim sistemom za raspršivanje i 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

### SNUP 0,05% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

- BRp sprej za nos, rastvor [5 mg/10 mL] 10 ml spreja za nos rastvora (HDPE bočica sa PP/PE čelik sprej pumpom za doziranje i plastičnim poklopcem) u kutiji

### SNUP 0,1% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

- BRp sprej za nos, rastvor [10 mg/10 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora (HDPE bočica sa PP/PE čelik sprej pumpom za doziranje i plastičnim poklopcem) u kutiji

### XILOZIN - BOSNALIJEK D.D.

- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (u staklenoj bočici sa pumpicom sa aplikatorom i zaštitnom kapićom), 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 bočici sa pumpicom sa aplikatorom za nos i zaštitnom kapićom), u kutiji

## R01AA08 nafazolin

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje svih oblika rinitisa i sinuzitisa, upala srednjeg uha (za dekongestiju Eustahijeve cijevi), epistaksa, priprema za rinološke preglede i operacije (dodatak površinskim anestetcima):* odrasli: 2-4 kapi 1 mg/ml rastvora na 4-6 sati; djeca

od 3-5 godina: 1-2 kapi 0,5 mg/ml rastvora na 6-8 sati; djeca od 5-14 godina: 2-4 kapi 0,5 mg/ml rastvora na 6-8 sati; liječenje nafazolinom ne smije trajati duže od 5 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****NAFAZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

BRp kapi za nos, rastvor [1 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica 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:****RINOACT - 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

**RINOACT 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, ksilometazolin**

**Doziranje:** *dekongestija sluznice nosa tokom rinitisa, te kao potporna terapija kod zacjeljivanja lezija 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 (1+50) mg/ml; djeca od 2 do 6 godina: 3 puta po jedno uštrcavanje doze za djecu (0,5+50) mg/ml; liječenje ne treba trajati duže od 7 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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.**

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

**SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp sprej za nos, rastvor [50 mg/1 mL+ 1 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji

**R01AB06 ipratropijum bromid, ksilometazolin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje nosne kongestije i rinoreje povezane sa običnom prehladom:* odrasli i djeca iznad 18 godina: raspršiti po 1 dozu u svaku nosnicu do 3 puta na dan. Između dviju doze mora proći najmanje 6 sati. Liječenje ne smije trajati duže od 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MERALYS COMB - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL + 0.6 mg/1 mL] 10 ml sprej za nos, otopine u bočici sa sprej pumpicom, u kutiji

**R01AC Antialergijski lijekovi (antialergici), isključujući kortikosteroide**

**R01AC03 azelastin**

**Doziranje:** *alergijski rinitis:* odrasli i djeca preko 12 god. po dvije aplikacije spreja u svaku nosnicu jednom dnevno; djeca 6-11 god. po jednu aplikacija spreja u svaku nozdrvu dva puta dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

BRp sprej za nos, rastvor [1 mg/1 mL] staklena bočica sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 30 ml spreja za nos, rastvor (bočica od 34,5 ml rastvora) u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 4 ml spreja za nos, rastvora (1 bočica od 15 ml), u kutiji

**ASTEPRO - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 30 ml spreja za nos, rastvora (bočica od 34,5 ml) u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 4 ml spreja za nos, rastvora (bočica od 15 ml) u kutiji

**R01AD Kortikosteroidi**

**R01AD05 budesonid**

**Doziranje:** *sezonski i hronični alergijski rinitis, nealergijski rinitis, liječenje nosnih polipa:* odrasli i djeca iznad 6 godina: početna doza 2 aplikacije u svaku nosnicu 2 puta na dan, doza održavanja 1 aplikacija u svaku nosnicu 2 puta na dan ili 2 aplikacije u svaku nosnicu 1 put na dan (ujutro).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TAFEN NASAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 1 staklena bočica sa 10 ml suspenzije (200 doza) u kutiji

**R01AD08 flutikazon**

**Doziranje:** *profilaksa i terapija alergijskog rinitisa i perenialni 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 - WELLCOME LIMITED**

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 120 doza u bočici sa dozatorom i poklopcem, u kutiji

**FLIXONASE ARI - WELLCOME LIMITED**

BRp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] staklena bočica sa 60 doza od 50 µg, sa dozatorom i poklopcem, 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 FUROAT CIPLA - CIPLA EUROPE**

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 1 plastična bočica opremljena mjernim dozatorom sa ručnim raspršivačem spreja, sa 140 sprej doza (18 g suspenzije), u kutiji

**MOMETAZON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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 - WELLCOME 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 intranazalnog antihistaminika ili kortikosteroida ne smatra dovoljnim):* odrasli i djeca preko 12 god, jedno sprskanje u svaku nosnicu dva puta dnevno (ujutro i naveče).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DYMISTA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND 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)

**R01B Nazalni dekongestivi za sistemsku primjenu**  
**R01BA Simpatomimetici**

**R01BA52 ibuprofen, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma prehlade i gripa:* **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/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

△ BRp sirup [100 mg/5 mL+ 30 mg/5 mL] 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/Al/PVC blister sa po 10 tableta), u kutiji

**R01BA52 askorbinska kiselina, paracetamol, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje prehlade i gripa (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 gripa:* 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 - BOSNALIJEK 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 deksketorfan, hlufenamin, paracetamol, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje prehlade i gripa:* djeca od 6-11 godina: 10 mL (2 kašičice sirupa); djeca od 2-6 godina: (samo po preporuci ljekara) 5 mL (1 kašičica) 4 puta dnevno; doze se mogu ponavljati svakih 4-6 sati, do maks. 4 doze u 24 sata.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TYLOL 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 ili 10 ml sirupa na 4-6 sati (maksimalna dnevna doza 240 mg pseudoefedrina); djeca od 6-12 god. pola tablete ili 1 mala kašika (5 ml) sirupa svakih 4-6 sati po potrebi (maks. dnevna doza 120 mg pseudoefedrina); djeca 2-5 god. ½ male kašike sirupa (2,5 ml) svakih 4-6 sati, maks. 4 doze na dan (maks. dnevna doza ne smije da pređe 60 mg pseudoefedrina); ne preporučuje se primjena lijeka kod djece mlađe od 2 god; lijek ne koristiti duže od 7 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**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      hlufenamin, paracetamol, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma prehlade i gripe:* **Tylo! Hot i Tylo! 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. **Tylo! 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; ne preporučuje se kontinuirana primjena ovih lijekova duže od 5 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TYLO! HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

△ BRp      šumeće granule [4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica+ 60 mg/1 kesica] 12 PET/Al/LLDP kesica sa 20 g šumećih granula u kutiji

△ BRp      šumeće granule [4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica+ 60 mg/1 kesica] 6 vrećica po 20 g šumećih granula, u kutiji

**TYLO! HOT D - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

△ BRp      šumeće granule [4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica+ 60 mg/1 kesica] 12 (PET/Al/LLDPE) kesica sa 6 g šumećih granula, u kutiji

**TYLO! HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

△ BRp      šumeće granule [2 mg/1 kesica+ 250 mg/1 kesica+ 30 mg/1 kesica] 12 kesica po 10 g šumećih granula, u kutiji

**R01BA52      acetil salicilna kiselina, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje kongestije nosne sluznice, bola i temperature koje prate prehladu:* odrasli 1-2 kesice rastvoreno 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] kutija sa 10 vrećica

**R01BA52      askorbinska kiselina, dekstrometofan, paracetamol, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje prehlade i gripa:* 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

**R01BA53 askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol**

**Doziranje:** *simptomatska terapija prehlade i gripa 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 rastvori u čaši tople vode; ne koristiti duže od 7 dana bez savjeta ljekara.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**THERAFLU MAX PLUS C - WELLCOME LIMITED**

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+ 1000 mg/1 kesica] 5 kesica po 6,427 g praška za oralni rastvor (laminirane kesice - papir/PE/Al/PE), u kutiji

**R01BA53 fenilefrin, hlordenamin, paracetamol**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma prehlade i gripe:* 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:**

**PHARMAGRIP - LABORATORIOS CINFA S.A.**

△ - BRp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula+ 500 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister sa 14 kapsula), u kutiji

△ - BRp prašak za oralnu suspenziju [4 mg/1 kesica+ 650 mg/1 kesica] 10 kesica po 4 g praška za oralnu suspenziju, u kutiji

**TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

△ - BRp šumeće granule [4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica] 12 PET/Al/LLDPE vrećica sa 20 g šumećih granula u kutiji

**R01BA53 fenilefrin, paracetamol**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje prehlade i gripa (glavobolja, grlobolja, bolovi u mišićima, nazalne kongestije i groznica):* odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 kesicu rastvorenu u vodi, maks. dnevno 4 kesice; razmak između pojedinačnih doza ne smije biti manji od 4 sata; ne primjenjivati kontinuirano duže od 5 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp prašak za oralni rastvor [1000 mg/1 kesica] kutija sa 10 jednodoznih kesica sa 5,15 g praška, 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 ĐUMBIRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

BRp pastila [4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila+ 5 mg/1 pastila] 20 pastila (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM EHINACEJE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

BRp pastila [4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila+ 5 mg/1 pastila] 20 pastila (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

BRp pastila [4 mg/1 Pastila, Lozenga+ 3 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5 mg/1 Pastila, Lozenga] 20 pastila (2 bijela neprozirna PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 pastila), u kutiji

**ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

BRp pastila [4 mg/1 Pastila, Lozenga+ 3 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5 mg/1 Pastila, Lozenga] 20 pastila (2 bijela neprozirna PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 pastila), u kutiji

**GORGELLE COMPLEX KOMPRIMIRANE PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**

BRp komprimirana pastila [4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila+ 5 mg/1 pastila] 30 komprimovanih pastila (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**GORGELLE COMPLEX KOMPRIMIRANE PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**

BRp komprimirana pastila [4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila+ 5 mg/1 pastila] 30 komprimovanih pastila (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**R02AA cetilpiridin, lidokain, lizozim**

**Doziranje:** *lokalni tretman akutnih upalnih bolesti sluznice usne šupljine i ždrijela (stomatitis, gingivitis, afte); pomoćni lokalni tretman kod bolnog, nadraženog i upaljenog grla i ždrijela; uz preporuku ljekara, predoperativno i postoperativno kod tonzilektomije, operacije grkljana, povreda ili apscesa, 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:****LYSOBACT COMPLETE SPRAY SA AROMOM NARANDŽE I LIMUNA - BOSNALIJEK D.D.**

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1,5 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL+ 20 mg/1 mL] 30 ml otopine u polietilenskoj bočici sa pumpicom za

raspršivanje sa zaštitnom kapicom i aplikatorom za sprej raspršivač, u kutiji

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1,5 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL+ 20 mg/1 mL] 30 ml otopine u smeđoj, staklenoj bočici sa pumpicom za raspršivanje sa zaštitnom kapicom i aplikatorom za sprej raspršivač, u kutiji

#### **LYSOBACT 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 apscesa, te nakon ekstrakcije zuba (uz preporuku 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 SA AROMOM ANISA - 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

##### **LYSOBACT SPREY SA 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 benzokain, enoksolon, hlorheksidin**

**Doziranje:** lokalno simptomatsko liječenje blagih infektivnih i upalnih procesa usta i grla: odrasli i djeca preko 12 god. 1 pastilu otapati u ustima svakih 2-3 sata, maks. 8 pastila dnevno; djeca starija od 6 god. 1 pastilu otapati u ustima svakih 4-5 sati, maks. 6 pastila dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **SEPTOLOR MED I LIMUN - SALVUS D.O.O.**

BRp komprimirana pastila [4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila+ 5 mg/1 pastila] 30 komprimirana pastila (3 Al/PVC blistera sa po 10 pastila), u kutiji

#### **R02AA05 hlorheksidin, 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 puta uštrcaja spreja na bolno mjesto, 6-10 puta na dan; djeca 5-12 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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 LIMUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp komprimirana pastila [5 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 24 komprimirane pastile (2 Al/PVC/PCTFE blistera po 14 pastila), u kutiji

**ANGAL MED - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp komprimirana pastila [5 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 24 komprimirane pastile (2 Al//PVC/PCTFE blistera sa po 12 pastila), u kutiji

**ANGAL S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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

**ANGAL S LIMUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp sprej za usnu sluznicu, rastvor [2 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 1 bočica sa pumpom za raspršivanje sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, 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

**R02AA06 benzokain, cetilpiridin**

**Doziranje:** kod blažih upala usta i grla (*faringitis, laringitis*); upala gingiva i sluznice usta (*gingivitis, stomatitis*); gripoznih infekcija i prehlade: odrasli i djeca starija od 12 god, do 8 pastila dnevno, na svaka 2-3 sata ili 2 uštrcaja spreja na svakih 2-3 sata (najviše 8 puta dnevno); djeca od 6-12 god, do 4 pastile na dan, na svaka 4 sata.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SEPTOLETE PLUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp pastila [5 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 9 pastila), u kutiji

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [10 mg/1 mL+ 2 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine u plastičnom spremniku (HDPE), pumpica raspršivača

**SEPTOLETE PLUS MED I LIMETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp pastila [5 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PVDC//Al blistera po 9 pastila), u kutiji

**R02AA06 cetilpiridin**

**Doziranje:** za liječenje blažih infekcija usta i grla (*faringitis, laringitis, početak angine*); kod zapaljenja gingiva i oralne mukozne membrane (*stomatitis, gingivitis*); kod simptoma nazeba i gripa kao što su bol, pečenje, grebanje u grlu, suvoća grla; kod promuklosti i neprijatnog zadaha: odrasli i djeca iznad 12 godina, do 8 pastila na dan, na svakih 2-3 sata; djeca uzrasta od 10-12 godina, do 6 pastila na dan, na svaka 3-4 sata; djeca uzrasta od 4-10 godina, do 4 pastile na dan, na svaka 3-4 sata.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SEPTOLETE DIVLJA TREŠNJA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp pastila [1.2 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 9 pastila) u kutiji

**SEPTOLETE LIMUN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp pastila [1.2 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 9 pastila) u kutiji

**SEPTOLETE ZELENA JABUKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp pastila [1.2 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 9 pastila) u kutiji

**R02AA15 povidon jod**

**Doziranje:** profilaksa i terapija infekcija usta i ždrijela (stomatitis, gingivitis, afte, površinski ili herpetički apscesi); 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; ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od šest godina.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp rastvor za grgljanje [1 g/100 mL] polipropilenska boca sa 100 ml rastvora za grgljanje u kutiji

**R02AA16 benzalkonijum-hlorid**

**Doziranje:** kod blažih upala usta i grla; gripozne infekcije i prehlade; upala desni i usne sluznice; promuklost i loš zadah: odrasli i djeca iznad 12 godina do 8 pastila na dan, na svakih 2-3 sata; djece uzrasta od 10-12 godina do 6 pastila na dan, na svaka 3-4 sata; djece uzrasta od 4-10 godine do 4 pastila na dan, na svaka 3-4 sata.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SEPTOLETE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 30 pastila (2 Al/PVC/PE/PVDC - blistera po 15 pastila), u kutiji

**R02AA20 benzidamin, cetilpiridin**

**Doziranje:** liječenje simptoma grlobolje povezanih s blažim infekcijama u usnoj šupljini i ždrijelu (uključujući gingivitis i faringitis): odrasli i adolescenti iznad 12 god, 3-4 pastile dnevno, svakih 3-6 sati, djeca od 6 do 12 godina, 3 pastile dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SEPTOLETE TOTAL LIMUN I MED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 32 pastile (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

**SEPTOLETE TOTAL LIMUN I ZOVA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 32 pastile (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji



**R02AA20 benzidamin, cetilpiridin**

**Doziranje:** *antiinflamatorno, analgetičko i antiseptičko liječenje nadražaja u grlu, ustima, desni, kod gingivitisa, faringitisa i laringitisa, prije i poslije vađenja zuba:* jednu dozu svaka 2 sata, 3-5 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 blistera sa po 8 pastila), u kutiji
- BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 32 pastile (4 blistera sa po 8 pastila), u kutiji
- BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 plastični spremnik sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine, u kutiji

**R02AA20 deksantenol, suhi ekstrakt žalfije**

**Doziranje:** *otvorene rane u ustima, rane od proteza, upale desni:* odrasli i djeca od 1 godinu i starija, nekoliko puta dnevno nanijeti sprej na bolno mjesto.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VERAGOL - KWIZDA PHARMA GMBH**

- BRp sprej za usnu sluznicu [50,15 mg/1 g+ 9,03 mg/1 g] 1 staklena bočica sa pumpicom sa 15 ml spreja za usnu sluznicu, 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/Al blistera po 8 pastila), u kutiji
- BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji
- BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 36 pastila (3 PVC/PVdC/Al blistera po 12 pastila) u kutiji

**STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

- BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

**STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

- BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

**STREPSILS ORIGINAL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

- BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

**R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela, uključujući i jaku grlobolju:* 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 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 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//AI - blistera po 12 pastila) u kutiji

#### R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela:* pastile: odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastilu 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//AI blistera po 12 pastila), u kutiji

#### NEO-ANGIN BEZ ŠEĆERA - 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//AI 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//AI - blistera po 12 pastila ) u kutiji

#### R02AA20 lizozim, piridoksin

**Doziranje:** *pomoćni lokalni tretman ograničenih bolesti sluznice usta i orofarinksa, uključujući i afte:* **komprimovane lozenge** - 6-8 komprimovanih lozengi polako otapati 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//AI blistera po 10 lozengi), u kutiji

BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 1 blister sa 10 komprimovanih lozengi, u kutiji

BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 30 komprimovanih lozengi (3 PVC//AI blistera po 10 lozengi) u kutiji

#### LYSOBACT P SPRAY SA 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 bijeloj polietilenskoj bočici; u kutiji

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [20 mg/1 mL+ 10 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine u smeđoj staklenoj bočici, 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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] 10 ml rastvora za raspršivanje u staklenoj bočici

**VENTOLIN - WELLCOME LIMITED**

Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml rastvora za raspršivanje, u kutiji

**VENTOLIN INHALER - WELLCOME LIMITED**

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [100 µg/1 doza] 1 inhaler sa 200 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji

#### **R03AC12 salmeterol**

**Doziranje:** *astma; prevencija astme uzrokovane naporom:* odrasli i djeca starija od 4 godine, 2 inhalacije (2x25mcg salmeterola) 2 puta na dan; kod astmatičara sa *težom opstrukcijom:* do 4 inhalacije (4x25mcg salmeterola) 2 puta na dan; bronhodilatatorno djelovanje salmeterola obično traje 12 sati, što je od posebne važnosti u liječenju noćne astme i astme nastale u naporu; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 4 godine; *hronična opstruktivna plućna bolest (HOPB):* odrasli, 2 inhalacije (2 x 25 mikrograma) 2 puta na dan; ne preporučuje se primjena kod djece.

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### SEREVENT - WELLCOME LIMITED

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [25 µg/1 doza] 1 aluminijumska bočica sa suspenzijom za inhalaciju pod pritiskom (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, smještena u plastični nosač sa aktivatorom i nastavkom za usta sa atomizerom, u kutiji

### R03AC13 formoterol

**Doziranje:** *reverzibilna opstrukcija disajnih puteva kod pacijenata koji zahtijevaju dugotrajnu redovnu terapiju bronhodilatatorima, noćna astma kod pacijenata koji zahtijevaju dugotrajnu redovnu terapiju bronhodilatatorima, profilaksa bronhospazama izazvanih vježbanjem kod pacijenata koji zahtijevaju dugotrajnu 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; rastvor za inhaliranje pod pritiskom - 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; hronična opstruktivna plućna bolest: prašak za inhaliranje - odrasli, 12 mcg 2 puta dnevno; rastvor za inhaliranje pod pritiskom - 12 mcg 2 puta dnevno (maks. pojedinačna doza 24 mcg); ukoliko je potrebno za ublažavanje simptoma mogu se uzeti dodatne doze do maksimalne dnevne doze; maksimalna dnevna doza 48 mcg

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### ATIMOS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [12 µg/1 doza] 1 aluminijски spremnik pod pritiskom koji sadrži 100 doza rastvora za inhaliranje, u kutiji

Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [12 µg/1 doza] 1 aluminijски spremnik pod pritiskom koji sadrži 120 doza rastvora za inhaliranje, u kutiji

### 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 progutati)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [150 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 PA/Al/PVC - blistera po 10 kapsula) i inhalator, u kutiji
- Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [300 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 PA/Al/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 indicirana primjena kombinovanog lijeka (dugodjelujućeg beta-2 agonista i inhalacijskog kortikosteroida): odrasli i djeca od 4 godine i stariji: dvije inhalacije suspenzije ili jedna inhalacija praška (formulacija u obliku diska ili tvrde kapsule) u dozi koju odredi ljekar, dva puta na dan; *hronična opstruktivna bolest pluća (HOBP)*: odrasli, dvije inhalacije (dozu određuje ljekar), dva puta dnevno; ne postoje podaci o primjeni kod djece mlađe od 4 godine.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AIRFLUSAL FORSPIRO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični inhalator koji sadrži OPA/Al/PVC/Al blister trakice sa 60 doza praška, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični inhalator koji sadrži OPA/Al/PVC/Al blister trakice sa 60 doza praška, u kutiji

**ALAPHION - CIPLA EUROPE**

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] inhaler sa 120 doza (suspenzija za inhalaciju pod pritiskom), u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] inhaler sa 120 doza (suspenzija za inhalaciju pod pritiskom), u kutiji

**BREQUAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp prašak 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 prašak 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 prašak 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

**SALDISK - SALVUS D.O.O.**

- 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 - WELLCOME LIMITED**

- Rp prašak za inhaliranje [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjeracem 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 mjeracem 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 mjeracem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji

**SERETIDE INHALER - WELLCOME 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 [125 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 [250 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 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator, u kutiji
- 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, 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, u kutiji

**R03AK07      budesonid, formoterol**

**Doziranje:** redovno liječenje astme za koju je indikovana primjena kombinovanog lijeka (dugodjelujućeg 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza] 1 inhalator sa 60 doza praška za inhaliranje, podjeljenog, u kutiji
- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza] 2 inhalatora sa 60 doza praška za inhaliranje, podjeljenog, u kutiji

**DUORESP SPIROMAX - TEVA PHARMA 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 primijeniti kombinovani lijek (inhalacioni kortikosteroid u kombinaciji sa dugodjelujućim 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 prašak za inhaliranje [100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 inhalator sa 1,5 g praška 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 - WELLCOME LIMITED**

- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [184 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza] 1 inhalator od 30 doza, u kutiji
- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [92 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza] 1 inhalator od 30 doza, u kutiji

**R03AK11 flutikazon, formoterol**

**Doziranje:** *profilaksa astme*: inhalacijom aerosola, 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; FLUTIFORM 50 djeca 5-17 god. 2 potiska 2 puta dnevno, 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

**R03AL Adrenergici u kombinaciji sa antiholinergicima uključujući trostruke kombinacije sa kortikosteroidima**

**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:**

**ZERSEOS - CIPLA EUROPE**

- Rp rastvor za raspršivanje [0.5 mg/2.5 mL+ 2.5 mg/2.5 mL] 60 ampula po 2,5 ml rastvora za raspršivanje, u kutiji



**R03AL03 umeklidinijum, vilanterol**

**Doziranje:** *terapija održavanja u odraslih pacijenata s hroničnom opstruktivnom bolesti pluća (HOPB) s ciljem ublažavanja simptoma:* odrasli: 1 inhalacija lijeka od 55/22 mikrograma 1 put dnevno, svakoga dana u isto vrijeme

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ANORO ELLIPTA - WELLCOME LIMITED**

Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [55 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza] Kutija sa inhalatorom od 30 doza

**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, tvrda kapsula [43 µg/1 doza+ 85 µg/1 doza] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 blistera sa po10 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 opstruktivna plućna bolest:* 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 120 doza, u kutiji.

Rp stlačeni inhalat, otopina [87 µg/1 doza+ 5 µg/1 doza+ 9 µg/1 doza] 1 inhalator od 180 doza, u kutiji

**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 odmjernim ventilom u plastičnom aktivatoru, u kutiji
- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza] 200 doza u aluminijskom spremniku od 10 ml s odmjernim ventilom u plastičnom aktivatoru, u kutiji

**R03BA02** **budesonid**

**Doziranje:** *profilaksa astme:* 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.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BUDELIN NOVOLIZER - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

- Rp prašak za inhalaciju [200 µg/1 doza] 1 inhalator i 1 umetak sa 200 doza, u kutiji

**R03BA05** **flutikazon**

**Doziranje:** *prevencija astme:* odrasli i djeca starija od 16 godina, blaga astma do 250 mcg dva puta na dan, umjereno 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 - WELLCOME 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

**KORDAH - CIPLA EUROPE**

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza] 1 aluminijski spremnik sa 120 doza ispunjen sa suspenzijom za inhalaciju, u kutiji

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza] 1 aluminijumski spremnik sa 120 doza ispunjen sa suspenzijom za inhalaciju, 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<sub>2</sub> 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; 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 umjereno teške bronhijalne astme (gdje beta-2-mimetici nisu indicirani 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 smeđa 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 u metalni spremnik s dozirnim ventilom i plastičnim nastavkom za usta (10 mL rastvora), u kutiji

### **R03BB04 tiotropijum-bromid**

**Doziranje:** inhalacijom praška, *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 god, 18 mcg jednom dnevno; **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:**

##### **BRALTUS - TEVA PHARMA B.V**

Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [10 µg/1 doza] 30 kapsula u bočici i 1 inhalator, u kutiji

Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [10 µg/1 doza] 60 kapsula (2 bočice sa po 30 kapsula) i 2 inhalatora, u kutiji

##### **SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

Rp prašak za inhalaciju, tvrda 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, tvrda 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 otopine 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 - INDUSTRIAS FARMACEUTICALS ALMIRALL S.A.**

Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 30 doza praška za inhaliranje, u kutiji

Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 60 doza praška za inhaliranje, u kutiji

Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 3 inhalatora sa 60 doza praška za inhaliranje, u kutiji

**R03BB06 glikopironijum bromid**

**Doziranje:** *terapija održavanja kod hronične opstruktivne 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:**

**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

**R03BB07 umeklidinijum**

**Doziranje:** *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 god. jedna inhalacija jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**INCRUSE ELLIPTA - GLAXO GROUP LIMITED**

Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [55 µg/1 doza] inhalator sa 30 doza praška za inhalaciju podijeljenog, u kutiji

**R03C Adrenergici za sistemsku primjenu**

**R03CC Selektivni agonisti beta-2-adrenergičkih receptora**

**R03CC02 salbutamol**

**Doziranje:** *astma i druga stanja povezana sa hroničnom opstrukcijom disajnih puteva:* odrasli i djeca starija od 12 godina 2-4 mg, 3-4 puta dnevno, maksimalno 8 mg 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 smeđoj 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] 200 ml oralnog rastvora, u staklenoj boci

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):* ljekar vrši određivanje doze na osnovu praćenja koncentracije teofilina u plazmi pacijenta, mora biti prilagođeno uzrastu i potrebama pacijenta; dnevna doza održavanja za odrasle je u prosjeku 11-13 mg/kg tjelesne težine; pušači zbog ubrzane eliminacije zahtjevaju veće doze teofilina po kilogramu tjelesne težine; djeca: zbog visokog sadržaja aktivne supstance, teofilin od 200 mg i 300 mg se ne daje djeci mlađoj od 6 godina, dok 300 mg ne treba davati djeci mlađoj od 12 godina; radi bržeg izlučivanja teofilina, djeci preko 6 mjeseci starosti treba davati veće doze teofilina po kilogramu tjelesne težine nego odraslim nepušačima; kod beba mlađih od 6 mjeseci izlučivanje teofilina je produženo.

**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/Al - blistera po 15 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 15 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [300 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 15 kapsula) u kutiji

**TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 40 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (4 PVC/Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [350 mg/1 kapsula] 40 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (4 PVC/Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

**R03DA05 aminofilin**

**Doziranje:** *akutni napadi astme, hronična bronhijalna astma i reverzibilni opstruktivni bronhitis, bronhokonstrikcija izazvana naporom, dodatna terapija pri Cheyne-Stockesovom disanju:* određivanje doze vrši se praćenjem koncentracije teofilina u plazmi. i.v. injekcija daje se polako i to samo u hitnim slučajevima; uobičajena doza je 1-2 injekcije 1-3 puta na dan; i.m. injekcija daje se duboko u glutealni mišić i to 1-2 injekcije na dan; tablete se daju 3-4 puta na dan u dozi od 100-300 mg; tablete sa produženim oslobađanjem, 1-2 tablete od 350 mg dva puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [350 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ZU            rastvor za injekciju [250 mg/10 mL] 50 ampula sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji

## **R03DC            Antagonisti leukotrijenskih receptora**

### **R03DC03            montelukast**

**Doziranje:** *liječenje astme kao dodatna terapija* kod pacijenata sa blagom do umjereno teškom trajnom astmom koja nije dobro kontrolisana uzimanjem inhalacionih kortikosteroida i kod kojih se primjenom kratkodjelujućih  $\beta$ -agonista "po potrebi" ne može postići odgovarajuća klinička kontrola astme; *profilaksa astme:* 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; *olakšavanje simptoma sezonskog alergijskog rinitisa:* odrasli i djeca starija od 15 god: 10 mg jednom dnevno, uveče

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ASTMASAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp            filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 14 tableta), u kutiji  
Rp            granule [4 mg/1 kesica] 14 kesica, u kutiji  
Rp            granule [4 mg/1 kesica] 28 kesica, u kutiji  
Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 14 tableta za žvakanje (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 14 tableta), u kutiji

#### **AVADIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp            tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji  
Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

#### **MONKASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp            filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji  
Rp            tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji  
Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji

#### **MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp            filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji  
Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

#### **MONTELA - BOSNALIJEK D.D.**

Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 Al/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

#### **ONCEAIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp            film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji  
Rp            tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji  
Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

#### **SINGULAIR - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp            filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/PVC/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

**SINGULAIR JUNIOR - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**SINGULAIR MINI - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp granule [4 mg/1 vrećica] 28 vrećica sa granulama, u kutiji

Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

**ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

## **R03DX Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih plućnih bolesti**

**R03DX05 omalizumab**

**Doziranje:** dodatna terapija za poboljšanje kontrole astme kod teške perzistentne alergijske astme: s.c.inj. doziranje prema koncentraciji IgE antitijela i tjelesnoj masi (konsultovati literaturu proizvoda)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****XOLAIR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [150 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [75 mg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

## **R05 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE KAŠLJA I PREHLADE** **R05C Ekspektoransi, isključujući kombinacije sa antitusicima**

**R05C suhi ekstrakt lista bršljana**

**Doziranje:** tradicionalni biljni lijek koji se koristi kao ekspektorans u akutnim upalama disajnog sistema praćenim kašljem, hipersekrecijom sluzi i otežanim disanjem; za simptomatsko liječenje akutnih egzacerbacija hroničnih upala bronha: **sirup Herbion** - odrasli i adolescenti stariji od 12 godina: 5 do 7,5 ml sirupa dva puta dnevno (što odgovara 75 do 105 mg suhog ekstrakta lista bršljana dnevno), djeca 6-12 god. 5 ml sirupa dva puta dnevno (što odgovara 70 mg suhog ekstrakta lista bršljana dnevno), djeca 2-6 god. 2,5 ml sirupa dva puta dnevno (što odgovara 35 mg suhog ekstrakta lista bršljana dnevno), kod djece ispod 2 godine upotreba ovog sirupa je kontraindikovana; **liquid Prospan** - ublažavanje tegoba hroničnih inflamatornih bolesti bronha; akutne upale respiratornog trakta popraćene kašljem: djeca 6-12 god. 2 puta po 1 vrećicu od 5 ml; odrasli i adolescenti iznad 12 godina, 3 puta po 1 vrećicu od 5 ml ( nerazrijeđenu, u vrijeme obroka)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp sirup [7 mg/1 mL] 150 mL sirupa(1 staklena boca klase III (PhEur) sa 150 mL sirupa),u kutiji sa mjernom kašikom

**R05CA                    destilat mješavine pročišćenih eteričnih ulja  
eukaliptusa, slatke naranče, mirte i limuna**

**R05CA                    standardizovani tečni ekstrakt herbe timijana**

**Doziranje:** *ublažavanje tegoba kod bolesti disajnih puteva uzrokovanih prehladom, sa gustim (viskozним) šljajmom, ublažavanje simptoma kod akutnog bronhitisa:* djeca 1-5 god, 3 - 4 puta dnevno po 7,5 ml (odgovara oko 0,75 g tečnog ekstrakta timijana), djeca 6-12 god, 3-4 puta dnevno po 15 ml (odgovara oko 1,5 g tečnog ekstrakta timijana), odrasli i djeca starija od 12 god, 3-4 puta dnevno po 25 ml (odgovara oko 2,5 g tečnog ekstrakta timijana)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HUSTAGIL - TAKEDA GMBH**

BRp            sirup [480 mg/5 mL] staklena bočica sa 150 mL sirupa i mjerica za doziranje, u kutiji

**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            gastorezistentna kapsula, meka [-] 20 gastorezistentnih kapsula, mekih (2 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 ljekara ili farmaceuta.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp            sirup [3.08 g/5 mL] 1 smeđa staklena bočica s 150 ml sirupa sa mjernom kašikom od 5 ml, u kutiji

**R05CA                    askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog  
sljeza**

**Doziranje:** *tradicionalno se koristi kod suvog, iritirajućeg kašlja koji prati oboljenje gornjih disajnih puteva:* odrasli i djeca preko 14 god, 2 mjerne kašike sirupa 3-5 puta dnevno; djeca 7-14 god, daje se 1-2 mjerne kašike sirupa 3 puta dnevno; djeca 4-7 god, 1 mjerna kašika sirupa 3 puta dnevno; neposredno nakon uzimanja lijeka ne treba ništa jesti ni piti; primjena sirupa kod djece mlađe od 4 god. se ne preporučuje; 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 ljekara ili farmaceuta.



**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp sirup, sirup [65 mg/5 mL, 2.5 g/5 mL] 150 mL sirupa u smeđoj staklenoj boci i mjerna kašika, u kutiji

**R05CA suhi ekstrakt lista bršljena**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija, akutna zapaljenja respiratornog trakta praćena produktivnim kašljem:* **sirup** - djeca 4-6 god. 2,5 ml 2 puta na dan; djeca 6-12 god. 5 ml 2 puta na dan; odrasli i adolescenti stariji od 12 godina uzimaju 5 ml sirupa 3 puta na dan; **šumeće tablete** - djeca 6-12 god. 2 puta dnevno po 1 tbl; odrasli i djeca starija od 12 god. 1 tbl. ujutro i 1 tbl. uveće (tablete se uzimaju poslije rastvaranja u čaši tople ili hladne vode (100-200 ml)); **pastille** - odrasli i adolescenti iznad 12 godina. 4 puta na dan po 1 pastilu; djeca 6-12 god: 2 puta na dan po jednu pastilu otapati u ustima

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BRONHOKLIRSIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp sirup [7 mg/1 mL] boćica 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 boćica sa 100 ml sirupa i kašika za doziranje od 5 ml, u kutiji

**SIRUP BRŠLJANA BOCKO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp sirup [7 mg/1 mL] 1 staklena boćica sa 125 ml sirupa, u kutiji

**R05CA10 tećni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tećni ekstrakt timijana**

**Doziranje:** *tradicionalni biljni lijek, ublažava iritiranu sluznicu grla i djeluje kao ekspektorans kod kašlja 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 4-12 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 boćica) i čašica za doziranje

**R05CA10 suhi ekstrakt timijana, tećni ekstrakt korijena bijelog sljeza**

**Doziranje:** *tradicionalni biljni lijek, ublažava iritiranu sluznicu grla i djeluje kao ekspektorans kod kašlja 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 boćica) i čašica za doziranje

**R05CA10 suhi ekstrakt timijana**

**Doziranje:** *iskašljavanje, smirivanje stalnog nadražaja na kašalj, dodatna terapija kod lijećenja upale sluznice gornjeg respiratornog trakta:* 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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH**

BRp pastila [59.5 mg/1 pastila] 20 pastila (2 blistera po 10 pastila), u kutiji

**R05CA12 suhi ekstrakt lista bršljena**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih obojenja bronhija; akutnih upala respiratornog trakta praćenih kašljem:* pastile, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 pastilu 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, oralna otopina, djeca mlađa od 6 god. 2,5 ml 2 puta na dan, djeca 6-12. god. 5 ml 2 puta na dan, odrasli i djeca starija od 12 god. 5 ml 3 puta na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

BRp pastila [26 mg/1 pastila] 20 pastila (2 PVC/Al folija blister po 10 pastila), u kutiji

**PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

BRp šumeća tableta [65 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (2 strip-pakovanja po 5 šumećih tableta) 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 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

**R05CB Mukolitici**

**R05CB01 acetilcistein**

**Doziranje:** *poremećaji disajnih organa praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskozno sekreta (akutni i hronični bronhitis i njegove egzacerbacije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazije):* djeca 2-5 god. 100 mg 2-3 puta dnevno; djeca 6-14 god. 200 mg 1-2 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; *trovanje paracetamolom:* što je moguće prije primjeniti početnu dozu 140 mg/kg tjelesne mase, u roku od 10 sati, nakon toga 70 mg/kg svaka 4 sata, 1-3 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ACECYS - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

BRp prašak za oralni rastvor [200 mg/1 kesica] 20 kesica sa praškom za oralni rastvor (1 kesica sadrži 3,1 g praška), u kutiji  
BRp prašak za oralni rastvor [600 mg/1 kesica] 10 kesica sa praškom za oralni rastvor (1 kesica sadrži 3,8 g praška), u kutiji

**FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A.**

BRp granule za oralni rastvor [100 mg/1 g] 30 kesica po 1 g granula za oralni rastvor u kutiji

**FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A.**

BRp granule za oralni rastvor [200 mg/1 g] 30 kesica po 1 g granula za oralni rastvor

**FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A.**

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 blistera sa 2 šumeće tablete)

**FLUIMUKAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp oralni prašak [600 mg/1 vrećica] 10 Al/papir vrećica sa po 1,6 g oralnog praška, u kutiji

BRp oralni rastvor [20 mg/1 mL] 200 ml oralnog rastvora u staklenoj boci, u kutiji

BRp prašak za oralni rastvor [600 mg/1 vrećica] 20 vrećica sa po 3 g praška za oralni rastvor, u kutiji

**FLUIMUKAN AKUT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp šumeća tableta [200 mg/1 tableta] 20 šumećih tableta u Al-tubi, u kutiji

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u Al-tubi, u kutiji

**FLUIMUKAN JUNIOR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp granule za oralni rastvor [20 mg/1 mL] staklena bočica sa 30 g granula (za pripremu 75 ml oralnog rastvora), u kutiji

**FLUIMUKAN PLUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA 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:** liječenje akutnih i hroničnih bolesti disajnih puteva praćenih izlučivanjem gustog i ljepljivog sekreta (traheobronhitis, hronični opstruktivni bronhitis sa emfizemom, upale pluća, bronhiektazije 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 kašičica 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

**BROMHEXINE SOPHARMA - SOPHARMA AD**

BRp sirup [4 mg/5 mL] 1 PET bočica sa 125 mL sirupa u kutiji

BRp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/Al - blister sa 20 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/Al - 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 zatvarčem za djecu, u kutiji

**BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula)

BRp sirup [125 mg/5 mL] 150 ml sirupa

BRp sirup [250 mg/5 mL] 150 ml sirupa

**BRONLES DIRECT - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp oralni rastvor [750 mg/10 mL] 15 jednodoznih PET/Al/PE kesica sa po 10 ml oralnog rastvora, u kutiji

**FLUDITEC - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**

BRp oralni rastvor [750 mg/10 mL] 15 kesica po 10 ml oralnog rastvora, u kutiji

**KARBOCISTEIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

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

BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al 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 blistera po 10 tableta)

**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

**R05CB13 dornaza alfa**

**Doziranje:** cistična fibroza: preporučena doza sadržaj jedne ampule (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 gusti ekstrakt islandskog lišaja**

**Doziranje:** tradicionalno se koristi kod: suhog, nadražujućeg kašlja, blage upale gornjih disajnih puteva i nadraženosti sluznice usta i ždrijela, uključujući promuklost i grlobolju: 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 mjerna kašika), 4 puta dnevno; djeca 1-4 god. (samo nakon prethodne konsultacije sa ljekarom: 2,5 ml sirupa (1 mjerne kašike), 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 toplih napitaka, no ne odmah nakon primjene lijeka.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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 iritativni 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 liječenje

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/PE strip sa 10 tableta) u kutiji

**R05DA08**

**folkodin**

**Doziranje:** *suvi neproduktivni kašalj i kašalj centralnog porijekla:* odrasli, 10-20 mg 3 puta na dan; oralni rastvor (15 mg/15 ml): 15 ml 3-4 puta na dan; djeca, oralni rastvor (4 mg/5 ml), djeca 2-6 godina 2,5 ml 3 puta na dan, djeca 6-12 godina 5 ml 3 puta na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PHOLCODIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

△ Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji  
△ Rp oralni rastvor [15 mg/15 mL] staklena boca sa 150 ml oralnog rastvora, u kutiji  
△ Rp oralni rastvor [4 mg/5 mL] staklena bočica sa 60 ml oralnog rastvora, 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 PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp sirup [4 mg/5 mL] staklena boca sa 200 ml sirupa i plastičnom kašikom, u kutiji

**OMNITUS FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp film tableta sa modifikovanim oslobađanjem [50 mg/1 tableta] 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 blister), u kutiji

**PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

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

BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj boci, u kutiji

**PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

BRp sirup [7.5 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj boci, u kutiji

**SINECOD - WELLCOME LIMITED**

BRp sirup [7.5 mg/5 mL] staklena boca sa 200 mL sirupa i posudom za doziranje, u kutiji

**SINETUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp oralni rastvor [4 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 200 ml oralnog rastvora, u kutiji

**R05X Ostali preparati protiv prehlade****R05X južnoafrička muškatica**

**Doziranje:** *simptomatska terapija prehlade:* odrasli i djeca starija od 12 god. 30 kapi 3 puta dnevno; djeca 6-12 god. 20 kapi 3 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****RESISTOL - PHARMACEUTICAL BALKANS D.O.O. NOVI BEČEJ**

- BRp oralne kapi, rastvor [8 g/10 g] 20 ml oralnih kapi, rastvora u bočici od smeđeg stakla sa kapaljkom, u kutiji
- BRp oralne kapi, rastvor [8 g/10 g] 50 ml oralnih kapi, rastvora u bočici od smeđeg stakla sa kapaljkom, u kutiji

**R05X askorbinska kiselina, hlordenamin, kofein, paracetamol**

**Doziranje:** *simptomi prehlade (glavobolja i bolovi u udovima, nazalna kongestija, suvi kašalj), povišena tjelesna temperatura:* odrasli i adolescenti stariji od 12 godina, 3 puta dnevno po 2 kapsule

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GRIPPOSTAD C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

- 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

**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; liječenje 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 5-6 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/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**R06AA09                    doksilamin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje povremenih nesanica:* odrasli stariji od 18 god, 12,5-25 mg 30 min. prije odlaska u krevet

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LOSPAM - SALVUS D.O.O.**

△ BRp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**R06AB                    Supstituisani alkilamini**

**R06AB03                    dimetinden**

**Doziranje:** *ublažavanje svraba različite etiologije (endogeni svrab, ekcem, svrab koji se javlja uz dermatoze, ubode insekata, urtikarija), simptomatsko ublažavanje sezonskog i hroničnog alergijskog rinitisa, simptomatsko liječenje alergija na lijekove i hranu, prevencija alergijskih reakcija tokom desenzibilizacij:* odrasli i djeca iznad 12 godina: uobičajena doza: 20-40 kapi 3 puta na dan; bolesnicima koji su skloni pospanosti daje se 40 kapi uveče 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 - WELLCOME LIMITED**

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                    hloropiramin**

**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 1/2 - 1 ampule; doza se obično računa prema tjelesnoj masi i iznosi 0,20 mg/kg tjelesne mase*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**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 i sprječavanje mučnine i povraćanja (nakon hiruških zahvata, nakon citotoksične hemoterapije, kod terapija sa zračenjem, nakon uzimanja lijekova s emetičnim učinkom, nakon kraniocerebralnih ozljeda, kod intrakranijalne hipertenzije, migrene i kinetoza, kod uremije, kod gastrointestinalnih i hepatobilijarnih poremećaja), liječenje i sprečavanje vrtoglavice (kod Menierove bolesti i drugih vestibularnih poremećaja, nakon potresa mozga, kod postkomocijskog sindroma, kod ateroskleroze*



*moždanog krvotoka*): 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.**

- △ Rp obložena tableta [6.5 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [6.5 mg/1 mL] 50 ampula po 1 mL otopine za injekciju, 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:****CETIMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta ( 1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister) u kutiji

**R06AE09 levocetirizin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje alergijskog rinitisa(uključujući perzistentni alergijski rinitis) i hronične idiopatske urtikarije:* film tablete- odrasli i djeca starija od 6 god. 5 mg dnevno; oralni rastvor, djeca 2-6 god. 1,25 mg 2 puta dnevno (2,5 ml rastvora 2 puta dnevno); odrasli i djeca starija od 6 godina: preporučena dnevna doza je 5 mg na dan (10 ml).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CEZERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVdC//Al - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 OPA/AL/PVC/AL blister sa 10 tableta) u kutiji
- Rp 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 OPA/AL/PVC/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

**XYZAL - UCB FARCHIM SA**

- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/OPA/Al/PVC - blister), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/OPA/Al/PVC - blistera po 10 tableta) u kutiji

## **R06AX                    Ostali antihistaminici za sistemsku 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        tableta [10 mg/1 tableta] 7 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

##### **CONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp         tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al-blistar) u kutiji

##### **FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp        tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta) u kutiji

Rp         oralna suspenzija [5 mg/5 mL] 120 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici, u kutiji

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

##### **FLONIDAN DIREKT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp        oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 1 Al/Al blister, peel-off sa 10 oralnih disperzibilnih tableta, u kutiji

##### **LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

BRp        tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister), u kutiji

##### **LORATADIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

BRp        tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji

Rp         sirup [5 mg/5 mL] 120 ml sirupa u tamnoj staklenoj bočici sa kašičicom za doziranje, u kutiji

##### **LOSTOP - BOSNALIJEK D.D.**

BRp        tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp         sirup [5 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml sirupa i graduiranom kašičicom, 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 kašičicom od 5 ml, u kutiji

BRp        tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji

##### **RINOLAN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

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

### **R06AX17                ketotifen**

**Doziranje:** *profilaksa bronhijalne astme (naročito praćene atopijskim simptomima), simptomatska terapija alergijskih manifestacija kod alergijskog rinitisa i alergijskog konjuktivitisa:* 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/Al blister), u kutiji

**ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

BRp film tableta [120 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al 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 - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu/PVC-PVC blister), u kutiji

Rp sirup [0,5 mg/1 mL] 60 ml sirupa u bočici, u kutiji

**DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 1 blister sa 10 filmom obloženih tableta, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 1 PVC/PVDC//Al - blister sa 10 tableta, u kutiji

**DES-FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blister), u kutiji

Rp oralni rastvor [0,5 mg/1 mL] 150 ml oralnog rastvora u smeđoj staklenoj boci i odmjerna štrcaljka, u kutiji

**DESLORIN - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 1 Al/Al blister sa 10 filmom obloženih tableta, u kutiji

**DOXTADIN - DEVA HOLDING A.S.**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al 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/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji

**LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji  
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 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, u kutiji sa dozirnom kašičicom od 5 ml

**R06AX29 bilastin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje alergijskog rino-konjunktivitisa i urtikarije: odrasli i djeca preko 12 god. 20 mg jednom dnevno, savjetovati pacijentima da tablete uzimaju 1 sat prije jela ili 2 sata poslije jela ili voćnog soka*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**XADOS - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PA/PVC/Al - blister) u kutiji

**R07 OSTALI LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI  
RESPIRATORNOG SISTEMA**

**R07A Ostali lijekovi za liječenje bolesti respiratornog  
sistema**

**R07AA Plućni surfaktanti**

**R07AA esencijalni fosfolipidi**

**Doziranje:** *respiratorni distress sindrom (RDS) kod prijevremeno rođene djece, sa težinom na rođenju od 700 g ili većom, koja su intubirana i koja su na mehaničkoj ventilaciji; profilaktička primjena kod prijevremeno rođene djece <32 nedelje gestacijske starosti kod koje postoji rizik od pojave RDS: endotrahealnom tubom, 100 mg fosfolipida po kg tjelesne mase na rođenju u zapremini koja ne prelazi 4 ml/kg, najbolje u roku od 8 sati po rođenju (najbolje u roku od 15 min. po rođenju za profilaksu); 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 zapušačem i Al-pertlom, u kutiji  
ZU suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 8 ml suspenzije za endotrahealno ukapavanje zatvorena gumenim zapušačem i Al - pertlom, u kutiji

**R07AA02 prirodni fosfolipidi**

**Doziranje:** *terapija respiratornog distress 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 distress 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 bočica] 1 staklena bočica 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 bočice po 1,5 ml ukapne tekućine za dušnik i pluća, suspenzije, u kutiji.



**S** **SENZORNI ORGANI**  
**S01** **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA**  
**S01A** **Antiinfektivni**  
**S01AA** **Antibiotici**

**S01AA01** **hloramfenikol**

**Doziranje:** infekcije prednjeg segmenta oka izazvane bakterijama osjetljivim na hloramfenikol, kada drugi antibiotici nemaju dejstva ili su kontraindikovani: 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 - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 5 g masti za oči u Al-tubi sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

**CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast za oči [10 mg/1 g] Al - tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

**S01AA11** **gentamicin**

**Doziranje:** bakterijske infekcije prednjeg segmenta oka: svaka 4 sata (6 puta dnevno) po 1-2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesu; pri liječenju težih infekcija svakih 15-20 minuta aplikovati 1-2 kapi; bakterijske infekcije spoljašnjeg uha: 2-3 kapi rastvora aplikovati u inficirano spoljašnje uho, 3-4 puta dnevno i jednom u toku noći, po potrebi češće.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

Rp kapi za oči, rastvor [3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 mL kapi za oči, rastvora, u kutiji sa nastavkom za doziranje

**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:**

**TOBRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

Rp kapi za oči , rastvor [3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora u LDPE bočici, u kutiji

**TOBRIX - 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

**S01AA30** **bacitracin, neomicin**

**Doziranje:** bakterijske infekcije spoljašnjeg segmenta oka, kože, spoljašnjeg uva: mast: 1-5 puta dnevno nanijeti u tankom sloju na posuvraćeni donji kapak i konjunktivu odnosno na oboljelo mjesto; kapi: na donji očni kapak ili u vanjski slušni kanal ukapati 1-2 kapi 4-5 puta na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ENBECIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast za oči [500 i.j./1 g+ 3300 i.j./1 g] 5 g masti za oči, u tubi

## **S01AD                    Antivirolici**

### **S01AD03                aciklovir**

**Doziranje:** *herpes simplex 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); ulcerozne oblike liječiti 7 do 10 dana, a intersticijske 10 do 20 dana; 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**

### **S01AE07                moksifloksacin**

**Doziranje:** *purulentni bakterijski konjunktivitis uzrokovanog 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:**

##### **MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

Rp                    kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora (u plastičnoj bočici), 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**

### **S01AX13                ciprofloksacin**

**Doziranje:** *kornealni ulkus:* prvog dana u oboljelo oko se ukapava po 2 kapi, na svakih 15 minuta, tokom prvih 6 sati, a zatim po 2 kapi na svakih 30 minuta, do kraja dana; drugog dana se u oboljelo oko ukapava po 2 kapi na svakih 1 sat; od 3. do 14. dana u oboljelo oko se ukapava po 2 kapi, na svaka 4 sata; infekcija prednjeg segmenta oka i adneksa uzrokovanih osjetljivim bakterijama (blefaritis, konjunktivitis, keratitis, hordeolum): 1-2 kapi u jedno ili oba inficirana oka, 4 puta dnevno, a u teškim infekcijama, tokom prva dva dana doziranje može biti 1-2 kapi, na svaka 2 sata, tokom dana; maksimalno trajanje terapije iznosi 21 dan; preoperativna i postoperativna profilaksa bakterijskih infekcija: 3-4 dana prije hirurške intervencije i poslije završetka operacije po 2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesicu 6 puta u toku dana.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

Rp                    kapi za oči , rastvor [3 mg/1 mL] 5 mL rastvora u smeđoj staklenoj bočici sa gumenim zatvaračem i Al – kapičicom i priloženim nastavkom za doziranje (polietilen niske gustine), u kutiji

### **S01AX22                moksifloksacin**

**Doziranje:** *purulentni bakterijski konjunktivitis uzrokovan 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:** liječenje 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

**UNIDEXA 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.**

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL] 10 ml kapi za oči, rastvora (1 bočica sa kapaljkom), u kutiji

**S01BA02** **hidrokortizon**

**Doziranje:** promjene na oku koje reaguju na steroidnu terapiju (poslije isključivanja gljivične i virusne etiologije ovih promjena): 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] 5 g masti za oči (1 alu-tuba sa 5 g masti)

**S01BA04** **prednizolon**

**Doziranje:** zapaljenje oka koje reaguju na steroidnu terapiju (nakon isključivanja bakterijskih, virusnih i gljivičnih infekcija); terapija neinfektivnog zapaljenja uha: u početku se ukapa po 1-2 kapi svakog sata ili svaka 2 sata u toku dana, i svaka 2 sata tokom noći; kad dođe do poboljšanja, lijek se može ukapavati svaka 4 sata.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****OFTALMOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

Rp kapi za oči, suspenzija [5 mg/1 mL] bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

**S01BC** *Nesteroidni antiinflamatorni lijekovi*

**S01BC03** **diklofenak**

**Doziranje:** profilaksa preoperativne mioze: po 1 kap 4 puta tokom 2 sata prije operacije; kontrola postoperativne upale: po 1 kap 4 puta dnevno do 28 dana; kontrola bola i nelagodnosti kod fotorefraktivne keratektomije: po 1 kap 2 puta u toku 1 sata do 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 bolova oka povezana sa oštećenjima epitela rožnjače nakon slučajne nepenetrirajuće traume: po 1 kap 4 puta dnevno do 2 dana; kontrola post- ALT upale: po 1 kap 4 puta

dnevno tokom 2 sata prije ALT, 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 bolova 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:**

**UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.**

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 10 mL rastvora, u kutiji

**S01C                    Antiinflamatorni lijekovi i antiinfektivni u kombinaciji**

**S01CA                 Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji**

**S01CA01             deksametazon, neomicin**

**Doziranje:** *inflamatornih 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 3-4 kapi u ušni kanal 3-4 puta na dan; kapi ne treba davati duže od 7 dana, osim pod nadzorom stručnjaka.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

Rp kapi za oči , rastvor [1 mg/1 mL+ 3.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica 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 ukapati 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 tretmanu blagih upala, kapi se mogu primjenjivati svakih 4-6 sati; mast, aplicirati malu količinu (1-1,5cm) 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, tobramicin**

**Doziranje:** *prevencija i liječenje upale oka; sprečavanje infekcije nakon operacije katarakta*: 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 oblika 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) nanijeti 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:****LOFOTO - RAFARM S.A.**

Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije u PE bočici, u kutiji

**TOBRADEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 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 (AI - 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] 5 g masti za oči (u lakiranoj aluminijskoj tubi, opremljenoj kanilom, sa plastičnim poklopcem na zvrtnje), u kutiji

**S01CA03                    bacitracin, hidrokortizon**

**Doziranje:** akutni i hronični bakterijski blefaritis; inflamatorna oboljenja palpebralne i bulbarne konjunktive, korneje i prednjeg segmenta očne jabučice; hronični prednji uveitis; traume korneje: 3 - 4 puta na dan staviti malo masti na unutrašnju stranu donjeg očnog kapka.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CORTICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast za oči [1000 i.j./1 g+ 10 mg/1 g] 3,5 g masti za oči, u tubi

**S01E                        Lijekovi za liječenje glaukoma i miotici****S01EA                      Simpatomimetici u terapiji glaukoma****S01EA05                    brimonidin**

**Doziranje:** povećani intraokularni pritisak kod pacijenata sa glaukomom otvorenog ugla ili očnoj hipertenzijom: 1 kap dva puta dnevno u oboljelo oko

**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

**S01EB                      Parasimpatomimetici****S01EB01                    pilokarpin**

**Doziranje:** hronični glaukom: 1-2 kapi svakih 6 sati ili prema uputstvu ljekara; akutni glaukom zatvorenog ugla ili ako je povezan sa drugim lijekovima koji snižavaju intraokularni pritisak prije hirurške intervencije: 1 kap na svakih 5 minuta dok se ne dobije mioza ili prema uputstvu ljekara; mioze-da se poništi dejstvo poslije primjene midrijatika i cikloplegika: 1 kap na svakih 5 minuta dok se ne poništi dejstvo ili prema uputstvu ljekara

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

Rp kapi za oči , rastvor [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 mL kapi za oči, rastvora

**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 uložnim nastavkom za kapanje) u kutiji

**DORZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

Rp kapi za oči , rastvor [20 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora (u plastičnoj bočici), u kutiji

**OPTODROP - RAFARM S.A.**

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, rastvora u PE bočici od 10 ml, u kutiji

**TRUSOPT - SANTEN OY**

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL] Tip-6 spremnik sastoji se od bijele poluprozirne bočice (LDPE), prozirnog umetka za kapanje(LDPE) i bijelog (PP) zatvarača

**S01EC04 brinzolamid**

**Doziranje:** monoterapija ili kombinovana terapija sa beta blokatorima kog povišenog očnog pritiska, glaukoma otvorenog ugla: 1 kap u donju konjunktivalnu vrećicu bolesnog oka 2 puta na dan, ujutro i uveče.; upotreba kod pacijenata mlađih od 18 godina se ne preporučuje.

**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] bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

**S01EC54 brimonidin, brinzolamid**

**Doziranje:** snižavanje povišenog intraokularnog pritiska kod očne hipertenzije i glaukoma otvorenog ugla ili kao dodatak beta-blokatorima ili analozima prostaglandina ili upotrijebljeni samostalno kod pacijenata koji ne reaguju na beta-blokatore ili su beta blokatori kontraindikovani: aplikovati 2 puta dnevno, povećati na maks. 3 puta dnevno ukoliko je neophodno

**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:** *povišen očni pritisak (očna hipertenzija, hronični glaukom otvorenog ugla kao i afakički glaukom, neke oblike 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( staklena bočica sa 5 ml rastvora),kutija sa1 bočicom i kapaljkom

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

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 [2.5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml otopine sa kapaljkom, u kutiji

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml otopine sa kapaljkom, u kutiji

**TIMOLOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] Staklena bočica zapremine 5 ml i sterilna kapaljka u polietilenskoj 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 - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

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 min. 5 min; kontaktna sočiva izvaditi prije stavljanja kapi za oči (mogu se vratiti nakon 15 min.)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VISUS PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

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 - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

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, rstvora, u kutiji

**S01ED51 dorzolamid, timolol**

**Doziranje:** *povišen očni pritisak kod bolesnika sa glaukomom otvorenog ugla ili sa pseudoefsofolijativnim glaukomom*, 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] OCUMETER PLUS bočica sa 5 ml rstvora, u kutiji

**DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, rstvora, 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 uložnim nastavkom za kapanje) u kutiji

**OPTODROP CO - RAFARM S.A.**

Rp kapi za oči , rastvor [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči,rstvora u LDPE bočici od 10 ml,u kutiji

**S01ED51 timolol, travoprost**

**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*: odrasli, uključujući i stariju populaciju, 1 kap u konjuktivnu 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 u konjuktivnu 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:****LANOPROGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] bočica sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

**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

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

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 - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 1 PE-bočica sa navojnim čepom i zaštitnom kapičicom od polietilena sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

**XALAVISTA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 1 bočica 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,

**TRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

Rp kapi za oči , rastvor [40 µg/1 mL] zaštitna PET/Al/PE kesica sa bočicom od 5 ml sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora

**S01EE05 tafluprost**

**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:****SAFLUTAN - SANTEN OY**

Rp kapi za oči, rastvor u jednodoznom spremniku [15 µg/1 mL] 30 jednodoznih spremnika (3 vrećice po 10 LDPE - jednodoznih spremnika), u kutiji

**S01G Dekongestivi i antialergici**  
**S01GA Simpatomimetici kao dekonjestivi**

**S01GA01 nafazolin**

**Doziranje:** *hiperemija i/ili edem konjunktive nastali uslijed alergijske reakcije, zapaljenja, prisustva stranog tijela u oku, kontaktnog sočiva, povrede oka:* ukapati 1-2 kapi u konjunktivalnu kesu, najviše 4 puta na dan; preporučeno vrijeme trajanja tretmana je 3 do 4 dana.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### HEMOKULIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

BRp kapi za oči, rastvor [0.3 mg/1 mL] 10 mL rastvora u staklenoj bočici sa gumenim čepom i Al - kapičom i priloženim nastavkom za doziranje, u kutiji

#### 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); djeca starija od 2 god, adolescenti i odrasli, 1 kap u svako oko 2-3 puta na dan; ukoliko nakon 3 dana simptomi i dalje traju, obratiti se ljekaru.*

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### VISINE CLASSIC - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.

BRp kapi za oko, otopina [0.5 mg/1 mL] plastična bočica 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 antialergjici

#### S01GX01 kromoglicinska kiselina

**Doziranje:** *profilaksa i terapija akutnog i hroničnog alergijskog konjunktivitisa i keratokonjunktivitisa: odrasli i djeca starija od 4 god. 1-2 kapi, 3-4 puta dnevno (na svaka 4 sata) u konjunktivalnu kesu oba oka; nastaviti sa terapijom i kada nestanu akutni simptomi, sve dok je pacijent izložen uticaju alergena (polen, prašina, životinjske dlake, itd); u slučaju kada se očekuje izlaganje pacijenta alergenima, preporučuje preventivna primjena 2-3 sedmice ranije.*

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### NATRIJUM KROMOGLIKAT UNIMED PHARMA - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

BRp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 10 ml kapi za oči, rastvora u kutiji

#### 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 povećati do 4 puta dnevno; ne koristiti duže od 6 sedmice u kontinuitetu bez prethodne konsultacije sa ljekarom.*

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Rp kapi za oči, rastvor [0.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 6 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

#### S01GX09 olopatadin

**Doziranje:** *liječenje oftalmičkih znakova i simptoma sezonskog alergijskog konjunktivitisa; uobičajena 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 jednako kao u odraslih.

#### 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

##### PATAMIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL] 1 PE bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

### **S01K** *Hirurška pomoćna sredstva* **S01KA** *Viskozo - elastične supstance*

#### **S01KA02** *hipromeloza*

**Doziranje:** kod ublažavanja tegoba povezanih sa poremećajem suvog oka i iritacija oka, uzrokovanih smanjenim lučenjem suza (obično kod reumatskog artritisa, keratokonjuktivitis sicca i kseroftalmije): u konjunktivalnu kesu se ukapava 1-2 kapi 3-4 puta na dan ili po potrebi kako bi se smanjili simptomi iritacije oka.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### HEMODROPS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

BRp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa nastavkom za doziranje i 10 mL kapi za oči, rastvora, u kutiji

##### ISOPTO TEARS - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] LDPE bočica sa 15 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

### **S01L** *Lijekovi za liječenje vaskularnih bolesti oka* **S01LA** *Antineovaskularni lijekovi*

#### **S01LA04** *ranibizumab*

**Doziranje:** neovaskularna (vlažna) starošću uslovljena makularna degeneracija (ADM): intravitrealna primjena, inicijalno 0,5 mg jednom mjesečno tokom 3 mjeseca u zahvaćeno oko, nakon čega bolesnike treba kontrolisati na oštrinu vida jedanput mjesečno; nastaviti liječenje sve dok oštrina ne bude stabilna 3 uzastopna mjeseca; poslije toga pratiti oštrinu vida mjesečno; ako bolesnik doživi gubitak na oštrini vida (ETDRS ili ekvivalent od jedne Snellenove linije) od više od 5 slova, treba dati ranibizumab; interval između dve doze ne treba da bude kraći od mjesec dana; bolesnika treba uputiti kako da sam ukapava antimikrobne kapi četiri puta dnevno, tokom 3 dana, prije i poslije svake injekcije; oštećenja vida uzrokovano dijabetičkim makularim edemom (DME), oštećenja vida uzrokovano makularnim edemom nastalim kao posljedica okluzije retinalne vene (okluzija grane retinalne vene ili okluzija centralne retinalne vene (RVO): 0,5 mg kao pojedinačna intravitrealna injekcija; liječenje oštećenja vida uzrokovano neovaskularizacijom žilnice (CNV) nastalom kao posljedica patološke miopije (PM): liječenje započinje jednokratnom injekcijom, ako se praćenjem otkriju znakovi aktivnosti bolesti, npr. smanjena oštrina vida i/ili znakovi aktivnosti lezije, preporučuje se daljnje liječenje.

## 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            **aflibercept**

**Doziranje:** *neovaskularne (vlažne) starošću uslovljene makularne degeneracije (AMD):* intravitrealnom injekcijom, odrasli preko 18 god, 2 mg u zahvaćeno oko jednom mjesečno 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 mjesečno; vizuelni i anatomski ishod pratiti na mjesečnom nivou; nastaviti terapiju dok vizuelni i anatomski 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 injekcijom, 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 anatomskom ishodu); *liječenje 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  
ZU            otopina za injekciju [40 mg/1 mL] 1 napunjen injekcioni špric sa 90  
mikrolitara otopine za injekciju, u kutiji

**S01X                Ostali lijekovi za liječenje bolesti oka**

**S01XA             Ostali lijekovi za liječenje bolesti oka**

#### S01XA18           **ciklosporin**

**Doziranje:** *povećanje produkcije suza kod pacijenata kod kojih je produkcija suza prema pretpostavkama potisnuta usljed upale oka povezane sa keratokonjunktivitisom sicca:* 2 puta dnevno (na 12 h) po 1 kap u oba oka

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### DEPORES - DEVA HOLDING A.S.

Rp            kapi za oči, emulzija [0,5 mg/1 mL] 3 vrećice sa po 10 pojedinačnih  
bočica, u kutiji

**S02                LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI UHA  
(OTOLOGICI)**

**S02A             ANTIINFEKTIVI**

**S02AA            Antiinfektivi**

#### S02AA15           **ciprofloksacin**

**Doziranje:** *akutno zapaljenje vanjskog uha:* odrasli i djeca uzrasta 1 god. i starija, ukapati sadržaj jednog jednodoznog kontejnera u oboljelo uho 2 puta dnevno tokom 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CETRALAX - LABORATORIOS SALVAT, S.A.**

Rp kapi za uho, otopina [2 mg/1 mL] 15 bočica sa 0,25 ml rastvora od tamnog stakla sa kapaljkom i zatvaračem sa navojem, u kutiji

**S02C Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji**  
**S02CA Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji**

**S02CA01 prednizolon, tetrakain, tirotricin**

**Doziranje:** *sužbijanje 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 PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**

Rp kapi za uši, rastvor [1 mg/1 g+ 10 mg/1 g+ 0.1 mg/1 g] 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:****CETRALAX 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 Antiinfektivni**  
**S03AA Antiinfektivni**

**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 svaki sat, a narednih 2-3 dana 1-2 kapi, u jednakim razmacima, 6-8 puta na dan; trajanje liječenja treba da bude najmanje 7 dana (uz dodatna 3 dana nakon prestanka lučenja gnojnog sekreta), ali ne duže od 14 dana; djeca starija od 1 godine: ljekar mora da posebno propiše korišćenje i doziranje preparata, uobičajena doza iznosi 1 kap, 5 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): kao adjuvantni lijek uz sistemsku primjenu antibiotika na koje su osjetljivi uzročnici infekcije;* 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

**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 antiinfektivni u kombinaciji**

**S03CA Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji**

**S03CA01 deksametazon, neomicin**

**Doziranje: inflamatornih 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 3-4 kapi u ušni kanal 3-4 puta na dan; kapi ne treba davati duže od 7 dana, osim pod nadzorom stručnjaka.

**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 staklena bočica sa 10 ml kapi za oči/uši, rastvora, u kutiji

<b>V</b>	<b>OSTALO</b>
<b>V03</b>	<b>OSTALI NERAZVRSTANI TERAPIJSKI PROIZVODI</b>
<b>V03A</b>	<b>Ostali nerazvrstani terapijski proizvodi</b>
<b>V03AB</b>	<b>Antidoti</b>

**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 ampula po 5 ml 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 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 bočice 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      tableta za oralnu suspenziju [500 mg/1 tableta] 30 tableta 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      tableta za oralnu suspenziju [125 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp      tableta za oralnu suspenziju [250 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp      tableta za oralnu suspenziju [500 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

### EXJADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp tableta za oralnu suspenziju [125 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (4 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta za oralnu suspenziju [250 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (4 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta za oralnu suspenziju [500 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (4 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

### FUARTE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp tableta za oralnu suspenziju [125 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta za oralnu suspenziju [250 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta za oralnu suspenziju [500 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

## V03AE **Lijekovi za liječenje hiperkalemije i hiperfosfatemije**

### V03AE02 **sevelamer**

**Doziranje:** hiperfosfatemija kod pacijenata na hemodijalizi ili peritonealnoj dijalizi; hiperfosfatemija kod pacijenata s hroničnom bubrežnom bolesti koji nisu na dijalizi, a kod kojih je serumski fosfor  $\geq 1,78$  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:

#### RENVELA 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- Rp film tableta [800 mg/1 tableta] HDPE - bočica sa 180 film tablete

## V03AF **Lijekovi za detoksikaciju u terapiji antineoplasticima**

### V03AF01 **mesna**

**Doziranje:** prevencija urotelijalne toksičnosti uključujući hemoragijski cistitis, mikrohematuriju i makrohematuriju kod pacijenata liječenih ifosfamidom i ciklofosfamidom: daje se i.v. inj. doza se izračunava na osnovu odgovarajuće doze oksazafosforin-a (ifosfamid ili ciklofosfamid)-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 24 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 kod kolorektalnog karcinoma: konsultovati literaturu proizvođa*

#### 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

##### LEUCOVORIN CALCIUM - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 10 ampula po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

## V03AN *Medicinski gasovi*

### V03AN01 *kiseonik*

**Doziranje:**  *liječenje ili prevencija stanja hipoksije i hipoksemije (infarkt miokarda, akutna plućna oboljenja, plućne embolije, mladi 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 njezi; za liječenje akutnog napada Klaster glavobolje; stanje šoka; trovanje ugljen monoksidom; teška anemija; lokalna ishemija tkiva (ishemija miokarda, cerebralna ishemija, periferna ishemija, usljed vaskularne okluzije); sindrom apnee u snu; za liječenje ronilačke bolesti dekompresije; zračne embolije drugog porijekla i trovanja ugljen-monoksidom; dodatna terapija kod teških osteoradionekroza i mionekroze izazvane klostridiumom (gasne gangrene): za doziranje konsultovati literaturu proizvođa*

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### MEDICINSKI KISEONIK UTP - UTP D.O.O. ULJANIK TEČNI PLINIVI

- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj rashladnoj cisterni volumena 19000 L
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj rashladnoj posudi volumena 30 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Baterija 12 x 50 L (12 x Cilindar -čelična boca pod pritiskom od 50 L)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 10 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 1L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 20 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 3L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 40 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 5 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 50 L

### MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O.

ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 40 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU	medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj kriogenoj posudi (čelična cisterna) 24000 kg
ZU	medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj kriogenoj posudi (čelični rendžer) 180 l
ZU	medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj kriogenoj posudi (čelični rendžer) 1000 l
ZU/Rp	medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 50 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 10 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 27 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 3 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 5 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhaliranje] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 14 l (čelična, 150 ili 200 bar)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhaliranje] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 20 l (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; prvog 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 viskoznom 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 navršanih 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 truhu i probavne smetnje praćene grčevima u djece od najranijeg uzrasta pa nadalje:* djeca od navršene 2. sedmice života do navršanih 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 kašlja 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 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

**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 usljed nepravilnog ili manjkavog metabolizma proteina kod pacijenata sa hroničnom bubrežnom bolešću u vezi sa unosom proteina putem hrane ograničenim na 40 g/dan ili manje (odrasli pacijenti; ovo se obično odnosi na pacijente sa brzinom glomerularne 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 određivaće 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: *kardioangiografija, arteriografija, urografija, flebografija, CT pretrage kontrastom; lumbalna, torakalna, cervikalna mijelografija, kompjutorizovana tomografija bazalnih cisterni nakon subarahnoidalne injekcije; artrografija, endoskopska retrogradna pankreatografija (ERP), endoskopska retrogradna kolangiopankreatografija (ERCP), herniografija, histerosalpingografija, sijalografija, pretrage gastrointestinalnog trakta: i.v., intraarterijska 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:**

**BIEMEXOL - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

ZU otopina za injekciju [647 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji

ZU otopina za injekciju [647 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji

ZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji

ZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji

**OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS**

ZU otopina za injekciju [647 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji

ZU otopina za injekciju [647 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica 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 bočica po 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica 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, aortografija, angiokardiografija i lijeva ventrikulografija, koronarna arteriografija, aortografija-retrogradna, selektivna renalna arteriografija, selektivna viscelarna angiografija, digitalna subtrakcijska angiografija: za informacije o doziranju i načinu primjene konsultovati literaturu proizvođača

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### EMRAD - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755,2 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755,2 mg/1 mL] 1 bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755,2 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji

##### IOPAMIRO - BRACCO S.P.A.

- ZU otopina za injekciju [612 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755.3 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 primijenjenom 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 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- ZU otopina za infuziju [623.4 mg/1 mL] 10 bočica po 100 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [623.4 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po 50 ml otopine za infuziju, u kutiji

**ULTRAVIST 370 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- ZU otopina za infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih boca po 200 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po 100 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po 50 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [768.86 mg/1 mL] 8 staklenih boca po 500 ml otopine za infuziju, u kutiji

**V08AB07 joversol**

**Doziranje:** *cerebralna, periferna ili viscelarna angiografija uključujući intraarterijsku i intravensku digitalnu subtrakcionu angiografiju (IA DSA i IV DSA), venografiju, intravensku urografiju i kompjuterizovanu tomografiju (CT) glave i tijela;* Optiray 300 se može koristiti kod djece 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 subtrakcionoj 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 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom sa 100 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 napunjenih 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 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] 5 staklenih boca sa 500 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 cervikalna 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 primijenjenoj tehnici.

**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 kontrastno sredstvo za: perifernu arteriografiju, venografiju, aortografiju, angiokardiografiju i lijevu ventrikulografiju, cerebralnu arteriografiju, koronarnu arteriografiju, visceralnu arteriografiju, digitalnu subtrakcionu angiografiju, pojačanu kompjutersku tomografiju, urografiju, ERCP (endoskopsku retrogradnu holangiopankreatografiju), dakriocitografiju, sijalografiju, fistulografiju, galaktografiju, mijelografiju;* doziranje je uslovljeno je vrstom snimanja, uzrastom, tjelesnom težinom i starosnom dobi

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****IOMERON - BRACCO 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, CT snimanje cijelog tijela, intravenska digitalna subtraktivna angiografija, arteriografija, angiokardiografija, endoskopska retrogradna holangiopankreatografija, artrografija, histerosalpingografija;* doziranje po protokolu, zavisno od vrste snimanja, injekcija u venu, u arteriju i u tjelesne šupljine.

**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; MR angiografija:* odrasli, djeca i dojenčad: 0,1 mmol/kg (0,2 ml/kg); 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 injekcija 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 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- 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 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

**DOTAREM - GUERBET**

- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [0,5 mmol/1 mL] 1 napunjena staklena šprica sa 10 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- 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 staklena napunjena šprica sa 20 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena napunjena šprica sa 15 mL rastvora za injekciju, u kutiji

#### V08CA03 gadodiamid

**Doziranje:** *pretrage metodom MR u kranijalnom i spinalnom području i za MR cijelog tijela namijenjeno za intravensku primjenu; proizvod pojačava kontrast i olakšava prikaz patoloških struktura ili lezija u različitim dijelovima tijela uključujući CNS; odrasli i djeca: 0,1 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara količini od 0,2 ml/kg tjelesne težine) kod pacijenata do 100 kg; kod pacijenata težih od 100 kg doza od 20 ml obično osigurava zadovoljavajući dijagnostički kontrast; mamografija: odrasli: 0,1 - 0,2 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,2 - 0,4 ml/kg tjelesne težine); kod pacijenata sa više od 100 kg tjelesne težine 20 ml - 40 ml je najčešće dovoljno da osigura zadovoljavajući dijagnostički kontrast; koronarna arterijska bolest (CAD): odrasli: procjena srčane perfuzije 0,15 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,3 ml/kg tjelesne težine) u dvije podijeljene doze od 0,075 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,15 ml/kg tjelesne težine) primjenjene u razmacima  $\geq$  10 minuta; prva doza u uslovima farmakološkog stresa, nakon čega slijedi druga u uslovima mirovanja*

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### GADODIEM - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- ZU otopina za injekciju [287 mg/1 mL] 1 bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [287 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml otopine 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); MRI mozga i kičmene moždine, MR-angiografija: 0,1 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,2 ml/kg 0,5 M otopine); magnetna rezonanca dojke: 0,1 mmol/kg tjelesne težine što odgovara 0,2 ml/kg 0,5 M otopine; ne preporučuje se upotreba kod djece mlađe od 18 godina.*

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### MULTIHANCE - BRACCO S.P.A.

- 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
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] staklena bočica sa 10 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 rezonancom (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 djecu stariju od 2 god.*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GADOVIST 1,0 MMOL/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - BAYER**

- ZU **AKTIENGESELLSCHAFT**  
otopina za injekciju [604.72 mg/1 mL] 1 bočica po 15 ml otopine za injekciju u kutiji
- ZU  
otopina za injekciju [604.72 mg/1 mL] 1 bočica po 7,5 ml otopine za injekciju u kutiji

**V08CA10 gadoksetinska kiselina**

**Doziranje:** T1 - magnetna rezonanca (MR) jetre: i.v. bolus injekcijom 0,1 ml/kg tjelesne mase

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PRIMOVIST - 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 žlijezde**

**V09FX01 natrijum pertehnetat**

**Doziranje:** scintigrafija štitne žlijezde, scintigrafija pljuvačnih žlijezda, lokalizacija ektopične gastrične mukoze, cerebralna scintigrafija, scintigrafija srca i krvnih sudova, dijagnostifikovanje i lokalizacija okultnih gastrintestinalnih krvarenja, scintigrafija suznih kanala: za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MON.TEK<sup>99</sup>MO/<sup>99m</sup>Tc GENERATOR - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET 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 vakuumske bočice (daje se uz prvu isporuku).

**V09I TUMORSKA DETEKCIJA**

**V09IX Ostali dijagnostički radiofarmaceutici za tumorsku detekciju**

**V09IX04 fludeoksiglukoza (18F)**

**Doziranje:** koristi se u dijagnostičke svrhe: za više informacija konsultovati literaturu proizvođača



**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MON.FDG (<sup>18</sup>F) - ECZACIBAŞI 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



## HOMEOPATSKI LIJEKOVI - abecedni spisak

### echinacea trit. D1, kalium bichromicum trit. D3, cinnabaris trit. D3, hydrastis trit. D3

**Doziranje:** *akutni ili hronični sinusitis:* odrasli, u akutnom stanju 1 tbl. na svakih pola sata ili sat, do najviše 6 tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije uzimati 1 tbl. 3 puta dnevno; u hroničnom stanju, 1 tbl. 3 puta dnevno; djeca 2-5 god. kod akutnih i hroničnih stanja uzimaju pola doze za odrasle; djeca uzrasta 6-11 god. u akutnim i hroničnim stanjima uzimaju 2/3 doze za odrasle; adolescenti 12 god. i stariji, kod akutnih stanja 1 tbl. na svakih pola sata do sat, do najviše 6 tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1 tbl. 3 puta dnevno; kod hroničnih stanja 1 tbl. 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:

**CINNABSIN - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL GMBH&CO.KG**

BRp            tableta, (25 mg+ 25 mg + 25 mg + 25 mg)/1 tableti, 100 tableta (5 PVC/Alu bistera sa 20 tableta), u kutiji

### bryonia trit. D2, gelsemium trit. D3, aconitum trit. D3, ipecacuanha trit. D3, eupatorium perfoliatum trit. D1, phosporus 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 12 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 1-2 tbl. 3 puta dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 1 god; 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 - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL GMBH&CO.KG**

BRp            tableta, (25 mg+ 25 mg + 25 mg + 25 mg + 25 mg + 25 mg)/1 tableti, 60 tableta (3 PVC/Alu bistera sa 20 tableta) u kutiji

### V03AX                    kalcijum-fosfat, kamilica, kalcijum-karbonat, željezo-fosfat, magnezijum-fosfat

**Doziranje:** *stimulacija vlastite moći liječenja u slučaju problema pri rastu zuba kod djece koji se vežu sa intenzivnim bolom, groznicom koja prati rast zuba, diarejom vezanom za rast zuba, razdražljivošću, nemirom i nemogućnošću spavanja;* 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            globula [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 globula (1 polipropilenska tuba) u kutiji

**V03AX matricaria recutita**

**Doziranje:** *nadutost, trimenonske kolike, bol u trbuhu i probavne smetnje praćene grčevima u djece od najranijeg uzrasta pa nadalje:* djeca od navršene 2. sedmice života do navršениh 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 boćici, u kutiji

**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; prvog 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 boćici, u kutiji

**V03AX sambucus nigra D3**

**Doziranje:** *rinitis sa viskoznom i bistrim sekretom kod dojenćadi, 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 navršениh 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 boćici, u kutiji

**V03AX drosera D6**

**Doziranje:** *suh, nadražujući konvulzivni i iritantni kašalj; dubok, hipersonoran kašalj nalik lavežu psa; napadi bolnog kašlja koji se uglavnom javljaju noću:* oralno, dojenćad (od navršениh 28 dana do navršениh 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 boćici, u kutiji

**cardiospermum, galfimia glauca dil. D3, luffa operculata D4 trit.**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma alergijskih oboljenja gornjih disajnih puteva kao što su peludna groznica ili trajni alergijski rinitis:* odrasli, u akutnim stanjima 1-2 tbl. uzimati svaki dan, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 3 puta dnevno; djeca do 12 god. kod akutnih stanja 1 tbl. 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, kod akutnih stanja 1-2 tbl. na svaki sat, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 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:****POLINOL - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL  
GMBH&CO.KG**

BRp      tableta, (25 mg+ 25 mg + 25 mg)/1 tableti, 100 tableta (5 PVC/Alu  
blistera po 20 tableta) u kutiji

**atropin sulfuricum trit. D5, kalium bichromicum trit. D4, hepar sulfuris trit. D3,  
silicea trit. D2, mercurius bijodatus trit. D8**

**Doziranje:** *olakšavanje tegoba koje su posljedica zapaljenja grla:* odrasli, u akutnim stanjima 1 tbl. dnevno na svaki sat, najviše 12 tbl. dnevno; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja, 1-2 tbl. 3 puta dnevno; djeca 2-5 god. kod akutnih stanja, u nastavku terapije i kod hroničnih stanja, 1 tbl. 3 puta dnevno; djeca 6-11 god. kod akutnih stanja 1 tbl. na svaka 2 sata, do najviše 6 tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja 1 tbl. 3 puta dnevno; adolescenti 12 god. i stariji, kod akutnih stanja 1 tbl. na svaki sat do najviše 12 tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja 1 tbl. 3 puta dnevno; kod hroničnih i hronično-recivirajućih 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 - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL  
GMBH&CO.KG**

BRp      tableta, (12,5 mg+ 50 mg + 10 mg + 5 mg + 25 mg)/1 tableti, 60  
tableta (3 PVC/Alu blistera sa 20 tableta) u kutiji



## Spisak proizvođača i nosioca dozvola u BiH sa lijekovima za koje su nosioci dozvole

### ATNAHS PHARMA UK LIMITED

Suite 1, 3rd Floor, 11-12 St. Jamess Square \ London, SW1Y 4LB \ Velika Britanija

Zastupnik:

### MEDICOPHARMACIA d.o.o.

Lužansko polje br.7 Iliđža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: sabahudin.plakalo@jgl.ba

BONDRONAT

BONVIVA

### ABBVIE INC.

1 North Waukegan Road \ North Chicago \ Sjedinjene Američke Države

Zastupnik:

### AbbVie d.o.o.

Kolodvorska 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033725916 \ Faks: 033725919 \ e-pošta: amra.brkic@abbvie.com

ALUVIA

EXVIERA

HUMIRA

LUCRIN depot PDS

MAVIRET

NORVIR

SEVORANE

SURVANTA

SYNAGIS

VENCLYXTO

VIEKIRAX

### 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

Tešanjaska 24A (Avaz Twist Tower) \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 550 200 \ Faks: +387 33 500 202 \ e-pošta: nedzad.causevic@abdiibrahim.com.tr

BARCA SR

BREQUAL

DEMAX

DIAMOND

EPINEXX

FUARTE

JUVE

LIFTA

NAVARIN XR

ONCEAIR

QUANTAVIR

REBONE

STAGE

TANT-FLEX 0,15%

TENOVIRAL

TYOFLEX

---

## **ACONITUM Private Limited Liability Company**

Inovaciju g.4 \ Biruliškiu k. Kauno r.sav. \ Litvanija

**Zastupnik:**

### **AMSAL 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

## **ACTAVIS Group PTC ehf**

Reykjavikurvegi 76-78, 220 \ Hafnarfjordur \ Island

**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

ACTELSAR

BISACODYL Actavis

BORTEZOMIB ACTAVIS

CARBOPLASIN

CEFAZOLIN ACTAVIS

DONECEPT

ENALAPRIL HCT ACTAVIS

EPICA

ERLOTINIB ACTAVIS

IBUDOLOR DUO

IRINOTESIN

PHEZAM

RAPILYSIN

RASETRON

SCLEFIC

SINDAXEL

SINOXAL

SINPLATIN

VILDAFORMIN

VILDAUNO

VINORELSIN

ZOLEDRONSKA KISELINA ACTAVIS

## **ALCON PHARMACEUTICALS LTD**

Rue Louis d'Affry 6, Case Postale \ 1701 Fribourg \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### **ALCON PHARMACEUTICALS BH d.o.o.**

Zmaja od Bosne 7 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033590472 \ Faks: 033590272 \ e-pošta: aida.fakic@alcon.com

ISOPTO TEARS

## **ALKALOID AD Skopje**

Bulevar Aleksandar Makedonski 12 \ 1000 Skopje \ Makedonija

**Zastupnik:**

### **Alkaloid d.o.o. Sarajevo**

Isevića sokak br. 4 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033475790 \ Faks: 033475791 \ e-pošta: alkaloid@bih.net.ba

ACIKLOVIR ALKALOID

ALDIZEM

ALKAPAMID SR

ALMACIN

AMINOFILIN ALKALOID

AMLODIPIN ALKALOID

AMPICILIN ALKALOID

ANALGIN

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID

ATENOLOL ALKALOID



AVASTA	MAPRAZAX
BETADINE	MASSIDO
BIPRESSO	MEKSENA
BlokMax forte	MENDILEX
BlokMAX Rapid	METADON ALKALOID
BlokMax za djecu	MORPHINI HYDROHLORIDUM
BlokMax	MOXIRAL
BRONLES DIRECT	NAZOPASS
BRONLES	NIFADIL RETARD
BUPRENORFIN ALKALOID	NIFUROKSAZID ALKALOID
CAFFETIN COLD	OMEZOL
CAFFETIN COLDmax	PANCEF
CAFFETIN MENSTRUAL	PARACETAMOL ALKALOID
CAFFETIN	PHOLCODIN ALKALOID
CEFACTOR ALKALOID	PIMEF
CEFALEXIN ALKALOID	PROCLIN
CEFAZ	PROPAFENON ALKALOID
CHLORAMPHENICOL ALKALOID	PTU
CITERAL	REGLAN
CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID	RELIKA
CRYPINEO	RISSAR
DIAZEPAM ALKALOID	ROPUIDO
EGLONYL	SKOPRYL PLUS
EGLONYL FORTE	SKOPRYL
FLUOXETIN ALKALOID	SYNETRA
FOXERO	TAMLOS
GASTROGUARD MENTOL tablete za žvakanje sa ukusom mentola	ULCODIN
GLIBEDAL	VASOFLEX
HEFEROL	VERAPAMIL ALKALOID RETARD
HIDROHLOROTIAZID Alkaloid	VERAPAMIL ALKALOID
HOLLESTA	VITAMIN B1 ALKALOID
IBUPROFEN ALKALOID	VITAMIN B12 ALKALOID
KALCIUM KARBONAT ALKALOID	WALZERA
LAMAL	YMANA
LEGOFER	ZANFEXA XR
LEXILIUM	ZANFEXA
LOTAR	ZEPIRA
LUNATA	ZYGLIP
LYVAM	ZYTRON

### ALLEMAN PHARMA GmbH

Sportplatzstrasse 22 \ Rimbach \ 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

METRONIDAZOL  
500mg/100ml

AlleMan

---

## **ALVOGEN d.o.o. Barice**

Pašnjačka bb, Barice \ Plandište \ Srbija

**Zastupnik:**

### **ALVOGEN PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ALVOLAMID T

FLEVENOL

FURAS

INDAPAMID ALVOGEN

LERCOREN

METOPROLOL ALVOGEN

ROXANRI

TELSIDAN PLUS

TIALERA

VORAMOL

ZOLPRIX

## **ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD.**

Life Sciences Park, Building 1, Level 4, Sir Temi Zammit Buildings, San Gwann Industrial Estate \ San Gwann \ Malta

**Zastupnik:**

### **ALVOGEN PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ENTECAVIR ALVOGEN

## **AMGEN (Europe) GmbH**

Suurstoffi 22 \ 6343 Risch-Rotkreuz \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: fatima.insanic@amicuspharma.eu

AMGEVITA

ARANESP

NEULASTIM

PROLIA

REPATHA

VECTIBIX

XGEVA

## **AMICUS AG**

Neuhofstrasse 5A \ 6340 Baar \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: fatima.insanic@amicuspharma.eu

TRINOMIA

### **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  
ARIPREXA  
ATTERA  
DESLORIN  
DOTRAX  
EPROSTA  
ESCITA

GORGELLE COMPLEX komprimirane  
pastile sa okusom meda i limuna  
GORGELLE COMPLEX komprimirane  
pastile sa okusom mentola  
NEBICOR  
PARACET FLU  
PARACETAMOL AMSAI  
RAPRIL  
ROSSTAT

### **AMW GmbH**

Birkerfeld 11 \ 83627 Warngau \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **ALVOGEN PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

RESELIGO

### **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

### **AOP Orphan Pharmaceuticals AG**

Wilhelminenstrasse 91/ IIf, A-1160 \ Beč \ Austrija

**Zastupnik:**

### **Providens d.o.o. Sarajevo**

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.handzic@providens.com.ba

TETMODIS

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

ERTAPENEM APTAPHARMA

MEROPENEM APTAPHARMA

Imipenem/cilastatin Aptapharma

## **AQVIDA GmbH**

Kaiser-Wilhelm-Str. 89 \ 20355 Hamburg \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **PharmaSwiss BH d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295195 \ Faks: +387 33 295 196 \ e-pošta: kanita.bakija@valeant.com

ATIOPRIN

## **ASPEN PHARMA TRADING LIMITED**

3016 Lake Drive, Citywest Business Campus \ Dublin \ 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: zora.kostresevic@clinres-farmacija.com

ARIXTRA

TRACRIUM

IMURAN

ULTIVA

## **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: zora.kostresevic@clinres-farmacija.com

ADVAGRAF 0,5 mg

ELIGARD

ADVAGRAF 1 mg

OMNIC OCAS 0,4 mg

ADVAGRAF 3 mg

XTANDI

ADVAGRAF 5 mg

## **ATNAHS PHARMA UK LTD**

Sovereign House, Miles Gray Road, Basildon, Essex, SS14 3FR, Velika Britanija \ Basildon, Essex \ Velika Britanija

**Zastupnik:**

## **MEDICOPHARMACIA d.o.o.**

Lužansko polje br.7 Iliđža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: sabahudin.plakalo@jgl.ba

KYTRIL

## **AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.p.A.**

Viale Amelia 70 \ Rim \ Italija

**Zastupnik:**

## **Remedia d.o.o.**

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

TANTUM VERDE

TRITTICO retard

## **B.BRAUN Melsungen AG**

Carl-Braun-Strasse 1 \ Melsungen \ Njemačka

**Zastupnik:**

## **B.Braun Adria BH d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1, \ 71000 Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: dalila.colakovic@bbraun.com

AMINOPLASMAL B.Braun 10 % E

GLUKOZA 10% Braun

GLUKOZA 5% Braun

IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-

KLORIDA 0,9% Braun

NuTRIflex Lipid peri

RINGEROVA OTOPINA BRAUN

SLOŽENA OTOPINA NATRIJ

LAKTATA BRAUN

## **BAXALTA GmbH**

Zählerweg 4 \ Zug \ Švajcarska

**Zastupnik:**

## **Co.Medprom d.o.o.**

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 BAXALTA

RECOMBINATE 1000 I.U.

RECOMBINATE 250 I.U.

RECOMBINATE 500 I.U.

---

## BAXTER AG

Muellerenstrasse 3 \ Volketswil \ Švajcarska

**Zastupnik:**

**Co.Medprom d.o.o.**

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

IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF

IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF

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

ANGELIQ

ASPIRIN complex

ASPIRIN PLUS C FORTE

ASPIRIN plus C sa okusom naranče

ASPIRIN Plus C

ASPIRIN PROTECT 100

ASPIRIN

AVELOX 400 mg/250 mL

BEPANTHEN Plus

BETAFERON

BONEFOS

CANESPOR

CANESTEN 1

CANESTEN 3

CANESTEN

CIPROBAY 400

CIPROBAY 500

DIANE 35

EYLEA

Gadovist 1,0 mmol/ml otopina za  
injekciju

GLUCOBAY 50 mg

ILOMEDIN

KOGENATE Bayer 500 IU

LEVITRA

LOGEST

MICROGYNON 30

MIRENA

NEXAVAR

PRIMOLUT-NOR

PRIMOVIST

QLAIRA

RENNIE

RUPURUT

STIVARGA

TRIQUILAR

ULTRAVIST 300

ULTRAVIST 370

VENTAVIS

XARELTO

YASMIN

YAZ

## **BAYER PHARMA AG**

13342 \ Berlin \ 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

DOLOPROCT

## **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

AKTIVIN-H

BELODIN

BETIDEN GEL

BISOBEL

DRONAMID

KNAVON

LUBOR

LUPOCET FLU FORTE

LUPOCET FLU

LUPOCET

MIROBACT mast

NEOFEN Combo

NEOFEN Plus

NEOFEN

ROJAZOL 20 mg/g krema

ROJAZOL 200 mg vagitoriji

SILYMARIN Belupo

SILYMARIN FORTE Belupo

SONA

VAIRA - V

ZOLTEX

## **BERLIN-CHEMIE AG**

Glénicker 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: dcicak@berlin-chemie.com

ADENURIC 120

ADENURIC 80

BERLIPRIL 10

BERLIPRIL 20

BERLIPRIL PLUS

BERLITHION 600 ED

BERLITHION

BRIMICA GENUAIR

CORVITOL 100

CORVITOL 50

DEXOMEN 25

DEXOMEN INJECT

ESPUMISAN L

ESPUMISAN

FASTUM

FLAVAMED forte

FLAVAMED sirup

FLAVAMED

FLOSIN

LERCANIL 10

LERCANIL 20

LERCANIL ACE

LETROX 100

LETROX 150

LETROX 50

LIOTON 1000

MANINIL 1,75

MANINIL 3,5

---

MANINIL 5  
MENARTAN  
MEZYM 10000  
MEZYM 20000  
NEBILET plus 12,5  
NEBILET plus 25  
NEBILET  
NIMESIL  
PANGROL 10 000  
PANGROL 25 000

PRILIGY  
PROSTAMOL UNO  
RANEXA  
SIOFOR 1000  
SIOFOR 500  
SIOFOR 850  
SPEDRA  
TRICAL  
XADOS  
ZOFECARD

## **BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED**

Unit 3202, 32/F, Tower 1, Enterprise Square 5, 38 Wang Chiu Road, Kowloon Bay \ Hong Kong \ Kina

**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.ba

UTROGESTAN

## **BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH**

Turmstrasse 24 \ 6312 Steinhausen \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### **Mylan d.o.o.**

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033725932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@mylan.com

BETASERC  
BRUFEN EFFECT  
BRUFEN SR  
BRUFEN  
CHOLIB  
CLIVARIN 1750  
CLIVARIN 3436  
COLOSPA retard  
DALSY  
DAROB mite  
DUPHALAC  
DUPHASTON  
FEVARIN  
GOTEN  
KLACID i.v.  
KLACID SR

KLACID  
KREON 10000  
KREON 25000  
KREON 40000  
LEPONEX  
LIPIDIL  
OGIVRI  
OLICARD Retard  
PHYSIOTENS  
RYTMONORM  
SEMGLEE  
SERZYL  
SYNTOCINON  
TADAMEN  
TARKA



## **BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

Anittepe Mahallesi Turgut Reis Caddesi No:21 Cankaya \ Ankara \ Turska

**Zastupnik:**

### **DOO "Farmacija 2011" Bihać**

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 319 122 \ Faks: +387 37 388 804 \ e-pošta: farmacija.bihac@bih.net.ba

BIEMPARIN

## **INTRADE PHARM d.o.o**

Zmaja od Bosne br.44 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 657 205 \ Faks: +387 33 657 206 \ e-pošta: sinka@intrade.ba

BIEMEXOL

EMFER

EMRAD

GADODIEM

## **BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Kaptanpasa Mahallesi, Zincirlikuyu Cad. No.184., 34440 Beyoglu \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### **Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla**

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

APRAZOL

ATEROZ

CLARICIDE

CORONIS

FORTINE

GLIFOR

KLAMOKS BID

KLAMOKS

MUSCOFLEX

ROSUVAS

TRAVAZOL

ZESPIRA

## **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.ba

ENTEROL

## **BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.**

Akpınar Mah. Osmangazi Cad. No:156 Sancaktepe \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### **UNIFARM d.o.o.**

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

Ciprofloxacın Biofarma

NEVOTEK

OSMOLAK

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.ba

AVONEX  
TECFIDERA

TYSABRI

## **BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A.**

ViaDe Ambrosis 2 \ Novi Ligure \ 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

Atropina solfato BIOINDUSTRIA L.I.M.  
1 mg/ml  
LIDOCAINA CLORIDRATO  
BIOINDUSTRIA L.I.M.

NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA  
L.I.M.

## **Bionika Pharmaceuticals DOO Skopje**

Skupi 57 \ Skoplje \ Makedonija

**Zastupnik:**

### **OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo**

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: oktal-pharma@oktal-pharma.ba;registracija@oktal-pharma.ba

ANTROLIN

## **BIOTEST AG**

Landsteinerstr. 5 \ Dreieich \ Njemačka

**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.ba

ALBIOMIN 20%  
ALBIOMIN 5%  
HAEMOCTIN SDH

HEPATECT CP  
INTRATECT

## **BIOTON S.A.**

Staroscinska br.5 \ Varšava \ Poljska

**Zastupnik:**

### **UNIFARM d.o.o.**

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 N

GENSULIN R

## 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

Telefon: +387 33 206 923 \ Faks: +387 33 206 921 \ e-pošta: masa.amrain@boehringer-ingelheim.com

ACTILYSE  
ATROVENT N  
ATROVENT  
JARDIANCE  
MIRAPEXIN  
PERSANTIN

PRADAXA  
PRAXBIND  
SPIOLTO RESPIMAT  
SPIRIVA RESPIMAT  
SPIRIVA  
TRAJENTA

## 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  
ALTIOKS  
AMINOL  
AMLODIL  
AMOXIBOS  
AMPIBOS  
ANGINAL  
ARGEDIN  
AZOMEX  
BETHAGEN  
BETHANAT  
BETHASAL  
BOLDOL  
BOLEX Forte  
BOLEX  
BOSAURIN  
BOSNYL  
BOSPYRIN  
BOSTROMBIN  
BRONCHOBOS  
CEPHABOS  
CIPROL

CITALEA  
CLODIL  
DIABOS  
DIFEN rapid  
DIFEN  
DILATREND  
DIPRESAN  
DOLOREX  
DOXAT  
DUOCLAV  
ENKORTEN  
ENTEROFURYL STOP  
ENTEROFURYL  
EPIRON  
ESBESUL  
EXMAL  
FAVISTAN  
FENIX NEO  
FENIX  
FLAMIX  
FLUSETIN  
FOLESSA

FORDEX  
FUNZOL  
GENTAMICIN BOSNALIJEK  
HIBIBOS G  
HIBIBOS T  
HISTINAX  
HYPRESSIN PLUS  
HYPRESSIN  
IZOSEPT D  
KAMFART  
KETOBOS  
KOFAN INSTANT  
KVEPIN  
LANIBOS  
LENOCOR  
LIDOPROCT  
LODIX  
LOPRIL H plus  
LOPRIL H  
LOPRIL  
LOSTOP  
LUMINEL  
Lysobact Complete Spray sa aromom  
narandže i limuna  
LYSOBACT COMPLETE Spray sa  
aromom pepermintna  
LYSOBACT DUO  
LYSOBACT P SPRAY sa aromom  
banane  
LYSOBACT Spray sa aromom anisa  
LYSOBACT Sprey sa aromom  
pepermintna  
LYSOBACT  
LYSODERM  
MATHADOR  
MELPAMID 1 mg  
MELPAMID 2 mg  
MELPAMID 3 mg  
MEMENTO  
MEROT  
METROZOL  
MONOCLAR

MONTELA  
NIRVAX  
NITROGLICEROL  
NIZON  
NOMIGREN  
ONTRIL  
PARACETAMOL BOSNALIJEK  
PHARYNGAL  
PILFUD  
PILFUD  
POLIBEVIT  
PROBILOL  
PROMASS  
PYLOMID  
RANIBOS  
REUKAP P  
REUKAP  
RHINOBOS  
RHINOSTOP HOT  
RHINOSTOP  
RINOACT P  
RINOACT  
RISEDON  
RODAVAN N  
ROTIN  
SERTAN  
STOMATIDIN  
TENLOP H  
TENLOP  
TENPRIL DUO  
TENPRIL  
TENVAL DUO  
TENVAL  
TOZAR  
TRAZEM  
TRIAK  
ULCOSAN  
VENOSAN  
VERION  
XILOZIN P  
XILOZIN

## **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](mailto:anela.misira@mark-medical.com)

IOMERON

IOPAMIRO 370

IOPAMIRO

MULTIHANCE

### **CARINOPHARM GmbH**

Bahnhofstr. 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

NIMODIPIN 10 mg i.v. Carino

URAPIDIL 50 mg i.v. Carino

URAPIDIL 25 mg i.v. Carino

### **CELGENE EUROPE LIMITED**

1 Longwalk Road, Stockley Park \ Uxbridge, UB111 DB \ Velika Britanija

**Zastupnik:**

#### **APOMEDICAL d.o.o.**

Vreće br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

ABRAXANE

VIDAZA

REVLIMID

### **CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR**

Calle 216 esquina 15, Reparto Atabey, Playa \ La Habana \ Kuba

**Zastupnik:**

#### **IMMUNO PHARM d.o.o.**

Nikole Tesle 2 \ Višegrad \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 058 621 301 \ Faks: - \ e-pošta: afulurija@hotmail.com

CIMAvax-EGF

### **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: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.handzic@providens.com.ba

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: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.handzic@providens.com.ba

ATIMOS  
CUROSURF  
ENVARBUS  
FOSTER 100 µg/6 µg  
FOSTER NEXTHALER

FOSTER  
PAMITOR  
PEYONA  
SABACOMB  
TRIMBOW

## CIPLA EUROPE

Uitbreidingstraat 80 \ Antwerpen (Berchem) \ Belgija

**Zastupnik:**

### Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: office-el@elpharma.ba

MOMETAZON FUROAT CIPLA

### PharmaS d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 K, 71 210 Ilidža, \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: adnan.kukuljac@pharmas.ba,

ALAPHION  
DUTACIP

KORDAH  
ZERSEOS

## CLARIS LIFESCIENCES (UK) LIMITED

Golden Gate Lodge, Crewe Hall, Weston Road, Crewe, Cheshire, CW1 6UL, Engleska, UK \ Cheshire \ Velika Britanija

**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

PROPOFOL CLARIS 10 mg/ml

## CSL BEHRING GmbH

Emil fon Behring Strasse 76 \ Marburg \ Njemačka

**Zastupnik:**

### PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295195 \ Faks: +387 33 295 196 \ e-pošta: kanita.bakija@valeant.com

HIZENTRA

HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING

TETAGAM P

### **DEMO S.A. Pharmaceutical Industry**

21st km National Road, Athens-Lamia, 145 68 Krioneri \ Atina \ Grčka

**Zastupnik:**

### **Krajinagroup d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 926 760 \ Faks: +387 51 926 761 \ e-pošta: jasminka.mijatovic@krajinagroup.com

COLPOCIN-T

### **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: info@hercegovinalijek.ba

AKINETON

KALINOR

### **Deutsche Homöopathie -Union, DHU-Arzneimittel GmbH&Co.KG**

Ottostrasse 24 \ Karlsruhe \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **Alpen Pharma d.o.o.**

Palih boraca lok 2 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 (0) 51 92 81 24 \ Faks: +387 (0) 51 92 81 24 \ e-pošta: ajla.smailagic@gmail.com

CINNABSIN

INFLUCID

POLINOL

TONSILOTREN

### **DEVA HOLDING A.S.**

Halkali Merkez Mah.Basin Ekspres Cad.34303 No:1 Kucukcekmece \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### **UNIFARM d.o.o.**

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

AMOKLAVIN-BID

ATAXIL

AZITRO

CEFAKS

DEGASTROL

DEKLARIT

DEMEPRAZOL

DEPORES

DEVIT-3

DEVOXICAM

DIKLORON

DOXTADIN

FLIXON

FOTEROL

FUROMID

IMATIS

LETRASAN

MOKSINE

MONALIZ

---

PANDEV  
PANTEDEX  
RENIDEVA

RESPIRO  
SALRES

### **DIACO BIOFARMACEUTICI S.r.l.**

Via Flavia 124 \ Trst \ 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  
GLUKOZA 5% DIACO  
GLUKOZA SA NATRIJ Kloridom  
DIACO

NATRIJ Klorid DIACO  
RINGER Laktat 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: zora.kostresevic@clinres-farmacija.com

NEO-ANGIN bez šećera

NEO-ANGIN

### **Dr. Gustav Klein GmbH & Co.KG**

Steinenfeld 3 \ 77736 Zell am Harmerbasch \ Njemačka

**Zastupnik:**

#### **Alpen Pharma d.o.o.**

Palih boraca lok 2 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 (0) 51 92 81 24 \ Faks: +387 (0) 51 92 81 24 \ e-pošta: ajla.smailagic@gmail.com

SOLIDAGOREN

### **EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG**

Mondseestrasse 11 \ Unterach am Attersee \ Austrija

**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: alma.avdagic@sandoz.com

CISPLATIN Ebewe  
DOCETAXEL Ebewe  
DOXORUBICIN Ebewe  
EPIRUBICIN Ebewe  
ETOPOSID Ebewe

GEMCITABIN Ebewe  
METHOTREXAT EBEWE  
OXALIPLATIN Ebewe  
PACLITAXEL Ebewe



## **ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI ve TICARET ANONİM ŞİRKETİ**

Tübitak MAM Teknoparki \ 41470 Gebze/Kocaeli \ Turska

**Zastupnik:**

### **INTRADE PHARM d.o.o**

Zmaja od Bosne br.44 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 657 205 \ Faks: +387 33 657 206 \ e-pošta: sinka@intrade.ba

MON.FDG (<sup>18</sup>F)

MON.TEK<sup>99</sup>Mo/<sup>99m</sup>Tc GENERATOR

## **EIRGEN PHARMA LIMITED**

Westside Business Park, Old Kilmeaden Road \ Waterford \ Irska

**Zastupnik:**

### **ALVOGEN PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.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: ziga\_maina@lilly.com

ABASAGLAR

CIALIS

HUMALOG JUNIOR KwikPen

HUMALOG KwikPen

HUMALOG Mix 25 KwikPen

HUMALOG Mix 50 KwikPen

HUMALOG

HUMULIN M3

HUMULIN N

HUMULIN R

TRULICITY

ZYPREXA

## **ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.**

Marathon Ave. 95, 19009 Pikermi \ Attica \ Grčka

**Zastupnik:**

### **AMSAL 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

### **Co.Medprom d.o.o.**

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

TOPISTIN

---

## ENGELHARD ARZNEIMITTEL GmbH & Co.KG

Herzberstrasse 3, 61138 Niederdorfelden \ Frankfurt \ 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  
PROSPAN Liquid  
PROSPAN sirup

PROSPAN  
TYROSUR

## ERIOCHEM SA

Ruta 12-Km 452, Colonia Avellaneda, Departamento Parana \ Entre Rios \ Argentina

Zastupnik:

### Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: office-el@elpharma.ba

LECTRUM

MARTXEL

## ERIS PHARMACEUTICALS Pty Ltd

6 Eastern Road South \ Melbourne VIC 3205 \ Australija

Zastupnik:

### UNIFARM d.o.o.

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

BICALOX

## EVER Neuro Pharma GmbH

Oberburgau 3 \ 4866 Unterach \ Austrija

Zastupnik:

### Co.Medprom d.o.o.

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

CEREBROLYSIN

## EWOPHARMA AG

Vordergasse 43 \ 82000 Schaffhausen \ Švajcarska

Zastupnik:

### EWOPHARMA d.o.o.

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 592 140 \ Faks: +387 33 592 145 \ e-pošta: info@ewopharma.ba

BUDOSAN  
HALAVEN

SALOFALK  
URSOFALK

## EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET AŞ

Kultur Mah. Nisbetiye Cad No 56, Akmerkez B Blok Kat: 6 D: 574 Etiler, \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### DOO "Farmacija 2011" Bihac

Zagrebačka 2 \ Bihac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 319 122 \ Faks: +387 37 388 804 \ e-pošta: farmacija.bihac@bih.net.ba

NEO-PENOTRAN Forte

## F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Grenzacherstrasse 124 \ Basel \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### ROCHE d.o.o.-ROCHE Ltd.

Zmaja od Bosne 7/II \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 568 450 \ Faks: +387 33 568 495 \ e-pošta: srdjan.lucic@roche.com

ACTEMRA  
ALECENSA  
AVASTIN  
COTELLIC  
GAZYVA  
HEMLIBRA  
HERCEPTIN  
KADCYLA  
MABTHERA  
MADOPAR  
MIRCERA

OCREVUS  
PEGASYS  
PERJETA  
PULMOZYME  
RECORMON MD  
RECORMON  
ROACCUTANE  
ROCALTROL  
TARCEVA  
TECENTRIQ  
ZELBORAF

## FARMAL D.D.

Branitelja domovinskog rata 8 \ Ludbreg \ Hrvatska

**Zastupnik:**

### FARMAL - BH d.o.o.

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 466 902 \ Faks: +387 33 466 903 \ e-pošta: selma.glibanovic@farmal.ba

ADEXA  
ASTAX  
BIPROL  
CARDOX  
EFOX  
IBUPROFEN Farmal  
KLAVAX BID 1 g

KLAVAX BID 400/57 mg prašak za oralnu suspenziju  
LIZINOPRIL Farmal  
LIZINOPRIL H Farmal  
OMEX  
RAMIPRIL Farmal  
RAMIPRIL H Farmal

---

## FARMAVITA d.o.o. Sarajevo

Igmanska br. 5a \ 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	LORDIAR
AFLODERM	LORSILAN
AGILLAS	MEDAZOL
AGNIS PLUS	MISAR SR
AGNIS	MISAR
ALFADOX	MONLAST
ALOPURINOL FARMAVITA	MONOZID 25
AMIODARON FARMAVITA	NEOFEN FORTE
AMLODIPIN FARMAVITA	NEOFEN Rapid
ANGIOTEC plus	NEOFEN
ANGIOTEC	NIBEL
ARIPRIZOL	NOFLOX
ARVIND	ORMIDOL
AZOMICIN	OXIMAL
BELEPTIC	PINOX
BELODERM	PORTALAK
BELOGENT	PROMAZIN FARMAVITA
BELOSALIC	PROPAFENON FARMAVITA
BEZIDIN	PROSPERA
CALIXTA	PROTECTA
CARDIOPROL	Q-PIN
CARVELOL	RAMIMED
CERSON	RAMIZID
CIFLOX	ROSIX 10 mg
CITRAM	ROSIX 20 mg
COBALAMIN	ROSIX 40 mg
DRONAT	ROSIX 5 mg
ERACID	RUDAKOL
ERITROMICIN FARMAVITA	SULPIRID FARMAVITA
FLUCON	TAMOSIN
FLUOXETIN FARMAVITA	TARGET PLUS
FURSEMID forte	TIMOLOL FARMAVITA
FURSEMID	TIRAMAT
GABINA	TOLDEX
HERPLEX	TOMID
IBUPROFEN FARMAVITA	URUTAL forte
INDOMETACIN FARMAVITA	URUTAL
IRUMED	VAL Plus
IRUZID 10	VAL
IRUZID 20/25	VINER
IRUZID 20	ZARACET
KATENA	ZONTOP
LEVETIRACETAM Farmavita	

## 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: zora.kostresevic@clinres-farmacija.com

DECAPEPTYL DEPOT

DECAPEPTYL

FIRMAGON

GLYPRESSIN 1 mg

MENOPUR

MINIRIN

PENTASA

TRACTOCILE

## 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 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: fatima.insanic@amicuspharma.eu

AMINOSTERIL N-HEPA 8%

AMINOVEN 10%

Imipenem/Cilastatin Kabi 500 mg/500 mg

KABIVEN PERIPHERAL

KETOSTERIL

METRONIDAZOL Fresenius

NEODOLPASSE

OLEOVIT D3

PROPOFOL 1% Fresenius

PROPOFOL Fresenius 1%

SMOFIlipid 20%

VOLUVEN 6%

ZOLEDRONSKA KISELINA Fresenius Kabi

ZOLEDRONSKA KISELINA Fresenius Kabi

## FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GmbH

Else-Kroner-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 3 sleep 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.POHL BOSKAMP GmbH & Co.KG

Kieler Strasse 11 \ Hohenlockstedt \ Njemačka

**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.ba

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 223190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: zoran.vojnovic@galenika.rs.ba

AEROGAL

ALFACET

AMIKACIN GALENIKA

AMRACIN

ANBOL

BEDOXIN

BENSEDIN

BEVIPLEX

BISOPROLOL GALENIKA

CHLORAMPHENICOL GALENIKA

CLOPIGAL

CORNILAT

CORTICIN

DAKTANOL

DAMATON

DEFRINOL forte

DEFRINOL

DEXAMETHASON-NEOMYCIN

GALENIKA

DEXASON

DIDERMAL

DIKLOFEN

DIMIGAL

DOVICIN

ENBECIN

FARIN

FLUNIRIN

GALITIFEN

GALOSART PLUS

GALOSART

GENTAMICIN GALENIKA

GENTAMICIN

GINO-DAKTANOL

GLAUMOL

GLIORAL

HEPALPAN

HEPARIN GALENIKA

HYDROCORTISON GALENIKA

HYDROCYCLIN

KATOPIIL

KLOMETOL

KSALOL

LANOPROGAL

LEGRAVAN

LIDOKAIN - HLOORID GALENIKA

LIDOKAIN 2% - ADRENALIN

GALENIKA

LIDOKAIN-HLOORID Galenika 1%

LIDOKAIN-HLOORID Galenika 2%

LOMETAZID

LONGACEPH

NOVALGETOL

OHB 12

ORVAGIL

PALITREX

PENTREXYL

PRILAZID PLUS

PRILAZID

PRINORM

PROGESTERON DEPO

PRONISON

PROPRANOLOL

PROSTEF

PROTAMIN SULFAT GALENIKA

SINACILIN

SINETUS

SINODERM N

SINODERM

SOLTRIK

SPALMOTIL

SPIRONOLAKTON GALENIKA  
TEFOR  
TELUKA  
TESTOSTERON DEPO

TIVORAL  
VENLAX  
VITAMIN C  
VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA

### **GALENICA Crna Gora d.o.o.**

8.marta 55-a \ Podgorica \ Crna Gora

**Zastupnik:**

#### **Galenika d.o.o.**

Vidovdanska b.b. \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 223190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: zoran.vojnovic@galenika.rs.ba

FLONIVIN BS

### **GE HEALTHCARE AS**

Nycoveien 1, P.O. Box 4220 Nydalen, NO-0401 Oslo \ Oslo \ Norveška

**Zastupnik:**

#### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvzdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: fatima.insanic@amicuspharma.eu

CLARISCAN  
OMNIPAQUE

VISIPAQUE

### **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

MOVYMA

### **GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL Limited**

CB21 6GT, Abington \ Cambridge \ Velika Britanija

**Zastupnik:**

#### **MEDICOPHARMACIA d.o.o.**

Lužansko polje br.7 Iliđa \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: sabahudin.plakalo@jgl.ba

EPCLUSA  
EVIPLERA  
HARVONI

SOVALDI  
TRUVADA  
VIREAD

---

## Glaxo Group Limited

Great West Road 980 Brentford \ Middlesex \ Velika Britanija

Zastupnik:

### GlaxoSmithKline d.o.o.Sarajevo

Zmaja od Bosne 7-7a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033959000 \ Faks: 033959001 \ e-pošta: ferida.f.topcagic@gsk.com

INCRUSE ELLIPTA

## GRINDEKS JSC

Krustpils 53 \ Riga \ Latvija

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

BUPIVACAINE GRINDEKS

OXYTOCIN GRINDEKS

## 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

TRANSTEC 35 µg/h

TRANSTEC 52,5 µg/h

TRANSTEC 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

BRONHOKLIRSIRUPI BRŠLJAN  
CORTIAZEM RETARD  
GASTROPERIDON  
GELUSIL LAC  
HEMOKVIN PLUS  
HEMOKVIN

HETASORB 6%  
HEXORAL  
KOMBINOVANI PRAŠAK HF  
SNUP D  
SNUP D

## 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  
AMINOSOL 10% E  
AMINOSOL 10%  
AMINOSOL 15%  
AMOKSICILIN HF  
APERTO  
AZARAN  
BARIOS  
BIKALIS  
BROMAZEPAM HF  
CAFFEBOL  
CAVEDA  
CEFALEKSIN HF  
CEFAPAN  
CEFEPIM HF  
CENOMAR  
CHOLIPAM  
CITRALES  
CORNELIN  
CORNEPRIL  
DATUST  
DIAZEPAM HF  
DIKLOFENAK HF  
DILCORAN 80  
DOKSICIKLIN HF  
EQRALYS

ERITROMICIN HEMOFARM  
ERYNORM H  
ERYNORM  
FAMOTIDIN  
FARNOS  
FEBRICET C  
FEBRICET  
FINASTERID HEMOFARM  
FLUCONAL  
FLUNISAN  
FOMELA  
FORTECA  
GASTROPERIDON ODT  
GENTAMICIN HF  
GENTOKULIN  
GLIMEPIRID HF  
GLUCOSI INFUNDIBILE 10 %  
GLUCOSI INFUNDIBILE 5 %  
GRIPPOSTAD C  
GRIPPOSTAD topli napitak  
HARTMANOV rastvor  
HEMODROPS  
HEMOKULIN  
HEMOMYCIN  
HEMOPRES  
HEPASOL 8%

---

HEPATHROMBIN	PACLITAXEL HF
HEXTEND	PANCILLIN
HIDROKORTIZON HF	PANKLAV 2X
HORIZONT	PANKLAV forte
HYPOLIP	PANKLAV
IBUMAX	PANTHENOL
IBUMAX DUO	PANTOPRAZOL Hemofarm
IBUPROFEN HF	PARAVANO
IDIKA	PATAMIN
INDAPRES	PEPTICAID CONTROL
INDIVIL	PHENOBARBITON HF
IRBENIDA H	POROXIFEN
IRBENIDA HL	POVIDON JOD HF
IRBENIDA	PRAZEPAM HEMOFARM
ISPIROL	PRESOLOL
JARAMERA	PRESSING
KAMISTAD	PRILENAP H
KARBAPIN	PRILENAP HL
LAKTULOZA HF	PRILENAP
LATRIGIL	PRILINDA PLUS
LAVRENA	PRILINDA
LEMOD-DEPO	PROPAFEN
LEMOD-SOLU	RANITIDIN HF
LORAZEPAM HF	RAPTEN - K
MANITOL HF 10% E	RAPTEN DUO
MANITOL HF 20%	RAPTEN forte
MAROCEN	RAPTEN
METHYLDOPA HF	RESPEKT
METHYLERGOMETRIN	RINASEK
METOPROLOL HF 200 mg retard	SAURUS
METOTEN	SIDATA
MIDOL PROTECT	SILDENA
MIDOL PROTECT 75	SILETRIS
MILENOL	SINEDOL
MIOKARPIN	SIRUP BRŠLJANA BOCKO
MONIZOL retard	SNUP 0,05%
MONIZOL	SNUP 0,1%
MUCODYNE	STANICID
MYCOSEB	TADALAFIL HF
NAFAZOL	TAITA
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	TENSEC
COMPOSITUM (RINGER RASTVOR)	TICAGREX
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	TIMADREN
NEODEKSACIN	TRAMADOL HF
NOTMAL	TREANA
NYSTATIN HF	TRECAR
NYSTATIN	TREFERO
OFTALMOL	TREGONA D
OMNITUS	TRODON
OMNITUS FORTE	VAZOTAL
OTOL H	VERAPAMIL HF
OXYDON	VISUS PLUS

VISUS  
VITAMIN AD  
VITOPRIL H  
VITOPRIL  
XEPAR  
YANIDA COMBO  
YANIDA H

YANIDA HL  
YANIDA TRIO  
YANIDA  
YURINEX  
ZENIX  
ZYMBAKTAR

## I.E. ULAGAY ILAC SANAYII TURK A.S.

\ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### **UNIFARM d.o.o.**

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

## IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

Via al Ponte 13 \ 6900 Massagno, Lugano \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### **APOMEDICAL d.o.o.**

Vreće br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

CHORIOMON  
FOSTIMON

MERIOFERT  
MERIONAL

## ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Veysel Karani Mah. Colakoglu Sk. N. 10, K. 7-8-9 Sancaktepe, Istanbul \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### **Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla**

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

ALFAZAN  
DEMYRAL  
DEXIREN  
DOPADEX  
FORTEVIR

HIVERAC  
LEPTICA  
LIVERCOL  
OVERACT  
PANOCER

## IMUNA PHARM a.s.

Jarkova 269/17 \ 082 22 Šarišske Michal'any \ Slovačka

**Zastupnik:**

### **MGM Farm d.o.o.**

311. Lahke brigade bb \ Kakanj \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 32 771 770/778 \ Faks: +387 32 771 777, +387 32 771 789 \ e-pošta: -

GLUKOZA 10% IMUNA  
GLUKOZA 5% IMUNA

MANITOL 20% IMUNA  
NATRIJ FLORID 0,9% IMUNA

---

RINGER IMUNA

RINGER IMUNA

### **INDUSTRIAS FARMACEUTICALS ALMIRALL S.A.**

Ctra. Nacional II, Km 593 \ Sant Andreu de la Barca, Barcelona \ Španija

**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: dcicak@berlin-chemie.com

Bretaris Genuair

### **INSTITUTO GRIFOLS S.A.**

Poligone Levante, Can Guasch 2, 08150 Parets del Valles \ Barcelona \ Španija

**Zastupnik:**

#### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: fatima.insanic@amicuspharma.eu

ALBUTEIN 20%

FANHDI 250 IU

ALBUTEIN 5%

FANHDI 500 IU

FANHDI 1000 IU

### **J.Uriach y Compania S.A.**

Avinguda Cami Reial, 51-57, 08184 \ Palau-solita i Plegamanas \ Španija

**Zastupnik:**

#### **ALVOGEN PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

DILVAS

### **JADRAN - Galenski laboratorij d.d.**

Svilno 20 \ Rijeka \ Hrvatska

**Zastupnik:**

#### **FARMIS d.o.o.**

Igmanska b.b. \ Vogošća - Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 580 923 \ Faks: +387 33 580 934 \ e-pošta: alen.buljina@farmis.ba

ADRIENNE

DRAMINA

AKNET

ESCONTRAL direkt

ATHYRAZOL

ESCONTRAL

BETAZON

FOLACIN

BIMANOX

FUNGILAC

CARBOMED

FUNGISOL

CLAVIUS

GLAUMAX

CONTRAL

HEPAN gel

DESKETOPROFEN JGL

HEPAN krema

DOLOKAIN gel

ISOSORBIDE MN Jadran

DOLVINOL

KALIJ KLORID JADRAN

DORZOL

KALIJEV CITRAT JGL

LATANOX  
LITIJ KARBONAT JADRAN  
MERALYS COMB  
MERALYS HA  
MERALYS  
MOKSACIN  
MUPIRON  
PIGREL

PROLAX čepići za djecu  
PROLAX čepići za odrasle  
RHINORELIEF  
ROZAMET  
TIMALEN  
TRAMADOX  
VALERAL  
VIZOL

### **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

TREVICTA  
VELCADE  
XEPLION  
ZYTIGA

### **JOHNSON&JOHNSON S.E d.o.o.**

Oreškovićeve 6 H \ Zagreb \ Hrvatska

**Zastupnik:**

#### **UNIFARM d.o.o.**

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

MICROLAX  
NICORETTE  
OLYNTH HA

OLYNTH  
VISINE Classic

### **JSC OLAINFARM**

5 Rupnicu Str., \ Olaine \ Latvija

**Zastupnik:**

#### **APOMEDICAL d.o.o.**

Vreoce br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

NEOMIDANTAN

---

## KEDRION S.p.A.

55051 Castelvecchio Pascoli \ Lucca \ 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  
VENBIG

## KRKA, tovarna zdravil, d.d.

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  
ALVENTA  
AMIOKORDIN  
AMLESSA  
AMLEWEL  
AMPRIL HD  
AMPRIL HL  
AMPRIL  
APaurin  
ARYZALERA  
ASENTRA  
ATORDAPIN  
ATORIS  
AZIBIOT  
B-COMPLEX  
BETAKLAV  
BILOBIL forte  
BILOBIL intense 120 mg  
BILOBIL  
BLOXAN  
BLOXAZOC  
CALCIUMVITAC  
CEZERA  
CIPRINOL  
CORDIPIN Retard  
CORYOL  
DAKTARIN  
DALERON  
DASSELTA  
DEXAMETHASON Krka  
DORETA  
DULSEVIA

DUOVIT  
DUTRYS  
ECANSYA  
EFLORAN  
ELICEA  
EMANERA  
ENAP  
ENAP-H  
ENAP-HL 20  
ENAP-HL  
ESCEPRAN  
ETOXIB  
EVITOL  
EZOLETA  
FINPROS  
FLEBAVEN  
FLOSTERON  
FROMILID UNO  
FROMILID  
FUROCEF  
GARAMYCIN  
GLICLADA SR  
GLICLADA  
GLYPVILO  
HALDOL DEPO  
HALDOL  
Haloperidol Krka  
HELEX SR  
HELEX  
HERBION bršljan  
HERBION islandski lišaj  
HERBION sirup od bokvice

HERBION sirup od jagorčevine	ROLPRYNA SR
HICONCIL	ROSWERA
IFIRMACOMBI	ROXIPER
IRACOR	SELDIAR
KALCIJEV KARBONAT Krka	SEPTANAZAL ZA DJECU
KAMIREN XL	SEPTANAZAL ZA ODRASLE
KAMIREN	SEPTOLETE divlja trešnja
KAPTOPRIL KRKA	SEPTOLETE limun
KARBIS	SEPTOLETE PLUS med i limeta
KVENTIAX SR	SEPTOLETE PLUS
KVENTIAX	SEPTOLETE TOTAL limun i med
LAAVEN-HD	SEPTOLETE TOTAL limun i zova
LANZUL	SEPTOLETE TOTAL
LETIZEN	SEPTOLETE zelena jabuka
LEVALOX	SEPTOLETE
LEXAURIN	SOBYCOMBI
LORISTA H 100	SOBYCOR
LORISTA H	STUGERON FORTE
LORISTA HD	SULFASALAZIN KRKA EN
LORISTA	TADILECTO
LORTANDA	TANYZ ERAS
MACROPEN	TANYZ ERAS
MEAXIN	TANYZ
MEGLIMID	TENLORIS
MEMANDO	TENOX
MIRZATEN	TEOTARD
MODITEN DEPO	TOLNEXA
MODITEN	TOLUCOMBI
MOLOXIN	TOLURA
MONKASTA	TORECAN
NAKLOFEN DUO	TORENDO Q-Tab
NAKLOFEN SR	TORENDO
NAKLOFEN	TRAMADOL KRKA
NALGESIN FORTE	ULCAMED
NALGESIN S	ULTOP
NIMVASTID	VALAROX
NOLICIN	VALSACOMBI
NOLPAZA CONTROL	VALSACOR, Filmom obložena tableta,
NOLPAZA	80 mg/1 Tableta
OLIMESTRA	VALSACOR
OPRYMEA	VASILIP
PANATUS FORTE	VEROLAX Senna
PANATUS	VIROLEX
Pemetrexed Krka	VIZARSIN
PENTILIN	WAMLOX
PIKOVIT forte	YASNAL
PIKOVIT	ZALASTA Q-Tab
PREGABIO	ZALASTA
PRENESSA	ZOLSANA
PRENEWEL	ZULBEX
RALAGO	ZYLLT
RAMEAM	

---

## **KWIZDA PHARMA GmbH**

Effingergasse 21 \ Beč \ Austrija

**Zastupnik:**

### **APOMEDICAL d.o.o.**

Vreoce br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

ADOLORIN

FLUPIX SR

TRAUMA COLD MAST

TRAUMA HOT MAST

VERAGOL

### **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 kašlja

BRONCHOSTOP Sine sirup protiv

kašlja

BRONCHOSTOP sirup protiv kašlja

## **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: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.handzic@providens.com.ba

METADON MOLTENI

## **LABORATOIRE HRA Pharma**

200 Avenue de Paris, 92320 Châtillon \ Pariz \ Francuska

**Zastupnik:**

### **Arenda d.o.o.**

Igmanska br.5a Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 217 \ Faks: +387 33 476 236 \ e-pošta: lejla.alajbegovic@arendapharma.com

ELLAONE

VIKELA



## LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

22 Avenue Aristide Briand, 94110 \ Arcueil \ Francuska

**Zastupnik:**

### PHOENIX d.o.o. Bijeljina

Stefana Dečanskog bb \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 231 200 \ Faks: +387 55 231 231 \ e-pošta: office@phoenix.ba

ATRICAN  
FLUDITEC  
IDEOS

PHLEBODIA  
POLYGYNAX  
TOTHEMA

## LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A.Sella Srl

Via Vicenza 67 \ Schio (VI) \ Italija

**Zastupnik:**

### ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujić@alvogen.com

VIRANTI

## LABORATORIOS ATRAL S.A.

Rua de Estacao 42 Vala do Carregado \ Castanheira do Ribatejo \ Portugal

**Zastupnik:**

### UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusić@unifarm.ba

NEOCEF

## LABORATORIOS AZEVEDOS - INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.

Estrada Nacional 117-2 Alfragide \ Amadora \ Portugal

**Zastupnik:**

### UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusić@unifarm.ba

PANTOPRAZOL Azevedos

## LABORATORIOS CINFA S.A.

Avda. De Roncesvalles 1, s/n, Olloki \ 31699 Navarra \ Španija

**Zastupnik:**

### Unafarm d.o.o.

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 037 388 077, 066 822 088 \ Faks: 037388804 \ e-pošta: info@unafarm.com

IBUFEN

PHARMAGRIP

---

## LABORATORIOS LEON FARMA S.A.

Polígono Industrial Navatejera, C/La Vallina, s/n, 24008 Villaquilambre, León \ Leon \ Španija

**Zastupnik:**

### ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

DUTAPROST Combo

DUTAPROST

## LABORATORIOS NORMON S.A.

Ronda de Valdecarrizo 6, 28760Tres Cantos \ Madrid \ Španija

**Zastupnik:**

### MEDIMPEX d.o.o.

Igmanska 38 \ Vogošća \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 444 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: indira@medimpex.ba

METILPREDNIZOLON NORMON

PARICALCITOL NORMON 5 µg/ml  
otopina za injekciju

## LABORMED-PHARMA S.A.

Sector 3, B-dul Theodor Pallady, Nr. 44 B, Bukurešt, Rumunija \ Bukurešt \ Rumunija

**Zastupnik:**

### ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

KARVEDILOL Labormed

TRIMETACOR MR

LENALIDOMID ALVOGEN

## LANNACHER GmbH

Schlossplatz 1 \ Lannach \ Austrija

**Zastupnik:**

### PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295195 \ Faks: +387 33 295 196 \ e-pošta: kanita.bakija@valeant.com

CARDIOPIRIN

## LEK farmacevtska 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:

alma.avdagic@sandoz.com

ACIPAN STOP

ADEXANTIN

ACIPAN

AirBuFo Forspiro

ADACTER

AirFluSal Forspiro

AMLODIPIN LEK	ENALAPRIL LEK 20 mg
AMLODIPIN LEK	ERGOMETRIN Lek
AMLOPIN 10 mg	ERLOTINIB LEK
AMLOPIN 5 mg	ERNELLA
AMLOPIN COMBO	ETORICOX
AMOKSIKLAV Lek 2X	EXODERIL
AMOKSIKLAV Lek 3X	FERRUM LEK 100 mg/2 ml
AMYZOL	FERRUM LEK 100 mg
ANASTRAZE	FERRUM LEK 50 mg/5ml
ANGAL Limun	FLONIDAN direkt
ANGAL MED	FLONIDAN
ANGAL S Limun	FLUIMUKAN AKUT
ANGAL S	FLUIMUKAN junior
ANGAL	FLUIMUKAN PLUS
ARIPIPRAZOL LEK	FLUIMUKAN za djecu
ASK Lek	FLUIMUKAN
ASTMASAN	GABOTON
BANEOCIN	IBANDRONAT Lek
BIKALUTAMID LEK	IDAXE
BINOCRIT	IMMUNAL
BIVACYN	IVABRADIN LEK
BUPRENORFIN LEK	KETONAL DUO
BYOL	KETONAL forte
CALCIUM LEK	KETONAL
CALTOPAR	KLIMICIN
Caperil Combo	KUTERID
CAPERIL	KVELUX
CAPEXIN	LAMOTRIGIN Lek
CARDOGREL	LEKADOL FLU
CEFEPIM LEK	LEKADOL FORTE
CEFPODOXIM LEK	LEKADOL plus C
CEFTAZIDIM LEK	LEKADOL
CITAFORT	LEKOKLAR
CLOZAPIN LEK	LEKOTAM
DEJNELLA	LERCANIDIPIN LEK 10 mg
DELPARAN	LERCANIDIPIN LEK 20 mg
DERMAZIN	LEUPROSTIN 3,6 mg
DES-FLONIDAN	LEUPROSTIN 5 mg
DICLAC 5%	LEVETIRACETAM LEK
DICLAC duo	LEVOFLOKSACIN LEK
DICLAC retard 100	LINEX forte
DICLAC	LINEX
DICYNONE	LINEZOLID LEK
DOXILEK	Lopedium
DUTASTERID LEK	MEMANTIN LEK
EBETREXAT	MEMOBLOCUS
EDEMID FORTE	MIKTAN
EDEMID	MODELEX
EDICIN	Mometazon Lek
ELANIX	MOXIFLOKSACIN LEK
ENALAPRIL HCT Lek	NAKOM
ENALAPRIL LEK 10 mg	NEBIVAL

NEOPERSEN  
NILAR  
NYSSIELA  
OKSIKODON LEK  
OMNITROPE  
OPERIL P  
OPERIL  
OSPAMOX DT 1000 mg  
OSPEN 1000  
OSPEN 1500  
OSPEN 750  
PEMETREKSED LEK  
PERSEN forte  
PERSEN NOĆ  
PERSEN  
PIRAMIL  
PREGABALIN LEK  
PROPRANOLOL LEK  
Rabeprazol Lek  
RANITAL  
RASSIN  
RAVEFLUX  
REDERGIN  
RIXATHON  
ROSANELLE

RUPILIP  
SALBUAL  
SANVAL  
SEEGEE  
SOLIFENACIN LEK  
SPASMEX forte  
SPASMEX  
TACROLIMUS LEK  
TAFEN Nasal  
TEMOZOLOMID LEK  
TORNETIS  
TRAMADOL LEK  
TULIP  
VENITAN forte  
VENOFER  
VIVENDAL HCT  
VIVENDAL  
XALAVISTA  
XICLAV 1,2 g  
XICLAV 2X  
XICLAV 3X  
XICLAV  
XORIMAX  
ZARZIO  
ZOLEDRONSKA kiselina Lek

## LES LABORATOIRES SERVIER

50, rue Carnot \ Suresnes Cedex 92284 \ 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: info@hercegovinalijek.ba

LONSURF

### OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: oktal-pharma@oktal-pharma.ba;registracija@oktal-pharma.ba

CORLENTOR  
COSYREL  
DETRALEX  
DIAPREL MR  
LIPERTANCE  
NATRIXAM  
NORPREXANIL 10 mg/10 mg tableta  
NORPREXANIL 10 mg/5 mg tableta  
NORPREXANIL 5 mg/10 mg tableta

NORPREXANIL 5 mg/5 mg tableta  
PREDUCTAL MR  
PREXANIL A  
PREXANIL COMBI A 10 mg/2,5 mg  
PREXANIL COMBI A 2,5 mg/0,625 mg  
PREXANIL COMBI A 5 mg/1,25 mg  
TRIPLEXAM  
VALDOXAN

## **LISAPHARMA SpA**

Via Licinio 11 \ Erba \ Italija

**Zastupnik:**

### **Co.Medprom d.o.o.**

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

ACURMIL

LIKACIN

## **MEDA PHARMACEUTICALS Switzerland GmbH**

Hegenastrasse 60 \ Wangen 8602 \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### **Mylan d.o.o.**

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033725932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@mylan.com

ALDARA

ALLERGODIL

ARTHRYL

ASTEPRO

BUDELIN NOVOLIZER

DYMISTA

ELIDEL

RANTUDIL forte

RHEUMON

TOREM

## **MEDIS d.o.o.**

Brnčičeva ulica 1, Črnuče, 1231 \ Ljubljana \ Slovenija

**Zastupnik:**

### **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmata Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.ba

ROSACTA

## **MEDOCHEMIE LTD**

Constantinoupoleos 1-10 \ Limasol \ Kipar

**Zastupnik:**

### **FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Banja Luka**

Srednjoškolska 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 416 074 \ Faks: +387 55 416 075 \ e-pošta: bojana.brestovac@farmalogistallbix.ba

ELITAN

## **MERCK EXPORT GmbH**

Frankfurter Strasse 250 \ Darmstadt \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Rogačić bb, Vlakovno \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: office-el@elpharma.ba

CETROTIDE

CONCOR COR

CONCOR

CRINONE

---

ERBITUX  
EUTHYROX  
GLUCOPHAGE XR  
GLUCOPHAGE  
GONAL-f

LUVERIS  
OVITRELLE  
REBIF  
THYROZOL

### **MERCK SHARP & DOHME BV**

Waarderweg 39 \ 2031 BN Haarlem \ Nizozemska

**Zastupnik:**

#### **Merck Sharp & Dohme BH d.o.o.**

Tešanjaska 24a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 592 125 \ Faks: +387 33 592 126 \ e-pošta: nina\_kale@merck.com

ARCOXIA  
DIPROGENTA  
ELOCOM  
FOSAMAX T  
FOSAVANCE  
GARDASIL  
ISENTRESS  
JANUMET  
JANUVIA  
KEYTRUDA  
LIPEX  
M-M-RVAXPRO

PROSCAR  
REBETOL  
REMICADE  
ROTATEQ  
SIMPONI  
SINGULAIR junior  
SINGULAIR mini  
SINGULAIR  
STOCRIN  
TIENAM  
TRIDERM  
ZEPATIER

### **MERUS LABS LUXCO II SARL**

26-28, rue Edward Steichen, L-2540 Luksemburg \ \ Luksemburg

**Zastupnik:**

#### **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Rogačići bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: office-el@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.ba

DELTA HÄDENSA

HÄDENSA

### **MERZ PHARMACEUTICALS GmbH**

Eckenheimer Landstrasse 100 \ 60318 Frankfurt/Main \ Njemačka

**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.ba

CONTRACTUBEX

**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.cosic@messer.ba

MEDICINSKI KISIK Messer

MEDICINSKI KISIK

**MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT m.b.H**

Apollogasse 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.ba

FLUTIFORM

**MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.**

Prof.Bulent Tarcan Sokak No. 5 Kat.1-2-8 Pak Is Merkezi Gayrettepe \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

**UNIFARM d.o.o.**

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

LINOXA

**MYLAN IRELAND LIMITED**

Unit 35/36, Grange Parade, Baldoyle Industrial Estate \ Dublin 13 \ Irska

**Zastupnik:**

**Mylan d.o.o.**

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033725932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@mylan.com

BISOPROLOL Mylan

BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN

ENTECAVIR MYLAN

ERLOTINIB MYLAN

EVEROLIMUS MYLAN

SERTRALIN Mylan

Valsartan Hidrohlorotiazid Mylan

VALSARTAN Mylan

---

## NATURA-PHARM D.O.O.

Gornji Mamići bb, 88226 Kočerina / Široki brijeg \ Široki Brijeg \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

### Natura-Pharm d.o.o.

Gornji Mamići bb \ 88226 Kočerina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 039 852 117/114 \ Faks: - \ e-pošta: [suzana.musa@natura-pharma.ba](mailto:suzana.musa@natura-pharma.ba)

KLOPIDEX 75

## 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](mailto:registracija@nobel.com.ba)

DUXET

ERTINO

NEXETIN

PAGAMAX

PARLIN

TAMIDRA

TIYOZID

## NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Saray Mah. Dr.Adnan Buyukdeniz Cad No 14 \ 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](mailto:registracija@nobel.com.ba)

ABIZOL

AKSEF 750 mg

AKSEF

ANZIBEL pastile sa okusom đumbira

ANZIBEL pastile sa okusom ehinaceje

ANZIBEL pastile sa okusom meda i

limuna

ANZIBEL pastile sa okusom mentola

AZAX

CO-IRDA

DEKSALGIN

ESRAM

ETOL FORT

ETOL SR

HERNOVIR

IRDA

KONVERIL plus

KONVERIL

LANSOPROL

LEBEL

LIPIDRA

LIPOFEN SR

LORDES

MAPROFEN

MELOX fort

MELOX

MEXIA

MISOL

MYCOCUR

OLFREX

OMEPRAZID

PODAX

PULCET

RANOBEL

SEFPOTEC

SINEGRA

SIPROBEL

TEOKAP SR

TYLOL COLD SYRUP

TYLOL HOT D

TYLOL HOT Pediatric

TYLOL HOT

TYLOLFEN HOT

ULTROX

VESIFIX

VIRENTE



## **NORGINE B.V.**

Antonio Vivaldistraat 150 \ 1083 HP Amsterdam \ Nizozemska

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: fatima.insanic@amicuspharma.eu

MOVIPREP

## **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: alma.avdagic@sandoz.com

AFINITOR

AZARGA

AZOPT

BETOPTIC S

CO-DIOVAN

COSENTYX

DIOVAN

DUOTRAV

EUCREAS

EXELON

EXFORGE

EXJADE

FEMARA

GALVUS

GILENYA

JAKAVI

KISQALI

LAMISIL

LUCENTIS

MAXIDEX

MAXITROL

MEKINIST

MYFORTIC

ONBREZ Breezhaler

OPATANOL

REVOLADE

RYDAPT

SANDIMMUN NEORAL

SANDOSTATIN LAR

SANDOSTATIN

SEEBRI BREEZHALER

SIGNIFOR

SIMBRINZA

STALEVO

TAFINLAR

TASIGNA

TEGRETOL CR

TEGRETOL

TOBRADEX

TOBREX

TRAVATAN

TRILEPTAL

TYVERB

Ultibro Breezhaler

UPERIO

VIGAMOX

VOLTAREN forte

VOLTAREN rapid

VOLTAREN retard

VOLTAREN

VOTRIENT

VOTUBIA

XOLAIR

---

## 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 821930 \ Faks: +387 33 452 456 \ e-pošta: mjan@novonordisk.com

FIASP

GLUCAGEN HYPOKIT

LEVEMIR

NORDITROPIN NORDILET

NovoEight

NOVOMIX 30 FLEXPEN

NOVORAPID FLEXPEN

NovoSeven

OZEMPIC

RYZODEG

TRESIBA

VICTOZA

XULTOPHY

## OCTAPHARMA AG

Seidenstrasse 2 \ Lachen \ Švajcarska

**Zastupnik:**

**Remedia d.o.o.**

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

ALBUNORM 20%

ALBUNORM 5%

GAMMANORM

NUWIQ

OCTAGAM

OCTANATE LV

OCTANATE

OCTANINE F

OCTAPLEX 500 IU

RHESONATIV

WILATE

## OREXIGEN THERAPEUTICS IRELAND LIMITED

2nd Floor Palmerston House, Fenian Street \ Dublin 2 \ Irska

**Zastupnik:**

**PharmaSwiss BH d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295195 \ Faks: +387 33 295 196 \ e-pošta: kanita.bakija@valeant.com

MYSIMBA

## PANACEA BIOTEC LIMITED

Ambala-Chandigarh Highway, Lalru-140501 Punjab, Indija \ \ Indija

**Zastupnik:**

**AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: fatima.insanic@amicuspharma.eu

NIMULID MD

NIMULID Transgel

NIMULID

## 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 LUXEMBOURG SARL

51 Avenue J.F. Kennedy. L-1855 \ Luxembourg \ Luksemburg

**Zastupnik:**

### PFIZER BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 296 201 \ Faks: +387 33 296 200 \ e-pošta: andrea.marjanovic@pfizer.com

ARICEPT EVESS  
ARICEPT  
AROMASIN  
BeneFIX  
CAMPTO  
CARBOPLATIN Pfizer  
CISPLATIN Pfizer  
CORTEF  
DALACIN C  
DIFLUCAN  
ECALTA  
ELIQUIS  
ENBREL  
ESTRACYT  
FRAGMIN  
GENOTROPIN  
IBRANCE  
INFLECTRA  
INLYTA  
INSPRA  
LEUCOVORIN CALCIUM  
LINCOCIN  
LYRICA  
MEDROL  
METHOTREXATE Pfizer  
NEURONTIN

NIMENRIX  
NORVASC  
PREPIDIL  
PROSTIN E2  
ReFacto AF  
REVATIO  
SALAZOPYRIN EN  
SORTIS  
SUTENT  
TORISEL  
TYGACIL  
VFEND  
VIAGRA  
VIBRAMYCIN D  
VINCRISTINE Pfizer  
XALACOM  
XALATAN  
XALKORI  
XANAX SR  
XANAX  
XELJANZ  
ZAVEDOS  
ZELDOX  
ZOLEDRONSKA KISELINA PFIZER  
ZOLOFT  
ZYVOXID

---

## PHARMACEUTICAL BALKANS d.o.o. Novi Bečej

Kumanički put bb \ Novi Bečej \ Srbija

Zastupnik:

### Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, VlakoVO \ SarajeVO \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: office-el@elpharma.ba

RESISTOL

## 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.

Rogačići bb, VlakoVO \ SarajeVO \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: office-el@elpharma.ba

AVARICON

## PHARMAS D.O.O.

Radnička cesta 47, Zagreb \ \ Hrvatska

Zastupnik:

### PharmaS d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 K, 71 210 Ilidža, \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: adnan.kukuljac@pharmas.ba,

AZITROMICIN PharmaS 500 mg

IBANDRONAT PHARMAS

KlavoPhar

KVETIAPIN PharmaS

PANTOPRAZOL PharmaS

PAROKSETIN PharmaS

SoliPhar

TRANDOLAPRIL PharmaS

## PHARMAS d.o.o. Beograd

Viline vode bb \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

### PharmaS d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 K, 71 210 Ilidža, \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: adnan.kukuljac@pharmas.ba,

BISOPROLOL PharmaS

MELOKSIKAM PharmaS

TIZAX

### **PHARMASWISS d.o.o.**

Batajnički drum 5 A \ Beograd \ Srbija

**Zastupnik:**

### **PharmaSwiss BH d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295195 \ Faks: +387 33 295 196 \ e-pošta: kanita.bakija@valeant.com

DICLOFENAC PHARMASWISS  
DICLORapid  
MONOPRIL PLUS

MONOPRIL  
RAPIDOL S

### **PHARMATHEN S.A.**

Dervenakion 6 \ 15351 Pallini, Attiki \ Grčka

**Zastupnik:**

### **ALVOGEN PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ALVODRONIC  
ALVOLAMID T

IASIBON

### **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

AceCys  
BRINZOVIS  
DORZOVIS COMBO  
DORZOVIS  
FLUVIS

MOXIVISION  
TOBRAVIS COMBO  
TOBRAVIS  
TRAVOVIS

### **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

ALENDOR 70  
ANASTROZOL PLIVA  
ANDOL 100  
ANDOL C  
ANDOL GR 100  
ANDOL GR 75  
ANDOL  
ARIPIRAZOL PLIVA  
ATENOLOL Pliva

ATORVOX  
ATREMIA  
AVIOMARIN  
AVOMIT  
BAZETHAM  
BETRION  
BIKALUTAMID Pliva 50 mg  
BISOLEX F  
BISOLEX

BONNEDRA  
BORTEZOMIB PLIVA  
CARVETREND  
CIPROMED  
COPAXONE  
DANOPTIN  
DEFERASIROKS PLIVA  
DEPROZEL  
DINAMICO  
DIUVER  
DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ ml  
DUSTER  
DUTASTERID Pliva  
ENAZIL 10 mg  
ENAZIL 20 mg  
ENAZIL 5 mg  
ENAZIL plus  
FLUDARABIN Pliva  
FLUOROURACIL Pliva 50 mg / 1 ml  
FLUOROURACIL Pliva 50 mg/1 ml  
FULVESTRANT PLIVA  
GASTAL  
GEONISTIN  
GLUFORMIN 1000 mg  
GLUFORMIN 850 mg  
HEPTANON  
HIRAMICIN  
KALCIJEV FOLINAT Pliva 10 mg/ml  
KLAVOCIN BID  
LADIOMIL  
LOSARTIC PLUS  
LOSARTIC  
LUXETA 50 mg  
MAXFLU  
MAXIRINO  
MEMANTIN Pliva  
MONOPIN  
MOSTRAFIN

NISTATIN Pliva  
OIKAMID  
OLANDIX  
OPTIMON HCT  
OPTIMON  
OXALIPLATIN Pliva 5 mg/ml  
Paclitaxel Pliva 6 mg/mL  
PEMETREKSED PLIVA  
PHEMITON  
PLIBEX  
PLIMYCOL  
PLIMYCOL  
PLIVADON  
PLIVATINIB  
PLIVIT C  
PLIVIT D3  
PRAXITEN 15  
PRAZINE  
PRILEN AM  
PRILEN Plus  
PRILEN  
QVAR AUTOHALER  
RINOLAN  
SERPENTIL  
SITAGLIPTIN PLIVA  
STATEX  
SUMAMED 1200  
SUMAMED FORTE  
SUMAMED  
SUNITINIB PLIVA  
SYNOPEN  
TEMAZOL  
TONOCARDIN  
TRIXIN  
VELAFAX  
VILPIN  
ZIPANTOLA

## **POLFARMEX S.A.**

Jozefow 9 \ Kutno \ Poljska

**Zastupnik:**

### **PharmaSwiss BH d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295195 \ Faks: +387 33 295 196 \ e-pošta: kanita.bakija@valeant.com

MEGOXI

## **POLICHEM S.A.**

Val Fleuri 50 \ Luxembourg \ Luksemburg

**Zastupnik:**

### **Remedia d.o.o.**

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

MACMIROR COMPLEX

## **POLIFARMA ILAC SAN ve TIC.A.S.**

Halkali Merkez Mah. Basın Ekspres Yolu No:9, Halkali \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### **UNIFARM d.o.o.**

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

## **PRO.MED.CS Praha a.s.**

Telčska 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@promed.ba

AMBROSAN  
CIFLOXINAL  
INDAP  
ITOMED

MONOSAN  
PROPANORM  
RANISAN  
URSOSAN

## **RAFARM S.A.**

12, Kapodistriou Str. & Korinthou Str., 15451 N. Psychiko \ Atina \ Grčka

**Zastupnik:**

### **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Rogačić bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: office-el@elpharma.ba

FERROVIN

REXTOL

### **Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla**

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

LOFOTO  
OPTODROP CO

OPTODROP

---

## RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

103-105 Bath Road \ Slough, Berkshire SL 1 3 UH \ Velika Britanija

**Zastupnik:**

### **Ataco d.o.o. Mostar**

Kralja Tomislava L4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 394 191 \ Faks: +387 51 394 202 \ e-pošta: -

NUROFEN Forte

NUROFEN za djecu jagoda

STREPSILS Cool

STREPSILS limun bez šećera

STREPSILS med i limun

STREPSILS mentol i eukaliptus

STREPSILS narandža sa vitaminom C

STREPSILS original

STREPSILS plus

## RECORDATI Industria Chimica & Farmaceutica S.p.A.

Via Civitali 1. \ Milano \ Italija

**Zastupnik:**

### **Remedia d.o.o.**

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

LOMEXIN

## RECORDATI IRELAND Limited

Raheens East \ Ringaskiddy, Co.Cork \ Irska

**Zastupnik:**

### **PharmaSwiss BH d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295195 \ Faks: +387 33 295 196 \ e-pošta: kanita.bakija@valeant.com

UROREC

## REMEDICA Ltd.

Aharon Street, Limassol Industrial Estate, 3508 \ Limassol \ Kipar

**Zastupnik:**

### **ALVOGEN PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

VARLOTA

### **MEDIMPEX d.o.o.**

Igmanska 38 \ Vogošća \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 444 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: indira@medimpex.ba

MITROXELEN



## **PHOENIX d.o.o. Bijeljina**

Stefana Dečanskog bb \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 231 200 \ Faks: +387 55 231 231 \ e-pošta: office@phoenix.ba

AMOXICILLIN REMEDICA  
AREMED  
ATENOLOL REMEDICA  
CARBAMAZEPINE REMEDICA  
RETARD  
CARBAMAZEPINE REMEDICA  
CEFALEXIN REMEDICA  
CHLORPROMAZINE Remedica  
CLOMIFENE REMEDICA  
CLOZAPINE REMEDICA  
DEPRIM  
DOXYCYCLINE REMEDICA  
ENALAPRIL REMEDICA

ERITHROMYCIN REMEDICA  
EXEDRAL  
FUROSEMIDE REMEDICA  
IBUPROFEN REMEDICA  
IMUPRIN  
KAPETRAL  
KAPTOPRIL REMEDICA  
KLONAZEPAM REMEDICA  
NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA  
PROPRANOLOL REMEDICA  
RANITIDINE REMEDICA  
TAMOXIFEN REMEDICA

## **REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

Kozle 188 \ Skopje \ Makedonija

**Zastupnik:**

### **UNIFARM d.o.o.**

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  
AMLODIPIN Replek Farm  
ATORVASTATIN Replek Farm  
AZIMED  
BIPERIDEN Replek Farm  
CIPROFLOKSACIN Replek Farm  
FOLNA KISELINA REPLEK FARM  
IBUPROFEN Replek Farm  
KARVEDILOL REPLEK FARM  
KLARITROMICIN Replek Farm  
KLOPIDOGREL Replek Farm  
LIZINOPRIL Replek Farm  
LORATADIN Replek Farm  
MESALAZIN REPLEK FARM

METFORMIN Replek Farm  
NORFLOXACIN Replek Farm  
OLANZAPIN Replek Farm  
OMEPRAZOL REPLEK FARM  
PARACETAMOL Replek Farm  
PARAFEN  
PAROKSETIN Replek Farm  
RANITIDIN Replek Farm  
REFALGIN  
REFERUM  
REKONAZOL  
RENAPRIL  
VENTOR  
VERAPAMIL Replek Farm

## **RIEMSER PHARMA GmbH**

An der Wiek 7, 17493 Greifswald-Insel Riems \ Greifswald \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **UNIFARM d.o.o.**

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

VANCOMYCIN Enterocaps 250 mg

---

## **ROHA ARZNEIMITTEL GmbH**

Rockwinkeler Heerstrasse 100 \ Bremen \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo**

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: [oktal-pharma@oktal-pharma.ba](mailto:oktal-pharma@oktal-pharma.ba); [registracija@oktal-pharma.ba](mailto:registracija@oktal-pharma.ba)

BEKUNIS

## **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: [kemala.sabotic@medical-intertrade.ba](mailto:kemala.sabotic@medical-intertrade.ba)

ROWACHOL

ROWATINEX

## **S.C. LABORMED-PHARMA S.A.**

Sector 3, B-dul Theodor Pallady, Nr.44B, Bukurešt \ \ Rumunija

**Zastupnik:**

### **ALVOGEN PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: [sabina.mujkic@alvogen.com](mailto:sabina.mujkic@alvogen.com)

TELSIDAN

## **SALVUS d.o.o.**

Župana Vratislava 11. \ Donja Stubica \ Hrvatska

**Zastupnik:**

### **Salvus BH d.o.o.**

Tešanjaska 24 a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 260 820 \ Faks: +387 33 260 821 \ e-pošta: [seid.mehovic@salvushealth.com](mailto:seid.mehovic@salvushealth.com)

FELLEFEN

SALDISK

GRILIF

SEPTOLOR med i limun

LOSPAM

## **SANOFI PASTEUR**

14 Espace Henry Vallee \ 69007 Lion \ Francuska

**Zastupnik:**

### **Sanofi d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1/8 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +38733 295 519 \ Faks: +387 33 270 030 \ e-pošta: [lejla.taletovic@sanofi.com](mailto:lejla.taletovic@sanofi.com)

ACT-HIB

DULTAVAX

AVAXIM

HEXAXIM

IMOVAX DT ADULT  
IMOVAX POLIO  
ORALNA BIVALENTNA TIP 1 i 3  
POLIOMIJELITIS VAKCINA  
PENTAXIM

TETAVAX  
TETRAXIM  
VAXIGRIP TETRA  
VERORAB

## SANOFI-AVENTIS Groupe

54 rue La Boetie \ Pariz \ Francuska

**Zastupnik:**

**Sanofi d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1/8 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +38733 295 519 \ Faks: +387 33 270 030 \ e-pošta: lejla.taletovic@sanofi.com

ALDURAZYME  
ALLEGRA  
AMARYL  
APIDRA  
ARAVA  
AUBAGIO  
BISOLVON  
BUSCOPAN  
CERDELGA  
CEREZYME  
CLEXANE  
CORDARONE  
DEPAKINE CHRONO 300  
DEPAKINE CHRONO 500  
DEPAKINE  
DULCOLAX  
DUOPLAVIN  
ELOXATIN  
ENTEROGERMINA  
ESSENTIALE Forte N  
EVOLTRA  
FABRAZYME  
FLUDARA  
GRANOCYTE 34

IBALGIN RAPID  
INSUMAN Basal  
INSUMAN Comb 25  
INSUMAN Rapid  
JEVTANA  
LANTUS  
LEMTRADA  
LIPANOR  
LYXUMIA  
MYOZYME  
NOZINAN  
PLAVIX  
PRALUNTO  
RENVELA 800 mg  
SULIQUA  
TAVANIC  
TAXOTERE 20 mg/1 ml  
TAXOTERE 80 mg/4 ml  
TOUJEO  
TRIAPIN  
TRITACE  
TRITAZIDE  
ZALTRAP

## SANTEN OY

Niittyhaankatu 20 \ Tampere \ Finska

**Zastupnik:**

**InspireHL d.o.o.**

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 592 120 \ Faks: +387 33 592 121 \ e-pošta:  
amela.vladavic@inspirehl.ba>

COSOPT  
SAFLUTAN

TRUSOPT

---

**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 37 319 122 \ Faks: +387 37 388 804 \ e-pošta: farmacija.bihac@bih.net.ba

ARYTMIL

CEFAZOLIN-BCPP

CEFTRIAZONE-BCPP

CEFUROXIME-BCPP

MEROBOCID

**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: 033777273 \ e-pošta: oktal-pharma@oktal-pharma.ba;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

5-ASA

DIUNORM

ITRAKONAZOL SLAVIAMED

ONDASAN

ROXIMISAN

SUMATRIPTAN SLAVIAMED

**SOPHARMA AD**

Iliensko Shose No 16 \ Sofija \ Bugarska

**Zastupnik:**

**UNIFARM d.o.o.**

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

CARSIL

## **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

TABEX

## **UNIFARM d.o.o.**

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  
ATROPIN SOPHARMA  
BROMHEXINE SOPHARMA  
BUSCOLYSIN

DIGOXIN SOPHARMA  
ISOCOR  
PENTOFYLLIN  
SOPHAMET

## **SWISS PARENTERALS LIMITED**

303-304,Saman-II,OPP. Reliance Petrol Pump Anandnagar Road,Satellite Ahmedabad GJ,380015 IN \ \ Indija

**Zastupnik:**

## **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Rogačići bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: office-el@elpharma.ba

PDSOLONE 40 mg

## **SYNTHON B.V**

Microweg 22, 6545 CM \ Nijmegen \ Nizozemska

**Zastupnik:**

## **ALVOGEN PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

BICAPROST  
PELIMERA

REMUREL

## **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

CALCIMONTA  
CONTROLOC CONTROL  
CONTROLOC

EBRANTIL  
FAKTU  
HUSTAGIL

---

## TAKEDA PHARMA A/S

Dybendal Alle 10 \ 2630 Taastrup \ Danska

**Zastupnik:**

### Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o.Sarajevo

Vrbanja 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: emina.mahmutovic@takeda.com

XEFO RAPID

XEFO

## 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

DEXILANT

ENTYVIO

NINLARO

VIPDOMET

VIPIDIA

## TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE „POLFA” SPÓŁKA AKCYJNA

2 A.Fleminga Str.03-176 \ Varšava \ Poljska

**Zastupnik:**

### UNIFARM d.o.o.

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

## 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

LENALIDOMID TEVA

OKTREETID TEVA

## 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

ABELCET

BRALTUS

COPAXONE

DuoResp Spiromax

KAPECITABIN TEVA  
RISSET  
SANOSEN

TENOFOVIR TEVA  
ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA

### **TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES Ltd.**

5 Basel Street \ Petach Tikva \ Izrael

**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

ALPHA D3

### **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: oktal-pharma@oktal-pharma.ba;registracija@oktal-pharma.ba

DEEP HEAT RUB  
DEEP HEAT sprej

DEEP RELIEF

### **UAB NORAMEDA**

Klaipėdos m.sav.Kaipėdos m.Didžioji Vandens g.7-8 \ Litvanija

**Zastupnik:**

#### **Providens d.o.o. Sarajevo**

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.handzic@providens.com.ba

BOSENTAN NORAMEDA

### **UCB Farchim SA**

Z.I. De Planchy, Chemin de Croix-Blanche 10 \ Bulle \ 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.ba

XYZAL

---

## UCB Pharma S.A.

Allee de la Recherche 60 \ Brisel \ Belgija

**Zastupnik:**

### MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmata Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.ba

KEPPRA

## 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: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

NATRIJUM KROMOGLIKAT UNIMED

PHARMA

UNICLOPHEN 0,1%

UNIDEXA 0,1%

UNIFLOX 0,3%

UNILAT

UNITIMOLOL 0,5 %

## UTP d.o.o. Uljanik tečni plinovi

Sv. Polikarpa 4 \ Pula \ Hrvatska

**Zastupnik:**

### TGT Tehnogas a.d.

Nikole Pašića 28, Trn \ Laktaši \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051584818 \ Faks: - \ e-pošta: d.bukarac@soltgt.ba

MEDICINSKI KISEONIK UTP

## VIENNAPHARM GmbH

Mariahilferstrasse 123/3 \ 1060 Beč \ Austrija

**Zastupnik:**

### APOMEDICAL d.o.o.

Vreoce br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

BISOCOR

CEREBRYL

OSADENT

OSAFLAT

OSANIT

OSARHIN

OSATUSS

## 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 sprej za usnu  
sluznicu



## **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: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

GLUKOZA 5% VIOSER  
MANNITOL 20% VIOSER

NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER  
RINGER LAKTAT VIOSER

## **VUAB Pharma a.s.**

Vltavska 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

## **WELLCOME LIMITED**

Great West Road 980 \ Brentford, Middlesex TW8 9GS \ Velika Britanija

### **Zastupnik:**

#### **GlaxoSmithKline d.o.o.Sarajevo**

Zmaja od Bosne 7-7a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033959000 \ Faks: 033959001 \ e-pošta: ferida.f.topcagic@gsk.com

ANORO ELLIPTA  
AUGMENTIN  
AVAMYS  
AVODART  
Ca-C 1000 Calvive  
CALGEL  
CERVARIX  
COMBIVIR  
DERMOVATE  
DUODART  
ENGERIX B za djecu  
ENGERIX B za odrasle  
FENISTIL 1mg/mL oralne kapi  
FENISTIL gel  
FLIXONASE ARI  
FLIXONASE  
FLIXOTIDE Inhaler  
FORTUM  
IMIGRAN  
INFANRIX - IPV  
INFANRIX Hexa  
INFANRIX IPV + Hib  
KIVEXA

LACIPIL  
LAMICTAL  
PANADOL BABY  
PANADOL EXTRA  
PANADOL Forte Optizorb  
PANADOL OPTIZORB  
PANADOL  
POLIO SABIN BIVALENT  
PRIORIX  
PRIORIX-TETRA  
RELVAR ELLIPTA  
REQUIP MODUTAB  
REQUIP  
ROTARIX  
SERETIDE Diskus  
SERETIDE inhaler  
SEREVENT  
SEROXAT  
SINECOD  
SYNFLORIX  
THERAFLU Complex plus C  
THERAFLU Max plus C  
TIVICAY

TRIUMEQ  
VENTOLIN inhaler  
VENTOLIN  
VOLTAREN Emulgel 1%  
VOLTAREN FORTE 2%

WELLBUTRIN XR  
ZEFFIX  
ZINACEF  
ZINNAT

## **WÖRWAG PHARMA GmbH & Co.KG**

Calwer Str. 7 \ 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**

Dalslandsgade 11 \ DK-2300 Kopenhagen \ Danska

**Zastupnik:**

### **ALVOGEN PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ALVOBAC

## **ZADA Pharmaceuticals d.o.o.**

Donji Bistarac 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: emina.ibric@zada.ba

ANAXAL  
ANTARZA  
ARITMON  
ASA ZADA  
ATENZIO PLUS  
ATENZIO  
AVADIL  
AZID  
BENEFIT  
BLOCOR  
BONEZA  
CETIMIN  
CIPROZAD  
C-ZAD  
DAFEN  
DAMAR  
DELOR  
DIAMELL  
DOLAP

ENOX Plus  
ENOX  
ESSO  
FERZADA  
FILEX  
FLUXX  
FOLIK  
GLUCONORM  
HELICOL  
HYPERIL Plus  
HYPERIL  
KADRIL PLUS  
KADRIL  
KLOMID  
LIPTIN  
LISETRA  
LOPRESS  
LORAMIN  
MELCAM

METOCOR	SPILAK
MOXI	TAZIN
NIFURAN	TIACID
NITRAX	TINAZOL
PARACETAMOL ZADA	TOPIRIN
PAROXAL	VEDICOR
PRODOL	ZADARON
RANID	ZAPIN
SMART	ZASAN
SPAZMOL	ZOLPAN

### **ZAMBON S.P.A.**

Via Lillo del Duca 10, 20091 Bresso \ Milano \ Italija

**Zastupnik:**

#### **Remedia d.o.o.**

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: [remedia@bih.net.ba](mailto:remedia@bih.net.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](mailto:selma.suljovic@pliva.ba)

AMIODARON ZDRAVLJE  
BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE

ENALAPRIL ZDRAVLJE  
LOPERAMID ZDRAVLJE

### **ZOREX PHARMA d.o.o. ŠABAC**

Beogradski put 9 \ Šabac \ Srbija

**Zastupnik:**

#### **UNIFARM d.o.o.**

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](mailto:merima.fatusic@unifarm.ba)

JODOKOMP



## **LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA ZA 2020. god.**

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 2020. godinu je objavljena u „Službenom Glasniku BiH“ br.80/19 od 06.12.2019. godine, 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 peti put objavljuje u Registru lijekova, kao zajednički projekat Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH i Agencije za antidoping kontrolu BiH.

---

## LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA (2020)

### SUPSTANCE I METODE ZABRANJENE UVIJEK (NA I VAN TAKMIČENJA)

U skladu s članom 4.2.2. Svjetskog antidoping kodeksa, sve zabranjene supstance smatrat će se „specifičnim supstancama“, osim supstanci u klasama S1, S2, S4.4, S4.5, S6.A i zabranjenih metoda M1, M2 i M3.

### ZABRANJENE SUPSTANCE

#### S0. NEODOBRENE SUPSTANCE

Farmakološki aktivna supstanca koja nije navedena u bilo kojem drugom dijelu Liste i koja nije odobrena za terapijsku upotrebu kod ljudi od strane nijednog državnog regulatornog zdravstvenog tijela (npr. lijekovi u prekliničkoj ili kliničkoj fazi razvoja ili lijekovi čiji je razvoj prekinut, dizajnerski lijekovi, supstance odobrene samo u veterini) uvijek je zabranjena.

#### S1. ANABOLIČKI AGENSI

Anabolički agensi su zabranjeni.

#### 1. ANABOLIČKI ANDROGENI STEROIDI (AAS)

Kada se primjenjuju egzogeno, uključujući, ali ne ograničavajući se na:

1-Androstenediol (5 $\alpha$ -androst-1-ene-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -diol); 1-Androstenedione (5 $\alpha$ -androst-1-ene-3,17-dione); 1-Androsterone (3 $\alpha$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-ene-17-one); 1-Epiandrosterone (3 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-ene-17-one); 1-Testosterone (17 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-en-3-one);

4-Androstenediol (androst-4-ene-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -diol); 4-Hydroxytestosterone (4,17 $\beta$ -dihydroxyandrost-4-en-3-one); 5-Androstenedione (androst-5-ene-3,17-dione); 7 $\alpha$ -hydroxy-DHEA; 7 $\beta$ -hydroxy-DHEA; 7-Keto-DHEA; 19-Norandrostenediol (estr-4-ene-3,17-diol); 19-Norandrostenedione (estr-4-ene-3,17-dione); Androstanolone (5 $\alpha$ -dihydrotestosterone, 17 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androstan-3-one); Androstenediol (androst-5-ene-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -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 $\alpha$ -ol); Dehydrochlormethyltestosterone (4-chloro-17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylandrosta-1,4-dien-3-one); Desoxymethyltestosterone (17 $\alpha$ -methyl-5 $\alpha$ -androst-2-en-17 $\beta$ -ol and 17 $\alpha$ -methyl-5 $\alpha$ -androst-3-en-17 $\beta$ -ol); Drostanolone; Epiandrosterone (3 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androstan-17-one); Epi-dihydrotestosterone (17 $\beta$ -hydroxy-5 $\beta$ -androstan-3-one); Epitestosterone; Ethylestrenol (19-norpregna-4-en-17 $\alpha$ -ol); Fluoxymesterone; Formebolone; Furazabol (17 $\alpha$ -methyl [1,2,5]oxadiazolo[3',4':2,3]-5 $\alpha$ -androstan-17 $\beta$ -ol); Gestrinone; Mestanolone; Mesterolone; Metandienone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylandrosta-1,4-dien-3-one); Metenolone; Methandriol;

Methasterone (17 $\beta$ -hydroxy-2 $\alpha$ ,17 $\alpha$ -dimethyl-5 $\alpha$ -androstan-3-one); Methyl-1-testosterone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methyl-5 $\alpha$ -androst-1-en-3-one); Methylclostebol; Methyldienolone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylestra-4,9-dien-3-one); Methylnortestosterone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylestr-4-en-3-one); Methyltestosterone; Metribolone (methyltrienolone, 17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylestra-4,9,11-trien-3-one); Mibolone;

Nandrolone (19-nortestosterone); Norboletone; Norclostebol (4-chloro-17 $\beta$ -ol-estr-4-en-3-one); Norethandrolone; Oxabolone;  
Oxandrolone; Oxymesterone; Oxymetholone; Prasterone (dehydroepiandrosterone, DHEA, 3 $\beta$ -hydroxyandrost-5-en-17-one); Prostanazol (17 $\beta$ -[(tetrahydropyran-2-yl)oxy]-1'Hpyrazolo[3,4:2,3]-5 $\alpha$ -androstane); Quinbolone; Stanozolol; Stenbolone; Testosterone; Tetrahydrogestrinone (17-hydroxy-18a-homo-19-nor-17 $\alpha$ -pregna-4,9,11-trien-3-one); Trenbolone (17 $\beta$ -hydroxyestr-4,9,11-trien-3-one); i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata.

## 2. DRUGI ANABOLIČKI AGENSI

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Clenbuterol, selektivni modulatori androgenih receptora [SARMs, npr. andarine, LGD-4033 (ligandrol), enobosarm (ostarine) i RAD140]); tibolone; zeranol i zilpaterol.

## S2. PEPTIDNI HORMONI, FAKTORI RASTA, SLIČNE SUPSTANCE, I MIMETICI

Sljedeće supstance, i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata, su zabranjene:

1. Eritropoetini (EPO) i supstance koje utiču na eritropoezu, uključujući, ali ne ograničavajući se na:
  - 1.1 Agonisti eritropoetinskih receptora, npr. Darbepoetini (dEPO); Eritropoetini (EPO); proizvodi bazirani na EPO [npr. EPO-Fc, methoxy polyethylene glycol-epoetin beta (CERA)]; supstance koje oponašaju EPO i supstance koje ih sadrže (npr. CNTO-530, peginesatide).
  - 1.2 Aktivatori hipoksijom induciranih faktora (HIF), npr. Cobalt; Daprodustat (GSK1278863); Molidustat (BAY 85-3934); Roxadustat (FG-4592); Vadadustat (AKB-6548); Xenon.
  - 1.3 GATA inhibitori, npr. K-11706.
  - 1.4 TGF-beta (TGF- $\beta$ ) inhibitori signala, npr. Luspatercept; Sotatercept.
  - 1.5 Agonisti nespecifičnih receptora prirodnog oporavka tijela, npr. Asialo EPO; Carbamylated EPO (CEPO).
2. Peptidni hormoni i faktori koji djeluju na njihovo otpuštanje,
  - 2.1 Horionski gonadotropin (CG) i Luteinizirajući hormon (LH) i faktori koji djeluju na njihovo otpuštanje, samo kod kod muškaraca, (npr. Buserelin, deslorelin, gonadorelin, goserelin, leuprorelin, nafarelin i triptorelin);
  - 2.2 Kortikotropini i faktori koji djeluju na njihovo otpuštanje, npr. Corticorelin;
  - 2.3 Hormon rasta (GH), njegovi fragmenti i faktori koji djeluju na njegovo otpuštanje, uključujući, ali ne ograničavajući se na: fragmente hormona rasta, (npr. AOD-9604 i hGH 176-191); Hormon koji oslobađa hormon rasta (GHRH) i njegove analoge, (npr. CJC-1293, CJC-1295, sermorelin i tesamorelin); Sekretagogi hormona rasta (GHS) (npr. lenomorelin (ghrelin)) i mimetici ghrelina, npr. anamorelin, ipamorelin, macimorelin i tabimorelin; Peptidi koji djeluju na otpuštanje hormona rasta (GHRPs), npr. Alexamorelin, GHRP-1, GHRP-2 (pralmorelin), GHRP-3, GHRP-4, GHRP-5, GHRP-6 i examorelin (hexarelin).
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) i njegove analoge; Mehaničke faktore rasta (MGFs); Trombocitni faktor rasta (PDGF); Thymosin- $\beta$ 4 i njegovi derivati, npr. TB-500; Vaskularni endotelijalni faktor rasta (VEGF);  
i druge faktore rasta ili modulare faktora rasta koji utiču na sintezu/razlaganje proteina mišića, tetiva ili ligamenata, vaskularizaciju, korištenje energije, regenerativni kapacitet ili promjenu tipa vlakana.

---

### S3. BETA-2 AGONISTI

Svi selektivni i neselektivni beta-2 agonisti, uključujući njihove optičke izomere, su zabranjeni.

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Fenoterol; Formoterol; Higenamine; Indacaterol; Olodaterol; Procaterol; Reproterol; Salbutamol; Salmeterol; Terbutaline; Tretoquinol (trimeoquinol); Tulobuterol; Vilanterol.

#### Osim:

- Salbutamola primijenjenog inhalacijom: maksimalno 1600 mikrograma tokom 24 sata primijenjen višekratno, i ne više od 800 mikrograma u okviru 12 sati od primjene bilo koje doze lijeka;
- Formoterola primijenjenog inhalacijom: maksimalno 54 mikrograma tokom 24 sata;
- Salmeterola primijenjenog inhalacijom: maksimalno 200 mikrograma tokom 24 sata.

Koncentracija salbutamola u urinu veća od 1000 ng/ml ili formoterola veća od 40 ng/ml, nije u skladu se korištenjem u terapijske svrhe i smatra se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF), osim ako sportista kontrolisanim farmokinetičkim istraživanjem dokaže da je nepovoljan rezultat posljedica korištenja terapijskih doza inhalacijom u granicama gore navedenih maksimalnih doza.

### S4. HORMONI I MODULATORI METABOLIZMA

Sljedeći hormoni i modulatori metabolizma su zabranjeni:

1. Inhibitori aromataze, uključujući, ali ne ograničavajući se na: 2-Androstenol (5 $\alpha$ -androst-2-en-17-ol); 2-Androstenone (5 $\alpha$ -androst-2-en-17-one); 3-Androstenol (5 $\alpha$ -androst-3-en-17-ol); 3-Androstenone (5 $\alpha$ -androst-3-en-17-one); 4-Androstene-3,6,17 trione (6-oxo); Aminoglutethimide; Anastrozole; Androsta-1,4,6-triene-3,17-dione (androstatrienedione); Androsta-3,5-diene-7,17-dione (arimistane); Exemestane; Formestane; Letrozole; Testolactone.
2. Selektivni modulatori estrogenskih receptora (SERMs), uključujući, ali ne ograničavajući se na: Bazedoxifene; Ospemifene; Raloxifene; Tamoxifen; Toremifene.
3. Druge antiestrogenske supstance, uključujući, ali ne ograničavajući se na: Clomifene; Cyclofenil; Fulvestrant.
4. Supstance koje sprečavaju aktivaciju aktivinskog receptora IIB uključujući ali ne ograničavajući se na: agoniste activin receptora IIB kao što su: lažni activin receptori (npr. ACE-031); Activin A-neutralizirajuća antitijela; Anti-activin receptor IIB antibodies (npr. bimagrumab); inhibitore myostatina kao što su: Agensi koji reduciraju ili sprečavaju ekspresiju miostatina; Myostatin-binding proteini (npr. follistatin, myostatin propeptide); Myostatin-neutralizing antibodies (npr. domagrozumab, landogrozumab, stamulumab).
5. Modulatori metabolizma:
  - 5.1 Aktivatori AMP-aktivirane protein kinaze (AMPK), npr. AICAR, SR9009; i Peroxisome Proliferator Activated Receptor  $\delta$  (PPAR $\delta$ ) agonisti, npr. 2-(2-methyl-4-((4-methyl-2-(4-(trifluoromethyl) phenyl)thiazol-5-yl)methylthio)phenoxy)ocatna kiselina (GW1516, GW501516);
  - 5.2 Inzulini i mimetici inzulina;
  - 5.3 Meldonium;
  - 5.4 Trimetazidine.



## **S5. DIURETICI I MASKIRNI AGENSI**

Sljedeći diuretici i maskirni agensi su zabranjeni, kao i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnog biološkog efekta, uključujući, ali ne ograničavajući se na:

- Desmopresin; probenecid; plazma ekspandere, npr. intravenska primjena albumina, dextransa, hydroxyethyl škroba i manitola;
- Acetazolamide; amiloride; bumetanide; canrenone; chlortalidone; etacryniska kiselina; furosemide; indapamide; metolazone; spironolactone; tiazidi, npr. bendroflumethiazide, chlorothiazide i hydrochlorothiazide; triamterene i vaptani, npr. tolvaptan.

### **Osim:**

- Drospirenone; pamabrom; i oftalmička upotreba inhibitora karboanhidraze (npr. dorzolamide, brinzolamide);
- Lokalna primjena felypressina u dentalnoj anesteziji.

Utvrđivanje prisustva bilo koje količine sljedećih supstanci podložnih određivanju graničnih koncentracija u uzorku sportiste koje su zabranjene na takmičenju ili van takmičenja ili samo na takmičenju: formoterol, salbutamol, cathine, ephedrine, methylephedrine i pseudoephedrine, uz diuretik ili maskirno sredstvo, smatrat će se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF), osim ako sportista uz terapijsko izuzeće (TUE) za tu supstancu ima i terapijsko izuzeće za diuretik ili maskirno sredstvo.

## **ZABRANJENE METODE**

### **M1. MANIPULACIJA KRVlju I KRVNIM KOMPONENTAMA**

#### **Zabranjeno je sljedeće:**

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.
2. Vještačko povećanje unosa, transporta ili opskrbe kisikom. Uključujući, ali nije ograničeno na: Perfluorirane hemijske supstance; efaproxiral (RSR13) i modificirane produkte hemoglobina (npr. na hemoglobinu bazirane zamjene za krv i mikroenkapsulirane produkte hemoglobina, osim nadoknade kisika inhalacijom.)
3. Bilo koji oblik intravaskularne manipulacije krvlju ili krvnim komponentama fizikalnim ili hemijskim sredstvima.

### **M2. HEMIJSKA I FIZIČKA MANIPULACIJA**

#### **Zabranjeno je sljedeće:**

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.)
2. Intravenske infuzije i/ili injekcije volumena većeg od ukupno 100 ml u razdoblju od 12 sati, osim ako se opravdano daju tokom bolničkog liječenja, hirurških procedura ili kliničkih dijagnostičkih ispitivanja.

### **M3. GENSKI I ĆELIJSKI DOPING**

#### **Sljedeće metode, koje imaju potencijal poboljšanja sportskih performansi, su zabranjene:**

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 prijenos gena.
2. Upotreba normalnih ili genetski modificiranih ćelija.

---

## SUPSTANCE I METODE ZABRANJENE NA TAKMIČENJU

UZ KLASU S0 DO S5 I M1 DO M3 KOJE SU DEFINIRANE RANIJE U TEKSTU, SLJEDEĆE KLASU ZABRANJENE SU NA TAKMIČENJU:

### ZABRANJENE SUPSTANCE

#### S6. STIMULANSI

Svi stimulansi, uključujući sve optičke izomere (npr. *d*- i *l*- ako je relevantno), su zabranjeni.

##### Stimulansi uključuju:

###### 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*.

###### b: Specifični stimulansi

Uključujući, ali ne ograničavajući se na:

3-Methylhexan-2-amine (1,2-dimethylpentylamine); 4-Methylhexan-2-amine (methylhexaneamine); 4-Methylpentan-2-amine (1,3-dimethylbutylamine); 5-Methylhexan-2-amine (1,4-dimethylpentylamine); Benzfetamine; Cathine\*\*; Cathinone i njegovi analozi, npr. mephedrone, methedrone, i  $\alpha$ -pyrrolidinovalerophenone; Dimetamfetamine; Ephedrine\*\*\*; Epinephrine\*\*\*\* (adrenaline); Etamivan; Etilamfetamine; Etilefrine; Famprofazone; Fenbutrazate; Fencamfamin; Heptaminol; Hydroxyamfetamine (parahydroxyamfetamine); Isometheptene; Levmetamfetamine; Meclofenoxate; Methylenedioxyamfetamine; Methylephedrine\*\*\*; Methylphenidate; Nikethamide; Norfenefrine; Octodrine (1,5-dimethylhexylamine); Octopamine; Oxilofrine (methylsynephrine); Pemoline; Pentetrazol; Phenethylamine i njegovi derivati; Phenmetrazine; Phenpromethamine; Propylhexedrine; Pseudoephedrine\*\*\*\*\*; Selegiline; Sibutramine; Strychnine; Tenamfetamine (methylenedioxyamfetamine); Tuaminoheptane; i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata.

##### Osım:

- Clonidine;
- Derivati imidazola za dermatološku, nazalnu ili oftalmičku upotrebu i stimulanasa uključenih u Monitoring program za 2020. godinu\*.

\* Bupropion, caffeine, nicotine, phenylephrine, phenylpropanolamine, pipradrol, i synephrine: ove supstance su uključene u Monitoring program za 2020. godinu, i ne smatraju se zabranjenim supstancama.

\*\* Cathine: 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 anestheticima.)

\*\*\*\*\* Pseudoephedrine: zabranjen kada je njegova koncentracija u urinu veća od 150 mikrograma po mililitru.

## **S7. NARKOTICI**

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.

## **S8. KANABINOIDI**

**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**

Svi glukokortikoidi su zabranjeni kada se primjenjuju oralno, intravenski, intramuskularno ili rektalno.

Uključujući ali ne ograničavajući se na: Betamethasone; Budesonide; Cortisone; Deflazacort; Dexamethasone; Fluticasone; Hydrocortisone; Methylprednisolone; Prednisolone; Prednisone; Triamcinolone.

## **SUPSTANCE ZABRANJENE U POJEDINIM SPORTOVIMA**

### **P1. BETA-BLOKATORI**

Beta-blokatori zabranjeni su samo na takmičenju u sljedećim sportovima, a također i van takmičenja gdje je to označeno:

- Streličarstvo (WA)\*
- Automobilizam (FIA)
- Bilijar (sve discipline) (WCBS)
- Pikado (WDF)
- Golf (IGF)
- 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 apnei sa stalnim opterećenjem sa ili bez peraja, dinamičkoj apnei sa i bez peraja, apnea slobodnim zaronom, Jump Blue apnei, podvodni ribolov, statička apnea, gađanje meta i apnea s promjenljivim opterećenjem.

\*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; 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 2020. 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/faks +387 (0 51 450-301 e-pošta: <a href="mailto:ndl@almbih.gov.ba">ndl@almbih.gov.ba</a>

I PODACI O IZVJEŠTAČU						
IME I PREZIME*	SPECIJALNOST	USTANOVA	ADRESA*	TEL, FAKS	E-MAIL	DATUM PRIJAVE

II PODACI O NEŽELJENOJ REAKCIJI													
INICIJALI*	DATUM ROĐENJA			STAROST*	TEŽINA <sup>2</sup> (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							<input type="checkbox"/> životnu ugroženost
DIJAGNOZA/SINDROM NEŽELJENE REAKCIJE:												<input type="checkbox"/> hospitalizaciju ili produženu hospitalizaciju	
OPIS REAKCIJA* (znakovi ili simptomi, uključujući relevantne podatke laboratorijskih testova):												<input type="checkbox"/> trajni ili teški invaliditet ili nesposobnost	
LIJEČENJE NEŽELJENE REAKCIJE:												<input type="checkbox"/> kongenitalnu anomaliju <sup>1</sup>	
OZNAČITI AKO SUMNJATE NA: <input type="checkbox"/> interakciju lijekova <input type="checkbox"/> nedjelotvornost lijeka												<input type="checkbox"/> medicinski značajno ozbiljno stanje	
ISHOD NEŽELJENE REAKCIJE: <input type="checkbox"/> oporavak bez posljedica <input type="checkbox"/> oporavak s posljedicama <input type="checkbox"/> oporavak u toku <input type="checkbox"/> smrt <input type="checkbox"/> nepoznato													

<sup>1</sup> navesti sve lijekove koje je majka uzimala za vrijeme trudnoće i datum zadnje menstruacije; <sup>2</sup> 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 <b>PRESTALA</b> NAKON PRESTANKA UZIMANJA LIJEKA:					NEŽELJENA REAKCIJA SE <b>PONOVO JAVILA</b> 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 primijenjenog lijeka (prema ocjeni izvještača)				
<input type="checkbox"/> sigurna	<input type="checkbox"/> vjerovatna	<input type="checkbox"/> moguća	<input type="checkbox"/> 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: <a href="mailto:ndl@almbih.gov.ba">ndl@almbih.gov.ba</a>

I PODACI O IZVJEŠTAČU						
IME I PREZIME*	SPECIJALNOST	USTANOVA	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* <sup>+</sup>	Nosilac odobrenja	Serijski broj*	Datum isteka roka valjanosti	Način primjene	Mjesto primjene	Doza	Primljena doza**
1.								
2.								
3.								

<sup>+</sup> Označiti zvjezdicom vakcinu 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	
Dijagnoza neželjene reakcije:	
OPIS* (simptomi, laboratorijski nalazi i liječenje neželjene reakcije):	

V OSTALI VAŽNIJI ANAMNESTIČKI 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-POS LJEDIČNA POVEZANOST		
ISHOD NEŽELJENE REAKCIJE:	OZNAČITE DA LI JE NEŽELJENA REAKCIJA DOVELA DO:	UZROČNO-POS LJEDIČNA 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 Mladenovića b.b. 78000 Banja Luka, Bosna i Hercegovina	Telefoni: 051 456 040 051 456 050 051 450 302
Elektronska pošta:	<a href="mailto:ndl@almbih.gov.ba">ndl@almbih.gov.ba</a>

#### 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"/>
		.	.	.		<input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> Ž	.	.	.	<input type="checkbox"/> Smrt	
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:	
15. DNEVNA DOZA:		16. NAČIN PRIMJENE LIJEKA:	
17. INDIKACIJE:		21. DA LI SE REAKCIJA PONOVO JAVILA POSLIJE PONOVDNE PRIMJENE LIJEKA:	
18. POČETAK I KRAJ PRIMJENE LIJEKA (od/do):		19. TRAJANJE TERAPIJE:	
		<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> nepoznato	
		<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> nepoznato	

#### III PODACI O ISTOVREMENO KORIŠTENIM LIJEKOVIMA

22. ISTOVREMENO PRIMJENJIVANI LIJEKOVI I DATUMI PRIMJENE (ne navoditi lijekove korištene za liječenje neželjene reakcije):
23. OSTALI VAŽNIJI ANAMNESTIČKI 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	







[almbih.gov.ba](http://almbih.gov.ba)