

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

REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE 2021



REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE

2021

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

**REGISTAR LIJEKOVA
BOSNE I HERCEGOVINE
2021**

XII

Jun 2021.

REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE
2021

Izdavač:

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

Za izdavača:

dr Aleksandar Zolak
mr sc. dr Dinka Muhović, spec.

Priredivači:

mr ph. Tijana Spasojević-Došen, spec.
mr ph. Ana Cvijanović
dr.sc. Biljana Tubić, mr ph. spec.

Tehnička obrada:

Boris Kovačić

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

615.2(497.6)(083.81)"2021"

РЕГИСТАР лијекова Босне и Херцеговине
Registar lijekova Bosne i Hercegovine. XII : 2021 [Elektronski
izvor] / [priređivači Tijana Spasojević-Došen, Ana Cvijanović, Biljana
Tubić]. - Onlajn izd. - Banja Luka : Agencija za lijekove i medicinska
sredstva Bosne i Hercegovine, 2021

Način pristupa (URL):

http://www.almbih.gov.ba/_doc/registar2021/Registar2021.pdf. - Ел.
публикација у ПДФ формату опсега 594. стр. - Насл. са насловног
екрана. - Опис извора дана 23.06.2021.

ISBN 978-99955-766-8-4

COBISS.RS-ID 133022977

POŠTOVANE KOLEGICE I KOLEGE,

Pred nama je dvanaesto 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 31.12.2020, 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 informacioni sistem, koji omogućava prisustvo posljednjih 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/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 2021. godinu, koju po šesti put objavljujemo u saradnji sa Agencijom za antidoping kontrolu BiH. Registar lijekova će kao i prethodne tri 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
INDEKS	9

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).....	227
Grupa G (Genitourinarni sistem i polni hormoni).....	241
Grupa H (Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline).....	261
Grupa J (Antiinfektivni lijekovi za sistemsku primjenu).....	273
Grupa L (Antineoplastici i imunomodulatori).....	321
Grupa M (Mišićno-koštani sistem).....	365
Grupa N (Nervni sistem).....	389
Grupa P (Antiparazitici, insekticidi i repelenti).....	453
Grupa R (Respiratorni sistem).....	455
Grupa S (Senzorni organi).....	493
Grupa V (Ostalo).....	507
Homeopatski lijekovi – abecedni spisak.....	521

DODACI

Spisak proizvođača i nosioca dozvola u BiH sa lijekovima za koje su nosioci dozvola	523
Lista zabranjenih sredstava za 2021. godinu.....	587
Obrasci za prijavu neželjenih dejstava lijekova.....	595

REŽIMI IZDAVANJA I PRATEĆE OZNAKE

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

NAJČEŠĆE SKRAĆENICE

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

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

Indeks

2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, 466
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina, 466
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol, 467
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain, 466
5-ASA - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 99
70%natrijev laurilsulfoacetat, natrijum citrat, sorbitol tekući (kristalizirajući), 95
abakavir, dolutegravir, lamivudin, 308
abakavir, lamivudin, 308
ABASAGLAR - ELI LILLY EXPORT S.A., 104
ABELCET LIPID COMPLEX - TEVA PHARMA B.V, 301
abirateron, 350
ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 429
ABRAXANE - CELGENE EUROPE LIMITED, 327
ABUXAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 383
ACELLBIA, 100 MG/10 ML, KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU - JSC
BIOCAD, 331
ACELLBIA, 500 MG /50 ML, KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU - JSC
BIOCAD, 331
acemetacin, 368
acenokumarol, 125
ACENOKUMAROL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 125
ACENOKUMAROL UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 125
acetil salicilna kiselina, pseudoefedrin, 461
acetilcistein, 482
acetilsalicilna kiselina, 128, 398
acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina, 398
acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril, 225
acetilsalicilna kiselina, klopidogrel, 131
acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol, 398
aciklovir, 232, 304, 494
ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 494
ACIPAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 81
ACIPAN STOP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 81
ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 376
ACTEMRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 360
ACT-HIB - SANOFI PASTEUR, 313
ACTILYSE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 132
ACURMIL - LISAPharma SPA, 382
ADACTER - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 306
adalimumab, 358
adapalen, 238
ADCETRIS - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 333
ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 254
ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG, 384
ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG, 384
ADEXA - FARMAL D.D., 244
ADEXANTIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 384
ADOLOR KOMBI - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 403
ADOLORIN - KWIZDA PHARMA GMBH, 403

adrenalin, lidokain, 391
ADRIENNE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 245
ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 361
ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 361
ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 361
ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 362
AEROGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 491
AFINITOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 339
aflibercept, 344, 503
AFLODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 233
agalzidaza beta, 121
AGILLAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 419
AGLIKEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 106
AGNIS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 112
AGNIS PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 110
AIMAFIX - KEDRION S.P.A., 139
AIRBUFO FORSPIRO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 472
AIRFLUSAL FORSPIRO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 470
AKINETON - DESMA GMBH, 415
aklidinijum, 476
aklidinijum bromid, formoterol, 474
AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 238
AKSEF - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 282
AKSEF 750 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 282
aksitinib, 340
AKTIVIN-H - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 444
aktivni medicinski ugaj, 97
alanin, aminokiseline, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin,
prolin, serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin, 149
alanin, aminokiseline, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin,
prolin, serin, treonin, triptofan, valin, 149
alantoin, heparin, vodeni ekstrakt luka, 229
ALAPHION - CIPLA EUROPE, 470
ALBIOMIN 20% - BIOTEST AG, 148
ALBIOMIN 5% - BIOTEST AG, 148
albumin, 148
ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG, 148
ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG, 148
ALBUTEIN 20% - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 148
ALBUTEIN 5% - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 148
ALDACTONE - RIEMSER PHARMA GMBH, 175
ALDARA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 233
ALDIZEM - ALKALOID AD SKOPJE, 191
ALDURAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 122
ALECENSA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 342
alectinib, 342
alemtuzumab, 356
alendronska kiselina, 384, 386
alendronska kiselina, holekalciferol, 386
ALERIX - BOSNALIJEK D.D., 490
alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenhon, kamfen, 252
alfa pinen, beta pinen, borneol, cineol, kamfen, levomentol, menton, 93

ALFACET - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 283
ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 170
alfakalcidol, 115
ALFAZAN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 122
alglukozidaza alfa, 122
alirokumab, 224
alklometazon, 233
ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 490
ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 458, 502
ALMACIN - ALKALOID AD SKOPJE, 275
alogliptin, 112
alogliptin, metformin, 111
alopurinol, 383
ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 383
ALPHA D3 - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 116
alprazolam, 433
ALRINAST - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 491
alteplaza, 131
ALTIOKS - BOSNALIJEK D.D., 122
aluminijum magnezijum silikat, 76
aluminijum-hidroksid, magnezijum-karbonat, magnezijum-hidroksid, 77
ALUNBRIG - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH, 343
ALUVIA - ABBVIE INC., 308
ALVOBAC - XELLIA PHARMACEUTICALS APS, 299
ALVODRONIC - PHARMATHEN S.A., 385
ALVOLAMID T - PHARMATHEN S.A., 297
amantadin, 416
AMARYL - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 109
ambroksol, 484
AMBROSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 484
amfotericin B, 301
AMGEVITA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 358
amikacin, 293
AMIKACIN ANFARM - ANFARM HELLAS AP, NIKOLAOU PHARMACEUTICAL
INDUSTRY SOCIETE ANONYME, 294
AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 294
AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 294
amilorid, hidrohlorotiazid, 175
amilorid, metiklotiazid, 172
aminofilin, 478
AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 478
AMINOFILIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 478
aminokiseline, 150
aminokiseline, elektroliti, 153
aminokiseline, glukoza, lipidi, 152
aminokiseline, kombinacije, 153
aminokiseline, masti, glukoza, 152
AMINOL - BOSNALIJEK D.D., 183
AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 153
AMINOSOL 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 150
AMINOSOL 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 153

AMINOSOL 15% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 150
AMINOSTERIL N-HEPA 8% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 150
AMINOVEN 10% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 149
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, 437
AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 205
AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 208
AMLODIL - BOSNALIJEK D.D., 188
amlodipin, 188
AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 188
AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 188
AMLODIPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 188
AMLODIPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 188
amlodipin, atorvastatin, perindopril, 226
amlodipin, bisoprolol, 187
amlodipin, hidrohlorotiazid, valsartan, 217
amlodipin, indapamid, 192
amlodipin, indapamid, perindopril, 207
amlodipin, losartan, 217
amlodipin, perindopril, 205
amlodipin, ramipril, 206
amlodipin, valsartan, 216
AMLOPIN 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 188
AMLOPIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 188
AMLOPIN COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 206
AMOKLAVIN-BID - DEVA HOLDING A.S., 277
AMOKLAVIN-BID 400/57 MG FORTE - DEVA HOLDING A.S., 277
amoksicilin, 274
AMOKSICILIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 275
amoksicilin, klavulanska kiselina, 277
AMOKSIKLAV LEK 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 277
AMOKSIKLAV LEK 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 277
AMORA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 207
amorolfin, 228
AMOXIBOS - BOSNALIJEK D.D., 275
AMOXICILLIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 275
AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIBIOTICE S.A., 277
AMPHOTERICIN B BHARAT - BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD., 301
AMPIBOS - BOSNALIJEK D.D., 274
ampicilin, 274
AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 274
AMPICILLIN ANTIBIOTICE - ANTIBIOTICE S.A., 274
AMPRIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 197
AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 204
AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 204
AMRACIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 274
AMYZOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 437
anagrelid, 344

ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE, 399
ANASTRAZE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 349
anastrozol, 349
ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 433
ANBOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 398
ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 398
ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 129
ANDOL C - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 398
ANDOL GR 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 129
ANDOL GR 75 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 129
ANDROCUR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 252
ANGAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 464
ANGAL MED - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 464
ANGAL S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 464
ANGELIQ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 249
ANGINAL - BOSNALIJEK D.D., 167
ANGIOTEC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 193
ANGIOTEC PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 200
anidulafungin, 304
ANORO ELLIPTA - WELLCOME LIMITED, 474
ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 427
anti-D (Rho) imunoglobulin, humani, 310
ANTROLIN - BIONIKA HARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE, 177
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM EHINACEJE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 462
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 462
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 462
APAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 431
APERTO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 257
APIDRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 103
apiksaban, 134
APRAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 84
AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 512
ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH, 147
ARAVA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 355
ARCHIFAR - MEDOCHEMIE LTD, 286
ARCOXIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 376
AREMED - REMEDICA LIMITED, 349
ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D., 232
ARICEPT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 445
ARICEPT EVESS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 446
aripiprazol, 428
ARIPIPRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 429
ARIPIPRAZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 429
ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 429
ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 429
ARISTIN-C - ANFARM HELLAS AP, NIKOLAOU PHARMACEUTICAL INDUSTRY SOCIETE ANONYME, 295
ARITMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 164
ARIXTRA - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 135

AROMASIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 350
ARTENEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 213
ARTHRYL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 377
ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 409
ARYTMIL - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 165
ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 429
ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 129
ASENTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 439
ASK LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 129
askorbinska kiselina, 118
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, 114
askorbinska kiselina, deks pantenol, holekalciferol, nikotinamid, piridoksin, retinol, tiamin, vitamin B12, vitamin B2, 115
askorbinska kiselina, dekstrometorfan, paracetamol, pseudoefedrin, 461
askorbinska kiselina, fenilefrin, kofein, paracetamol, terpin, 401
askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol, 403, 461
askorbinska kiselina, folna kiselina, fosfor, holekalciferol, kalcijum-hidrogenfosfat, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12, 114
askorbinska kiselina, hlorfenamin, kofein, paracetamol, 486
askorbinska kiselina, kalcijum-karbonat, kalcijum-laktat-glukonat, 119
askorbinska kiselina, kalijum-hlorid, makrogol, natrijum-askorbat, natrijum-hlorid, natrijum-sulfat, 95
askorbinska kiselina, paracetamol, 402
askorbinska kiselina, paracetamol, pseudoefedrin, 460
askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog sljeza, 481
ASPIRIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 398
ASPIRIN COMPLEX - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 461
ASPIRIN PLUS C - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 398
ASPIRIN PLUS C FORTE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 398
ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANČE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 398
ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 129
ASTMASAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 479
ATAXIL - DEVA HOLDING A.S., 327
atenolol, 183
ATENOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 183
ATENOLOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 183
ATENOLOL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 183
ATENZIO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 210
ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 214
ATEROZ - BILIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 219
atezolizumab, 331, 335
ATHYRAZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 269
ATIMOS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 469
ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 219
atorvastatin, 219
ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 219
ATORVOX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 220
atosiban, 244
atrakurijum besilat, 382

ATREMIA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 344
ATRICAN - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 454
atropa bella-donna D12, 510, 521
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, 476
ATROVENT N - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 476
ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 127
AUBAGIO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 355
AUGMENTIN - WELLCOME LIMITED, 278
AVADIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 479
AVAMYS - WELLCOME LIMITED, 459
AVARICON - PHARMANOVA D.O.O., 180
AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE, 220
AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 333
AVAXIM - SANOFI PASTEUR, 316
AVELOX 400 MG/250 ML - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 298
AVIOMARIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 487
AVODART - WELLCOME LIMITED, 259
AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 350
AVONEX - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 352
azacitidin, 325
AZARAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 284
AZARGA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 500
azatioprin, 362
AZAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 290
azelastin, 458, 502
azelastin, flutikazon, 459
AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 290
AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 290
AZINOCIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 290
AZITRO - DEVA HOLDING A.S., 290
azitromicin, 290
AZITROMICIN PHARMAS 500 MG - PHARMAS D.O.O., 291
AZOMEX - BOSNALIJEK D.D., 291
AZOMICIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 291
AZOPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 498
bacitracin, neomicin, 230, 493
bakar-glukonat, gvoždje, mangan-glukonat, 143
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, 159
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., 231
BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 367
BARIOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 185
BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 257
B-COMPLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 118
BEDOXIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 119
beklometazon, 474
beklometazon, formoterol, 472
beklometazon, formoterol, glikopironijum bromid, 474
beklometazon, salbutamol, 473
BEKUNIS - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH, 94
BELEPTIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 415
BELODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 234
BELODIN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 489
BELOGENT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 235
BELOSALIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 236
bendamustin, 322
BENEFIT - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 221
BENEFIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 139
benfotiamin, piridoksin, 117
BENSEDIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 431
benzalkonijum-hlorid, 465
benzerazid, levodopa, 415
benzidamin, 75, 377
benzidamin, cetilpiridin, 465
benzil-nikotinat, kamfor, mentol, metil-salicilat, 380
benzilpenicilin-kalijum, benzilpenicilin-prokain, 276
benzilpenicilin-natrijum, benzilpenicilin-prokain, 276
benzokain, cetilpiridin, 464
benzokain, enoksolon, hlorheksidin, 462, 463
BEPANTHEN PLUS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 237
BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG, 193
BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG, 193
BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG, 201
BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG, 122
BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG, 122
BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE, 237, 243, 465
BETAFERON - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 352
betahistin, 451
BETAKLAV - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 278
betaksolol, 499
betametazon, 233, 265
betametazon, gentamicin, 235
betametazon, gentamicin, klotrimazol, 236
betametazon, salicilna kiselina, 236
BETASERC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 451
BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 234
BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D., 235
BETHANAT - BOSNALIJEK D.D., 234
BETHASAL - BOSNALIJEK D.D., 236

BETIDEN GEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 230
BETOPTIC S - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 499
BETRION - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 231
bevacizumab, 333
BEVIPLEX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 118
BEZIDIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 75
BICAPROST - SYNTHON B.V, 349
BIEMEXOL - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 512
BIEMPARIN - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 126
bifonazol, 228
BIKALIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 349
bikalutamid, 348
BIKALUTAMID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 349
BIKALUTAMID PLIVA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 349
bilastin, 491
BILEXIN - BOSNALIJEK D.D., 92
BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 448
BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 448
BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 448
BIMANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 497
BINOCRIT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 146
biperiden, 415
BIPERIDEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 415
BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE, 183
BIPROL - FARMAL D.D., 183
BISACODYL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 94
bisakodil, 94
BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH, 183
BISOLEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 483
BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 484
BISOLVON - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 484
bisoprolol, 183
BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 184
BISOPROLOL MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 184
BISOPROLOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 184
bisoprolol, perindopril, 208
BIVACYN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 231
bizmut subcitrat, 86
BLASTOMAT - EIRGEN PHARMA LIMITED, 322
BLITZIMA - CELLTRION INC., 331
BLOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 184
BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 370
BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 379
BLOKMAX FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 370
BLOKMAX RAPID - ALKALOID AD SKOPJE, 370
BLOKMAX ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE, 370
BLOXAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 181
BLOXAZOC - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 182
BOLDOL - BOSNALIJEK D.D., 396
BOLEX - BOSNALIJEK D.D., 373
BOLEX FORTE - BOSNALIJEK D.D., 373
BONDRONAT - ATNAHS PHARMA UK LIMITED, 385

BONEZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 386
BONNEDRA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 385
BONVIVA - ATNAHS PHARMA UK LIMITED, 385
bortezomib, 343
BORTEZOMIB ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 344
BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 344
BOSAUIN - BOSNALIJEK D.D., 431
bosentan, 171
BOSENTAN NORAMEDA - UAB NORAMEDA, 171
BOSNYL - BOSNALIJEK D.D., 426
BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D., 129
BOSTROMBIN - BOSNALIJEK D.D., 179
BRALTUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 476
BRAMITOB - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A., 293
brentuksimab vedotin, 333
BREQUAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 470
BRETARIS GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG, 477
brigatinib, 343
BRIMICA GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG, 474
brimonidin, 497
brimonidin, brinzolamid, 498
brinzolamid, 498
brinzolamid, timolol, 500
BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 498
bromazepam, 432
BROMAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 432
bromheksin, 483
BROMHEXINE SOPHARMA - SOPHARMA AD, 484
bromokriptin, 417
BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 417
BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D., 484
BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 481
BRONCHOSTOP SINE SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 481
BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 481
BRONCHOSTOP SPREJ ZA USNU SLUZNICU - VIENNAPHARM GMBH, 76
BRONHOKLIRSIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 482
BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE, 484
BRONTIO - DEVA HOLDING A.S., 476
BRUFEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 370
BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 370
BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 371
BUDELIN NOVOLIZER - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 475
budesonid, 98, 458, 475
budesonid, formoterol, 472
BUDOSAN - EWOPHARMA AG, 98
BULNEXO - ALKALOID AD SKOPJE, 450
bumetanid, 174
bupivacain, 390
BUPIVACAINE GRINDEKS - GRINDEKS JSC, 390
buprenorfin, 394, 449
BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 451
BUPRENORFIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 449

BUPRENORFIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 450
buprenorfin, nalokson, 450
bupropion, 442
BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD, 89
BUSCOPAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 89
butamirat, 486
butilskopolamin, 88
butilskopolamin, paracetamol, 89
BYOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 184
CA-C 1000 CALVIVE - WELLCOME LIMITED, 119
CAFFEBOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 402
CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE, 404
CAFFETIN COLD - ALKALOID AD SKOPJE, 461
CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 462
CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE, 371
CALCIMONTA - TAKEDA GMBH, 120
CALCIUM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 120
CALGEL - WELLCOME LIMITED, 391
CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 442
CALMESAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 487
CALMESAN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 487
CALTOPAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 271
CAMPTO - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 343
CANESPOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 228
CANESTEN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 227
CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 242
CANESTEN 3 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 242
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 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., 196
CAPERIL COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 203
CAPEXIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 206
CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LIMITED, 406
CARBOMED - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 97
CARBOPLASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 330
CARBOPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 330
CARDIOPIRIN - LANNACHER GMBH, 129
CARDIOPROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 184
CARDOGREL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 128

CARSIL - SOPHARMA AD, 93
CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 186
CARVETREND - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 186
CAVEDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 255
CEBOPIM - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 285
CEFACTOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 283
cefaktor, 282
CEFAKS - DEVA HOLDING A.S., 282
cefaleksin, 280
CEFALEKSIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 280
CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 280
CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 280
cefazolin, 281
CEFAZOLIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 281
CEFAZOLIN REYOUNG - REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD, 281
CEFAZOLIN-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 281
CEFDIA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 284
cefepim, 285
CEFEPIM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 285
cefiksimeksim, 284
cefipodoksimeksim, 284
CEFPODOXIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 285
ceftriakson, 283
CEFTRIAXONE-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 284
cefuroksimeksim, 281
CEFUROXIME-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 282
celekoksimeksim, 376
CENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 288
CEPHABOS - BOSNALIJEK D.D., 280
CERDELGA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 123
CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH, 452
CEREBRYL - VIENNAPHARM GMBH, 445
CEREZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 121
CERSON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 434
cetilpiridin, 464
cetilpiridin, lidokain, 391
cetilpiridin, lidokain, lizozim, 463
cetilpiridin, lizozim, 463
CETIMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 489
cetirizin, 488
CETRAXAL - LABORATORIOS SALVAT, S.A., 504
CETRAXAL PLUS - LABORATORIOS SALVAT, S.A., 505
cetoreliks, 265
CETROTIDE - MERCK EXPORT GMBH, 265
cetuksimeksim, 333
CEZERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 489
CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 493
CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 493
CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 420

CHOLIPAM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 218
CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 250
CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A., 256
CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 295
CIFLOXINAL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 295
 cijanokobalamin, 144
 cijanokobalamin, kalcijum-pantotemat, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin,
 117
 cijanokobalamin, kalcijum-pantotemat, nikotinamid, piridoksin, tiamin, vitamini B-
 kompleksa, 118
 cijanokobalamin, piridoksin, tiamin, 117
 ciklofosfamid, 321
 ciklosporin, 361, 504
 cilastatin, imipenem, 287
 cilazapril, 199
 cilazapril, hidrohlorotiazid, 204
 cilostazol, 130
CIMAVAX-EGF - CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR, 353
 cinarizin, 451
 cinarizin, piracetam, 444
 cinhokain, polikrezulen, 177
CINNABSIN - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL
GMBH&CO.KG, 521
CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 295
CIPROBAY 400 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 295
 ciprofibrat, 224
 ciprofloksacin, 294, 494, 504, 505
CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 295
 ciprofloksacin, fluocinolon acetamid, 505
CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 295
CIPROL - BOSNALIJEK D.D., 295
CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 295
 ciproteron, 251
 ciproteron, etinilestradiol, 252
CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 296
 cisplatin, 330
CISPLATIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 330
CISPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 330
CITAFORT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 440
CITALEA - BOSNALIJEK D.D., 440
CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE, 296, 505
 citizin, 449
CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 440
CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 440
CLARISCAN - GE HEALTHCARE AS, 516
CLAVIUS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 278
CLEXANE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 127
CLODIL - BOSNALIJEK D.D., 128
CLOPIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 128
CLOZAPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 422
CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 422

COBALAMIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 144
CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 485
CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 214
CO-IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 215
COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 87
COLPOCIN-T - DEMO S.A. PHARMACEUTICAL INDUSTRY, 300
COMBIVIR - WELLCOME LIMITED, 308
CONCOR - MERCK EXPORT GMBH, 184
CONCOR COR - MERCK EXPORT GMBH, 184
CONTRACTUBEX - MERZ PHARMACEUTICALS GMBH, 229
CONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 489
CONTROLOC - TAKEDA GMBH, 81
CONTROLOC CONTROL - TAKEDA GMBH, 81
COPAXONE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 354
CORDARONE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 165
CORDIPIN RETARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 189
CORNELIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 190
CORNEPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 205
CORNILAT - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 166
CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 186
CORRIGO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 185
CORTEF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 268
CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 191
CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG, 182
CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG, 182
CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 186
COSENTYX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 360
COSOPT - SANTEN OY, 499
COSYREL - LES LABORATOIRES SERVIER, 208
COTELLIC - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 342
CRICEA - ALKALOID AD SKOPJE, 245
CRINONE - MERCK EXPORT GMBH, 248
crizotinib, 340
CRYPINEO - ALKALOID AD SKOPJE, 245
CUROSURF - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 492
C-ZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 118
dabigatran eteksilat, 132
dabrafenib, 341
DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 371
DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 75, 97, 227
DAKTARIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 227
DALACIN C - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 292
DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 399
DALSY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 371
dalteparin, 126
DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 416
DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 176
damoktokog alfa pegol, 135
DANOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 409
dapoksetin, 257
daratumumab, 335

darbepoetin alfa, 147
 DARNA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 344
 DAROB MITE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 181
 DARZALEX - JANSSEN-CILAG KFT., 335
 DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 491
 DATUST - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 259
 DECAPEPTYL - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 348
 DECAPEPTYL DEPOT - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 348
 DEEP HEAT RUB - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 380
 DEEP HEAT SPREJ - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 380
 DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 381
 deferasiroks, 507
 DEFERASIROKS PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 507
 DEFRINOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 459
 DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 460
 degareliks, 350
 DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S., 84
 DEJNELLA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 244
 DEKENOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 374
 DEKLARIT - DEVA HOLDING A.S., 289
 DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 375, 378
 deksametazon, 265, 495
 deksametazon, neomicin, 496, 506
 deksametazon, neomicin, polimiksin B, 496
 deksametazon, tobramicin, 496
 deksketoprofen, 374, 378
 DEKSKETOPROFEN JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 375
 deksketoprofen, tramadol, 396
 dekslansoprazol, 85
 dekspantenol, 230
 dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin, 178
 dekspantenol, heparin, 179
 dekspantenol, hlorheksidin, 237
 dekspantenol, ksilometazolin, 457
 dekspantenol, suhi ekstrakt žalfije, 466
 dekstrometorfan, hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 460
 DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 491
 DELPARAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 395
 DELTA HÄDENSE - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH, 177
 DEMAX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 447
 DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S., 80
 DEMYRAL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 507
 denosumab, 386
 DEPAKINE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 408
 DEPAKINE CHRONO 300 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 408
 DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 408
 DEPORES - DEVA HOLDING A.S., 504
 DEPRIM - REMEDICA LIMITED, 288
 DEPROZEL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 438
 DERMAZIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 232
 DERMOVATE - WELLCOME LIMITED, 234
 DES-FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 491

desloratadin, 490
DESLORIN - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 491
destilat mješavine pročišćenih eteričnih ulja eukaliptusa, slatke naranče, mirte i
limuna, 480
DETRALEX - LES LABORATOIRES SERVIER, 180
DEVAPEN - DEVA HOLDING A.S., 276
DEVIT-3 - DEVA HOLDING A.S., 116
DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S., 369
DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 266
DEXAMETHASON-NEOMYCIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 506
DEXASON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 266
DEXILANT - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 86
DEXIREN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 375
DEXOMEN 25 - BERLIN-CHEMIE AG, 375
DEXOMEN INJECT - BERLIN-CHEMIE AG, 375
dezmopresin, 262
DIABOS - BOSNALIJEK D.D., 108
DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 109
DIAMOND - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 171
DIANE 35 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 252
DIANEAL PD4 - BAXTER AG, 160
DIAPREL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 108
diazepam, 430
DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 431
DIAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 431
DICLAC - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 379
DICLAC 5% - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 379
DICLAC DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 365
DICLAC RETARD 100 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 366
DICLOFENAC PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O., 366
DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O., 366
DICYNONE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 141
DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 235
didrogesteron, 248
dienogest, estradiol, 246
dienogest, etinilestradiol, 245
DIFEN - BOSNALIJEK D.D., 366, 379
DIFEN RAPID - BOSNALIJEK D.D., 366
DIFLUCAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 302
diflukortolon, izokonazol, 228
digoksin, 163
DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 163
DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 366, 379
diklofenak, 365, 379, 495
DIKLOFENAK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 366
diklofenak, orfenadrin, 368
DIKLORON - DEVA HOLDING A.S., 366, 379
DILATREND - BOSNALIJEK D.D., 186
DILCORAN 80 - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 166
diltiazem, 191
DILVAS - J.URIACH Y COMPANIA S.A., 130

dimenhidrinat, 487
dimetil fumarat, 364
dimetinden, 230, 488
DIMIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 487
DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 254
dinoproston, 243
diosmin, 179
diosmin, hesperidin, 180
DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 210
dipiridamol, 129
DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D., 438
DIPROGENTA - MERCK SHARP & DOHME BV, 235
DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 172
DIUVER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 174
dobutamin, 165
DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 166
docetaksel, 328
DOCETAXEL EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 328
doksazosin, 170
doksiciklin, 273
DOKSICIKLIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 273
doksilamin, 487
doksorubicin, 329
DOLAP - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 200
DOLGIT GEL - DOLORGIET GMBH & CO. KG, 379
DOLGIT KREMA - DOLORGIET GMBH & CO. KG, 379
DOLNADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 392
DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 390
DOLOREX - BOSNALIJEK D.D., 375
dolutegavir, 309
domperidon, 90
DONECEPT - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 446
donepezil, 445
DOPADEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 416
dopamin, 165
DOPAMINE S.A.L.F. - S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO, 165
DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 395
dornaza alfa, 485
DORTIMOL - DEVA HOLDING A.S., 499
DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 498
dorzolamid, 497
dorzolamid, timolol, 499
DORZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 498
DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 500
DOTAGRAF - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 516
DOTAREM - GUERBET, 516
DOTRAX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 395
DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 273
DOXAT - BOSNALIJEK D.D., 170
DOXILEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 179
DOXORUBICIN EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 329
DOXORUBICIN PLIVA 2 MG/ ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 329

DOXTADIN - DEVA HOLDING A.S., 491
DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 273
DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 487
DRONAMID - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 384
DRONAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 384
drosera D6, 511, 522
drospirenon, estradiol, 249
drospirenon, etinilestradiol, 245
dulaglutid, 113
DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 94
duloksetin, 443
DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 443
DUOCLAV - BOSNALIJEK D.D., 278
DUODART - WELLCOME LIMITED, 258
DUOPLAVIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 131
DUORESP SPIROMAX - TEVA PHARMA B.V, 472
DUOTRAV - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 500
DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 115
DUPHASTON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 248
DUROGESIC - JANSSEN-CILAG KFT., 394
DUSKONAL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 87
DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 259
DUSTER DUO - TEVA B.V., 258
DUTAPROST - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 259
DUTAPROST COMBO - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 259
dutasterid, 259
DUTASTERID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 259
DUTASTERID PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 260
dutasterid, tamsulosin, 258
DUTRYS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 260
DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 443
DYMISTA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 459
DYNOP - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 170
EBETREXAT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 323
EBRANTIL - TAKEDA GMBH, 171
ECALTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 304
ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 325
EDEMID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 173
EDEMID FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 173
EDICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 299
efedrin, 455
EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 300
EFOX - FARMAL D.D., 282
EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE, 426
EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 426
eksemestan, 350
ekstrakt cvijeta kamilice, lidokain, 76
ekstrakt ljute paprike, metil-salicilat, terpentinsko ulje, 380
ekstrakt ploda testeraste palme, 260
ELANIX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 224
elbasvir, grazoprevir, 307
ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 440
ELIDEL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 239

ELIGARD - ASTELLAS PHARMA D.O.O., NELSON LABORATORIES, 346
eliglustat, 123
ELIQUIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 134
ELITAN - MEDOCHEMIE LTD, 89
ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA, 246
ELOCOM - MERCK SHARP & DOHME BV, 234
ELOXATIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 330
eltrombopag, 141
EMANERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 85
EMFER - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 143
emicizumab, 141
EMOCLOT - KEDRION S.P.A., 137
empagliflozin, 114
EMRAD - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 513
emtricitabin, emtricitabin, tenofovir disoproksil, rilpivirin, tenofovir disoproksil, 308
emtricitabin, tenofovir disoproksil, 308
enalapril, 193
ENALAPRIL HCT ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 201
ENALAPRIL HCT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 201
ENALAPRIL LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 193
ENALAPRIL LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 193
ENALAPRIL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 193
ENALAPRIL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 193
enalapril, hidrohlorotiazid, 200
enalapril, lerkanihidipin, 205
ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 193
ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 201
ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 201
ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 201
ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 194
ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 194
ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 194
ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 201
ENBECIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 494
ENBREL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 357
ENDOXAN - BAXTER AG, 321
ENGERIX B ZA DJECU - WELLCOME LIMITED, 315
ENGERIX B ZA ODRASLE - WELLCOME LIMITED, 315
ENKORTEN - BOSNALIJEK D.D., 353
enoksaparin, 126
ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 197
ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 204
ENTECAVIR ALVOGEN - ALVOGEN MALTA OPERATIONS (ROW) LTD., 306
ENTECAVIR MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 306
entekavir, 306
ENTEROFURYL - BOSNALIJEK D.D., 97
ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D., 97
ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 100
ENTEROL - BIOCDEX, 101
ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 356
ENVARUS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 362
enzalutamid, 349

EPCLUSA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 307
EPICA - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 413
EPINEXX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 412
EPIRON - BOSNALIJEK D.D., 413
epirubicin, 329
EPIRUBICIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 329
epierenon, 175
epoetin alfa, 146
epoetin beta, 145
epoetin zeta, 146
EPREX - JANSSEN-CILAG KFT., 146
EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 259
eptakog alfa, 140
EQRALYS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 147
ERACID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 289
ERBITUX - MERCK EXPORT GMBH, 333
ergokalciferol, vitamin A, 115
ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon, 404
eribulin, 344
ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 288
eritromicin, 288
ERITROMICIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 288
ERITROMICIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 288
erlotinib, 336
ERLOTINIB ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 336
ERLOTINIB LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 337
ERLOTINIB MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 337
ERNELLA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 246
ertapenem, 286
ERTAPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 287
ERTINOBI - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 337
ERYNORM - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 209
ERYNORM H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 213
ESBESUL - BOSNALIJEK D.D., 288
ESCEPRAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 350
escin, esencijalni fosfolipidi, heparin, 179
escin, heparin, 178
ESCITA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 441
escitalopram, 440
ESCONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 491
ESCONTRAL DIREKT - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 491
esencijalni fosfolipidi, 93, 492
esomeprazol, 84
ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG, 88
ESPUMISAN L - BERLIN-CHEMIE AG, 88
ESPUMISAN LX - BERLIN-CHEMIE AG, 88
ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 441
ESSENTIALE FORTE N - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 93
ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 85
ESTRACYT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 343

estramustin, 343
etamsilat, 140
etanercept, 356
eterično ulje ružmarina, 381
etil-salicilat, hidroksietilsalicilat, metil-nikotinat, metil-salicilat, 380
etinilestradiol, gestoden, 245
etinilestradiol, levonorgestrel, 244, 246
etodolak, 367
etofenamat, 378
ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 368
ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 368
ETOPOSID EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 326
etopozid, 326
ETORICOX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 376
etorikoksib, 376
ETOXIB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 377
EUCREAS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 110
EUTHYROX - MERCK EXPORT GMBH, 268
EUVAX B - LG CHEM, 315
everolimus, 339
EVEROLIMUS KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 339
EVEROLIMUS MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 339
EVIPLERA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 308
EVITOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 119
EXABEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 508
EXEDRAL - REMEDICA LIMITED, 350
EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 447
EXJADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 508
EXMAL - BOSNALIJEK D.D., 407
EXODERIL - LEK farmaceutvska družba d.d., 229
EXTRANEAL - BAXTER AG, 157
EYLEA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 504
ezetimib, 224
ezetimib, rosuvastatin, 225
EZOLETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 224
FABRAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 122
faktor koagulacije II, humani, faktor koagulacije IX, faktor koagulacije VII, humani,
faktor koagulacije X, humani, protein c, protein s, 135
faktor koagulacije IX, 139
faktor koagulacije VIII, humani, 137
faktor koagulacije VIII, humani, von Willebrand-ov faktor, 139
faktor koagulacije VIII, rekombinantni, 138
FAKTU - TAKEDA GMBH, 177
famotidin, 79
FAMOTIDIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 79
FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 137
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, 199
FASTUM - BERLIN-CHEMIE AG, 378
FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D., 269

FEBRICET - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 400
FEBRICET C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 402
febuksostat, 383
feksofenadin, 490
FELLEFEN - SALVUS D.O.O., 371
felodipin, ramipril, 206
FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 350
fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol, 401, 462
fenilefrin, ibuprofen, 375
fenilefrin, paracetamol, 462
FENISTIL 1MG/ML ORALNE KAPI - WELLCOME LIMITED, 488
FENISTIL GEL - WELLCOME LIMITED, 230
FENIX - BOSNALIJEK D.D., 81
FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D., 81
fenobarbiton, 405
fenofibrat, 223
fenoksietanol, oktenidin, 238
fenoksimetilpenicilin, 275
fentanil, 393
FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 394
fentikonazol, 242
FERROVIN - RAFARM S.A., 143
FERRUM LEK 100 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 142
FERRUM LEK 100 MG/2 ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 143
FERRUM LEK 50 MG/5ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 142
FERZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 142
FEVARIN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 440
FIASP - NOVO NORDISK A/S, 102
FILEX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 441
filgrastim, 351
finasterid, 259
FINASTERID HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 259
fingolimod, 355
FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 259
FIRMAGON - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 350
FLAMIX - BOSNALIJEK D.D., 298
FLAVAMED - BERLIN-CHEMIE AG, 484
FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG, 485
FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG, 485
FLEBAVEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 179
FLEVENOL - LABORATORIOS CINFA S.A., 180
FLIXON - DEVA HOLDING A.S., 475
FLIXONASE - WELLCOME LIMITED, 458
FLIXONASE ARI - WELLCOME LIMITED, 458
FLIXOTIDE INHALER - WELLCOME LIMITED, 475
FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 489
FLONIDAN DIREKT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 489
FLONIVIN BS - GALENIKA CRNA GORA D.O.O., 100
FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG, 257
FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 265
FLUCON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 302

FLUCONAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 303
fludarabin, 324
FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 324
fluideoksiglukoza (18F), 519
flufenazin, 420
FLUJIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A., 483
FLUJIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A., 483
FLUJIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A., 483
FLUJIMUKAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 483
FLUJIMUKAN AKUT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 483
FLUJIMUKAN PLUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 483
FLUJIMUKAN ZA DJECU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 483
flukonazol, 302
FLUNIRIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 437
FLUNISAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 437
fluocinolon acetonid, 234
fluocinolon acetonid, neomicin, 235
fluoksetin, 437
fluorouracil, 324
FLUOROURACIL PLIVA 50 MG / 1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 324
FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 324
FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 438
FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 438
FLUPIX SR - KWIZDA PHARMA GMBH, 173
flurbiprofen, 374
FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D., 438
FLUTEL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 458
FLUTIFORM - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H., 473
flutikazon, 458, 459, 475
flutikazon, formoterol, 473
flutikazon, salmeterol, 470
flutikazon, vilanterol, 473
FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 403
fluvoksamin, 440
FOLACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 145
FOLESSA - BOSNALIJEK D.D., 145
FOLIK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 145
folitropin alfa, 250
folkodin, 486
folna kiselina, 144
FOLNA KISELINA REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 145
FOMELA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 76
fondaparinuks, 135
FORDEX - BOSNALIJEK D.D., 106
formoterol, 469
FORTECA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 297
FORTEVIR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 306
FORTINE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 374
FOSAMAX T - MERCK SHARP & DOHME BV, 385
FOSAVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV, 386

fosfomicin, 300
fosinopril, 199
fosinopril, hidrohlorotiazid, 205
FOSTER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 472
FOSTER 100 MG/6 MG - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 472
FOSTER NEXTHALER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 473
FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 250
FOTEROL - DEVA HOLDING A.S., 469
FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE, 285
FRAGMIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 126
FROMILID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 289
FROMILID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 289
FUARTE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 508
fulvestrant, 348
FULVESTRANT PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 348
FUNGILAC - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 229
FUNGISOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 229
FUNZOL - BOSNALIJEK D.D., 303
FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 282
FUROMID - DEVA HOLDING A.S., 173
furosemid, 173
FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 173
FURSEMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 173
FURSEMID FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 173
fusidinska kiselina, 231
gabapentin, 410
GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 413
GABOTON - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 411
gadobenat, 517
gadobutrol, 517
gadodiamid, 517
GADODIEM - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 517
gadoksetinska kiselina, 518
gadoterična kiselina, 516
GADOVIST 1,0 MMOL/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - BAYER
AKTIENGESELLSCHAFT, 518
GALITIFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 490
GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 209
GALOSART PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 213
GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 112
GAMMANORM - OCTAPHARMA AG, 309
GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 231, 293
GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV, 318
GASTAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 77
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, 334
GELOMYRTOL FORTE - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 480
gemcitabin, 324
GEMCITABIN EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 325

GENOTROPIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 261
 GENSULIN M30 - BIOTON S.A., 103
 GENSULIN N - BIOTON S.A., 103
 GENSULIN R - BIOTON S.A., 102
 gentamicin, 231, 293, 493
 GENTAMICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 231
 GENTAMICIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 293
 GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 231
 GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 293
 GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 293
 GENTOKULIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 493
 GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 241
 GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 355
 ginkgo biloba, list, 448
 GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 242
 glatiramer acetat, 353
 GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 500
 GLAUMOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 498
 glekaprevir, pibrentasvir, 307
 GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE, 108
 glibenklamid, 108
 gliceril trinitrat, 166
 glicerol, 95
 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, 150
 GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 109
 GLICLADA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 109
 GLIFOR - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 106
 gliklazid, 108
 glikopironijum bromid, 477
 glikopironijum bromid, indakaterol, 474
 GLIMATIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 336
 glimepirid, 109
 GLIMEPIRID HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 109
 GLIORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 109
 GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S, 270
 GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 106
 GLUCOPHAGE - MERCK EXPORT GMBH, 107
 GLUCOPHAGE XR - MERCK EXPORT GMBH, 107
 GLUCOSI INFUNDIBILE 10 % - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
 PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 151
 GLUCOSI INFUNDIBILE 5 % - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
 PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 151
 GLUFORMIN 1000 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 107
 GLUFORMIN 850 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 107
 glukagon, 270
 glukoza, 151
 GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 151

GLUKOZA 10% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 151
GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 151
GLUKOZA 5% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 151
GLUKOZA 5% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 152
glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-
hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid, 161
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
glukozamin, 377
GLYPRESSIN 1 MG - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 262
GLYPVILO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 112
golimumab, 359
GONAL-F - MERCK EXPORT GMBH, 251
GOPTEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 200
GORGELLE COMPLEX KOMPRIMIRANE PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA -
AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 462
GORGELLE COMPLEX KOMPRIMIRANE PASTILE SA OKUSOM MENTOLA -
AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 463
goserelin, 347
granisetron, 92
GRANOCYTE 34 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 352
GRILIF - SALVUS D.O.O., 401
GRIPPOSTAD C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 486
GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 400
guselkumab, 360
gusti ekstrakt islandskog lišaja, 485
gvožđe (II)-fumarat, 142
gvožđe (III) hidroksid-polimaltozni kompleks, 142
gvožđe III hidroksid kompleks sa dekstranom, 143
gvožđe-protein sukcinilat, 142
HÄDENSE - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH, 178
HAEMOCTIN SDH - BIOTEST AG, 137
HALAVEN - EWOPHARMA AG, 344
HALDOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 421
HALDOL DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 421
haloperidol, 421
HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 421
HARTMANOV RASTVOR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 155
HARVONI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 307
HEFEROL - ALKALOID AD SKOPJE, 142
heksetidin, 75
HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 433
HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 433
HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 80
HEMLIBRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 141
HEMODROPS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 503
hemofilus influenza B, prečišćeni antigen konjugovani, 313

HEMOKULIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 501
 HEMOKVIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 199
 HEMOKVIN PLUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 204
 HEMOMYCIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 291
 HEMOPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 176
 HEPALPAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 178
 HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 179
 HEPAN KREMA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 179
 heparin, 125, 178
 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, 149
 HEPATECT CP - BIOTEST AG, 312
 HEPATHROMBIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 178
 hepatitis A, inaktivisani, cijeli virus, 315
 hepatitis B imunoglobulin, humani, 311
 hepatitis B, prečišćeni antigen, 315
 HEPTANON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 450
 HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 482
 HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 482
 HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 485
 HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 481
 HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 481
 HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 332
 HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 232, 305
 HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 232, 305
 HERTICAD - JSC BIOCAD, 332
 HERZUMA - CELLTRION INC., 332
 HETASORB 6% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 149
 HEXAXIM - SANOFI PASTEUR, 319
 HEXTEND - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 75
 HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D., 236
 HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D., 236
 HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 275
 hidrohlorotiazid, 172
 HIDROHLOTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 172
 hidrohlorotiazid, irbesartan, 215
 hidrohlorotiazid, kvinapril, 204
 hidrohlorotiazid, lizinopril, 202
 hidrohlorotiazid, losartan, 213
 hidrohlorotiazid, nebulolol, 187
 hidrohlorotiazid, ramipril, 203
 hidrohlorotiazid, telmisartan, 215
 hidrohlorotiazid, valsartan, 213
 hidrokortizon, 233, 267, 495
 HIDROKORTIZON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
 PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 268
 hidrokortizon, lidokain, 176
 hidrokortizon, oksitetraciklin, 235

hidroksietilskrob, natrijum-hlorid, 149
hidroksiprogesteron, 247
hidroksokobalamin, 144
hidrotalcit, 77
hioscin butilbromid, 89
hipromeloza, 503
histidin, ketoaminokiseline, lizin, tirozin, treonin, triptofan, 511
HISTINAX - BOSNALIJEK D.D., 451
HIVERAC - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 305
HIZENTRA - CSL BEHRING GMBH, 309
hloramfenikol, 493
hlorfenamin, natrijum-askorbat, paracetamol, 401
hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 404, 460
hlorheksidin, 236
hlorheksidin, lidokain, 463
hloropiramin, 230, 488
hlorpromazin, 419
holekalciferol, 116
holekalciferol, kalcijum, 120
HOLLESTA - ALKALOID AD SKOPJE, 218
HOLOXAN - BAXTER AG, 321
horiogonadotropin alfa, 249, 251
HORIZONT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 438
HULIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 358
HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI, 40MG / 0,8ML - BGP
PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 358
HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI, 40MG / 0,8ML - BGP
PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 358
HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM PENU, 40MG / 0,8MG - BGP
PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 358
HUMALOG - ELI LILLY EXPORT S.A., 102
HUMALOG JUNIOR KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 102
HUMALOG KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 102
HUMALOG MIX 25 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 104
HUMALOG MIX 50 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 104
HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH, 148
HUMAN ALBUMIN 200G/L BAXALTA - BAXALTA GMBH, 148
humani menopauzalni gonadotropin, 250
HUMIRA - ABBVIE INC., 358
HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A., 103
HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A., 103
HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A., 102
HUSTAGIL - TAKEDA GMBH, 480
HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 233, 495
HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S., 268
HYDROCYCLIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 235
HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 195
HYPERIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 202
HYPOLIP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 220
HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D., 196
HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D., 203

IASIBON - PHARMATHEN S.A., 385
IBANDRONAT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 385
IBANDRONAT PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 385
ibandronska kiselina, 385
IBEROGAST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 86
IBRANCE - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 342
ibrutinib, 341
IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 371
IBUMAX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 371
IBUMAX 4 % - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 371
IBUMAX DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 375
IBUMENTHOL - ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD, 68, APRILSKO VASTANIE BLVD., 381
ibuprofen, 369, 378
IBUPROFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 371
IBUPROFEN FARMAL - FARMAL D.D., 371
IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 371
IBUPROFEN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 372
IBUPROFEN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 372
IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 372
IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 372, 379
ibuprofen, levomentol, 381
ibuprofen, mentol, 381
ibuprofen, paracetamol, 375
ibuprofen, pseudoefedrin, 459
idarubicin, 329
idarucizumab, 507
IDAXE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 133
IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 120
IDIKA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 385
IESPOR - I.E. ULAGAY ILAC SANAYII TURK A.S., 281
IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 215
ifosfamid, 321
IG VENA - KEDRION S.P.A., 310
ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol, 177
ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol, prednizolon, 176
ikodekstrin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 157
iksazomib, 345
ILOMEDIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 130
iloprost, 130
imatinib, 335
IMATIS - DEVA HOLDING A.S., 336
IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT., 341
IMIBACID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 287
imigluceraza, 121
IMIGRAN - WELLCOME LIMITED, 405
imikvimod, 232
IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 287

IMIPENEM/CILASTATIN APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.,
287
IMIPENEM/CILASTATIN KABI 500 MG/500 MG - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH,
287
IMMUNAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 353
IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF - BAXTER AG, 139
IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF - BAXTER AG, 140
IMMUNOHBS - KEDRION S.P.A., 312
IMMUNORHO - KEDRION S.P.A., 311
IMOVAX DT ADULT - SANOFI PASTEUR, 314
IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR, 316
imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu, 309
imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu, 310
IMUPRIN - REMEDICA LIMITED, 362
IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 362
INCRUSE ELLIPTA - WELLCOME LIMITED, 477
indakaterol, 469
INDAP - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 173
indapamid, 172
INDAPAMID LABORMED - SC LABORMED PHARMA SA, 173
indapamid, perindopril, 203
indapamid, perindopril, rosuvastatin, 226
INDAPRES - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 173
INDIVIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 112
indometacin, 365
INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 365
INFANRIX - IPV - WELLCOME LIMITED, 318
INFANRIX HEXA - WELLCOME LIMITED, 319
INFANRIX IPV + HIB - WELLCOME LIMITED, 318
INFAXA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 133
INFLECTRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 357
infliksimumab, 357
influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen, 314
INFLUVAC TETRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 315
INLYTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 340
INSPIRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 175
insulin, 102, 103
insulin aspart, 102, 104
insulin aspart, insulin degludek, 104
insulin degludek, 105
insulin degludek, liraglutid, 105
insulin detemir, 105
insulin glargin, 104
insulin glargin, liksisenatid, 105
insulin glulisin, 103
insulin lispro, 102, 104
INSUMAN BASAL - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 103
INSUMAN COMB 25 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 103
INSUMAN RAPID - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 102
interferon beta-1a, 352
interferon beta-1b, rekombinantni, 352

IOMERON - BRACCO S.P.A., 515
IOPAMIRO - BRACCO S.P.A., 513
IOPAMIRO 370 - BRACCO S.P.A., 513
ipratropijum bromid, 475
IRACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 211
IRBENIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 211
IRBENIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 215
IRBENIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 215
irbesartan, 211
IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 211
irinotekan, 343
IRINOTESIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 343
IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 195
IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 202
IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 202
IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 202
ISENTRESS - MERCK SHARP & DOHME BV, 309
ISOCOR - SOPHARMA AD, 191
ISOPTO TEARS - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 503
ISOSORBIDE MN JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 167
ISPIROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 157
ITOMED - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 90
itoprid, 90
ivabradin, 168
IVABRADIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 168
IZOSEPT D - BOSNALIJEK D.D., 237
izosorbid dinitrat, 166
izosorbid mononitrat, 167
IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-KLORIDA 0,9% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN
AG, 153
izotretinoin, 239
JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 340
JANUMET - MERCK SHARP & DOHME BV, 110
JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 111
JARAMERA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 224
JARDIANCE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 114
JEVTANA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 328
JIVI 1000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 136
JIVI 2000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 136
JIVI 3000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 136
jobitridol, 516
jodiksanol, 514
JODOKOMP - ZOREX PHARMA D.O.O. ŠABAC, 237
joheksol, 512
jomeprol, 515
jopamidol, 513
jopromid, 513
joversol, 514

JUVE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 378
kabazitaksel, 328
KABIVEN PERIPHERAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 152
KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 334
KADRIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 194
KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 201
KAFESIT - BERKO İLAÇ VE KIMYA SAN. A.Ş., 444
KALCIJEV FOLINAT PLIVA 10 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 509
KALCIJEV KARBONAT KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 120
kalcijum, 120
kalcijum-dobesilat, 179
kalcijum-dobesilat, lidokain, 177
kalcijum-folinat, 508
kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat, 511
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, 154
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 155
kalcijum-karbonat, 77, 120
kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat, 77
kalcijum-pantotenat, 119
kalcitriol, 116
KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 120
KALIJ KLORID JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 121
KALIJEV KLORID NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 121
kalijum-citrat, kalijum-hidrogenkarbonat, limunska kiselina, 121
kalijum-hlorid, 121
KALINOR - DESMA GMBH, 121
KAMFART - BOSNALIJEK D.D., 380
kamfor, mentol, metil-salicilat, 380
KAMIREN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 170
KAMIREN XL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 171
KAMISTAD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 76
kandesartan, 211
KANJINTI - AMGEN (EUROPE) GMBH, 332
kapecitabin, 325
kaptopril, 192
KAPTOPRIL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 192
KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 193
karbamazepin, 406
KARBAPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 406
karbidopa, levodopa, 416
KARBIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 212
karbocistein, 484
karboplatin, 330
karvedilol, 185
KARVEDILOL LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A., 186
KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 187
KATENA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 411
KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 193
KEPPRA - UCB PHARMA S.A., 412
KETOBOS - BOSNALIJEK D.D., 374
ketokonazol, 227

KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 374, 378
KETONAL DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 374
KETONAL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 374
ketoprofen, 373, 378
KETOSTERIL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 511
ketotifen, 490
KEYTRUDA - MERCK SHARP & DOHME BV, 335
kiseonik, 509
KISQALI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 343
KIVEXA - WELLCOME LIMITED, 308
KLACID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 289
KLACID I.V. - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 289
KLACID SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 289
klaritromicin, 289
KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 289
KLAVAMOX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 278
KLAVAX BID 1 G - FARMAL D.D., 279
KLAVAX BID 400/57 MG PRAŠAK ZA ORALNU SUSPENZIJU - FARMAL D.D., 279
KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 279
KLAVOPHAR - PHARMAS D.O.O., 279
KLIMICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 292
klindamicin, 238, 292
klobetazol, 234
KLOMETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 90
KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 90
klonazepam, 406
KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 406
KLOPIDEX 75 MG - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 128
klopidogrel, 127
KLOPIDOGREL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 128
klotrimazol, 227, 242
klozapin, 422
KNAVON - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 374
kobimetinib, 342
kodein, 485
kodein, kofein, paracetamol, 402
kodein, kofein, paracetamol, propifenazon, 404
KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D., 403
kofein, 444
kofein, paracetamol, 403
kofein, paracetamol, propifenazon, 403
KOGENATE BAYER 500 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 138
kolistin, 299
kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa, atenuisana, 316
KOMBINOVANI PRAŠAK HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 403
kompleks gvožđe (III) hidroksida sa saharozom, 143
KONVERIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 194
KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 201
konjugat rhEGF-rP64K, 353
KORDAH - CIPLA EUROPE, 475
KREON 10000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 101
KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 101
KREON 40000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 101

kromoglicinska kiselina, 502
KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 433
ksilometazolin, 455
ksilometazolin, lizozim, 457
KUTERID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 234
KVELUX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 425
KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 425
KVENTIAX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 425
KVEPIN - BOSNALIJEK D.D., 425
kvetiapin, 424
KVETIAPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 425
kvinapril, 199
KYTRIL - ATNAHS PHARMA UK LTD, 92
LAAVEN-HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 202
lacidipin, 189
LACIPIL - WELLCOME LIMITED, 189
LADIOMIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 437
lakoamid, 414
laktuloza, 94
LAKTULOZA HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 94
LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE, 409
LAMICTAL - WELLCOME LIMITED, 409
LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 229
lamivudin, 305
lamivudin, zidovudin, 307
lamotrigin, 408
LAMOTRIGIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 410
LANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 163
lansoprazol, 83
LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 84
LANTUS - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 104
LANZUL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 84
lapatinib, 338
laronidaza, 122
LARTEXA - LABORATORIOS NORMON S.A., 355
latanoprost, 500
latanoprost, timolol, 499
LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 500
LATASOPT - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 500
LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 410
LAVRENA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 489
LEBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 297
LECTRUM - ERIOCHEM SA, 347
ledipasvir, sofosbuvir, 307
leflunomid, 354
LEGOFER - ALKALOID AD SKOPJE, 142
LEGRAVAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 245
LEKADOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 400
LEKADOL FLU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 402
LEKADOL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 400
LEKADOL PLUS C - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 402

LEKOKLAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 290
LEKOTAM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 432
LEMOD-DEPO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 267
LEMOD-SOLU - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 267
LEMTRADA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 356
lenalidomid, 363
LENALIDOMID ALVOGEN - LABORMED-PHARMA S.A., 363
LENALIDOMID TEVA - TEVA B.V., 364
LENOCOR - BOSNALIJEK D.D., 190
lenograstim, 351
LEPONEX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 423
LEPTICA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 412
LERCANIDIPIN LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 190
LERCANIDIPIN LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 190
LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG, 190
LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG, 190
LERCANIL ACE - BERLIN-CHEMIE AG, 205
lerkanidipin, 190
LESTEDON - ALKALOID AD SKOPJE, 260
LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 489
LETRASAN - DEVA HOLDING A.S., 350
LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG, 269
LETROX 150 - BERLIN-CHEMIE AG, 269
LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG, 269
letrozol, 349
LEUCOVORIN CALCIUM - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 509
leuprorelin, 346
LEUPROSTIN 3,6 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 347
LEUPROSTIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 347
LEVALOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 297
LEVEMIR - NOVO NORDISK A/S, 105
levetiracetam, 411
LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 412
LEVETIRACETAM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 412
levocetirizin, 489
levofloksacin, 296
LEVOFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 297
levomepromazin, 420
levonorgestrel, 244, 246
levotiroksin-natrijum, 268
LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 432
LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE, 433
LIDOCAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 163,
390
LIDOCAINE 2% S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO, 163,
391
lidokain, 163, 390
LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 391
LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 391
lidokain, nifedipin, 177
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 163, 391

LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 163, 391
LIDOPROCT - BOSNALIJEK D.D., 176
LIFTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 256
LIKACIN - LISAPHARMA SPA, 294
liksisenatid, 113
LINCOCIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 292
LINEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 100
LINEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 100
linezolid, 301
linkomicin, 292
liofilizirana kultura Saccharomyces boulardii, 101
LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG, 178
LIPANOR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 224
LIPERTANCE - LES LABORATOIRES SERVIER, 226
LIPEX - MERCK SHARP & DOHME BV, 218
LIPIDIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 223
LIPIDRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 220
LIPOFEN SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 223
LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 220
liraglutid, 113
LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 439
LITIJ KARBONAT JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 426
litijum karbonat, 426
LIVERCOL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 221
lizinopril, 194
LIZINOPRIL FARMAL - FARMAL D.D., 195
LIZINOPRIL H FARMAL - FARMAL D.D., 202
lizozim, 232
lizozim, piridoksin, 467
LODIX - BOSNALIJEK D.D., 173
LOFOTO - RAFARM S.A., 497
LOGEST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 245
LOMETAZID - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 172
LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A., 242
LONGACEPH - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 284
LONSURF - LES LABORATOIRES SERVIER, 326
loperamid, 98
LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 98
lopinavir, ritonavir, 308
LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 188
LOPRIL - BOSNALIJEK D.D., 195
LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D., 202
LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D., 202
LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 490
loratadin, 489
LORATADIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 490
lorazepam, 432
LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 432
LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 491
LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 98
LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 209
LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 213

LORISTA H 100 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 213
LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 213
lornoksikam, 368
LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 432
LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 350
losartan, 209
LOSARTIC - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 209
LOSARTIC PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 213
LOSPAM - SALVUS D.O.O., 487
LOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 490
LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE, 209
LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 503
LUCRIN DEPOT PDS - ABBVIE INC., 347
LUMINEL - BOSNALIJEK D.D., 429
LUNATA - ALKALOID AD SKOPJE, 435
LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 400
LUPOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 402
LUPOCET FLU FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 402
lutropin alfa, 251
LUVERIS - MERCK EXPORT GMBH, 251
LUXETA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 439
LYRICA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 413
LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D., 467
LYSOBACT COMPLETE SPRAY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D., 463
LYSOBACT DUO - BOSNALIJEK D.D., 463
LYSOBACT P SPRAY SA AROMOM BANANE - BOSNALIJEK D.D., 467
LYSOBACT SPREY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D., 463
LYSODERM - BOSNALIJEK D.D., 232
LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE, 412
LYXUMIA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 113
MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 332
MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A., 241
MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 288, 292
MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 416
MANINIL 1,75 - BERLIN-CHEMIE AG, 108
MANINIL 3,5 - BERLIN-CHEMIE AG, 108
MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG, 108
manitol, 155
MANITOL 20% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 156
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, 433
MAPROFEN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 374
maprotilin, 437
MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 296, 494
MARTXEL - ERIOCHEM SA, 323

MASSIDO - ALKALOID AD SKOPJE, 185
MATHADOR - BOSNALIJEK D.D., 182
matricaria recutita, 510
MAVIRET - ABBVIE INC., 307
MAXFLU - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 460
MAXIDEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 495
MAXIPENEM - I.E. ULAGAY ILAC SANAYII TURK A.S., 286
MAXIRINO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 456
MAXITROL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 496
MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 336
mebendazol, 454
mebeverin, 87
MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 242, 453
MEDICINSKI KISEONIK UTP - UTP D.O.O. ULJANIK TEČNI PLINOVI, 509
MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 510
MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 267
megestrol, 345
MEGLIMID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 109
MEGOXI - POLFARMEX S.A., 346
MEKINIST - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 341
mekobalamin, 144
MEKSENA - ALKALOID AD SKOPJE, 182
MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 369
meloksikam, 368
MELOKSIKAM PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 369
MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 369
MELOX FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 369
MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D., 110
MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D., 110
MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D., 110
MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 447
memantin, 447
MEMANTIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 447
MEMANTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 448
MEMENTO - BOSNALIJEK D.D., 448
MEMOBLOCUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 448
MEMOXA - ACONITUM PRIVATE LIMITED LIABILITY COMPANY, 445
MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG, 212
MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE, 415
meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani, 313
MENOPUR - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 250
mentol, metil-salicilat, terpentinsko ulje, ulje eukaliptusa, 380
MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 456
MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 456
MERIOFERT - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 250
MERIONAL - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 250
MEROBOCID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 286
meropenem, 286
MEROPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 286
MEROPENEM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 286
MEROT - BOSNALIJEK D.D., 174
mesalazin, 99

MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 99
mesna, 508
metadon, 450
METADON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 450
METADON MOLteni - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO-
S.P.A., 450
METADON SOPHARMA - SOPHARMA AD, 450
METAMIZOL HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 399
metamizol natrijum, 399
metenkefalin, tridekaktid, 353
metformin, 106
METFORMIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 108
metformin, sitagliptin, 110
metformin, vildagliptin, 110
METHOTREXAT EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 363
METHOTREXATE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 323
METHYLDOPA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 169
METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 243
metildopa, 169
metilergometrin, 243
metilprednizolon, 266
METILPREDNIZOLON NORMON - LABORATORIOS NORMON S.A., 267
METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 182
metoklopramid, 89
metoksi polietilen glikol-epoetin beta, 147
metoksifluran, 404
metoprolol, 181
METOPROLOL HF 200 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA
FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 182
METOTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 421
metotreksat, 323, 362
metronidazol, 233, 242, 299, 453
METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 300
metronidazol, mikonazol, 243
METROZOL - BOSNALIJEK D.D., 453
MEXIA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 448
MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG, 101
MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG, 101
MICROGYNON 30 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 245
MICROLAX - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 95
midazolam, 434
MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 435
midekamicin, 288
MIDOL PROTECT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 129
MIDOL PROTECT 75 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 129
midostaurin, 342
mikofenolna kiselina, 354
mikonazol, 75, 96, 227, 242
MIKTAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 257

MILENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 187
MILGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 117
MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 117
MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 262
minoksidil, 239
miokamicin, 291
MIOKARPIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 497
MIRAPEXIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 418
MIRCERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 147
MIRENA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 244
MIROBACT MAST - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 231
mirtazapin, 442
MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 442
MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 434
MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 434
MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 439
MITROXELEN - REMEDICA LIMITED, 337
mliječno kiselinske bakterije, 100
M-M-RVAXPRO - MERCK SHARP & DOHME BV, 316
MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 421
MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 421
MODELEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 177
MOKSACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 298, 495
moksifloksacin, 297, 494
MOKSINE - DEVA HOLDING A.S., 298
moksosidin, 169
MOLOXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 298
mometazon, 234, 458
MOMETAZON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 459
MON.FDG (¹⁸F) - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ, 519
MON.IYOT-131 - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ, 518, 519
MON.TEK⁹⁹MO/^{99m}Tc GENERATOR - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ, 518
MONALIZ - DEVA HOLDING A.S., 459
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., 479
MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 479
MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D., 290
MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 189
MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O., 199
MONOPRIL PLUS - PHARMASWISS D.O.O., 205
MONOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 167
MONOZID 25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 172
montelukast, 478
MONURAL - ZAMBON S.P.A., 301
morfin, 391
moroktokog alfa, 137

MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 392
MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 259
MOVIPREP - NORGINE B.V., 95
MOVYMIA - GEDEON RICHTER PLC., 270
MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 298
MOXIFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 298
MOXIRAL - ALKALOID AD SKOPJE, 298
MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD., 298, 494
MUCODYNE - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 484
MULTIBIC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 161
MULTIBIC 3 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 162
MULTIHANCE - BRACCO S.P.A., 517
MULTILAC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 161
mupirocin, 231
MUPIRON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 231
MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 383
MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 228, 229
MYCOSEB - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 228
MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 354
MYOZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 122
NAFAZOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 457
nafazolin, 456, 501
naftifin, 229
NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 366
NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 366
NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 367
NAKOM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 416
NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 373
NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 373
nalokson, oksikodon, 392
naproksen, 373
natalizumab, 355
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., 154
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
natrijum jodid (131 I), 518, 519
NATRIJUM KROMOGLIKAT UNIMED PHARMA - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 502
natrijum pertehnetat, 518
natrijum-hlorid, 153, 160
natrijum-valproat, 407
natrijum-valproat, valproinska kiselina, 408
NATRIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 192
NAVARIN XR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 407

NAZOPASS - ALKALOID AD SKOPJE, 455
NEBICOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 185
NEBILET - BERLIN-CHEMIE AG, 185
NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG, 187
NEBILET PLUS 25 - BERLIN-CHEMIE AG, 187
NEBIVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 185
nebivolol, 185
NEBREMEL - ALKALOID AD SKOPJE, 246
NEO-ANGIN - DIVAPHARMA GMBH, 467
NEO-ANGIN BEZ ŠEĆERA - DIVAPHARMA GMBH, 467
NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A., 284
NEODEKSACIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 496
NEODOLPASSE - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 368
NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 372
NEOFEN COMBO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 375
NEOFEN FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 372
NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 379
NEOFEN RAPID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 372
neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat, 241
NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM, 417
NEO-PENOTRAN FORTE - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET AŞ, 243
NEOPERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 436
NEURONTIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 411
NEVOTEK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 297
NEXAVAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 338
NEXETIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 443
NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 185
NICORETTE - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 449
nifedipin, 189
NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 189
NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 300
nifuratel, nistatin, 241
nifuroksazid, 97
NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID A.D. SKOPJE, 97
nikotin, 449
NILAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 85
nilotinib, 338
NIMENRIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 313
nimesulid, 377, 379
NIMULID - PANACEA BIOTEC LIMITED, 377
NIMULID MD - PANACEA BIOTEC LIMITED, 377
NIMULID TRANSGEL - PANACEA BIOTEC LIMITED, 379
NIMVASTID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 447
NINLARO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 345
NIRVAX - BOSNALIJEK D.D., 411
nistatin, 96, 227, 241
nistatin, oksitetraciklin, 241
nitisinone, 123
NITRAX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 167
nitrazepam, 434
nitrofurantoin, 300
NITROGLICERIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 166

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., 267
NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 296
NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 296
NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 81
NOLPAZA CONTROL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 82
NOMIGREN - BOSNALIJEK D.D., 405
nonakog alfa, 139
NORDITROPIN NORDIFLEX - NOVO NORDISK A/S, 261
NORDITROPIN NORDILET - NOVO NORDISK A/S, 261
noretisteron, 248
norfloksacin, 296
NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 296
NORMATIN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 498
NORPREXANIL 10 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 206
NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 206
NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 206
NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 206
NORVASC - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 189
NOTMAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 412
NOTMAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 412
NOVALGETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 399
NOVOEIGHT - NOVO NORDISK A/S, 136
NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 104
NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 102
NOVOSEVEN - NOVO NORDISK A/S, 140
NOZINAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 420
NUROFEN FORTE - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL
LIMITED, 373
NUROFEN ZA DJECU JAGODA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE
INTERNATIONAL LIMITED, 373
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., 245
NYSTATIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 227
NYSTATIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 96, 241
obinutuzumab, 334
OCREVUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 356
OCTAGAM - OCTAPHARMA AG, 310
OCTANATE - OCTAPHARMA AG, 138
OCTANATE LV - OCTAPHARMA AG, 138
OCTANINE F - OCTAPHARMA AG, 139
OCTAPLEX 500 IU - OCTAPHARMA AG, 135
OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH, 238
ofloksacin, 505
OFTALMOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 495
OFTAMYCIN - DEVA HOLDING A.S., 493

OGIVRI - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 332
OHB 12 - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 144
OIKAMID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 445
okrelizumab, 356
oksalipatin, 330
oksazepam, 432
oksikodon, 392
OKSIKODON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 392
oksimetazolin, 455
oksitocin, 263
okskarbazepin, 407
oktreotid, 263
OKTREOTID TEVA - TEVA B.V., 264
OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 423
olanzapin, 423
OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 423
OLEOVIT D3 - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 116
OLFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 423
OLICARD RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 168
OLIMESTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 212
olmesartan medoksomil, 212
olodaterol, tiotropijum-bromid, 474
olopatadin, 502
OLYNTH - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 456
OLYNTH HA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 456
omalizumab, 480
OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 80
omeprazol, 79
OMEPRAZOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 80
OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE, 80
OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 257
OMNIC OCAS 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 257
OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 512
OMNITROPE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 261
OMNITUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 486
OMNITUS FORTE - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 486
ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 469
ONCEAIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 479
ondansetron, 91
ONDASAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 91
ONTRIL - BOSNALIJEK D.D., 477
OPATANOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 502
OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 455
OPERIL P - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 455
OPRYMEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 418
OPTIMON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 195
OPTIMON HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 202
OPTIRAY 300 - GUERBET, 514
OPTIRAY 350 - GUERBET, 514
OPTODROP - RAFARM S.A., 498
OPTODROP CO - RAFARM S.A., 500
ORAMORPH - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A., 392
ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 183

- ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 242, 300, 453
OSADENT - VIENNAPHARM GMBH, 511, 521
OSAFLAT - VIENNAPHARM GMBH, 511, 521
OSANIT - VIENNAPHARM GMBH, 510, 522
OSARHIN - VIENNAPHARM GMBH, 510, 522
OSATUSS - VIENNAPHARM GMBH, 511, 522
OSMOLAK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 95
OSPAMOX DT 1000 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 275
OSPEN 1000 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 275
OSPEN 1500 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 275
OSPEN 750 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 276
Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem, 452
OTOL H - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 504
OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 210
OVITRELLE - MERCK EXPORT GMBH, 251
OXALIPLATIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 331
OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 331
OXIMAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 369
OXYCORT - TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE, 235
OXYDON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 393
OXYTOCIN GRINDEKS - GRINDEKS JSC, 263
OZEMPIC - NOVO NORDISK A/S, 114
PACLITAXEL EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 327
PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 327
PAGAMAX - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 413
paklitaksel, 327
PAKSTON - ALKALOID AD SKOPJE, 438
palbociklib, 341
PALEXIA - GRUNENTHAL GMBH, 397
PALEXIA SR - GRUNENTHAL GMBH, 397
paliperidon, 430
PALITREX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 281
palivizumab, 312
pamidronska kiselina, 384
PAMITOR - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 384
PANADOL - WELLCOME LIMITED, 400
PANADOL BABY - WELLCOME LIMITED, 400
PANADOL EXTRA - WELLCOME LIMITED, 403
PANADOL FORTE OPTIZORB - WELLCOME LIMITED, 403
PANADOL OPTIZORB - WELLCOME LIMITED, 400
PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 486
PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 486
PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE, 284
PANCILLIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 276
PANCURONIUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 382
PANDEV - DEVA HOLDING A.S., 82
panitumumab, 333
PANKLAV - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 279
PANKLAV 2X - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 279

**PANKLAV FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 279**
pankreatin, 101
pankuronijum, 382
PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 82
PANTEDEX - DEVA HOLDING A.S., 230
PANTHENOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 230
**PANTHENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 119**
pantoprazol, 80
**PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 82**
PANTOPRAZOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 82
papilomavirus (humani tipovi 6, 11, 16, 18), 317
PARACEROL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 400
PARACET FLU - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 402
paracetamol, 399
PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 400
PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 400
PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 400
PARACETAMOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 401
PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 401
PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 401
paracetamol, fenilefrin, 402
paracetamol, pseudoefedrin, 460
paracetamol, tramadol, 395
PARAFEN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 376
**PARAVANO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 221**
**PARICALCITOL NORMON 5 MG/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - LABORATORIOS
NORMON S.A., 271**
parikalcitol, 271
PARLIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 419
paroksetin, 438
PAROKSETIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 438
PAROKSETIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 438
PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 438
pasireotid, 264
**PATAMIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 502**
pazopanib, 339
PDSOLONE 40 MG - SWISS PARENTERALS LIMITED, 267
PEGANOX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 451
PEGASYS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 353
peginterferon alfa-2a, 352
PELIMERA - SYNTHON B.V, 324
pembrolizumab, 334
pemetreksed, 323
PEMETREKSED LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 324
PEMETREKSED PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 324
PEMETREXED KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 324
pentaeritritil tetranitrat, 166
PENTASA - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 99

PENTAXIM - SANOFI PASTEUR, 319
PENTHROX 99,9% - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H, 404
PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 176
pentoksifilin, 176
PENTREXYL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 274
PEPTICAID CONTROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 82
perindopril, 196
PERJETA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 334
PERSANTIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 129
PERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 436
PERSEN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 436
PERSEN NOĆ - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 436
pertuzumab, 334
PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 444
PHARYNGAL - BOSNALIJEK D.D., 464
PHENOBARBITON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 406
PHEZAM - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 445
PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 180
PHOLCODIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 486
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., 114, 115
PILFUD - BOSNALIJEK D.D., 239
pilocarpin, 497
pimekrolimus, 239
PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 190
piperacilin, tazobaktam, 280
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 280
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 280
piracetam, 445
PIRAMIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 197
piridoksin, 119
PLAVIX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 128
PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 118
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 242
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 227
PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 404
PLIVATINIB - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 336
PLIVIT D3 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 116
pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen i hemofilus influenza,
konjugovani, 313
PODAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 257
POLGYL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 300
POLIBEVIT - BOSNALIJEK D.D., 118
POLINOL - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL
GMBH&CO.KG, 522
POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 241

POROXIFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 385
PORTALAK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 95
povidon jod, 237, 243, 464
POVIDON JOD HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 237, 243
PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 132
PRALUENT - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 224
pramipeksol, 418
prasugrel, 130
PRAXBIND - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 507
PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 432
prazepam, 433
PRAZEPAM HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 433
PRAZINE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 420
prazosin, 170
prednizolon, 495
prednizolon, tetrakain, tirotricin, 504
prednizon, 267
PREDUCTAL - LES LABORATOIRES SERVIER, 168
PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 168
pregabalin, 413
PREGABALIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 413
PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 414
PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 196
PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 203
PREPIDIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 243
PRESOLOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 182
PRESSING - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 490
PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER, 196
PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 203
PREXANIL COMBI A 5 MG/1,25 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 203
PRILAZID - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 199
PRILAZID PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 204
PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 198
PRILEN AM - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 207
PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 204
PRILENAP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 194
PRILENAP H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 201
PRILENAP HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 201
PRILINDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 198
PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 204
PRIMOLUT-NOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 249
PRIMOVIŠT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 518
PRINORM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 183
PRIORIX - WELLCOME LIMITED, 316

prirodni fosfolipidi, 492
PROBILOL - BOSNALIJEK D.D., 184
PROCULIN - ALKALOID AD SKOPJE, 501
progesteron, 247
PROGESTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 247
PROGRAF - ATELLAS PHARMA D.O.O., 362
PROLAX ČEPIČI ZA DJECU - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 95
PROLAX ČEPIČI ZA ODRASLE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 95
PROLIA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 387
PROMASS - BOSNALIJEK D.D., 385
promazin, 420
PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 420
PRONERV - G.L. PHARMA GMBH, 117
PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 267
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, 269
propofol, 389
PROPOFOL 1% FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 390
PROPOFOL CLARIS 10 MG/ML - CLARIS LIFESCIENCES (UK) LIMITED, 390
PROPOFOL FRESENIUS 1% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 390
propranolol, 180
PROPRANOLOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 181
PROPRANOLOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 181
PROPRANOLOL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 181
PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 482
PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 482
PROSPAN LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 482
PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 482
PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 427
PROSTAMOL UNO - BERLIN-CHEMIE AG, 260
PROSTEF - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 259
PROSTIN E2 - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 244
protamin, 507
PROTAMIN SULFAT GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 507
PROTECTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 219
pseudoefedrin, triprolidin, 460
PTU - ALKALOID AD SKOPJE, 269
PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 83
PULMOZYME - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 485
PYLOMID - BOSNALIJEK D.D., 90
QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 246
Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 425
QUANTAVIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 306
QVAR AUTOHALER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 475
rabeprazol, 84
RABEPRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 84
RALAGO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 419
raltegravir, 309

RAMEAM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 207
RAMIMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 198
ramipril, 197
RAMIPRIL FARMAL - FARMAL D.D., 198
RAMIPRIL H FARMAL - FARMAL D.D., 204
RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG, 169
ranibizumab, 503
RANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 78
RANID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 78
RANISAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 78
ranitidin, 78
RANITIDIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 78
RANITIDIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 79
RANITIDINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 79
RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 79
ranolazin, 169
RANTUDIL FORTE - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 368
RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O., 373
RAPILYSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 132
RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 198
RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 367, 379
RAPTEN - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 367
RAPTEN DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 367
RAPTEN FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 367
rasagilin, 419
RASSIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 419
RAVEFLUX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 348
REBETOL - MERCK SHARP & DOHME BV, 307
REBIF - MERCK EXPORT GMBH, 352
REBONE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 386
RECOMBINATE 1000 I.U. - BAXALTA GMBH, 138
RECOMBINATE 250 I.U. - BAXALTA GMBH, 138
RECOMBINATE 500 I.U. - BAXALTA GMBH, 139
RECORMON - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 146
RECORMON MD - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 146
REFACTO AF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 137
REFALGIN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 399
REFERUM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 142
REGLAN - ALKALOID AD SKOPJE, 90
REKONAZOL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 228
RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE, 196
RELVAR ELLIPTA - WELLCOME LIMITED, 473
REMICADE - MERCK SHARP & DOHME BV, 357
REMSIMA - CELLTRION INC., 358
REMUREL - SYNTHON B.V, 354
RENAPRIL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 194
RENIDEVA - DEVA HOLDING A.S., 79
RENNIE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 77

RENVELA 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 508
REQUIP - WELLCOME LIMITED, 417
REQUIP MODUTAB - WELLCOME LIMITED, 417
RESELIGO - AMW GMBH, 347
RESPEKT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 128
RESPIRO - DEVA HOLDING A.S., 470
RESPIRO-D - DEVA HOLDING A.S., 471
reteplaza, 132
REUKAP - BOSNALIJEK D.D., 455
REUKAP P - BOSNALIJEK D.D., 455
REVATIO - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 254
REVLIMID - CELGENE EUROPE LIMITED, 364
REVOLADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 141
REXTOL - RAFARM S.A., 271
RHESONATIV - OCTAPHARMA AG, 311
RHEUMON - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 378
RHINOBOBOS - BOSNALIJEK D.D., 401
RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 404
RHINOSTOP HOT - BOSNALIJEK D.D., 460
ribavirin, 306
RIBAXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 134
ribociklib, 342
RIBOMUSTIN - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 322
RICUS - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 427
riluzol, 452
RINASEK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 460
RINGER IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 154
RINGER LAKTAT VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY,
155
RINGEROVA OTOPINA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 155
RINOBACT - BOSNALIJEK D.D., 457
RINOBACT P - BOSNALIJEK D.D., 457
RINOLAN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 490
RINVOQ - ABBVIE INC., 354
risankizumab, 360
risperidon, 426
RISPOLEPT CONSTA - JANSSEN-CILAG KFT., 427
RISSAR - ALKALOID AD SKOPJE, 428
RISSET - TEVA PHARMA B.V, 428
rituksimab, 331
rivaroksaban, 133
rivastigmin, 446
RIVER - BOSNALIJEK D.D., 134
RIXATHON - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 332
ROACUTANE - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 239
ROCALTROL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 116
RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D., 487
ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 227
ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 242
roksitromicin, 289
ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 418

ropinirol, 417
ROPUIDO - ALKALOID AD SKOPJE, 221
ROSACTA - MEDIS D.O.O., 381
ROSANELLE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 245
ROSIX 10 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 221
ROSIX 20 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 222
ROSIX 40 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 222
ROSIX 5 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 222
ROSIX COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 225
ROSSTAT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 222
rosuvastatin, 221
rosuvastatin, valsartan, 225
ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 222
rota virus, petovalentni, živi., 317
rota virus, živi, atenuisani, 317
ROTARIX - WELLCOME LIMITED, 317
ROTATEQ - MERCK SHARP & DOHME BV, 317
ROTIN - BOSNALIJEK D.D., 222
ROWACHOL - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 93
ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 253
ROXANRI - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 444
ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 289
ROXIPER - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 226
ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 233
RUDAKOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 87
ruksolitinib, 340
RUPILIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 223
RUPURUT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 77
RUSOVAS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 223
RYDAPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 342
RYTMONORM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 164
RYZODEG - NOVO NORDISK A/S, 104
SABACOMB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 473
SAFLUTAN - SANTEN OY, 501
sakubitil, valsartan, 217
SALAZOPYRIN EN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 98
SALBUAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 468
salbutamol, 468, 477
SALDISK - SALVUS D.O.O., 471
salmeterol, 468
SALOFALK - EWOPHARMA AG, 99
SALRES - DEVA HOLDING A.S., 468
sambucus nigra D3, 510
SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 361
SANDOSTATIN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 264
SANDOSTATIN LAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 264
SANOSEN - TEVA PHARMA B.V, 423
SANVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 435
SAURUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 253
SCLEFIC - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 452
SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 477
SEEGEE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 246

SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 285
sekukinumab, 360
SELDIAR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 98
semaglutid, 113
SEMGLEE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 104
sena glikozidi, 94
SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 457
SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 457
SEPTOLETE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 465
SEPTOLETE DIVLJA TREŠNJA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 464
SEPTOLETE LIMUN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 464
SEPTOLETE PLUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 464
SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 465
SEPTOLETE TOTAL EUKALIPTUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 465
SEPTOLETE TOTAL LIMUN I MED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 465
SEPTOLETE TOTAL LIMUN I ZOVA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 465
SEPTOLETE ZELENA JABUKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 464
SEPTOLOR MED I LIMUN - SALVUS D.O.O., 463
SERETIDE DISKUS - WELLCOME LIMITED, 471
SERETIDE INHALER - WELLCOME LIMITED, 471
SEREVENT - WELLCOME LIMITED, 468
SEROXAT - WELLCOME LIMITED, 438
SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 441
SERTAN - BOSNALIJEK D.D., 439
SERTOFEN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 375
sertralin, 439
SERTRALIN MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 439
SERZYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 471
sevelamer, 508
sevofluran, 389
SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG, 389
SEVORANE - ABBVIE INC., 389
SIDATA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 439
SIGNIFOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 264
SILDENA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 254
sildenafil, 254
SILETRIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 350
silimarin, 93
silodosin, 258
SILYMARIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 93
SILYMARIN FORTE BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 93
SIMBRINZA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 498
simetikon, 87
simoktokog alfa, 136
SIMPONI - MERCK SHARP & DOHME BV, 359
simvastatin, 218
SINACILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 275
SINDAXEL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 327
SINECOD - WELLCOME LIMITED, 486
SINEDOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 178
SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 254

SINETUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 486
SINGULAIR - MERCK SHARP & DOHME BV, 479
SINGULAIR JUNIOR - MERCK SHARP & DOHME BV, 479
SINGULAIR MINI - MERCK SHARP & DOHME BV, 479
SINODERM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 234
SINODERM N - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 235
SINOXAL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 331
SINPLATIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 330
SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL, 125
SIOFOR 1000 - BERLIN-CHEMIE AG, 108
SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG, 108
SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG, 108
SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 296
SIRUP BRŠLJANA BOCKO - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 482
sitagliptin, 111
SITAGLIPTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 111
SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE, 195
SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE, 202
SKUDEX - BERLIN-CHEMIE AG, 396
SKYRIZI - ABBVIE INC., 360
SLOŽENA OTOPINA NATRIJ LAKTATA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 155
SMART - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 445
SMOFLIPID 20% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 150
SNUP 0,05% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 456
SNUP 0,1% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 456
SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 457
SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 457
SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 187
SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 185
sofosbuvir, velpatasvir, 307
sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, riblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije), 150
sok iz svježeg nadzemnog dijela ehinacee, 353
SOLIDAGOREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 257
solifenacin, 253
SOLIFENACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 253
SOLTRIK - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 454
somatropin, 261
SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 238
sorafenib, 338
SORAFENIB TEVA - TEVA B.V., 338
SORTIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 220
sotalol, 181
SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 468, 477
SPASMEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 254
SPASMEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 254
SPAZMOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 89
SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 175
SPIOLTO RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 474
SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 476
SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 476

spironolakton, 174
SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 175
spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne, 100
SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 471
STAGE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 223
standardizovani tečni ekstrakt herbe timjana, 480
STANICID - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 231
STINDAB - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 322
STOMATIDIN - BOSNALIJEK D.D., 75
STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 466
STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 466
STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 466
STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 467
STREPSILS NARANDŽA SA VITAMINOM C - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 467
STREPSILS ORIGINAL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 466
STREPSILS PLUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 466
STUGERON FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 452
SUBOXONE - INDIVIOR EUROPE LIMITED, 451
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt cvijeta hmelja, 436
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore, 436
suhi ekstrakt korjena odoljena, 436
suhi ekstrakt korjena odoljena, suvi ekstrakt lista matičnjaka, suvi ekstrakt lista pitome nane, 436
suhi ekstrakt lista bršljena, 482
suhi ekstrakt timijana, 481
suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, 481
suhi ekstrakt zeleni gospine trave, 444
suksametonijum, 381
sulfadiazin-srebro, 232
sulfametoksazol, trimetoprim, 287
sulfasalazin, 98
SULFASALAZIN KRKA EN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 99
SULIQUA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 105
sulpirid, 426
SULPIRID FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 426
SUMAMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 291
SUMAMED 1200 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 291
SUMAMED FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 291
sumatriptan, 405
SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 405
sunitinib, 337
SUNITINIB LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 337
SUNITINIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 338
SUNITYX - AQVIDA GMBH, 338
SURVANTA - ABBVIE INC., 492
SUTENT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 338

SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 100 MG - VUAB PHARMA A.S., 381
SYNAGIS - ABBVIE INC., 312
SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE, 128
SYNFLORIX - WELLCOME LIMITED, 313
SYNOPEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 230, 488
SYNTOCINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 263
TABEX - SOPHARMA AD, 449
TACROLIMUS LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 362
tadalafil, 255
TADALAFIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 256
TADAMEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 256
TADILECTO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 256
TAFEN NASAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 458
TAFINLAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 341
tafluprost, 501
TAITA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA
LUKA, 444
takrolimus, 361
TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 257
TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE, 258
tamoksifen, 348
TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 258
TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 348
TAMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 258
tamsulosin, 257
TANT-FLEX 0,15% - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 377
TANTUM VERDE - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-
A.C.R.A.F. S.P.A., 76
TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 258
TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 258
TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 258
tapentadol, 397
TARCEVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 337
TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 80
TARGINACT - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H, 393
TARKA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 207
TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 339
TAVANIC - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 297
TAXOTERE 20 MG/1 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 328
TAXOTERE 80 MG/4 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 328
TAZIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 258
TECENTRIQ - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 331, 335
TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 364
tečni ekstrakt cvijeta kamilice, tečni ekstrakt gorke ognjice, tečni ekstrakt herbe
rosopasa, tečni ekstrakt korijena anđelike, tečni ekstrakt korijena sladića, tečni
ekstrakt lista matičnjaka, tečni ekstrakt lista pitome nane, tečni ekstrakt ploda
kima, tečni ekstrakt ploda sikavice, 86
tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana, 481
tečni ekstrakt lista žalfije, tečni ekstrakt timijana, 76
TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 108
TEGRETOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 407
TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 407

telmisartan, 212
TELSIDAN - S.C. LABORMED-PHARMA S.A., 212
TELSIDAN PLUS - SC LABORMED PHARMA SA, 215
TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 479
TEMAZOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 322
temozolomid, 322
TEMOZOLOMID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 322
temsirolimus, 339
TENLOP - BOSNALIJEK D.D., 209
TENLOP H - BOSNALIJEK D.D., 213
TENLORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 217
tenofovir disoproksil, 305
TENOFIVIR TEVA - TEVA PHARMA B.V, 305
tenonitrozol, 454
TENOVIRAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 306
TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 189
TENPRIL - BOSNALIJEK D.D., 198
TENPRIL DUO - BOSNALIJEK D.D., 204
TENSEC - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 185
teofilin, 477
TEOKAP SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 478
TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 478
terbinafin, 228, 229
teriflunomid, 355
teriparatide, 270
terlipresin, 262
testosteron, 247
TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 247
TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH, 311
TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A., 311
tetanus imunoglobulin, 311
tetanus toksoid, 314
tetanus toksoid, kombinacije sa difterija toksoidom, 314
TETAVAX - SANOFI PASTEUR, 314
TETMODIS - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 452
tetrabenazin, 452
tetraciklin, 273
TETRAXIM - SANOFI PASTEUR, 318
tetrizolin, 501
THERAFLU COMPLEX PLUS C - WELLCOME LIMITED, 401
THERAFLU MAX PLUS C - WELLCOME LIMITED, 461
THIOGAMMA 600 ORAL - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 122
THIOPENTAL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 389
THROMBOREDUCTIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 344
THYROZOL - MERCK EXPORT GMBH, 270
TIACID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 122
TIALERA - LABORATORIOS LICONSA S.A., 442
tiamazol, 269
tiamin, 117
tianeptin, 442
TICAGREX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 131

TIENAM - MERCK SHARP & DOHME BV, 287
tietilperazin, 488
tigeciklin, 274
tikagrelor, 131
TIMADREN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 499
TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 499
timolol, 498
TIMOLOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 499
timolol, travoprost, 500
TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 454
tinidazol, 453
tiokolhikozid, 382
tioktinska kiselina, 122
tiopental, 389
tiotropijum-bromid, 476
TIRAMAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 410
tirotricin, 231
TISINON - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 123
TIVICAY - WELLCOME LIMITED, 309
TIVORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 269
TIYOZID - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 383
TIYOZID, TABLETA, 8 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 383
tizanidin, 382
TIZAX - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 382
TOBRADEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 497
tobramicin, 293, 493
TOBRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 493
TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 497
TOBREX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 493
tocilizumab, 359
tofacitinib, 355
TOLDEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 253
TOLNEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 328
tolterodin, 253
TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 216
TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 212
TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 174
TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 171
topiramamat, 410
TOPIRIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 398
TOPISTIN - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 296
torasemid, 174
TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 488
TOREM - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 174
TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 428
TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 428
TORISEL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 339
TORNETIS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 254
TOSYNAL - ALKALOID AD SKOPJE, 130
TOTHEMA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 143
TOUJEO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 105
TOZAR - BOSNALIJEK D.D., 220

TRACRIUM - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 382
TRACTOCILE - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 244
tramadol, 396
TRAMADOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 396
TRAMADOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 396
TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL., D.D., 397
TRAMADOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 397
TRAMADOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 395
trametinib, 341
trandolapril, 199
TRANDOLAPRIL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 200
trandolapril, verapamil, 207
TRANSTEC 35 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 394
TRANSTEC 52,5 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 394
TRANSTEC 70 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 394
trastuzumab, 332
trastuzumab emtanzin, 334
TRAUMA COLD MAST - KWIZDA PHARMA GMBH, 381
TRAUMA HOT MAST - KWIZDA PHARMA GMBH, 380
TRAVATAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 501
TRAVAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 228
travoprost, 501
TRAVOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 501
TRAZEM - BOSNALIJEK D.D., 434
trazodon, 441
TREANA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 423
TRECAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 405
REFERO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 429
TREGONA D - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 446
TREMFYA - JANSSEN-CILAG KFT., 360
TRESIBA - NOVO NORDISK A/S, 105
TREVICTA - JANSSEN-CILAG KFT., 430
TRIAPIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 206
TRIAx - BOSNALIJEK D.D., 284
TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG, 110
TRIDERM - MERCK SHARP & DOHME BV, 236
trifluridin, tipiracil, 326
TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 407
TRIMBOW - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 474
TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A., 168
trimetazidin, 168
TRINOMIA - AMICUS AG, 225
TRIPLIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 208
triptorelin, 347
TRIQUILAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 246
TRITACE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 198
TRITAZIDE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 204
TRITTICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-
A.C.R.A.F. S.P.A., 441

TRIUMEQ - WELLCOME LIMITED, 308
TRIXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 354
TRODON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 397
trokserutin, 180
trospijum, 253
TRULICITY - ELI LILLY EXPORT S.A., 113
TRUSOPT - SANTEN OY, 498
TRUVADA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC, 308
TULIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 220
turoktokog alfa, 136
TYGACIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 274
TYLOL COLD SYRUP - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 460
TYLOL HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 461
TYLOL HOT D - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 461
TYLOL HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 461
TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 462
TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 383
TYROSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 231
TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 355
TYVERB - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 338
ULCAMED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 86
ULCODIN - ALKALOID AD SKOPJE, 79
ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D., 80
ulipristal, 246
ULSEPAN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 83
ULTIBRO BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 474
ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 80
ULTRAVIST 300 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 514
ULTRAVIST 370 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 514
ULTROX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 223
UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A., 149
umeklidinijum, 477
umeklidinijum, vilanterol, 473
UNASTERID - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 260
UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 496
UNIDEXA 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 495
UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 505
UNILAT - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 500
UNITIMOLOL 0,5 % - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 499
upadacitinib, 354
UPERIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 218
urapidil, 171
URAPIDIL CARINOPHARM 25 MG - CARINOPHARM GMBH, 171
URAPIDIL CARINOPHARM 50 MG - CARINOPHARM GMBH, 171
urofolitropin, 250
UROMITEXAN - BAXTER AG, 508
UROREC - RECORDATI IRELAND LIMITED, 258
ursodeoksiholna kiselina, 92
URSOFALK - EWOPHARMA AG, 92
URSOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 92
URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 451
URUTAL 24 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 451

URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 451
 UTROGESTAN - BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED, 248
 VAIRA - V - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 423
 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 318
 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitis B, 319
 vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 318
 vakcina protiv poliomijelitisa, trivalentna, inaktivisana, cijeli virus, 316
 VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 210
 VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 214
 VALAROX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 225
 VALERAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 437
 valproinska kiselina, 407
 VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 214
 VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 210
 VALSACOR, FILMOM OBLOZENA TABLETA, 80 MG/1 TABLET - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 211
 valsartan, 209
 VALSARTAN HIDROHLOROTIAZID MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 214
 VALSARTAN MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED, 211
 VALTRICOM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 217
 VANCOMYCIN ENTEROCAPS 250 MG - RIEMSER PHARMA GMBH, 96
 vankomicin, 96, 299
 varfarin, 125
 VARLOTA - REMEDICA LIMITED, 337
 VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 219
 VASOFLEX - ALKALOID AD SKOPJE, 170
 VAXIGRIP TETRA - SANOFI PASTEUR, 315
 VAZOTAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 189
 VAZOTAL DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 206
 VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH, 333
 VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 187
 vedolizumab, 355
 VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 442
 VELCADE - JANSSEN-CILAG KFT., 344
 vemurafenib, 340
 VENBIG - KEDRION S.P.A., 312
 VENCLYXTO - ABBVIE INC., 345
 venetoklaks, 345
 VENITAN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 178
 venlafaksin, 442
 VENLAX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 443
 VENOFER - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 143
 VENOSAN - BOSNALIJEK D.D., 179
 VENTAVIS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 130
 VENTOLIN - WELLCOME LIMITED, 468
 VENTOLIN INHALER - WELLCOME LIMITED, 468
 VENTOR - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 378
 VERAGOL - KWIZDA PHARMA GMBH, 466
 verapamil, 190

VERAPAMIL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 191
VERAPAMIL ALKALOID RETARD - ALKALOID AD SKOPJE, 191
VERAPAMIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 191
VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 191
VERION - BOSNALIJEK D.D., 260
VESICARE - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 253
VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 253
VFEND - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 303
VIAGRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 254
VIBRAMYCIN D - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 273
VICTOZA - NOVO NORDISK A/S, 113
VIDAZA - CELGENE EUROPE LIMITED, 325
VIGAMOX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 494
VIKELA - LABORATOIRE HRA PHARMA, 246
VILDABET - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 112
VILDAFORMIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 110
vildagliptin, 112
VILDAUNO - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 112
VILDAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 112
VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 189
VILSPOX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 111
VINCRIStINE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 326
VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 255
vinkristin, 326
vinorelbin, 326
VINORELSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 326
vinpocetin, 445
VIPDOMET - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 111
VIPIDIA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 112
VIRENTE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 306
VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 305
VISINE CLASSIC - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 502
VISIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 515
VISUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA
LUKA, 500
VISUS PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 499
VITAMIN AD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 115
VITAMIN B1 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 117
VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 144
VITAMIN C - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 118
VITAMIN C ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 119
vitamin E, 119
VITOPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 196
VITOPRIL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 203
VIVENDAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 211
VIVENDAL COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 216
VIVENDAL HCT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 214
VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 255
VIZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 502

- VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 512
voda za injekciju, 512
vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana, 480
vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastavića, 256
VOLTAREN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 367
VOLTAREN EMULGEL 1% - WELLCOME LIMITED, 379
VOLTAREN FORTE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 367
VOLTAREN FORTE 2% - WELLCOME LIMITED, 379
VOLTAREN RAPID - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 367
VOLTAREN RETARD - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 367
VOLUVEN 6% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 149
VORAMOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 304
vorikonazol, 303
VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 340
VOTUBIA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 339
WAMLOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 216
WELLBUTRIN XR - WELLCOME LIMITED, 442
WILATE - OCTAPHARMA AG, 140
XADOS - BERLIN-CHEMIE AG, 491
XALACOM - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 499
XALATAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 501
XALAVISTA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 501
XALKORI - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 340
XANAX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 434
XANAX SR - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 434
XARELTO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 134
XEFO - TAKEDA PHARMA A/S, 368
XEFO RAPID - TAKEDA PHARMA A/S, 368
XELJANZ - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 355
XENETIX - GUERBET, 516
XEPAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 130
XEPLION - JANSSEN-CILAG KFT., 430
XICLAV - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 279
XICLAV 1,2 G - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 279
XICLAV 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 279
XICLAV 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 280
XILOZIN - BOSNALIJEK D.D., 456
XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D., 456
XOLAIR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 480
XORIMAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 282
XTANDI - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 349
XULTOPHY - NOVO NORDISK A/S, 105
XYZAL - UCB FARCHIM SA, 489
YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 211
YANIDA COMBO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 216
YANIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 215
YANIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 215

YANIDA TRIO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 217
YASMIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 245
YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 446
YAZ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 245
YMANA - ALKALOID AD SKOPJE, 448
YURINEX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 174
ZADARON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 165
ZALASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 423
ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 424
ZALDIAR 37,5 MG/325 MG - GRUNENTHAL GMBH, 395
ZALTRAP - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 345
ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE, 443
ZANFEXA XR - ALKALOID AD SKOPJE, 443
ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 424
ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 396
ZARZIO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 351
ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 435
ZAVEDOS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 329
ZEFFIX - WELLCOME LIMITED, 305
ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 340
ZELDOX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 422
ZENIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA
LUKA, 301
ZEPATIER - MERCK SHARP & DOHME BV, 307
ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE, 441
ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 479
ZINNAT - WELLCOME LIMITED, 282
ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 83
ziprazidon, 422
ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG, 200
zofenopril, 200
zoledronska kiselina, 386
ZOLEDRONSKA KISELINA ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 386
ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH,
386
ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA B.V., 386
zolmitriptan, 405
ZOLOFT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 440
ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 83
zolpidem, 435
ZOLSANA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 436
ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 83
ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 83
ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 84
ZYGLIP - ALKALOID AD SKOPJE, 223
ZYLIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 128
ZYMBAKTAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 290
ZYPREXA - ELI LILLY EXPORT S.A., 424
ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT., 351
ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE, 91

ZYVOXID - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 301
željezo (III) hidroksid saharoza kompleks, 143

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:

HEXTEND - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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 poprsirati 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, 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 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, magnezijum karbonat, teški

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RENNIE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp 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/Al blistera po 6 tableta) u kutiji

BRp tableta [450 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 48 tableta (8 PVC/Al 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 AKTIENGESELLSCHAFT**

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

A02B **Lijekovi za liječenje peptičkog ulkusa i bolesti**
A02BA **gastroezofagusnog refluksa**
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 NSAIL* (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 želudačne kiseline prije izvođenja opšte anestezije, kod rizičnih pacijenata (Mendelsonov sindrom), posebno akušerskih pacijenata tokom rađanja:* odrasli i djeca iznad 12 god, 150 mg kod akušerskih pacijenata prije porođaja, a zatim nastaviti 150 mg na 6 sati; kod hirurških procedura i.m. ili spora i.v. inj. 50 mg 45 - 60 min. prije početka anestezije (i.v. inj. razblažiti do 20 ml i davati tokom najmanje 2 min.) ili oralno 150 mg 2 h prije početka anestezije i takođe kada je moguće, prethodno 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 (1 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

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

- 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 LIMITED	
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 A.D. VRŠAC**

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 NSAIL*: 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, nastaviti još 4 nedjelje, ako nije došlo do potpunog izlječenja; *profilaksa kod pacijenata sa istorijom NSAIL-povezanih duodenalnih i gastričnih ulkusa, gastroduodenalnih lezija ili kod dispeptičnih simptoma kod osoba kojima je neophodna terapija NSAIL*, 20 mg jednom dnevno; *duodenalni ili gastrični ulkus povezan sa H.pylori*: 20-40 mg dva puta dnevno po protokolu u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori; *Zollinger-Ellison-ov sindrom*: početna doza 60 mg jednom dnevno, 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 simptomi vraćaju; *dispepsija izazvana viškom*

želučane kiseline: 10 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 gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14
gastorezistentnih kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (1 staklena bočica), u kutiji

TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14
gastorezistentnih 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 gastorezistentna kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 28
gastorezistentnih kapsula, tvrdih u HDPE plastičnom spremniku u
kutiji

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (1 plastična bočica sa 14 kapsula)
u kutiji

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

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (1 plastični spremnik sa 14
kapsula) u kutiji

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 7 kapsula) u kutiji

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (1 plastični spremnik sa 28
kapsula) u kutiji

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28
gastorezistentnih 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*

gastročnih i duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom NSAID kod pacijenata sa povećanim rizikom od gastroduodenalnih komplikacija koji zahtijevaju kontinuiranu terapiju NSAID: 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 simptomi vraćaju; Zollinger-Ellisonov sindrom (i druga hipersekretorna stanja), odrasli preko 18 god. u početku 80 mg (160 mg ako se zahtijeva brza kontrola aciditeta) zatim 80 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; dnevne doze iznad 80 mg se daju u 2 podijeljene doze; i.v. inj. tokom najmanje 2 min. ili i.v. inf, odrasli preko 18 god, duodenalni ulkus, gastročni ulkus, i gastro-ezofagusni refluks, 40 mg dnevno do mogućnosti prelaska na oralnu primjenu; 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 gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister sa 14 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister sa 14 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih 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 gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 Al/OPA/Al/PVC blister) u kutiji

CONTROLOC - TAKEDA GMBH

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih 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 gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al - blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- BRp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] Al/Al - blister sa 7 gastrorezistentnih 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

NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister), u kutiji

Rp	gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
Rp	gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
Rp	gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 14 tableta), u kutiji
Rp	gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
Rp	gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih 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 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 gastrorezistentnih tableta), u kutiji
BRp	gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister), 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 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 gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

ULSEPAN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Š.

- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] staklena bočica od 15 ml, u kutiji

ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- 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 gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih 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; *eradikacija Helicobacter pylori* (u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori: 30 mg dva puta dnevno tokom 7 dana za prvu i drugu liniju eradikacione terapije; 10 dana za treću liniju eradikacione terapije; *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; *teški ezofagitis*: odrasli, 30 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja, nastaviti ukoliko je terapija održavanja odgovarajuća; *teški ezofagitis refraktoran na početnu terapiju*: odrasli, 30 mg dva puta 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] 1 HDPE bočica sa 14 gastrozistentnih kapsula, tvrdih, 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 gastrozistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 gastrozistentnih kapsula, tvrdih (1 blister) u kutiji

Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrozistentnih 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 nedjelje, nastaviti još 4 nedjelje ukoliko je potrebno; *duodenalni ulkus:* 20 mg dnevno (ujutro) tokom 4 nedjelje, nastaviti još 4 nedjelje ukoliko je potrebno; *gastro-ezofagusna refluksna bolest:* 20 mg jednom dnevno tokom 4-8 nedjelja; doza održavanja 10-20 mg dnevno; *gastro-ezofagusna refluksna bolest (simptomatski tretman u odsustvu ezofagitisa),* 10 mg dnevno do 4 nedjelje, zatim 10 mg dnevno po potrebi; *teški ezofagitis:* 20 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja, ukoliko je odgovarajuće nastaviti kao terapiju održavanja; *teški ezofagitis otporan na početnu terapiju:* 20 mg dva puta dnevno; *Zollinger-Ellison-ov sindrom:* početna terapija 60 mg jednom dnevno, podešavati prema odgovoru (maks. 120 mg dnevno); doze iznad 100 mg dnevno davati u 2 podijeljene doze; *sastavni dio terapije duodenalnog i benignog gastričnog ulkusa povezanog sa Helicobacter pylori:* 20 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RABEPAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp gastrozistentna tableta [10 mg/1 tableta] 14 gastrozistentnih tableta (2 A/AI blistera sa po 7 tableta) u kutiji

Rp gastrozistentna tableta [10 mg/1 tableta] 28 gastrozistentnih tableta (4 A/AI blistera sa po 7 tableta) u kutiji

Rp gastrozistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrozistentnih tableta (2 A/AI blistera sa po 7 tableta) u kutiji

Rp gastrozistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrozistentnih tableta (4 A/AI blistera sa po 7 tableta) u kutiji

ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp gastrozistentna tableta [10 mg/1 tableta] 28 gastrozistentnih tableta (2 OPA/AI/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp gastrozistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrozistentnih tableta (2 OPA/AI/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 NSAIL:* odrasli

Alimetarni trakt i metabolizam

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 podijeljene 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, gastrični ulkus u vezi sa terapijom NSAID, prevencija gastričnog 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 gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 kapsula) u kutiji

ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

NILAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 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 izlječenja terapiju nastaviti istom dozom još 4 nedjelje; *održavanje izlječenog 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*

A03 *tečni ekstrakt cvijeta kamilice, tečni ekstrakt gorke ognjice, tečni ekstrakt herbe rosopasa, tečni ekstrakt korijena anđelike, tečni ekstrakt korijena sladića, tečni ekstrakt lista matičnjaka, tečni ekstrakt lista pitome nane, tečni ekstrakt ploda kima, tečni ekstrakt ploda sikavice*

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IBEROGAST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

A03A **Lijekovi koji regulišu funkcionalne gastrointestinalne poremećaje**
A03AA **Sintetski antiholinergici, estri sa 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

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

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modificiranim oslobađanjem, tvrdih (3 Al/PVC blistera sa po 10 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: *simptomatsko liječenje gastrointestinalnih poteškoća povezanih sa nakupljanjem gasa (meteorizam, nadutost):* kapsula, meka, odrasli, adolescenti i djeca starija od 6 god, 2 kapsule 3-4 puta dnevno u toku ili nakon obroka, i prije spavanja ako je potrebno; *simptomatsko liječenje gastrointestinalnih poteškoća povezanih sa nakupljanjem gasa (meteorizam, nadutost), kolika kod dojenčadi (3-mjesečne kolike):* kapi 40 mg/ml (oralna emulzija), odojčad, 25 kapi prije ili poslije podoja; djeca 1-6 god, 3-5 puta po 25 kapi; djeca 6-14 god. 3-5 puta po 25-50 kapi, odrasli i djeca preko 14 god. 3-5 puta po 50 kapi; *priprema bolesnika za dijagnostička snimanja (ako nije drugačije propisano):* kapsula, meka, odrasli 1 dan prije ispitivanja 3 puta po 2 kapsule i sutradan ujutro, na dan ispitivanja 2 kapsule; kapi 100 mg/ml (oralna emulzija), odojčad, 5-10 kapi prije ili poslije podoja; djeca 1-6 god, 3-5 puta po 10 kapi; djeca 6-14 god. 3-5 puta po 10-20 kapi, odrasli i djeca preko 14 god. 3-5 puta po 20 kapi; kao pomoć za dijagnostiku u području abdomena kapi 40 mg/ml (oralna emulzija) - rendgen, ultrazvuk 3 puta 2 ml na dan prije pregleda, 2 ml ujutro na dan pregleda; - kao dodatak suspenzijama kontrastnih sredstava: 4-8 ml na 1 l kontrastnog sredstva za dvostruku kontrastnu radiografiju; -za pripremu endoskopskog pregleda gastrointestinalnog trakta (gastroskopija): prije endoskopije 4-8 ml, ako je potrebno, nekoliko mililitara emulzije se može dati kroz endoskopsku sondu kako bi se eliminisali gasovi; kapi 100 mg/ml (oralna emulzija) - rendgen, ultrazvuk 3 puta 1 ml na dan prije pregleda, 1 ml ujutro na dan pregleda; - kao dodatak suspenzijama kontrastnih sredstava: 2-4 ml na 1 l kontrastnog sredstva za dvostruku kontrastnu radiografiju; -za pripremu endoskopskog pregleda gastrointestinalnog trakta (gastroskopija): prije endoskopije 2-3 ml, ako je potrebno, nekoliko mililitara emulzije se može dati kroz endoskopsku sondu kako bi se eliminisali

gasovi; kao antipijeneće sredstvo nakon trovanja tenzidima: kapi 40 mg/ml (oralna emulzija) djeca 2,5-10 ml, odrasli 10-20 ml

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG

BRp kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 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

ESPUMISAN LX - BERLIN-CHEMIE AG

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

A03B Alkaloidi beladone i derivati, monokomponentni preparati

A03BA Alkaloidi beladone, tercijarni amini

A03BA01 atropin

Doziranje: bradiaritmija: odrasli i djeca starija od 12 god. i.m. ili i.v. 0,3-0,6 mg svakih 4-6 h do maks. doze 2 mg; srčano 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 dilatacije 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 PVC/AI 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/AI blistera po 20 tableta), u kutiji

A04 **ANTIEMETICI I LIJEKOVI PROTIV NAUZEJE**
A04A **Antiemetici i lijekovi protiv nauzeje**
A04AA **Antagonisti serotonina (5-HT₃)**

A04AA01 **ondansetron**

Doziranje: *umjereno emetogena hemoterapija ili radioterapija:* odrasli 18-65 god, oralno, 8 mg 1-2 sata prije terapije ili i.m. ili spora i.v. inj. koje mogu biti 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/m² (maks. 8 mg) neposredno prije hemoterapije, onda za tijelo površine manje od 0,6 m², 2 mg oralno svakih 12 sati u periodu do 5 dana; za tijelo površine 0,6 m² ili više 4 mg oralno svakih 12 sati u periodu do 5 dana; maks. ukupna dnevna doza 32 mg alternativno, i.v. inf. tokom najmanje 15 min, odmah 150 mcg/kg (maks. 8 mg) neposredno prije hemoterapije ponoviti u intervalima od 4 sata za 2 doze, zatim za tjelesnu masu 10 kg ili manje 2 mg oralno svakih 12 sati u periodu do 5 dana; za tjelesnu masu preko 10 kg 4 mg oralno svakih 12 sati do 5 dana; maks. ukupna dnevna doza 32 mg. Napomena: za 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 date u roku od 24 sata), terapija, kao i za prevenciju (dvije dodatne doze ne smiju biti date 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

**A05 TERAPIJA BOLESTI BILIJARNOG TRAKTA
(ŽUČNIH PUTEVA) I JETRE****A05A Lijekovi za liječenje bolesti žučnih puteva****A05AA Žučne kiseline i derivati****A05AA02 ursodeoksiholna kiselina**

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

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

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

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 Al/PVC 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 radiolucenčnih 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; tablete, 1 tabletu 2 puta dnevno tokom 8 nedjelja, a zatim nastaviti sa 1 tabletom dnevno**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CARSIL - SOPHARMA AD**

BRp kapsula, tvrda [90 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PVC/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 po 10 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 dozirmom žličicom
BRp obložena tableta [20 mg/1 tableta] 45 obloženih tableta u bijeloj plastičnoj tubi sa zatvaračem, 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:

LAKTULOZA HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp sirup [66.7 g/100 mL] 200 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 prozirne 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-blister), u kutiji
- BRp prašak za oralnu suspenziju [100000 i.j./1 mL] staklena bočica sa kapaljkom i sa 4,6 g praška za pripremu 24 mL oralne suspenzije, u kutiji

A07AA09 **vankomicin**

Doziranje: *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] AI - 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 god, 3 puta dnevno po 5 ml, odrasli 4 puta dnevno po 5 ml; terapija ne isključuje dijetetski režim i rehidrataciju; trajanje liječenja se ograničava na 7 dana.

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

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

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

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

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

ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D.

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

NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID A.D. SKOPJE

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI 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/AI 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//AI po 15 tableta), u kutiji

A07D **Antipropulzivi**
A07DA **Antipropulzivi**

A07DA03 **loperamid**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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 gastorezistentna kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 100 gastorezistentnih 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 mase 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 gastorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 gastorezistentnih 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, akutni napad, odrasli 1 g uveče pred spavanje; supozitorije 500 mg, akutni napad koji zahvata rektum, sigmoidni kolon i silazni dio kolona, rektalno, odrasli i djeca preko 15 god, 0,5-1 g 2-3 puta dnevno, dozu podešavati prema odgovoru; djeca 12-15 god, akutni napad 1 g dnevno tokom 2-4 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 DOEL 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 gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 gastrorezistentnih tableta (10 PVC/PDVC/Al - blister po 10 tableta), u kutiji
 Rp gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 50 gastrorezistentnih tableta (5 PVC/PDVC/ Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp gastrorezistentne granule [1,5 g/1 kesica] 35 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji
 Rp gastrorezistentne granule [1000 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji
 Rp gastrorezistentne granule [1000 mg/1 kesica] 50 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji
 Rp gastrorezistentne granule [3 g/1 kesica] 20 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp	gastrorezistentne granule [500 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji
Rp	rektalna suspenzija [4 g/60 mL] 7 klizmi po 60 ml rektalne suspenzije u kutiji
Rp	supozitorija [1 g/1 supozitorija] 30 supozitorija (3 PVC/PE blistera po 10 supozitorija), u kutiji
Rp	supozitorija [500 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE blister folije po 5 supozitorija), u kutiji
Rp	supozitorija [500 mg/1 supozitorija] 30 supozitorija (6 PVC/PE blister folija po 5 supozitorija), u kutiji

A07F Antidijaroici - mikroorganizmi

A07FA Antidijaroici - mikroorganizmi

A07FA spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne

Doziranje: 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:

ENTERGERMINA - 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 kiseliniske 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-Al/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji
-----	----------------------------------------------------------------------------------------------------

LINEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp	kapsula, tvrda [12 megaCFU/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/Al 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 Al/Al blistera po 7 kapsula, tvrdih), u kutiji
-----	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------

A07FA02 **liofilizirana kultura *Saccharomyces boulardii***

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ENTEROL - BIOCOCODEX**

- BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 10 kapsula, tvrdih u kutiji
- BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 30 kapsula, tvrdih, u kutiji
- BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 50 kapsula, tvrdih, u kutiji
- BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC-Al blistera sa 5 kapsula), u kartonskoj kutiji
- BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC-Al blistera sa po 5 kapsula), u kutiji
- BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 Al/PVC-Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
- BRp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/1 kesu] 10 kesica sa praškom za oralnu suspenziju, 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 gastrorezistentna kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 Al/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

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

KREON 40000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 gastrorezistentnih 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

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

Rp rastvor 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 antidijabetsicima 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
A10BA**Antihiperqlikemicl, isključujućl insuline**
Bigvanidini**A10BA02 metformin**

Doziranje: *dijabetes melitus (tip 2)*; može se primjenjivati kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim oralnim antidijabeticima ili insulinom: oralno, upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli i djeca preko 10 god, poćinje se sa 500 mg dnevno uz ili nakon doručka, tokom najmanje 1 sedmicu, zatim 500 mg uz ili nakon doručka i večere tokom najmanje 1 sedmice uz postepeno povećanje doze prema potrebi bolesnika; zatim 500 mg uz ili nakon doručka, rućka i večere; poslije 10 do 15 dana, dozu treba prilagoditi na osnovu mjerenja nivoa glukoze u krvi; uobićajena maksimalna preporućena dnevna doza je 2 g metformina, u podijeljenim dozama; oralno, upotrebljavajući tablete sa produženim oslobađanjem, poćetna doza 500 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 2 g jednom dnevno, dozu povećavati postepeno svakih 10-15 dana, dozu treba uzeti sa večernjim obrokom, alternativno povećati na 1 g dva puta dnevno, dozu treba uzeti uz obrok, alternativna doza se uzima ukoliko kontrola nije postignuta sa jednodnevnim režimom izdavanja; ukoliko kontrola i dalje nije postignuta, preći na tablete sa trenutnim oslobađanjem; *smanjene rizika ili odlaganje pojave dijabetes melitus tip 2*: tablete sa produženim oslobađanjem, odrasli poćetna 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 [500 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 tableta) 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/AI - 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 PVC/AI blistera sa 10 tableta) u kutiji

SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG

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

TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/PVC - PVC/PVdC 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/Al/PVC//Al 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 sa 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 antihyperglikemika**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
VILSPOX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.	
Rp	filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 tableta (10 tableta u PA/Al/PVC/Al blisteru,3 blistera) u kartonskoj kutiji.
Rp	filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 tableta (10 tableta u PCTFE/PVC/Al blisteru, 3 blistera) u kartonskoj kutiji
Rp	filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 tableta (10 tableta u PA/Al/PVC/Al blisteru,3 blistera) u kartonskoj kutiji.
Rp	filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 tableta (10 tableta u PCTFE/PVC/Al blisteru,3 blistera) u kartonskoj kutiji

A10BD13 alogliptin, metformin

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

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

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

A10BH Inhibitori dipeptidil peptidaze 4 (DPP-4)**A10BH01 sitagliptin**

Doziranje: *dijabetes melitus-tip 2 kao monoterapija 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 po14 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

VILDABET - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

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

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 56 tableta (4 Al/Al blistera sa po 14 tablete), 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

VILDAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PA/Al/PVC/Al blistera sa 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, za više informacija o upotrebi sa drugim antidijabeticima-konsultovati literaturu proizvođača

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

A10BJ Analozii glukagonu sličnog peptida-1 (GLP-1)**A10BJ02 liraglutid**

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2* (monoterapija (ukoliko je primjena metformina neodgovarajuća), ili u kombinaciji sa drugim antidijabeticima): s.c. odrasli i djeca starija od 10 god. početna doza 0,6 mg jednom dnevno, povećati nakon najmanje 1 nedjelje na 1,2 mg jednom dnevno, dalje povećavati ukoliko je neophodno nakon najmanje 1 nedjelje na maks. 1,8 mg jednom dnevno, za informacije o primjeni sa drugim antidijabeticima konsultovati literaturu proizvoda

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

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

A10BJ05 dulaglutid

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2 kao monoterapija ukoliko metformin nije prikladan:* s.c. odrasli 0,75 mg jednom nedjeljno; *dijabetes melitus tip 2 u kombinaciji sa insulinom ili drugim antidijabeticima (ukoliko se sa postojećom terapijom ne postiže adekvatna kontrola glikemije):* odrasli 1,5 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 proizvoda

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

A10BK Inhibitori natrijum-glukoza co-transportera 2 (SGLT2)**A10BK03 empagliflozin**

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2 kao monoterapija* (ukoliko je metformin neodgovarajući); *dijabetes melitus tip 2 u kombinaciji sa insulinom ili drugim antidijabetičima* (ukoliko se sa postojećom terapijom ne postiže adekvatna kontrola glikemije): oralno, odrasli 18-84 god. 10 mg jednom dnevno, povećati na 25 mg jednom dnevno ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi; 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, 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/ili D:* djeca do 6 mjeseci, 1 kap na dan, samo po preporuci pedijatra; djeca 6 mjeseci-5 god, 2 kapi na dan, starija djeca i odrasli, 2-3 kapi na dan; trudnice i dojilje, 2-3 kapi na dan, samo po preporuci ljekara; stariji od 60 god, 3-4 kapi na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VITAMIN AD - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

A11CC *Vitamin D i analozi*

A11CC03 *alfakalcidol*

Doziranje: *stanja u kojima postoji poremećaj metabolizma kalcijuma (renalna osteodistrofija, 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 postmenopausalna 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 holkalciferol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

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

PRONERV - G.L. PHARMA GMBH

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

A11DB **benfotiamin, piridoksin**

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

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

A11EA **Vitamini B-kompleksa**

A11EA **cijanokobalamin, kalcijum-pantotemat, 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 filmom obložena tableta [1 µg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji

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

PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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-pantotemat, 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 kapičom, 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

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-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), adjuvantna 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 (žučkasto smeđe staklo, Ph. Eur. tip III), aluminijški 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: *prevencija hipokalijemije:* individualno, zavisno od vrijednosti kalijuma u serumu, uobičajena doza iznosi 20-40 mmol dnevno u podijeljenim dozama (1 mmol na jednu tabletu/500 mg); *liječenje hipokalijemije:* 40-100 mmol kalijuma podijeljeno u 2-4 doze (maks. 160 mmol/dan i maks. pojedinačna doza 40 mmol)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KALIJ KLORID 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

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

Rp tableta za oralnu otopinu [500 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu otopinu (2 PVC//Al blistera sa po 15 tableta 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 RAZNI LIJEKOVI ZA ALIMENTARNI TRAKT I METABOLIZAM

A16A RAZNI 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 agalzidaza beta

Doziranje: *Fabry-ijeva bolest (deficit alfa galaktozidaze A):* i.v.inf. odršli 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 koncetrata za rastvor za infuziju, u kutiji

A16AB07 alglukozidaza alfa

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

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

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

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 koncetrata 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

A16AX04 nitisinone

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TISINON - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

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

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

A16AX10 eliglustat

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

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

Rp kapsula, tvrda [84,4 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 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

ACENOKUMAROL UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera sa po 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 florida 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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., terapija 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 acetilsalične 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*: konsultovati literaturu proizvođača

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

B01AC *Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin***B01AC04 klopidogrel**

Doziranje: *prevencija aterotrombotičkih događaja kod periferne arterijske bolesti ili nakon infarkta miokarda (u rasponu od nekoliko do najviše 35 dana) ili ishemičnog moždanog udara (od 7 dana do 6 mjeseci):* 75 mg jednom dnevno; *prevencija aterotrombotičkih događaja u akutnom koronarnom sindromu bez elevacije ST segmenta (sa acetilsalicilnom kiselinom):* početna doza 300 mg, zatim 75 mg dnevno; *prevencija aterotrombotičkih događaja u akutnom koronarnom sindromu sa elevacijom ST segmenta (sa acetilsalicilnom kiselinom):* početna doza 300 mg, zatim 75 mg dnevno tokom najmanje 4 sedmice (kod bolesnika starijih od 75 god. izostaviti početnu-udarnu dozu); *prevencija aterotrombotičkih i tromboembolijskih događaja kod pacijenata sa atrijalnom 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
----	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

KLOPIDEX 75 MG - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

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 PVC/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

ZYLLT - 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; sprečavanje duboke venske tromboze i plućne embolije nakon dugotrajne imobilizacije, npr. nakon većeg hirurškog zahvata: 100-200 mg na dan 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//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

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

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

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

ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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 ALU/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

BRp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (4 PVC/PVDC /AI - blister sa 25 tableta) u kutiji

ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

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

BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D.

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

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

CARDIOPIRIN - LANNACHER GMBH

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

B01AC07 dipiridamol

Doziranje: profilaksa tromboembolije povezane sa ugradnjom umjetnih srčanih zalistaka (kao dodatak oralnim antikoagulansima): 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 (Bürgerova bolest) s kritičnom ishemijom ekstremiteta u slučajevima gdje nije indikovana revaskularizacija; pacijenati sa uznapredovalom perifernim arterijskom okluzivnom bolesti (kod koje postoji opasnost od gangrene), te kada revaskularizacija nije moguća; pacijenati 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 efektilrala 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:

TOSYNAL - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

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: oralno, odrasli, 100 mg 2 puta dnevno 30 min. prije jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DILVAS - J.JURIACH Y COMPANIA S.A.

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 28 tableta (1 PVC/Al blister sa po 28 tableta), u kutiji

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 56 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 28 tableta), u kutiji

B01AC24 tikagrelor

Doziranje: *prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom):* oralno, odrasli, početna doza 180 mg kao pojedinačna doza, zatim 90 mg 2 puta dnevno obično tokom 12 mjeseci; *prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa istorijom infarkta miokarda i visokim rizikom od aterotrombotskih događaja (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom):* oralno, odrasli, 60 mg 2 puta dnevno, produžena terapija može biti započeta bez prekida nakon prvobitne 12-mjesečne terapije akutnog koronarnog sindroma. Liječenje se takođe može započeti do 2 god. nakon infarkta miokarda ili u roku od jedne godine nakon prekida prethodnog liječenja inhibitorom receptora adenozin difosfata (ADP). Podaci o efikasnosti i bezbjednosti produženog liječenja dužeg od 3 godine 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 sata 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 jedinica 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, 110 mg (stariji preko 75 god, 75 mg) 1-4 sata nakon hirurškog zahvata, zatim 220 mg (stariji preko 75 god, 150 mg) jedanput dnevno tokom 10 dana; *prevencija VTE-a nakon hirurškog zahvata ugradnje endoproteze kuka:* odrasli, 110 mg (stariji preko 75 god, 75 mg) 1-4 sata nakon hirurškog zahvata, zatim 220 mg (stariji preko 75 god, 150 mg) jedanput dnevno tokom 28-35 dana; bolesnici s umjerenim oštećenjem bubrega (klirens kreatinina, CrCL 30-50 ml/min), bolesnici koji istovremeno primaju verapamil - početak liječenja na dan hirurškog zahvata 1-4 sata nakon završetka hirurškog zahvata 75 mg, doza održavanja počevši od prvog dana nakon hirurškog zahvata 150 mg (10 dana hirurški zahvat ugradnje endoproteze koljena) ili 28-35 dana hirurški zahvat ugradnje endoproteze kuka); *liječenje duboke venske tromboze i plućne embolije i prevencija rekurentne duboke venske tromboze i plućne embolije:* odrasli, 150 mg (stariji preko 80 godina ili pacijenti na istovremenoj terapiji verapamilom, 110 mg) 2 puta dnevno, nakon liječenja parenteralnim antikoagulansom u minimalnom trajanju od 5 dana (niže doze od 110 mg dva puta dnevno mogu biti razmotrene za pacijente starosti 75-80 god. ili kod pacijenata sa umjerenim bubrežnim oštećenjem ili kod pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja; *prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih osoba sa nevalvularnom atrijskom fibrilacijom sa jednim ili više rizičnih faktora:* 150 mg (pacijenti stariji od 80 god. ili pacijenti koji istovremeno uzimaju verapamil, 110 mg) 2 puta dnevno (niže doze od 110 mg dva puta dnevno mogu biti razmotrene za pacijente starosti 75-80 god, ili za pacijente sa umjerenim bubrežnim oštećenjem, ili kod pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp kapsula, tvrda [110 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al blistera po 10 kapsula) u kartonskoj kutiji
Rp kapsula, tvrda [110 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 Al blistera po 10 kapsula), u kartonskoj kutiji
Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al blistera po 10 kapsula) u kartonskoj kutiji
Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 Al blistera po 10 kapsula) u kartonskoj kutiji

B01AF Direktni inhibitori faktora Xa**B01AF01 rivaroksaban**

Doziranje: *prevencija venske tromboembolije kod odraslih koji se podvrgavaju ugradnji vještačkog koljena:* 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

INFAXA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al-PVC/PE/PVdC blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

RIBAXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji

RIVER - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 mtableta] 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 sa po 10 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:* oralno, odrasli, 2,5 mg 2 puta dnevno, preporučeno trajanje liječenja od 32 do 38 dana, a započeto od 12 do 24 h nakon hirurškog zahvata; *prevencija venskih tromboembolijskih događaja kod odraslih bolesnika podvrgnutim elektivnom hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze koljena:* oralno, odrasli 2,5 mg 2 puta dnevno, preporučeno trajanje liječenja 10-14 dana, započeto od 12 do 24h nakon hirurškog zahvata; *liječenje duboke venske tromboze i plućne embolije:* oralno, odrasli, početna doza 10 mg 2 puta dnevno tokom 7 dana, a u nastavku liječenja smanjiti dozu na 5 mg 2 puta dnevno; *prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije:* 2,5 mg 2 puta dnevno (nakon završenog šestomjesečnog liječenja antikoagulantnim tretmanom); *prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod bolesnika sa nevalvularnom fibrilacijom atrija i najmanje jednim faktorom rizika (kao što su prethodni moždani udar ili tranzitorni ishemijski atak, simptomatska srčana insuficijencija, dijabetes melitus, hipertenzija ili starost preko 75 god.):* oralno, odrasli 5 mg 2 puta dnevno, smanjiti dozu na 2,5 mg dva puta dnevno kod pacijenata koji imaju barem dvije od sljedećih karakteristika: starosna dob 80 god. i više, tjelesna težina manja od 61 kg ili vrijednost kreatinina u serumu veća od 133 mikromola/litru

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 pectoris 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 antikoagulansima; 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 damoktokog alfa pegol

Doziranje: *liječenje i profilaksa krvarenja u prethodno liječenih bolesnika u dobi od 12 i više godina s hemofilijom A (nasljedni nedostatak faktora VIII):* i.v. za doziranje konsultovati literaturu proizvođa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

JIVI 1000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU prašak i otopalo za otopinu za injekciju [1000 i.j./2.5 mL] 1 bočica s praškom, 1 napunjena štrcaljka s 2,5 ml vode za injekcije, 1 nastavak za bočicu i 1 pribor za venepunkciju; u kutiji

JIVI 2000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU prašak i otopalo za otopinu za injekciju [2000 i.j./2.5 mL] 1 bočica s praškom, 1 napunjena štrcaljka s 2,5 ml vode za injekcije, 1 nastavak za bočicu i 1 pribor za venepunkciju; u kutiji

JIVI 3000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU prašak i otopalo za otopinu za injekciju [3000 i.j./2.5 mL] 1 bočica s praškom, 1 napunjena štrcaljka s 2,5 ml vode za injekcije, 1 nastavak za bočicu i 1 pribor za venepunkciju; u kutiji

B02BD02 turoktokog alfa

Doziranje: profilaksa i terapija krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom A (urođeni nedostatak faktora VIII): i.v. doziranje i trajanje nadomjesne terapije zavisi od težine nedostatka faktora VIII, mjesta i obima krvarenja i određuje se individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NOVOEIGHT - NOVO NORDISK A/S

ZU/Rp prašak i otopalo za otopinu za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 4 ml otopala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu

ZU/Rp prašak i otopalo za otopinu za injekciju [1500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 4 ml otopala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu

ZU/Rp prašak i otopalo za otopinu za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 4 ml otopala 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: liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilija A (kongenitalni deficit faktora VIII), 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 bočica] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu (medicinsko sredstvo za rekonstituciju, šprica za injekciju i leptir igla sa PVC cjevčicom); u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [500 i.j./1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu (medicinsko sredstvo za rekonstituciju, šprica za injekciju i leptir igla sa PVC cjevčicom); u kutiji

FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./10 mL] 1 bočica praška (liofilizat) +1 unaprijed napunjena šprica sa 10 ml rastvarača (voda za injekcije) + pribor (adapter za bočicu, filter, 2 tufera natopljena alkoholom i leptir igle) u kutiji

FANHDI 250 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./10 mL] 1 bočica praška (liofilizat) +1 unaprijed napunjena šprica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) + pribor (adapter za bočicu, filter, 2 tufera natopljena alkoholom i leptir 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

	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

RECOMBINATE 1000 I.U. - BAXALTA GMBH

ZU prašak i otopina za otopinu za injekciju [1000 i.j./1 boca] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, rastvarač i set za rastvaranje i injiciranje, u kutiji

RECOMBINATE 250 I.U - BAXALTA GMBH

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 boca] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, rastvarač i set za rastvaranje i injiciranje, u kutiji

RECOMBINATE 500 I.U. - BAXALTA GMBH

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, rastvarač i set za rastvaranje i injiciranje, u kutiji

B02BD04 nonakog 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 bočica] 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 bočica] 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 - OCTAPHARMA 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: *hronična imuna (idiopatska) trombocitopenična purpura kod pacijenata refraktornih na druge terapije (kao što su kortikosteroidi ili imunoglobulini):* odrasli preko 18 god, inicijalno 50 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od većeg ili jednakog 50000/ μ l-konsultovati literaturu proizvoda za podešavanje doze, prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 4 sedmice kod maks. doze; maks. 75 mg 1 puta dnevno; *trombocitopenija kod odraslih pacijenata sa hroničnom infekcijom virusom hepatitisa C kod kojih je trombocitopenija glavni faktor koji sprečava započinjanje ili ograničava mogućnost održavanja optimalnog liječenja interferonom:* odrasli preko 18 god, inicijalno 25 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od 50000-75000 / μ l (održavanje broja trombocita iznad nivoa koji predstavlja rizik od nastupanja krvarenja), konsultovati literaturu proizvoda za podešavanje doze, prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 2 sedmice kod maks. doze; maks. 100 mg 1 puta dnevno; *stečena teška aplastična anemija kod pacijenata koji su ili refraktorni na prethodnu imunosupresivnu terapiju ili jako pretiretani i neprikladni za transplantaciju hematopoetskim matičnim ćelijama:* odrasli preko 18 god, inicijalno 50 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od većeg ili jednakog 50000/ μ l-konsultovati literaturu proizvoda za podešavanje doze, prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 16 sedmica terapije; maks. 150 mg 1 puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**REVOLADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp	filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PA/Al/PVC/Al 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 **Divalentno 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) hidroksid-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

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 Fe³⁺) podijeljeno u 2 doze, prije jela; djeca: 1,5 ml/kg (4 mg/kg Fe³⁺) podijeljeno u 2 doze, prije jela;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEGOFER - ALKALOID AD SKOPJE

Rp oralni rastvor [800 mg/15 mL] 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 podnesni 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 proizvođača

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 proizvođača

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 **hidroskobalamin**

Doziranje: odrasli i djeca, *i.m. perniciozna anemija i druge megaloplastne 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 megaloplastne 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 megaloplastne 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 A/AI blistera po 15 tableta), u kutiji

B03BB **Folna kiselina i derivati**

B03BB01 **folna kiselina**

Doziranje: *megaloplastna 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 deficita folata u hroničnim hemolitičkim stanjima*: oralno, odrasli 5 mg svakih 1-7 dana; *profilaksa deficita folata kod pacijenata na dijalizi*: oralno, odrasli 5 mg svakih 1-7 dana, djeca 12-18 god. 1-2 tbl. (5-10 mg) jednom dnevno, djeca 1-12 god. 250 mcg/kg (maks. 10 mg) jednom dnevno; *odatak 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

FOLESA - 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 daljnim 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 nedonošćadi 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 predonacijskom programu*: konsultovati literaturu proizvođa; multidozna injekcija-**prašak i rastvarač za rastvor za injekciju: isto kao i rastvor za injekciju, izuzev u prevenciji anemije kod nedonošćadi 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 , u kartonskoj kutiji

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 štrcaljkih sa iglom i klipom, te sigurnosnim zaštitnikom za iglu po 0,5 ml otopine, u kutiji

B03XA01 epoetin zeta

Doziranje: *anemija udružena sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom: odrasli-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 efikasan i terapiju treba prekinuti); ako je adekvatan odgovor postignut, smanjiti dozu do 25-50%; davanje lijeka treba prekinuti otprilike 4 nedjelje nakon završetka hemoterapije*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH**

ZU/Rp	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [10 µg/0.4 mL] 1 napunjena 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
----	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 LIJEKOVİ:

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% - ISTITUTO 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% - ISTITUTO 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 hidroksietilskrob, 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: snabdjevanje 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 prvog sedmici primjene

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SMOFLIPID 20% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih boca sa po 500 ml emulzije za infuziju, u kutiji

ZU	emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih bočica sa po 100 ml emulzije za infuziju, u kutiji
ZU	emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih bočica sa po 250 ml emulzije za infuziju, u kutiji

B05BA03 glukoza

Doziranje: *snabdijevanje organizma energijom putem glukoze, liječenje hipoglikemije, rastvor za prenos za kompatibilne elektrolite i lijekove:* u vidu i.v. inf. preko perifernog venskog sistema; maks. dnevna doza do 40 ml/kg/dan, što odgovara 2 g glukoze (5% rastvor), odnosno 4 g glukoze (10% rastvor) po kg tjelesne težine na dan; maks. brzina infuzije može biti do 5 ml/kg/h (5% rastvor), odnosno 2,5 ml/kg/h (10% rastvor), što odgovara 0,25 g glukoze/kg/h; maks. brzina kapi 0,8 kapi/kg/min.

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

ZU rastvor za infuziju [100 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine)

GLUCOSI INFUNDIBILE 5 % - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

ZU rastvor za infuziju [50 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine)

GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU otopina za infuziju [100 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10 polietilenska boca sa 500 ml otopine) u kutiji

GLUKOZA 10% 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] 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% 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 ovojnoj 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 ovojnoj kesi, u kartonskoj kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ZU	rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 1 plastična polipropilenska (PP) kesica sa 500 ml rastvora za infuziju, u zaštitnoj ovojnoj kesici, 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 kontrainkovana: 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 mL+ 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+ 0.64 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 alkaloze, 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ZU	otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 250 ml
ZU	otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji
ZU	otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 500 ml
ZU	otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji
ZU	otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 20 polietilenskih boca po 100 ml
ZU	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
ZU	rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnju kesu, u kutiji
ZU	rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 1000 ml
ZU	rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnju kesu, u kutiji
ZU	rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 250 ml
ZU	rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnju kesu, u kutiji
ZU	rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 500 ml
ZU	rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnju kesu, u kutiji
ZU	rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 10 plastičnih (PP) kesica sa po 1000
ZU	ml rastvora za infuziju upakovane svaka u zaštitnu ovojnju kesu; u
ZU	kutiji
ZU	rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 10 plastičnih polipropilenskih (PP)
ZU	kesa od 500 ml rastvora za infuziju kartonskoj u kutiji
ZU	rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 18 plastičnih polipropilenskih (PP)
ZU	kesa od 250 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
ZU	rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 40 plastičnih polipropilenskih (PP)
ZU	kesa od 100 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji.
NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY	
ZU	otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 250 ml otopine za infuziju (10
ZU	polietilenskih boca sa po 250 ml otopine za infuziju), u kartonskoj
ZU	kutiji
ZU	otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10
ZU	polietilenskih boca sa po 500 ml otopine za infuziju), u kartonskoj
ZU	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:

NATRIJ HLORIDI 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

Krv i krvotvorni organi

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 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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

regulisati drugim lijekovima; stimulacija urinarne ekskrecije toksičnih supstanci (koje podliježu renalnoj eliminaciji) kod trovanja: individualno

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 beške [5.4 g/1000 mL+ 27 g/1000 mL] 5000 ml rastvora za ispiranje beške (1 PVC kesu)

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 zahtijevaju 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 nelagodu prilikom utakanja u trbušnu šupljinu: odrasli, bolesnici na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (Continuous Ambulatory Peritoneal Dialysis - CAPD) obično izvode 4 ciklusa na dan (24 časa); bolesnici na automatskoj peritonealnoj dijalizi (Automated Peritoneal Dialysis - APD) obično izvode 4-5 ciklusa

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 (kada nije moguće sprovesti odgovarajući drugi način liječenja takvog stanja):* način terapije, učestalost tretmana, izmjene volumena, trajanje prekida i trajanje dijalize određuje ljekar u zavisnosti od kliničkog statusa bolesnika; **Balance, CAPD/DPCA: završna faza (dekompenzacija) hroničnog bubrežnog oboljenja, bilo kojeg porijekla, koje se može tretirati peritoneumskom dijalizom:** doziranje, volumen i broj izmjena neophodno je prilagoditi individualnim potrebama bolesnika prema uputstvu ljekara.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH

- ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1 L+ 0.1838 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance system") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore

- BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance system") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore
- BALANCE 2,3 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1 L+ 0.1838 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore
- BALANCE 2,3% GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 g] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj vrećici sa 2 komore
- BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1 L+ 0.1838 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonejsku dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore)
- BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonejsku dijalizu u zaštitnoj vrećici sa 2 komore
- CAPD/DPCA 3 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji
- CAPD/DPCA 17 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1000 mL+ 0.1838 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 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 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

	vrećice sa 5000 mL otopine za peritonealnu dijalizu (sleep safe - sistem), u kartonskoj kutiji
CAPD/DPCA 2 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH	
ZU	otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji
CAPD/DPCA 4 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH	
ZU	otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 2 plastične vrećice sa 5000 mL otopine za peritonealnu dijalizu (sleep safe - sistem), u kutiji
CAPD/DPCA 4 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH	
ZU	otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji
DIANEAL PD4 - BAXTER AG	
ZU	rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
ZU	rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
ZU	rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
ZU	rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
ZU	rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
ZU	rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
ZU	rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
ZU	rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
ZU	rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

B05X

Dodaci intravenskim rastvorima

B05XA

Rastvori elektrolita

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)

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 proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MULTIBIC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**

ZU otopina za hemodijalizu/hemofiltraciju [1.1 g/1000 mL+ 0.2205 g/1000 mL+ 0.1491 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 2.94 g/1000 mL+ 6.136 g/1000 mL] 2 vrećice (sa dvije komore) po 5000 ml otopine za hemodijalizu/ hemofiltraciju, u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 održavnja 0,5-1 mg dnevno; udarna doza 0,75-1 mg, može se dati u infuziji tokom najmanje 2 sata, a zatim oralna doza održavanja sljedećeg dana; prilagođavanje doze je neophodno kod starijih osoba i kod osoba sa bubrežnom insuficijencijom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

ZU otopina za injekciju [0.25 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa po 2 ml otopine za injekciju u PVC blisteru, u kutiji

LANIBOS - BOSNALIJEK D.D.

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

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

LIDOCAINE 2% S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 4 bočice po 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [35 mg/3.5 mL] 10 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: *simptomatske supraventrikularne tahiaritmije koje je potrebno liječiti, kao što je atrioventrikularna tahikardija, supraventrikularna tahikardija u pacijenata sa Wolff-Parkinson-White (WPW) sindromom ili paroksizmalna atrijska fibrilacija; teška simptomatska ventrikularna tahiaritmija, ako je ljekar smatra opasnom po život: 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, po potrebi se može povećati do 2 mg/kg; i.v. inj. u toku 3-5 min; doza se može ponoviti po potrebi poslije 90-120 min; kratkotrajna infuzija se daje tokom jedan do 3 sata; spora i.v. inf. najviša dnevna doza 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 [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC//Al - blistera sa
10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al - blistera po
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 PVC/Al blistera po 10
tableta) u kutiji
Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera po 10
tableta) u kutiji

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 koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [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*****C01CA04 *dopamin***

Doziranje: stanje šoka bilo koje vrste (postinfarktni kardiogeni šok, hirurški šok, hipovolemijski ili hemoragijski šok, toksični šok, anafilaktički šok): i.v.inf. inicijalno 5-15 mcg/kg/min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DOPAMINE S.A.L.F. - S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [200 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

C01CA07 *dobutamin*

Doziranje: inotropna podrška kod infarkta miokarda, operacije na srcu, kardiomiopatije, septičkog šoka, kardiogenog šoka: i.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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 proizvođača za preporučene početne doze kod specifičnih indikacija;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NITROGLICERIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

Rp sublingvalna tableta [0,5 mg/1 tableta] 40 sublingvalnih tableta (u staklenoj bočici), u kutiji

NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1,5 mL] 10 ampula po 1,5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

NITROGLICEROL - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [2,5 mg/1 kapsula] 20 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/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 pectoris: 2-3 puta dnevno po 1 tbl. (160-240 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DILCORAN 80 - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [80 mg/1 tableta] 20 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

C01DA08 izosorbid dinitrat

Doziranje: profilaksa i terapija angine pectoris: 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

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 (tableta jačine 35 mg), ili 80 mg jedanput na dan ujutro

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PREDUCTAL - LES LABORATOIRES SERVIER

- △ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [80 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (2 Al/PVC blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER

- △ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [35 mg/1 tableta] 60 tableta s prilagođenim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 30 tableta) u kutiji

TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A.

- △ Rp 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:

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 moksonidini**

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:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 1 mg uveče, na 2 nedjelje dozu duplirati do optimalne, maks. 16 mg dnevno; oralno, tablete sa produženim oslobađanjem, početna doza 4 mg, dozu podešavati nakon 4 nedjelje, po potrebi povećati na 8 mg jednom dnevno; *benigna hiperplazija prostate:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, 1 mg dnevno, dozu povećavati u intervalu 1-2 nedjelje na maks. 8 mg dnevno, uobičajena doza održavanja 2-4 mg dnevno; tablete sa produženim oslobađanjem, početna doza 4 mg, dozu podešavati nakon 4 nedjelje, po potrebi povećati na 8 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC//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

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

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera sa 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 po10 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//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

C02CA06 urapidil

Doziranje: hipertenzivne krize, teški oblici hipertenzije (*maligna hipertenzija*), hipertenzija rezistentna na druge lijekove, kontrolisano snižavanje krvnog pritiska kod bolesnika s visokim pritiskom za vrijeme i/ili nakon operacije: 10-50 mg sporom i.v. inj. (po potrebi ponoviti) ili i.v. inf. 2 mg/min. u početku terapije, smanjivati prema odgovoru do uobičajene doze održavanja 9 mg/h, najduže 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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 CARINOPHARM 25 MG - CARINOPHARM GMBH

△ ZU rastvor za injekciju [25 mg/5 mL] 5 ampula sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

URAPIDIL CARINOPHARM 50 MG - CARINOPHARM GMBH

△ ZU rastvor za injekciju [50 mg/10 mL] 5 ampula sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji

C02K Ostali antihipertenzivi**C02KX Antihipertenzivi za plućnu arterijsku hipertenziju****C02KX01 bosentan**

Doziranje: pulmonalna arterijska hipertenzija: oralno, odrasli početna doza 62,5 mg dva puta dnevno tokom 4 sedmice, zatim povećati na 125 mg dva puta dnevno; maks. 250 mg po dozi, maks. 500 mg dnevno; sistemska skleroza i aktivna bolest ulceracija prstiju: oralno, odrasli, početna doza 62,5 mg dva puta dnevno tokom 4 nedjelje, zatim povećati na 125 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BOSENTAN NORAMEDA - UAB NORAMEDA**

Rp film tableta [125 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 14 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [62.5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al 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-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [62.5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC-Al 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, lekar 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 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

HIDROHLOROTIAZID 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:**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 Alu/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji

INDAPAMID LABORMED - SC LABORMED PHARMA SA

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji

INDAPRES - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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: *edem:* 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 LIMITED

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: *edemi:* 5 mg , jednom dnevno (ujutro), ukoliko je neophodno povećati do 20 mg jedanput dnevno, uobičajeno maks. 40 mg dnevno; *hipertenzija:* 2,5 mg dnevno, povećati ukoliko je neophodno na 5 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIUVER - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [10 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

MEROT - BOSNALIJEK D.D.

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

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta(1 PVC//Al blister sa 30 tableta), u kutiji

TOREM - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji

C03D **Diuretici koji štede kalijum**

C03DA **Antagonisti aldosterona**

C03DA01 **spironolakton**

Doziranje: *edem i kongestivna srčana insuficijencija:* početna doza 100 mg (raspon doza 25-200 mg) dnevno, u jednoj ili u podijeljenim dozama; dozu održavanja podesiti prema odgovoru; *edem i ascites u cirozi jetre:* 100-400 mg dnevno, podešavati prema odgovoru; *umjerena do teška srčana insuficijencija* (dodatak terapiji): početna doza 25 mg jednom dnevno, zatim podešavati prema odgovoru do 50 mg jednom dnevno; *ciroza jetre sa edemima i ascitesom:* 100-400 mg dnevno, podesiti prema odgovoru; *ascites kod*

malignih oboljenja: početna doza 100-200 mg dnevno, povećavati do 400 mg, ukoliko je neophodno; dozu održavanja podesiti prema odgovoru; *nefrotski sindrom*: 100-200 mg dnevno; *esencijalna hipertenzija*: 50-100 mg dnevno, a za teške i strogo ograničene 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; *primarni hiperaldosteronizam*: terapija-kod pacijenata koji čekaju operaciju, 100-400 mg dnevno; dugotrajno održavanje ukoliko operacija nije moguća, upotrebljavaju se najmanje efektivne doze; dijagnostika-kratki test: 400 mg dnevno tokom 4 dana, dugi test 400 mg dnevno tokom 3-4 nedjelje

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

SPIIAK - 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

C04 PERIFERNI VAZODILATATORI

C04A Periferni vazodilatatori

C04AD Derivati purina

C04AD03 pentoksifilin

Doziranje: *periferna vaskularna oboljenja:* oralno, 400 mg 2-3 puta dnevno poslije jela; parenteralno, intravenska i intraarterijska primjena: 100 mg/dan u ležećem položaju, tokom 5 min; i.v. inf: početna doza 100 mg u 250 ml fiziološkog rastvora u toku 90-180 min. doza održavanja 30-50 mg na sat, ukupna dnevna doza 800-1200 mg; kod vrlo teških stanja infuzija treba da traje 24 sata (treba početi sa dozom od 0,6 mg/kg tjelesne mase/čas), ukupna dnevna doza 1200 mg; injekcija intravenska ili intraarterijska 100 mg se ubrizga sporo (tokom perioda dužeg od 5 min.)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC//ALU/PVC 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

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 raspuklina za lokalnu primjenu**C05AX lidokain, nifedipin**

Doziranje: *hemoroidi, analne fisure (ragade) i druga proktološka oboljenja povezana sa hipertrofijom analnih sfinktera*: endorektalno i perianalno, 1 doza 1 cm kreme

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANTROLIN - BIONIKA HARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE**

Rp rektalna krema [1.5 g/100 g+ 0.3 g/100 g] 30 g rektalne kreme u aluminijumskoj tubi, u kutiji

C05AX03 cinhokain, polikrezulen

Doziranje: *hemoroidi, sa pratećim zapaljenskim promjenama i sa krvarenjem, analne fisure, ragade, pruritus, analni ekcemi, liječenje rana nakon proktoloških operacija*: mast 2-3 puta dnevno namazati u tankom sloju; supozitorije 1-2 u toku dana i 1 prije spavanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FAKTU - TAKEDA GMBH**

BRp mast [10 mg/1 g+ 50 mg/1 g] 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

C05B **Antivarikozna terapija**

C05BA **Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu**

C05BA03 **heparin**

Doziranje: tromboflebitis, prevarikozni sindrom, postflebitički sindrom, ulkus kruris; sportske i druge povrede (hematomi, iščašenja, uganuća); burzitis, tendovaginitis: mast ili gel 2-3 puta dnevno nanijeti na oboljelo mjesto i blago utrljati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEPALPAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- BRp gel [300 i.j./1 g] 40 g gela (1 alu-tuba sa 40 g gela) u kutiji
- BRp krem [300 i.j./1 g] 40 g krema (1 alu-tuba sa 40 g krema) u kutiji

HEPATHROMBIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- BRp gel [300 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
- BRp gel [500 i.j./1 g] 40 g gela (Al-tuba sa 40 g gela) u kutiji

LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG

- BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 100 g gela, u kutiji
- BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 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

C05BA53 **dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin**

Doziranje: oboljenje vena, hematomi, uganuća: 2 puta dnevno nanijeti gel na oboljelo mjesto bez utrljavanja; poslije primjene gela površinu kože ne treba pokrivati zavojem.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SINEDOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- BRp gel [25 mg/1 g+ 150 mg/1 g+ 500 i.j./1 g] Al - tuba sa 40 g, u kutiji

C05BA53 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: hronična venska insuficijencija; varikozne vene; superficijalni (površinski) tromboflebitis; dijabetička mikroangiopatija; venske ulceracije; kod povreda mekih tkiva uključujući i sportske povrede (istegnuća/uganuća i kontuzije): gel nanijeti u tankim slojevima 2-3 puta dnevno na zahvaćena područja

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

BRp gel [10 mg/1 g+ 10 mg/1 g+ 100 i.j./1 g] 40 g gela u Al-tubi, u kutiji

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 tbl. dnevno, ujutro prije doručka; akutni hemoroidi: 2-3 puta dnevno po 1 tbl. uz obrok

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

FLEVENOL - LABORATORIOS CINFA S.A.

BRp	film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
-----	-------------------------------------------------------------------------------------------------

PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

BRp	film tableta [600 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
BRp	film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

C05CA04 trokserutin

Doziranje: *simptomatsko liječenje insuficijencije venske i limfne cirkulacije, naročito u donjim ekstremitetima (osjećaj težine u nogama, bol, noćni grčevi, proširene vene na nogama), ublažavanje simptoma povezanih s hemoroidima (otok rektalnog područja, svrbež, krvarenje, curenje):* 300 mg 3 puta dnevno do povlačenja simptoma; doza održavanja 300 mg 2 puta dnevno; terapija treba da traje najmanje 2-4 nedjelje; uzima se sa hranom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVARICON - PHARMANOVA D.O.O.

BRp	kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC/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 LIMITED

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

BLOXAZOC - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [190 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 [190 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 [23,75 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 [23,75 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 [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 PVC/AI 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 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 proizvođača

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 LIMITED

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

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

ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

PRINORM - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 14 tableta (2 PVC/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji

C07AB07 bisoprolol

Doziranje: *esencijalna hipertenzija, angina pectoris*: oralno, odrasli, uobičajeno 10 mg jednom dnevno (5 mg može biti dovoljno kod nekih pacijenata), maks. 20 mg dnevno; *odatak terapiji hronične srčane insuficijencije*: oralno, odrasli, početna doza 1,25 mg jednom dnevno (ujutro) tokom nedjelju dana, zatim ukoliko je podnošljivost dobra povećati na 2,5 mg jednom dnevno tokom jedne nedjelje, zatim 3,75 mg jednom dnevno tokom jedne nedjelje, zatim 5 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, zatim 7,5 mg dnevno tokom 4 nedjelje, zatim 10 mg jednom dnevno; maks. 10 mg dnevno

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

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

Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera sa 10 tableta) u kutiji

BIPROL - FARMAL D.D.

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp	tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp	tableta [10 mg/1 tableta] 60 tableta (6 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
Rp	tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	tableta [5 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/PVdC/AI 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//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
BISOPROLOL MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED	
Rp	filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI 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//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
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 AI/AI blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 AI/AI blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AI/AI blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AI/AI blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 AI/AI 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/AI 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//AI 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 nebitolol

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 jedanom dnevno, pa zatim na 5 mg jednom dnevno, i do maks. 10 mg jednom dnevno.

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

CORRIGO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 PVC/PVDC//AI blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [3.125 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC//AI 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//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AI 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 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 (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

C07B***Beta-adrenergički blokatori i tiazidi*****C07BB*****Selektivni beta-adrenergički blokatori i tiazidi*****C07BB12****hidrohlorotiazid, nebivolol**

Doziranje: *esencijalna hipertenzija* (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tbl. jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/COC/PP/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/Al blistera po 10 kapsula) 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] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp tableta [10 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

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/Al 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 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

NORVASC - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- 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

TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI 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/AI blistera po 10 tableta) 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] 20 tableta (2 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

VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- 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

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 AI/PVC/PVDC blistera po 15 tableta) u kutiji

NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- Rp filmom obložena tableta s prilagođenim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta sa prilagođenim oslobađanjem (3 AI//PVC/PVDC blistera po 10 tableta), 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 AI/AI CRSF - blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 AI/AI 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/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

C08CA13 **lerkanidipin**

Doziranje: *umjerena do srednje teška 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

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 pektoris:* 80-120 mg 3 puta dnevno; *hipertenzija:* 120-160 mg 2-3 puta dnevno; kod starijih osoba, potrebne su niže doze, obično 3 puta po 40 mg/dan; *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 klorida 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/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp obložena tableta [80 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

C08DB Derivati benzotiazepina**C08DB01 diltiazem**

Doziranje: profilaksa i liječenje angine pektoris, hipertenzija: početna doza 180-240 mg dnevno podijeljena u 2-3 pojedinačne doze; više doze od 480 mg/dan u podijeljenim dozama mogu biti od koristi kod pacijenata sa anginom, naročito nestabilnom anginom pektoris; doze od 360 mg/dan mogu biti od koristi kod hipertenzivnih pacijenata

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALDIZEM - 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 LIMITED

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

KATOPILO - 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 simptomatske 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 ciljane 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 (1Al/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 (1Al/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 LIMITED

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] 30 tableta (3 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] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 DOEL 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; *kratkotrajna terapija poslije akutnog infarkta miokarda*: kod hemodinamski stabilnih bolesnika (sistolni krvni pritisak veći od 120 mmHg) terapiju lizinoprilom treba započeti unutar 24 h od početka simptoma; početna doza je 5 mg dnevno, tokom prva 2 dana, a zatim se povećava na 10 mg dnevno (doza održavanja) tokom 6 nedjelja; u slučaju nižeg sistolnog pritiska (100-120 mmHg), početna doza iznosi 2,5 mg jednom dnevno, a doza održavanja je 5 mg dnevno; ukoliko je krvni pritisak manji od 100 mmHg lijek se ne daje; *renalne komplikacije šećerne bolesti*: početnu dozu 2,5-5 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; uobičajena doza održavanja 10-20 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp 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 po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al 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

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)
 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)
 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 jednom dnevno (terapiju započeti pod nadzorom ljekara); *profilaksa kardiovaskularnih događaja nakon infarkta miokarda ili revaskularizacije kod pacijenata sa stabilnom arterijskom koronarnom bolešću*: početna doza 4 mg jednom dnevno-ujutro tokom dvije sedmice, zatim povećati na 8 mg jedanom dnevno, ukoliko se podnosi; stariji pacijenti 2 mg jednom dnevno tokom jedne sedmice, zatim 4 mg jednom dnevno sljedeću sedmicu, prije povećanja doze do 8 mg jedanput na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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 [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 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/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [1,25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 AI/OPA/AI/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
 Rp tableta [1,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [1,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [2,5 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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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 po10 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-blistera 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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//Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

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/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [7.5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al 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 PVC/Al blister sa 30 tableta), u kutiji

BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/Al/PVC/Al 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] 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] 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] 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 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Alu/Alu 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 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
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al 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 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:

AMPRILOL 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

AMPRILOL 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

PRILENOLOL 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

RAMIPRILOL H FARMAL - FARMAL D.D.

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//A blistera po 7 tableta) u kutiji

TENIPRILOL 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

TRITAZID - 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, lerkanidipin**

Doziranje: esencijalna hipertenzija (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tabletu dnevno (najbolje ujutro) najmanje 15 minuta prije jela

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

Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/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

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/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blister po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [5 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+ 4 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [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+ 8 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

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

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 AI-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 AI-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 AI-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 3 blistera sa po 10 tableta, u kartonskoj 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

AMORA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 2,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 6 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+ 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
C09CA****Antagonisti receptora angiotenzina II, jednostavni
Antagonisti receptora angiotenzina II, jednostavni****C09CA01 losartan**

Doziranje: hipertenzija (uključujući smanjenje rizika od moždanog udara kod hipertenzije sa hipertrofijom lijeve komore), dijabetička nefropatija (dijabetes mellitus tip 2): oralno, odrasli, 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): oralno, odrasli, početna doza 12,5 mg jednom dnevno, po potrebi povećavati u intervalima od nedjelju dana do maks. 150 mg jednom dnevno ukoliko se podnosi; hipertenzija u starijima smanjenog intravaskularnog volumena:oralno, odrasli, početna doza 25 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno, povećati nakon nekoliko nedjelja na 100 mg jednom dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ERYNORM - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta) u kutiji
Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta) u kutiji

GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera 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// AI - blistera po 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 14 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI 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/AI 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//AI - blistera po14 tableta), u kutiji

LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 AI/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji
Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

TENLOP - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/AI 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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; *nedavni infarkt miokarda* kod klinički stabilnih pacijenata sa simptomatskom hroničnom insuficijencijom srca ili asimptomatskom sistolnom disfunkcijom lijevog ventrikula nakon nedavnog (12 sati-10 dana) infarkta 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 [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 film tableta) u kutiji
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 film tableta) u kutiji

OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji

VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 (PVC/PE/PVDC//Al) blister sa 28 filmom obloženih tableta), u kutiji

VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- 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

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

Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji

C09CA04 irbesartan

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 150 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno povećati na 300 mg jednom dnevno (kod bolesnika na hemodijalizi i kod starijih preko 75 godina, početna doza je 75 mg jednom dnevno); *terapija poremećaja bubrega kod bolesnika sa hipertenzijom i dijabetesom mellitus-om tipa 2, u okviru antihipertenzivne terapije:* početna doza 150 mg jednom dnevno, povećati do 300 mg jednom dnevno ukoliko pacijent tu dozu podnosi (kod bolesnika na hemodijalizi i kod starijih preko 75 godina, početna doza je 75 mg jednom dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IRACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

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

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-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:

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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: početna doza 20-40 mg jednom dnevno tokom najmanje 4 nedjelje, ukoliko je neophodno povećati do maks. 80 mg jednom dnevno; *prevencija kardiovaskularnih događaja* kod pacijenata sa utvrđenim aterosklerotskim kardiovaskularnim oboljenjem ili tip 2 dijabetes mellitus-om sa ciljano oštećenim organima: 80 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TELSIDAN - S.C. LABORMED-PHARMA S.A.

- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 film tableta), u kutiji

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:

ARTENEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp	film tableta [25 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.	
Rp	film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp	film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp	film tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG	
Rp	film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji
Rp	film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji
VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO	
Rp	filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//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] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji
VALSARTAN HIDROHLOROTIAZID MYLAN - MYLAN IRELAND LIMITED	
Rp	film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 OPA/Al/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/Al/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 FARMACEUTSKIH PROIZVODA**D.O.O.BANJA LUKA**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji

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

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji

C09DA04 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//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 150 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+ 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

IRBENIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**D.O.O.BANJA LUKA**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji

IRBENIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**D.O.O.BANJA LUKA**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji

C09DA07 hidrohlorotiazid, telmisartan**Doziranje:** hipertenzija (kada monoterapija sa telmisartanom ili hidrohlorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta dnevno**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TELSIDAN PLUS - SC LABORMED PHARMA SA**

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera OPA/AI/PVC folija//AI folija po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera OPA/AI/PVC folija//AI folija po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera OPA/AI/PVC folija//AI folija po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera OPA/AI/PVC folija//AI folija po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera OPA/AI/PVC folija//AI folija po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera OPA/AI/PVC folija//AI 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:

VIVENDAL COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC blistera sa 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/AI/PVC-AI folija, sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/AI/PVC-AI folija, sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/AI/PVC-AI folija, sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/AI/PVC-AI folija, sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/AI/PVC-AI folija, sa po 10 tableta), u kutiji

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

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/TE/PVdC//AI blistera po 10 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/TE/PVdC//AI blistera po 10 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/TE/PVdC//AI blistera po 10 film tableta) u kutiji

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, Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC, Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC, Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC, Al blistera po 10 tableta), u kutiji

C09DX Angiotenzin II antagonisti, druge kombinacije**C09DX01 amlodipin, hidrohlorotiazid, valsartan**

Doziranje: *esencijalna hipertenzija:* 1 tbl. dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VALTRICOM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/TE/PVdC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/TE/PVdC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/TE/PVdC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

C09DX04 sakubitril, valsartan

Doziranje: *simptomatska hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejakcijom* (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 ejakcijom* (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;

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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:

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

VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- 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; *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 (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 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/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al 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 Al/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

SORTIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

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 Al/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

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

C10AA07 rosuvastatin

Doziranje: primarna hiperholesterolemija (tip Ia uključujući heterozigotnu porodičnu hiperholesterolemiju), mješovita dislipidemija (tip Ib), ili homozigotna porodična hiperholesterolemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i drugim odgovarajućim mjerama: početna doza 5-10 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno u intervalu od najmanje 4 nedjelje na 20 mg jednom dnevno, povećati nakon naredne 4 nedjelje na 40 mg dnevno samo u slučaju teških 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 (3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

ROPUIDO - ALKALOID AD SKOPJE

Rp	film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

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

RUSOVAS - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

STAGE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

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

C10AB Fibrati**C10AB05 fenofibrat**

Doziranje: *Dodatak djeci 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 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

LIPOFEN SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [250 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 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

C10AX14 **alirokumab**

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); utvrđena aterosklerotska kardiovaskularna bolest (u kombinaciji s maksimalnom podnošljivom dozom statina sa ili bez drugih terapija za snižavanje lipida, ili sa drugim terapijama za snižavanje lipida ili samostalno ukoliko su statini kontraindikovani ili se ne podnose: s.c. inj. odrasli početna doza 75 mg svake 2 nedjelje; po potrebi povećati na 150 mg svake 2 nedjelje, alternativno 300 mg svake 4 nedjelje, pacijentima kojima je potrebno veće sniženje vrijednosti LDL-C od 60% mogu početi liječenje dozom od 150 mg svake 2 nedjelje ili 300 mg svake 4 nedjelje; podešavanje doze treba raditi u intervalima od 4 do 8 nedjelja

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****C10BA06 ezetimib, rosuvastatin**

Doziranje: primarna hiperholesterolemija, prevencija kardiovaskularnih događaja: 1 tableta odgovarajuće jačine, nezavisno od obroka

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROSIX COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

C10BX Inhibitori HMG CoA reduktaze, ostale kombinacije**C10BX06 acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril**

Doziranje: sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja kao supstitucionna 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 miješanom 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
- 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:

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; 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 kreme

D01AC08 **ketokonazol**

Doziranje: *liječenje i prevencija seboreičnog dermatitisa, 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 seboreičnog dermatitisa i peruti, dva puta nedjeljno tokom 2-4 nedjelje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MYCOSEB - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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 nokta nakon uklanjanja inficiranog djela 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: početno ili privremeno liječenje površinskih gljivičnih infekcija dijelova kože bez dlaka i prekrivenih sa dlakama, kod kojih su prisutne jake upalne ili ekcematozne promjene na koži: odrasli, djeca starija od 2 god. i adolescenti, 2 puta dnevno nanijeti na oboljeli dio kože; primjenu prekinuti nakon smirivanja upalnih i ekcematoznih promjena na koži, ili nakon dvije sedmice neprekidne primjene, tretman nastaviti preparatima koji ne sadrže 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 s HDPE zatvaračem, u kartonskoj 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 ljekoviti lak za nokte [50 mg/1 mL] 2,5 ml ljekovitog laka za nokte i 10 plastičnih špatula u zajedničkom spremniku, u kutiji

D01AE22 natifin

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 rastvor za kožu [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml rastvora za kožu, u kutiji

BRp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme (1 aluminijska tuba sa 15 g kreme), u kutiji

FUNGISOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp otopina za kožu [10 mg/1 mL] 10 ml otopine za kožu u staklenoj 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), Microsporum canis i Epidermophyton floccosum:* odrasli, 250 mg jednom dnevno; trajanje liječenja je različito u zavisnosti od indikacije i ozbiljnosti infekcije: *Tinea pedis:* 2-6 nedjelja; *Tinea corporis:* 4 nedjelje; *Tinea cruris:* 2-4 nedjelje; *onihomikoze:* 6-12 nedjelja i duže; ne preporučuje se za upotrebu kod djece.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp tableta [250 mg/1 tableta] 14 tableta (1 PVC/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: *njege suhe, grube ili ispucale kože:* nanosi se 1 ili više puta dnevno ili po potrebi; *liječenje bolnih ili ispućalih bradavica tokom perioda dojenja:* nanosi se na bradavice nakon svakog dojenja; *njege 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:

PANTEDEX - DEVA HOLDING A.S.

BRp krema [50 mg/1 g] Aluminijska tuba sa 30 g kreme, sa HDPE zatvaračem, u kutiji

PANTHENOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp mast [50 mg/1 g] alu-tuba sa 30 g masti, kutija sa alu-tubom, 30 g masti

D04 **ANTIPRURITICI (SREDSTVA PROTIV SVRABA),
UKLJUČUJUĆI ANTIHISTAMINIKE, ANESTETIKE I
SL.**

D04A **Antipruritici, uključujući antihistaminike,
anestetike i sl.**

D04AA **Antihistaminici za lokalnu primjenu**

D04AA09 **loropiramin**

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; epidermikutane 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** - na oboljelo mjesto 2-3 puta dnevno u tankom sloju (rjeđe ako se primjenjuje sa zavojem)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**STANICID - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp mast [20 mg/1 g] 10 g masti (u alu-tubi) u kutiji

D06AX07 gentamicin

Doziranje: primarne i sekundarne bakterijske kožne infekcije; inficirane kožne ulceracije; inficirane promrzline i opekotine: mast se lagano namaže na inficirano područje 3-4 puta na dan i po potrebi pokrije gazom.

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 ozljeda kože: krema se nanosi jednom dnevno, u sloju debljine 2 do 3 mm; nanošenje kreme se može vršiti direktno ili kremom namazati sterilnu gazu i pokriti zahvaćeno područje kože; prije svakog nanošenja kreme, potrebno je odstraniti ostatke prethodnog sloja kreme; najčešće se primjenjuje 10 do 14 dana, zavisno od indikacije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D.

BRp krema [10 mg/1 g] 40 g (Al - tuba sa 40 g kreme), u kutiji

DERMAZIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp krema [10 mg/1 g] 1 aluminijumska tuba sa 50 g kreme, u kutiji

D06BB **Antivirolici (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

D06BB07 **lizozim**

Doziranje: pomoćni lokalni tretman kožnih lezija herpesnog porijekla; pomoćni lokalni tretman manjih rana i povreda; pomoćni lokalni tretman dekubitusa, dijabetičnih kožnih ulkusa i potkoljeničnih ulkusa nastalih usljed poremećaja venske cirkulacije; ublažavanje simptoma izazvanih opekotinama od sunca: 2-3 puta dnevno na ranu/leziju (prethodno očišćenu)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LYSODERM - BOSNALIJEK D.D.

BRp krema [20 mg/1 g] 1 Al tuba sa 15 g kreme, u kutiji

D06BB10 **imikvimod**

Doziranje: bradavice (*spoljašnje genitalne i perianalne*): nanijeti u tankom sloju 3 puta sedmično pred spavanje dok lezije ne nestanu (maks. 16 sedmica); *površinski karcinom bazalnih ćelija*: nanijeti na lezije i 1 cm iznad, 5 dana sedmično tokom 6 sedmica; procijeniti odgovor 12 sedmica nakon završetka terapije; *aktinične keratoze*: nanijeti na leziju 3 puta sedmično tokom 4 sedmice; procijeniti odgovor nakon tretmana tokom 4 sedmice-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

muškaraci 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 dermatoza; mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatoza, tj. suhih, skvamoznih, hiperkeratotičnih promjena, a krema za liječenje akutnih, vlažnih dermatoza.

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 dermatoza 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

je pogodna za liječenje hroničnih dermatoza; 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 - BOSNALIJEK 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 dnevno 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

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] tuba sa 25 g kreme u kutiji
- Rp mast [0.5 mg/1 g] tuba sa 25 g masti u kutiji

D07C *Kortikosteroidi, kombinacije sa antibioticima*
D07CA *Kortikosteroidi slabog djelovanja, kombinacije sa antibioticima*

D07CA01 *hidrokortizon, oksitetraciklin*

Doziranje: *primarno i sekundarno inficirane dermatoze:* mast, nanosi se na oboljeli dio kože u tankom sloju 2-4 puta na dan; sprej, poprskati 2-4 puta dnevno u jednakim vremenskim razmacima; ne primjenjivati duže od 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HYDROCICLIN - 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 krema, 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: *inflatatorne promjene na koži:* 2-3 puta dnevno nanijeti na oboljelo mjesto i blago utrljati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SINODERM N - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast [0.25 mg/1 g+ 3.3 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

D07X **Kortikosteroidi, ostale kombinacije**
D07XC **Kortikosteroidi jakog djelovanja, ostale kombinacije**

D07XC01 **betametazon, gentamicin, klotrimazol**

Doziranje: *dermatoze osjetljive na kortikosteroide:* ukoliko je došlo do pojave sekundarne infekcije mikroorganizmima osjetljivim na gentamicin ili klotrimazol: 2 puta dnevno nanijeti tanak sloj krema ili masti na oboljelo mjesto.

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 krema, 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 intaktne kože i sluzokože, neposredno prije hirurške intervencije, biopsije, injekcije, punkcije, uzimanja krvi i kateterizacije mokraćnog mjehura (jednokratno); dezinfekcija rana (npr. dekubitusa ili varikoznih ulkusa), opekotina, inficiranih ili superinficiranih dermatoza: 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 A.D. VRŠAC

BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] HDPE - boca sa 100 mL rastvora za
 kožu
 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 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; podržavajuća terapija interdigitalnih gljivičnih infekcija; adjuvantni antiseptički tretman rana:* nanositi jedanput dnevno na sluzokožu i okolnu kožu tupferom namočenim u preparat, dok se potpuno ne 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 podržavajuću terapiju u slučajevima interdigitalnih gljivičnih infekcija* proizvod treba raspršiti na zahvaćena područja ujutro i uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH

- | | |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| BRp | otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 1000 ml otopine u polietilenskoj boci sa plastičnim zatvaračem |
| BRp | otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 250 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem |
| BRp | otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 50 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem |

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:

ANKNET - 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 čelavu 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*, *Trichomonas-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 Al/PVC/PVDC blisteru, u kutiji

Rp vaginalni krem [100 mg/1 g+ 40000 i.j./1 g] 30 g vaginalnog krema u alu-tubi i plastični aplikator, u kutiji

G01AA51 **nistatin, oksitetraciklin**

Doziranje: lokalno liječenje vulvovaginitisa i cervicitisa uzrokovanih *Candidom albicans* i ostalim gljivicama i bakterijama osjetljivima na nistatin i oksitetraciklin: 1 vaginaleta duboko u 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, jednu vaginaletu prethodno namočena nekoliko sekundi u vodi; terapija se primjenjuje tokom 10 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp vaginalna tableta [500 mg/1 tableta] 10 vaginalnih tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp vagitorija [500 mg/1 vagitorija] 10 vagitorija (2 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 kože penisa (*kandidni vulvitis*, *kandidni balanitis*): krema se nanese u tankom sloju na oboljele dijelove (od vanjskih genitalnih organa do anusa kod žena, glavić i kožicu kod muškarca) 2 do 3 puta na dan i nježno utrlja; uobičajeno vrijeme liječenja 1-2 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp vaginalna tableta [500 mg/1 tableta] 1 PA/mekani Al/PVC/Al - blister sa 1 vaginalnom tabletom, u kutiji

CANESTEN 3 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp vaginalna krema [20 mg/1 g] 1 Al tuba sa 20 g vaginalne kreme i 3 aplikatora (PE), u kutiji

BRp vaginalna tableta [200 mg/1 tableta] 3 vaginalne tablete (1 PA/PVC/Al - blister), u kutiji

PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp vaginalna tableta [200 mg/1 tableta] 3 vaginalne tablete (PVC/Al - blister), u kutiji

G01AF04 **mikonazol**

Doziranje: vaginalna kandidijaza, vulvovaginitis: 1 vaginaleta svako veče 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 Al/PE strip, u kutiji

G01AF12 **fentikonazol**

Doziranje: vaginalna kandidijaza: 600 mg jednom uveče prije spavanja; po potrebi ponoviti nakon 3 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A.

Rp vaginalna kapsula, meka [600 mg/1 vagitorija] Al PVC/PVdC blister, u kutiji

G01AF20 metronidazol, mikonazol

Doziranje: vaginalna kandidijaza, bakterijske vaginoze, mješovite vaginalne infekcije: po 1 vagitoriju uveče, duboko u vaginu, tokom 7 dana; kod ponovljenih slučajeva tretman treba da traje 14 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NEO-PENOTRAN FORTE - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET 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 trihomonomom, 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 A.D. VRŠAC

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 A.D. VRŠAC**

Rp oralne kapi, rastvor [0.25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji

G02AD Prostaglandini**G02AD02 dinoprost**

Doziranje: indukcija poroda: 1 vaginalna tableta (3 mg) visoko u posteriorni fornix (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

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-AI 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/AI 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/AI blister sa 1
tabletom), u kutiji

NEBREMEL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [1,5 mg/1 tableta] 1 tableta (1 PVC/PVDC//AI blister sa 1
tabletom), u kutiji

VIKELA - LABORATOIRE HRA PHARMA

Rp tableta [1,5 mg/1 tableta] 1 tableta (1 PVC/PE/PVDC/AI 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//AI - 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 hidrokspirogesteron

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; *prijeteći prijevremeni porođaj (zbog hipermtiliteta 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.

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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; *prijeteći 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/Al blistera po 15 kapsula) u kutiji

G03DB Derivati pregnadiena

G03DB01 didrogesteron

Doziranje: *dismenoreja*: 10 do 20 mg na dan od 5. do 25. dana ciklusa; *endometrioza*: 10 do 30 mg na dan od 5. do 25. dana ciklusa ili kontinuirano; *disfunkcionalna krvarenja (za zaustavljanje krvarenja)*: 10 mg dva puta dnevno tokom 5 do 7 dana; *disfunkcionalna krvarenja (za sprječavanje krvarenja)*: na početku liječenja da bi se zaustavilo krvarenje 20 do 30 mg na dan u trajanju od 10 dana; za kontinuirano liječenje 10 ili 20 mg na dan tokom druge polovine menstrualnog ciklusa; *amenoreja*: estrogen jednom dnevno od 1. do 25. dana ciklusa, zajedno sa 10 mg didrogesterona dva puta na dan od 11. dana do 25. dana ciklusa; *premenstruacijski sindrom*: 10 mg dva puta dnevno od 11. dana do 25. dana ciklusa; *neredovan ciklus*: 10 mg dva puta dnevno od 11. dana do 25. dana ciklusa; *prijeteći pobačaj*: 40 mg odjednom, a zatim 10 mg svakih 8 sati do povlačenja simptoma; *habitualni pobačaj*: 10 mg dva puta dnevno do 12. sedmice trudnoće; *neplodnost uzrokovana insuficijencijom žutog tijela*: 10 mg dnevno od 14. dana do 25. dana ciklusa; liječenje mora trajati najmanje tokom tri uzastopnih ciklusa; *hormonsko nadomjesno liječenje: u kombinaciji sa kontinuiranom estrogenskom terapijom*, 10 mg na dan tokom 14 uzastopnih dana u 28-dnevnom ciklusu; *u kombinaciji sa cikličnom estrogenskom terapijom sa intervalima u kojima se lijek uzima i intervalima bez terapije*, obično 21 dan sa terapijom, pa 7 dana bez; 10 mg didrogesterona na dan tokom posljednjih 12-14 dana estrogenske terapije; u zavisnosti od odgovora doziranje se može povećati na 20 mg didrogesterona na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUPHASTON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2PVC/AL blistera 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; *endometriozna*: 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 supstituciona 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 **Gonadotropini**

G03GA01 **horiogonadotropin alfa**

Doziranje: kod žena: *primarna i sekundarna amenoreja*: 5000 – 10000 i.j. nakon postizanja optimalnog nivoa estrogena; *hipoplazija jajnika*: 3 -5 doza 500 – 1000 i.j. 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; *ponovljeni pobačaj*: 5000 i.j. svaki drugi dan tokom prva tri mjeseca trudnoće; nakon toga 1000 i.j. svaki drugi dan tokom dva mjeseca; *prijeteći abortus*: aktivna intervencija sa 5000 i.j. dva puta dnevno dok se opasnost od abortusa ne isključi; nastaviti terapiju sa primjenom 1000 i.j. svakog trećeg dana; *anovulatorna neplodnost, sterilnost kao posljedica zatajenja ovogeneze*: nakon stimulacije sa humanim menopausalnim 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, oligoastenospermija*: 500 i.j. svaki drugi dan u periodu od tri do četiri mjeseca; *astenospermija*: 1000 – 2000 i.j. svaki četvrti dan u periodu od tri mjeseca.

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 asistiranim 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 asistiranim 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 horigonadotropina 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 horigonadotropina 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:**LUPERIS - 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 horigonadotropin 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

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*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

*početnim povećanjem testosterona u serumu: 2 tablete dvaput dnevno (= 200 mg) u periodu od 5 do 7 dana, a zatim 2 tablete dvaput dnevno u trajanju od 3 do 4 sedmice zajedno sa agonistom luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona u dozi preporučenoj od strane proizvođača; za liječenje napada vrućine (valunga), koji se pojavljuju tokom liječenja sa agonistima luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona ili nakon orhiktomije: 1 do 3 tablete (50 do 150 mg) dnevno. Doza se može povećati do 2 tablete 3 puta dnevno (= 300 mg), kada je potrebno; **primjena kod žena: teški do veoma teški simptomi androgenizacije (teški oblici povećane dlakavosti lica i tijela izazvane sa androgenima, teški oblici gubitka kose vlasista često praćena sa teškim oblicima akni i/ili seboreje): kod spolno zrelih žena (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 jedna tableta (= 25 do 50 mg) dnevno, prema rasporedu uzimanja tableta od 21 dana i prekidu u uzimanju tableta od 7 dana***

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANDROCUR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

G03HB **Antiandrogeni i estrogeni**

G03HB01 **ciproteron, etinilestradiol**

Doziranje: *umjereno do teški oblici akni kod žena u reproduktivnom periodu nakon neuspjeha topikalne terapije ili sistemskog liječenja antibioticima; umjereni do teški oblici hirzutizma; 1 tbl. dnevno tokom 21 dan (uzeti 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*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIANE 35 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp obložena tableta [2 mg/1 tableta+ 0.035 mg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 PVC/AI - blister) u kutiji

Rp obložena tableta [2 mg/1 tableta+ 0.035 mg/1 tableta] 63 obložene tablete (3 PVC/AI - blistera po 21 tableta) u kutiji

G04 **UROLOŠKI LIJEKOVI**

G04B **Urološki lijekovi**

G04BC **Lijekovi za rastvaranje bubrežnog kamenca**

G04BC **alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, 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; djeca 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 PVC/PVDC-Alu 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

VESICARE - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

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

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

VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar/PVdC/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

G04BE Lijekovi za liječenje erektilne disfunkcije

G04BE03 sildenafil

Doziranje: *erektilna disfunkcija:* oralno, odrasli, u početku 50 mg 1 sat prije seksualnog odnosa, naknadne doze prilagoditi odgovoru na 25-100 mg kao pojedinačne doze, maks. 1 doza u 24 sata (maks. pojedinačna doza 100 mg); početak dejstva može biti odložen ukoliko se lijek uzme sa hranom; Revatio: *pulmonalna arterijska hipertenzija:* odrasli, 20 mg 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

△ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/Al blister sa 4 tablete), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC//Al blister), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC//Al blister), u kutiji

REVATIO - PFIZER LUXEMBOURG SARL

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

SILDENA - HEMOFARM A.D. VRŠAC

△ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

△ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

△ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVDC/Al 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-Al blister), u kutiji

△ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji

TORNETIS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

△ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Aclar/Al sa po 4 tablete), u kutiji

△ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Aclar/Al 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

GENITOURINARNI SISTEM I POLNI HORMONI

- △ 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 (1 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 (1 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 (1 PVC/ Al blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 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 *tadalafii*

Doziranje: *erektilna disfunkcija:* odrasli preko 18 god. početna doza 10 mg najmanje pola sata prije seksualne aktivnosti; sljedeće doze podešavati prema odgovoru, do 20 mg kao pojedinačna doza; maks. 1 doza u toku 24 sata; kod pacijenata koji očekuju seksualnu aktivnost najmanje 2 puta sedmično, uzimanje 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

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-AI blister sa 3 tablete), u kutiji
Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-AI blister sa 3 tablete), 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/AI/PVC/AI 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 AI/AI 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/AI 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 modificiranim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30
kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih, (3 PVC/PE/PVDC// AI
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

TAMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modificiranim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula u), 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

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

DUSTER DUO - TEVA B.V.

Rp kapsula, tvrda [0,4 mg/1 kapsula+ 0,5 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:* oralno, odrasli, 5 mg dnevno, razmotriti terapiju nakon 3-6 mjeseci, a zatim svakih 6-12 mjeseci (može biti potrebno nekoliko mjeseci terapije do postizanja poboljšanja).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

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

Rp film 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

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

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

UNASTERID - 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

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 hipfize i analozi**

H01AC **Somatropin i agonisti somatropina**

H01AC01 **somatropin**

Doziranje: *izostanak rasta usljed nedostatka hormona rasta:* 0,025-0,035 mg/kg dnevno (odnosno 0,7-1,0 mg/m² dnevno); *izostanak rasta kod djevojčica usljed disgeneze gonada (Turnerov sindrom):* 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m² dnevno); *retardacija rasta kod djece u pretpubertetu usljed hronične bubrežne bolesti:* 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m² dnevno); *poremećaj rasta kod niske djece koja su rođena premala za gestacijsku dob:* 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m² dnevno); *Prader-Willi sindrom za poboljšanje rasta i oblikovanja tijela kod djece:* 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m² dnevno), maks. 2,7 mg dnevno, ne smije se primijeniti kod djece s brzinom rasta manjom od 1 cm godišnje; *Noonan sindrom:* 0,066 mg/kg/dan, u nekim slučajevima 0,033 mg/kg/dan može biti dovoljno; *nedostatak hormona rasta kod odraslih:* ako je nedostatak nastupio u djetinjstvu, 0,2-0,5 mg na dan; ako je nedostatak nastao u odrasloj dobi inicijalno 0,15-0,30 mg dnevno, dozu postepeno povećavati ukoliko je potrebno do 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 injektionom penu [12 mg/1 mL] 1 napunjeni injektioni 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 injektionom penu [5,3 mg/1 mL] 1 napunjeni injektioni pen GoQuick sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju (uložak sa odjeljkom sa praškom i odjeljkom sa 1 ml rastvarača), u kutiji

NORDITROPIN NORDIFLEX - NOVO NORDISK A/S

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [10 mg/1.5 mL] 1 napunjeni pen, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [5 mg/1.5 mL] 1 napunjeni pen, u kutiji

NORDITROPIN NORDILET - NOVO NORDISK A/S

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [10 mg/1.5 mL] 1 napunjeni pen

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [5 mg/1.5 mL] 1 napunjeni 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 dezmpresin

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 bubrežna funkcije* (isprazniti bešiku u vrijeme administracije i ograničiti unos tečnosti na 500 ml u periodu 1 sat prije do 8 sati poslije davanja), odrasli 40 mcg; odojčad do 1 god. 10 mcg (ograničiti unos tečnosti na 50% kod sledeća 2 hranjenja da bi se izbjeglo preopterećenje tečnošću), djeca 1-15 god. 20 mcg; **tablete** - *centralni diabetes insipidus*: odrasli i djeca, početna doza je 0,1 mg 3 puta na dan; doza održavanja 0,1-0,2 mg 3 puta na dan; *primarna nokturnalna enureza*: odrasli (ispod 65 god.) i djeca preko 5 god. 0,2 mg prije spavanja, doza se može povećati do 0,4 mg samo ukoliko niže doze nisu efikasne; evaluaciju daljnje potrebe tretmana treba provesti nakon 3 mjeseca, sa prekidom tretmana u trajanju najmanje jedne sedmice; *nikturija*: početna doza je 0,1 mg prije spavanja; u slučaju izostanka efikasnosti nakon jedne sedmice primjene, dozu lijeka treba povećati na 0,2 mg, a potom na 0,4 mg kao sedmično povećanje.

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 dijagnosticanja 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 dojenje 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 uterusu: 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 postpartalnog krvarenja: terapiju nastavi infuzijom rastvora 5-20 i.j. u 500 ml fiziološkog rastvora, a brzina infundovanja mora spriječiti pojavu atonije uterusu; 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 **oktreotid**

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

operacija na pankreasu: konsultovati literaturu proizvođača; **Sandostatina Lar, Oktreotid Teva**- akromegalija (test doza s.c. inj. 50-100 mikrograma ako subkutani oktreatid ranije nije davan), *neuroendokrini (posebno karcinoidni) tumor adekvatno kontrolisan subkutanim 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 poslednje doze subkutane oktreatida (za operaciju hipofize dati poslednju 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 [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 več, počevši od petog dana stimulacije jajnika); nastaviti tokom cjelokupnog tretmana sa gonadotropinima uključujući i dan indukcije ovulacije (ili več 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; *intralesijski (intradermelno):* pojedinačna doza: 0,2 ml/cm², ukupna sedmična doza za sveukupna bolesna mjesta ne smije biti veća od 1 ml; *lokalna infiltracija: burzitis:* 0,25-1 ml (u akutnom stanju do 2 ml); *tendosinovitis i tendinitis:* 0,5 ml; *sinovijska cista:* 0,25-0,5 ml; *fibrozitis:* 0,5-1 ml; ako je potrebno, doza se ponovi nakon 4 sedmice; *sistemski:* isključivo jednokratna i.m. injekcija u glutealni mišić: 1-2 ml.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

ZU suspenzija za injekciju [5 mg/1 mL+ 2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

H02AB02 deksametazon

Doziranje: *respiratorna oboljenja, endokrinološka, alergijska oboljenja, oftalmološka oboljenja, dermatološka oboljenja, edematozna stanja (idiopatski nefrotski sindrom, Lupus nefritis), gastrointestinalna (Crohn-ova bolest, ulcerozni kolitis), reumatološka oboljenja i kolagenoze, hematološka oboljenja, cerebralni edem udružen sa primarnim ili metastatskim tumorima mozga, mučnina i povraćanje kod hemioterapije, dijagnostički test za hiperfunkciju kore nadbubrežne žlijezde: tablete,* početna oralna doza je 0,5-10 mg jednom dnevno, ujutro; pri hroničnom doziranju ne treba preći 1,5 mg dnevno; kod djece: doza varira od 0,01 do 0,1 mg/kg dnevno, doziranje se može svesti na pojedinačnu dozu svaki drugi dan sa ciljem smanjenja usporavanja rastenja i supresije osovine hipotalamus-hipofiza-nadbubrežna žlijezda; **rastvor za injekcije** se može primijeniti u vidu intramuskularne, intraartikularne i intravenske injekcije, intravenske infuzije, injekcije u meka tkiva ili intralezione injekcije; *intramuskularna i intravenska primjena:* primijenjene

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 [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.

HORMONSKI PREPARATI ZA SISTEMSKU PRIMJENU, ISKLJUČUJUĆI POLNE HORMONE I INSULINE

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 suspenzija 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/AI- 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/AI - blistera sa 10 tableta), u kutiji

H02AB09 hidrokortizon

Doziranje: endokrini poremećaji, reumatske bolesti, kolagenoze, dermatološka oboljenja, alergijska stanja, oftalmološke bolesti, respiratorni, torakalni i medijastinalni premećaji, hematološki premećaji, maligne bolesti, edematozna stanja, gastrointestinalni poremećaji, poremećaji drugačijeg porijekla (tuberkulozni meningitis sa subarahnoidalnim blokom ili u svrhu sprečavanja nastanka tog bloka, zajedno sa propisanom antituberkuloznom hemoterapijom), urgentna stanja (stanje šoka prouzrokovano

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

HORMONSKI PREPARATI ZA SISTEMSKU PRIMJENU, ISKLJUČUJUĆI POLNE
HORMONE I INSULINE

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: osteoporozna kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca s povećanim rizikom od preloma; liječenje osteoporozne povezano s dugotrajnom terapijom sistemskim glukokortikoidima kod žena i muškaraca s povećanim rizikom od preloma: 20 mcg jednom dnevno; pacijenti trebaju uzimati suplemente kalcijuma i vitamina D; ukupno trajanje liječenja maks. 24 mjeseca i ne smije se ponoviti tokom života pacijenta

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
- 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	ANTIINFEKTIVNI 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, riketioze; 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 LIMITED

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - blister), 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 ornitoza, 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 jednjaka; 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 ,dojilja,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 listeriajalnog meningitisa, oralne infekcije, Lajmska bolest, antraks, profilaksa pneumokoknih infekcija, eradicacija *Helicobacter pylori*; oralno, 500 mg svakih 8 sati, duplirati dozu u slučaju teških infekcija; djeca 1 mjesec-1 god: 125 mg svakih 8 sati,

ANTIINFJEKTIVNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

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 LIMITED

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji

HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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 medija, liječenje streptokoknih infekcija usne duplje, erizipel, cellulitisa, 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, tonzilizis, 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 FARMACEVTSKIH 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

J01CE30 benzilpenicilin-kalijum, benzilpenicilin-prokain

Doziranje: ozbiljne infekcije uzrokovane osjetljivim sojevima streptokoka (uključujući *S.pneumoniae*) - septikemija, empiema, upala pluća, perikarditis, endokarditis, meningitis: 12-24 miliona jedinica/dan u zavisnosti od infekcije i njene ozbiljnosti, primjenjeno u podjednako podijeljenim dozama svakih 4-6 sati; ozbiljne infekcije uzrokovane osjetljivim sojevima stafilokoka - septikemija, empiema, upala pluća, perikarditis, endokarditis, meningitis: 5-24 miliona jedinica/dan u zavisnosti od infekcije i njene ozbiljnosti, primjenjeno u podjednako podijeljenim dozama svakih 4-6 sati; antraks: minimalno 8 miliona jedinica/dan u podijeljenim dozama svakih 6 sati, mogu biti potrebne veće doze u zavisnosti od osjetljivosti organizma; aktinomikoza, cervikofacijalna bolest, torakalna i abdominalna bolest: 1-6 miliona jedinica/dan, 10-20 miliona jedinica/dan; klostridijske infekcije, botulizam (dopunska terapija antitoksinu), gasna gangrena (debridement i/ili operacija), tetanus (dopunska terapija humanom imunoglobulinu tetanusa): 20 miliona jedinica/dan; difterija (dopunska terapija antitoksinu i za prevenciju stanja nosača): 2-3 miliona jedinica/dan u podijeljenim dozama 10-12 dana; erizipelotriks endokarditis: 12-20 miliona jedinica/dan 4-6 sedmice; fusospirohetoz (teške infekcije orofarinksa (Vincentonova infekcija), donjeg respiratornog trakta i genitalnog područja): 5-10 miliona jedinica/dan; infekcije izazvane listerijom, meningitis, endokarditis: 15-20 miliona jedinica/dan 2 sedmice, 15-20 miliona jedinica/dan 4 sedmice; pasteurella infekcije, uključujući bakterijemiju i meningitis: 4-6 miliona jedinica/dan 2 sedmice; haverhill groznica, groznica ugriza (*Spirillum minus* ili *Streptobacillus moniliformis*): 12-20 miliona jedinica/dan 3-4 sedmice; diseminarne gonokokne infekcije kao što su meningitis endokarditis, artritis, itd, uzrokovane organizmima osjetljivim na penicilin: 10 miliona jedinica/dan; trajanje terapije zavisi od tipa infekcije; sifilis (neurosifilis): 12-24 miliona jedinica/dan; 2-4 miliona jedinica svaka 4 sata 10-14 dana; meningokokni meningitis i/ili septikemija: 24 miliona jedinica/dan; 2 miliona jedinica svaka 2 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEVAPEN - DEVA HOLDING A.S.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [200000 i.j./1 bočica+ 600000 i.j./1 bočica] 1 staklena bočica praška i 1 ampula (2 ml) rastvarača, u kutiji

J01CR**Kombinacija penicilina, uključujući i kombinacije sa inhibitorima beta laktamaza****J01CR02****amoksicilin, klavulanska kiselina**

Doziranje: infekcije izazvane mikroorganizmima koji proizvode 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 2-23 mjeseca 0,15 ml/kg 2 puta dnevno, udvostručiti u slučaju teških infekcija, djeca 2-6 god (tjelesne mase 13-21 kg) 2,5 ml 2 puta dnevno, udvostručiti u slučaju teških infekcija; djeca 7-12 god. (tjelesne mase 22-40 kg) 5 ml 2 puta dnevno, udvostručiti u slučaju teških infekcija; djeca 12-17 god. (tjelesne mase 41 kg i više) 10 ml 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno povećati na 10 ml 3 puta dnevno, u slučaju teških infekcija; odrasli, 10 ml 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno povećati na 10 ml 3 puta dnevno, u slučaju teških infekcija; *akutni otitis media*: oralno, doza za suspenziju 125/31: djeca 1-11 mjeseci 0,25 ml/kg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, djeca 1-5 god. 5 ml 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, alternativno 0,25 ml/kg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana; doza za suspenziju 250/62: djeca 6-11 god. 5 ml 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, alternativno 0,15 ml/kg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana; oralno, tablete, djeca 12-17 god. 250/125 mg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, alternativno 500/125 3 puta dnevno tokom 5-7 dana; i.v.inj. tokom 3-4 min. ili i.v. inf. izraženo kao co-amoxiclav, 1,2 g svakih 8 sati, novorođenčad 30 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1-3 mjeseca 30 mg/kg svakih 12 sati; djeca 3 mjeseca-18 god. 30 mg/kg (maks. 1,2 g) svakih 8 sati; hirurška profilaksa: izraženo kao co-amoxiclav, 1,2 g do 30 min. prije zahvata; kod visokorizičnih 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 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] staklena bočica sa praškom za pripremu 70 mL oralne suspenzije, u kutiji

KLAVAMOX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

ANTIINFEKTIVNI LIJEKOV I ZA SISTEMSKU PRIMJENU

- Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica od 100 ml za pripremu 70 ml oralne suspenzije, u kutiji
- 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 odmjerna 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 Al//Al 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: *teške pneumonije* (uključujući bolnički stečenu pneumoniju i pneumonije uzrokovane mehaničkom ventilacijom), *komplikovane infekcije urinarnog trakta* (uključujući pijelonefritis), *komplikovane intra-abdominalne infekcije, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva* (uključujući infekcije kod dijabetičkog stopala): odrasli i djeca preko 12 god. i.v. inf. 4,5 g svakih 8 sati, povećati na 4,5 g svakih 6 sati kod teških infekcija; *infekcije kod pacijenata sa neutropenijom:* odrasli i djeca preko 12 god. 4,5 g svakih 6 sati, djeca 2-12 god, 90 mg/kg (maks. 4,5 g) svakih 6 sati; *komplikovane intra-abdominalne infekcije, i.v. inf. djeca 2-12 god. 112,5 mg/kg (maks. 4,5 g) svakih 8 sati;*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI 4 G/0,5 G - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU prašak za rastvor za infuziju [4 g/1 bočica+ 0,5 g/1 bočica] Staklena bočica, pakovanje od 10 staklenih bočica zapremine 50 ml sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

ZU prašak za rastvor za infuziju [4 g/1 viala+ 0.5 g/1 viala] 10 bočica po 4,5 g praška, u kutiji

J01D Ostali beta-laktamski antibakterijski lijekovi
J01DB Cefalosporini, prva generacija

J01DB01 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 LIMITED

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: *hirurška profilaksa:* spora i.v. inj. i.v. inf. ili duboka i.m.inj. odrasli 1 g 30-60 min. prije operacije, zatim ukoliko je potrebno 0,5-1 g tokom operacije (kod procedura koje traju 2 sata ili više); *infekcije kože i mekog tkiva, infekcije kostiju i zglobova:* spora i.v. inj. i.v. inf. ili duboka i.m.inj. 1-2 g dnevno u 2-3 podijeljene doze kod osjetljivih bakterija; povećati na 3-4 g dnevno u 3-4 podijeljene doze kod umjereno osjetljivih bakterija; povećati ukoliko je neophodno na 6 g dnevno u 3-4 podijeljene doze, kod teških infekcija pojedinačne doze više od 1g treba dati i.v.inf.

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

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 REYOUNG - REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD

- ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 50 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

CEFAZOLIN-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE "BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT" PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY

- ZU prašak za otopinu za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica, 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, 250 mg dva puta na dan; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 500 mg dva puta dnevno; *akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa:* odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan; *cistitis:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta na dan; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno; *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; *nekomplikovane infekcije kože i mekog tkiva:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta dnevno; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno; *Lajmska bolest:* odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan u trajanju od 14 dana (10-21 dan); djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno u trajanju od 14 dana (10-21 dan); i.m.inj. ili i.v.inj. ili inf. 750 mg svakih 6-8 h, 1,5 g svakih 6-8 h kod teških infekcija; pojedinačne doze preko 750 mg se daju jedino i.v.putem; kod djece uobičajena doza 60 mg/kg dnevno (opseg doza 30-100 mg/kg/dnevno) u 3-4 podijeljene doze (2-3 podijeljene doze kod novorođenčadi); *hirurška profilaksa,* 1,5 g i.v. inj. do 30 min. prije zahvata; do 3 doze od 750 mg mogu biti date i.m. ili i.v svakih 8 h kod visoko-rizičnih zahvata; otvoreni

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 [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

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 dozirnomo 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 LIJEKOVİ:**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****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 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; *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 endokarditis doza 100 mg/kg); maks. 4 g dnevno; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog 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 boreliozna (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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

cefiksim

Doziranje: *akutne infekcije gornjih i donjih disajnih puteva; infekcije urinarnog trakta:* odrasli i djeca starija od 10 god. 200-400 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; djeca preko 6 mjeseci 8 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze ili 6 mjeseci-1 god. 75 mg dnevno; 1-4 god. 100 mg dnevno; 5-9 god. 200 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEFDIA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 5 film tableta)

NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A.

Rp obložena tableta [400 mg/1 tableta] 8 obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa po 4 obložene tablete), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica 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 grla, nosa i uha (tonzilitis, faringitis), infekcije donjih respiratornih puteva (uključujući bronhitis i pneumoniju), infekcije paranazalnog sinusa (sinusitis), infekcije kože i mekih tkiva, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta (pijelonefritis, cistitis kod žena, akutni gonokokni uretritis kod žena i muškaraca):* odrasli, 100 - 200 mg dva puta dnevno; djeca i novorođenčad (4 nedjelje do 12 god.)- oralna suspenzija 8-12 mg/kg tjelesne težine/dan primijenjeno u dvije podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CEFPODOXIM 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] 1 smeđa staklena boca sa 40 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i šprica od 10 ml za doziranje sa adapterom, u kutiji

FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/Al - blister) u kutiji
- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/Al - blister) u kutiji
- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [40 mg/5 mL] HDPE bočica (PP zatvaračem i zaštitnom folijom) sa 64,8 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije u kutiji

SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (4 Al/Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 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: *nekomplicovane 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:**CEBOPIM - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE "BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT" PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

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

- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 viala] 1000 mg praška za rastvor za injekciju i infuziju u staklenoj bočici, 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:

ARCHIFAR - MEDOCHEMIE LTD

- ZU prašak za otopinu za injekciju [500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

MAXIPENEM - I.E. ULAGAY ILAC SANAYII TURK A.S.

- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/0 bočica] 1 staklena bočica od 25 ml sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 25 ml sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

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

MEROPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica 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 bočica.

J01DH03 **ertapenem**

Doziranje: *abdominalne infekcije, akutne ginekološke infekcije, izvanbolnički stečena pneumonija, infekcije kože i mekog tkiva kod dijabetičkog stopala kod bolesnika koji boluju od dijabetesa:* i.v. inf. odrasli i adolescenti preko 13 god. 1 g jednom dnevno; djeca 3 mjeseca-13 god, 15 mg/kg svakih 12 sati (maks. 1 g dnevno); profilaksa kod kolorektalnog zahvata: 1 g u obliku jednokratne intravenske doze 1 sat prije operacije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ERTAPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

J01DH51 cilastatin, imipenem

Doziranje: komplikovane intraabdominalne infekcije, teške pneumonije, uključujući bolnički stečenu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom, porođajne i poslije porođajne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva; može se koristiti za liječenje bolesnika sa neutropenijom praćenom povišenom tjelesnom temperaturom za koju se sumnja da je nastala zbog bakterijske infekcije; odrasli i adolescenti: i.v.inf. računato kao imipenem, 500 mg svakih 6 sati ili 1 g svakih 8 sati; infekcije prouzrokovane *Pseudomonasom* ili drugim manje osjetljivim organizmima, životno ugrožavajuće infekcije ili empirijska terapija infekcija kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom 25 mg/kg (maks. 1 g) svakih 6 sati; djeca starija od 1 god. 15 mg/kg (maks. 500 mg) svakih 6 sati; uzeti u obzir zvanične smjernice za pravilnu upotrebu antibakterijskih lijekova!

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IMIBACID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE "BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT" PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica] 1 bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala+ 500 mg/1 viala] Bezbojna staklena bočica sa 1,08 g praška za rastvor za infuziju, zatvorena bromobutil gumenim čepom. Kutija sa 10 bočica.

IMIPENEM/CILASTATIN APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica] 10 bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

IMIPENEM/CILASTATIN KABI 500 MG/500 MG - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica zapremine 20 ml sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

TIENAM - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala+ 500 mg/1 viala] 25 bočica 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

se poboljšala tolerancija) ili 960 mg svaki drugi dan (3 puta nedjeljno) ili 960 mg dva puta dnevno svaki drugi dan (3 puta nedjeljno); djeca 6 nedjelja-5 mjeseci, 120 mg 2 puta dnevno 3 uzastopna dana ili svaki drugi dan u nedjelji (ili na 7 dana u nedjelji); 6 mjeseci-5 god. 240 mg; 6-12 god. 480 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEPRIM - REMEDICA LIMITED

Rp 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 LIMITED

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 uho/grlo/nos (tonzilitis, faringitis, sinuzitis, otitis media), respiratorne infekcije (bronhitis, pneumonije) izazvane hlamidijama, mikoplazmama, legionelama, veliki kašalj; urogenitalne infekcije (uretritis, cervicitis, cervikovaginitis uzrokovan hlamidijama i mikoplazmama); infekcije kože (furunkuloza, piodermija, impetigo i erizipel kod pacijenata sa preosjetljivošću na β -laktamske antibiotike ili kada takvo liječenje ne odgovara iz nekog drugog razloga): odrasli i djeca tjelesne težine iznad 40 kg, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg jednom dnevno; ne preporučuje se kod djece mlađe od 6 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD**

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al 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:**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 modifikovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modifikovanim 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 modifikovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister sa 7 tableta), u kutiji

KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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] 14 film tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 7 tableta) u kartonskoj kutiji

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

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/-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; *nekomplicovane genitalne infekcije izazvane hlamidijom i ne gonokokni uretritis*; odrasli i djeca iznad 12 god: oralno, 1 g kao pojedinačna doza; *inflamatorne bolesti karlice*: i.v. 500 mg u toku jednog ili dva dana, zatim 250 mg jednom dnevno u trajanju do 7 dana; *Lajmska bolest*; odrasli iznad 18 god: 500 mg jednom dnevno, tokom 17 dana; infekcije želuca i dvanaestopalačnog crijeva uzrokovane s *Helicobacter pylori*: 1 g dnevno u kombinaciji sa antisekretornim lijekom i drugim lijekovima; hronični prostatitis 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-Al 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/Al - blister sa 6 tableta) u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PVDC/Al - blister sa 3 tablete) u kutiji

AZINOCIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC-Alu/PVC blister sa 2 tablete), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC-Alu/PVC blister sa 3 tablete), u kutiji

AZITRO - DEVA HOLDING A.S.

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 6 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

ANTIINFEKTIVNI LIJEKOVCI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

AZITROMICIN PHARMAS 500 MG - PHARMAS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 PVC/PVdC//Al blister), u kutiji

AZOMEX - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/Al 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//Al blister), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC//Al 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/Al blister po 3 tablete),u kutiji
Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 6 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al 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 granula 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 toksoplazomze 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/Al - blistera po 8 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - 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-Al blistera po 8 kapsula) u kutiji

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [300 mg/2 mL] 10 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

J01FF02 linkomicin

Doziranje: *infekcije gornjeg respiratornog trakta: hronični sinusitis izazvan anaerobnim bakterijama, hronično supurativno zapaljenja srednjeg uha ili kao dopunska terapija zajedno s antibiotikom aktivnim protiv aerobnih gram-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 Al/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 LIJEKOVİ:

BRAMITOB - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Rp rastvor za raspršivanje [300 mg/4 mL] 56 jednodoznih polietilenskih spremnika(14x4) sa po 4 ml rastvora za raspršivanje(po 4 spremnika u zaštitnoj vrećici), u kutiji

J01GB03 gentamicin

Doziranje: sepsa i druge sistemske infekcije, infekcije u abdomenu (peritonitis, apscesi, kolangitis, obično u kombinaciji s metronidazolom ili klindamicinom), teške neonatalne infekcije, infekcije mokraćnih i respiratornih organa, sekundarne infekcije opekotina, traumatskih i hirurških rana, tularemija, infekcije CNS-a, endokarditis (obično u kombinaciji s beta-laktamskim antibiotikom), profilaksa kod postoperativnih infekcija, nakon intraabdominalnih hirurških intervencija i hirurških infekcija urinarnog trakta: i.m. ili spora i.v. inj. najmanje 3 min. ili i.v. inf. 3-5 mg/kg dnevno, u jednoj pojedinačnoj dozi (preporučljivo) ili u dvije podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

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 (režim višestruke dnevne doze): i.m, i.v. ili i.v. inf. primjena, odrasli, 15 mg/kg/dan podijeljeno u dvije pojedinačne doze što odgovara dozi od 500 mg amikacina dva puta dnevno kod odraslih; kod teških infekcija povećati na 22,5 mg/kg dnevno u 3

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 sat; *teške infekcije izazvane Gram-negativnim uzročnicima koji su rezistentni na gentamicin* (režim jednokratne dnevne doze): i.v.inf. odrasli, početna doza 15 mg/kg jednom dnevno (maks. po dozi 1,5 g jednom dnevno), doze treba podešavati prema koncentraciji amikacina u serumu, maks. 15 g; *akutni prostatitis, akutni pijelonefritis, infekcije urinarnog trakta-povezane sa primjenom katetera* (režim jednokratne dnevne doze): i.v.inf. ili spora i.v. inj. odrasli, početna doza 15 mg/kg jednom dnevno (maks. po dozi 1,5 g jednom dnevno), doze treba podešavati prema koncentraciji amikacina u serumu, maks. 15 g

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMIKACIN ANFARM - ANFARM HELLAS AP, NIKOLAOU PHARMACEUTICAL

INDUSTRY SOCIETE ANONYME

ZU rastvor za injekciju [500 mg/2 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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, odrasli, 500-750 mg dva puta dnevno; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *pseudomonasne infekcije donjeg dijela respiratornog trakta u cističnoj fibrozi:* oralno, odrasli, 750 mg 2 puta dnevno; *infekcije urinarnog trakta:* oralno, odrasli, 250-750 mg dva puta dnevno; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *akutni prostatitis:* oralno, odrasli, 500 mg dva puta dnevno tokom 14 dana, zatim uraditi procjenu i odlučiti o nastavku terapije tokom narednih 14 dana; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati; *gonoreja:* oralno odrasli 500 mg kao pojedinačna doza; *većina ostalih infekcija:* 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, novorođenčad 30 mg/kg (maks. po dozi 125 mg); 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);

ANTIINFJEKTIVNI LIJEKOV I ZA SISTEMSKU PRIMJENU

i.v. inf. tokom 60 min. novorođenčad 10 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1 mjesec - 18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg svakih 8 h); *pseudomonasna infekcija donjeg dijela respiratornog trakta u cističnoj fibrozi*: oralno, djeca 1 mjesec-18 god. 20 mg/kg (maks. 750 mg) 2 puta dnevno; i.v. inf. tokom 60 min. djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg) svakih 8 h); *gonoreja*: oralno, djeca 13-17 god. 500 mg kao pojedinačna doza; *antraks* (terapija i post-ekspozicijska 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 LIJEKOV I:

ARISTIN-C - ANFARM HELLAS AP, NIKOLAOU PHARMACEUTICAL INDUSTRY SOCIETE ANONYME

- △ ZU rastvor za infuziju [200 mg/100 mL] 1 staklena boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji
- △ ZU rastvor za infuziju [400 mg/200 mL] 1 staklena boca sa 200 ml rastvora za infuziju, u kutiji

CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC//Al blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC//Al blister), u kutiji

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

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta u PVC/ PVDC// Al - blisteru u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta u PVC/ PVDC// Al - blisteru u kutiji
- △ ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 mL koncentrata za otopinu za infuziju
- △ ZU otopina za infuziju [200 mg/100 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

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

CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (PVC-PVDC/Al folija-blister sa 10 tableta) u kutiji

CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.

- △ Rp filmom obložena tableta [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 - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji

CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 bijeli neprozirni blister) u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

△ 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 [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 nedjelja; doza se može redukovati na 400 mg jednom dnevno u slučaju adekvatnog odgovora u toku prve 4 nedjelje; *hronični prostatitis:* 400 mg dva puta dnevno, 28 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

△ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 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/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

J01MA12 levofloksacin

Doziranje: *oralno, akutni bakterijski sinusitis:* 500 mg jednom dnevno tokom 10-14 dana; *akutno pogoršanje 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),

ANTIINFEKTIVNI LIJEKOVİ ZA SISTEMSKU PRIMJENU

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 LIJEKOVİ:

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 pacijenata 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

GENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

D.O.O.BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 5 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister od 7 tableta) u kutiji
- △ ZU rastvor za infuziju [400 mg/250 mL] 1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

FLAMIX - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 5 film tableta) u kutiji

MOKSACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 5 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al 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/Al 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 OPA/Al/PVC/Al blistera po 5 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 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 primjeniti pacijentima čije je zdravstveno stanje kritično; udarna doza i doza održavanja od 12 miliona i.j. mogu biti potrebne kod nekih pacijenata, međutim, kliničko iskustvo sa primjenom takvih doza je vrlo ograničeno, te sigurnost nije 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: odrasli 400- 500 mg na 8h (7 dana ili 10 - 14 dana u slučaju infekcija izazvanih *Clostridium difficile*); djeca starosti 1-2 mjeseca: 7,5 mg/kg na 12 h; djeca starosti 2 mjeseca -12 god. 7,5 mg/kg (maks. 400 mg) svakih 8 sati; i.v. inf. tokom 20 min. 500 mg svakih 8 h tokom 7 dana (10-14 dana kod infekcija *Clostridium difficile*); *ulceracije na nogama i dekubitusi*: oralno, 400 mg svakih 8 sati, 7 dana; *bakterijske vaginoze*: oralno, 400 - 500 mg dva puta dnevno, 5 - 7 dana ili 2 g kao pojedinačna doza; *pelvična inflamatorna bolest*: oralno, 400 mg dva puta dnevno, 14 dana; *akutni ulcerozni gingivitis*: oralno, 200 - 250 mg na 8 sati, 3 dana; djeca od 1-3 god. 50 mg na 8 sati, 3 dana; djeca od 3-7 god. 100 mg na 12 sati; djeca od 7-10 god. 100 mg na 8 sati; *akutne oralne infekcije*: 400 mg na 8 sati, 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

procedure mogu biti date 3 dodatne doze od 400-500 mg na svakih 8 sati; *intestinalna i hepatička amebijaza*: odrasli, 500 mg 3 puta dnevno, djeca 30-40 mg/kg/dan; *enterokolitis koji uzrokuje Clostridium difficile*: 400 mg 3 puta na dan, 10 dana; *lamblijaza*: 400 mg metronidazola 2 puta na dan, 5 dana; *eradikacija Helicobacter pylori*: 400 mg 2 puta dnevno 7-14 dana

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.

△ Rp tableta [400 mg/1 tableta] 10 tableta u staklenoj bočici u kutiji

△ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 100 mL otopine za infuziju u staklenoj bočici u kutiji

METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

△ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 10 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-AI/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, prozirnu, 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/AI - 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:

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: teška invazivna kandidijaza, teške sistemske gljivične infekcije uzrokovane mikroorganizmima osjetljivim na amfotericin B gdje toksičnost onemogućava primjenu konvencionalnog amfotericina B, uključujući invazivnu aspergilozu, kriptokozu, histoplazmozu: i.v.inf. test doza - dati tokom prvih 15 min. 1 mg rastvora za infuziju i promatrati pacijenta tokom 30 minuta, ukoliko nema znakova preosjetljivosti, nastaviti davati, odrasli i.v.inf. 5 mg/kg, brzinom od 2,5 mg/kg/sat u trajanju najmanje 14 dana; viscelarna lajšmanijaza: ukupna doza 21-30 mg/kg tokom 10-21 dana; empirijsko liječenje febrilne neutropenije: 3 mg/kg dnevno, liječenje treba trajati dok se zabilježena temperatura ne normalizuje tokom 3 uzastopna dana, liječenje treba prekinuti nakon najviše 42 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABELCET LIPID COMPLEX - TEVA 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

AMPHOTERICIN B BHARAT - BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD.

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 20 ml sa praškom i sterilnim filterom za špricu od 5 mikrona, u kutiji

J02AC Derivati triazola

J02AC01 flukonazol

Doziranje: *balanitis izazvan kandidom:* oralno, djeca 16-17 god. i odrasli, 150 mg u jednoj dozi; *vaginalna kandidazija:* oralno 150 mg kao pojedinačna doza; *vulvovaginalna kandidazija* (rekurentna): oralno, odrasli početna doza 150 mg svakih 72 sata za 3 doze, zatim 150 mg jednom nedjeljno tokom 6 mjeseci; *gljivične infekcije kože kao što je tinea corporis/tinea cruris/tinea pedis (uzrokovane dermatofitima), tinea versicolor ili dermalna kandidazija:* oralno 50 mg jednom dnevno tokom 2 - 6 sedmica; *mukozna 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* (kod pacijenata sa visokim rizikom od sistemskih infekcija, npr. nakon transplantacije hematopoetskih matičnih ćelija); oralno ili i.v. 50 - 400 mg dnevno; djeca: u zavisnosti od dužine trajanja i obima neutropenije, 3 -12 mg/kg/dan (svaka 72 sata kod novorođenčadi do 2 nedelje starosti, svakih 48 sati kod novorođenčadi od 2 - 4 nedelje), maks. po dozi 400 mg.

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 (1 PVC/PVdC/Al blister sa 1 kapsulom, tvrdom) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVdC/Al blister sa 7 kapsula, tvrdih) u kutiji
- 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

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 alogenih transplantiranih hematopoetskih matičnih ćelija (HSCT) izloženih visokom riziku; odrasli: i.v., udarna doza (prva 24 sata) 6 mg/kg na 12 sati, doza održavanja (nakon prva 24 sata) 4 mg/kg dva puta dnevno; oralno, bolesnici sa 40 kg i više: udarna doza (prva 24 sata) 400 mg na 12 sati, doza održavanja (nakon prva 24 sata) 200 mg dva puta dnevno; oralno, bolesnici sa manje od 40 kg: udarna doza (prva 24 sata), 200 mg na 12 sati, doza održavanja (nakon prva 24 sata), 100 mg dva puta dnevno; djeca (2-12 god.) i mlađi adolescenti male tjelesne mase (12-15 god. i tjelesne mase manje od 50 kg): i.v. udarna doza (prva 24 sata), 9 mg/kg svakih 12 sati, oralno, doza održavanja (nakon prva 24 sata): 8 mg/kg dva puta dnevno, oralno: 9 mg/kg dva puta dnevno (maks. doza je 350 mg dva puta dnevno); djeca 12-15 god. tjelesne mase preko 50 kg doze kao za djecu 15-18 god. i tjelesne mase preko 40 kg; djeca 15-18 god. i tjelesne mase ispod 40 kg, oralno 200 mg svakih 12 sati za dvije doze zatim 100 mg svakih 12 sati, povećati ukoliko je neophodno na 150 mg svakih 12 sati; djeca 15-18 god. i tjelesne mase preko 40 kg, oralno 400 mg svakih 12 sati za dvije doze, zatim 200 mg svakih 12 sati, povećati ukoliko je neophodno na 300 mg svakih 12 sati; djeca 15-18 god. i.v.inf. 6 mg/kg svakih 12 sati za dvije doze, zatim 4 mg/kg svakih 12 sati (ukoliko se ova doza ne podnosi, smanjiti na 3 mg/kg svakih 12 sati) tokom maks. 6 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VFEND - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- Rp filmom obložena 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 viala] 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 andidulafungin

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 krate); 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 krate); 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 krate); 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 krate); i.v.inf. *terapija herpes simplexu* 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

ANTIINFEKTIVNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

se radi o imunokompromitovanim pacijentima) - potvrditi da je cerebrospinalna 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

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

TENO VIRAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [245 mg/1 tableta] 30 film tableta u HDPE boci, u kutiji

J05AF10 entekavir

Doziranje: liječenje hronične infekcije virusom hepatitisa B sa kompenzovanom bolesti 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 bolesti 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-AI-PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

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

FORTEVIR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 AI/AI blistera po 15 tableta), u kutiji

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

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

VIRENTE - NOBEL ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

J05AP Antivirusni lijekovi za liječenje HIV infekcija

J05AP01 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

ANTIINFEKTIVNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

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

J05AP51 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

J05AP54 elbasvir, grazoprevir

Doziranje: *hronična infekcija virusom hepatitis C, sa ili bez ribavirina*: oralno, odrasli, 50/100mg 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

J05AP55 sofosbuvir, velpatasvir

Doziranje: *infekcija virusom hroničnog hepatitisa 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

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-Al blistera po 3 tablete), u vanjskoj zbirnoj kutiji

J05AR **Antivirusni lijekovi za liječenje HIV infekcija, kombinacije**

J05AR01 lamivudin, zidovudin

Doziranje: *HIV infekcije u kombinaciji s drugim antiretrovirusnim lijekovima*: odrasli i djeca težine najmanje 30 kg, jedna tableta dva puta dnevno; djeca težine 21-30 kg, pola tablete ujutro i jedna tableta uveče; djeca težine 14-21 kg, pola tablete dva puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COMBIVIR - WELLCOME LIMITED

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 neprozirnih PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

J05AR02 abakavir, lamivudin

Doziranje: HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: odrasli tjelesne mase preko 25 kg, jedna tableta jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KIVEXA - 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 IRELAND UC

Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] Bočica od polietilena visoke gustine (HDPE) sa polipropilenskim sigurnosnim zatvaračem za djecu koja sadrži 30 film tableta i silika-gel za upijanje vlage

J05AR08 emtricitabin, 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 m²; 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:**ISESTRESS - 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 infekcija bez rezistencije na druge inhibitore HIV integraze u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima: oralno, odrasli 50 mg jednom dnevno; HIV infekcija kod pacijenata gdje se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV integraze u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima: oralno, odrasli 50 mg dva puta dnevno sa hranom; HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima (istovremeno sa efavirenzom, nevirapinom, tipranavirom/ritonavinom ili rifampicinom): oralno, odrasli 50 mg dva puta dnevno, izbjegavati istovremenu upotrebu sa ovim lijekovima ukoliko se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV integraze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TIVICAY - WELLCOME LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] HDPE bočica sa 30 filmom obloženih tableta, 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 alogernih 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 alogених hematopoetskih stem ćelija* preporučena doza je 0,2 do 0,4 g/kg svake tri do četiri sedmice; nivoi održavanja trebaju biti iznad 5 g/l; *primarna imuna trombocitopenija:* 0,8 - 1 g/kg koja se daje prvog dana; ova doza može biti ponovljena jednom u roku tri dana; 0,4 g/kg dnevno u toku dva do pet dana, tretman se može ponoviti ukoliko dođe do relapsa; *Gullian Barre sindrom :* 0,4 g/kg dnevno u periodu od 5 dana; *Kawasaki bolest:* 1,6 – 2,0 g/kg treba davati u podijeljenim dozama u periodu od dva do pet dana ili 2,0 g/kg kao jednokratnu dozu, pacijenti bi trebalo da istovremeno primaju i terapiju sa acetilsalicilnom kiselinom; *hronična inflamatorna demijelinizirajuća poliradikuloneuropatija:* 2 g/kg tokom najviše 5 uzastopnih dana, doza održavanja 1 g/kg tokom 1-2 uzastopna dana svake 3 sedmice; *multifokalna motorička neuropatija:* 2 g/kg tokom 2-5 uzastopnih dana, doza održavanja 1 g/kg svake 2-4 sedmice ili 2 g/kg svakih 4-8 sedmica, doza i interval doziranja treba da budu prilagođeni i u skladu sa individualnim kliničkim odgovorom

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IG VENA - KEDRION S.P.A.

ZU	rastvor za infuziju [10 g/200 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml rastvora za infuziju i vješalica za infuziju, u kutiji
ZU	rastvor za infuziju [2.5 g/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za infuziju i vješalica za infuziju, u kutiji
ZU	rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju i vješalica za infuziju, u kutiji

OCTAGAM - OCTAPARMA 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:* 100 mcg – 300 mcg kao preporučena optimalna doza, što je prije moguće nakon porođaja, u roku od 72 sata, ako je prošlo više od 72 sata proizvod ne treba uskratiti nego ga dati što je prije moguće; *antenatalna profilaksa:* 50 mcg – 330 mcg (planirana antenatalna profilaksa - jedna doza u periodu

28. do 30. sedmice trudnoće ili dvije doze u periodu od 28. i 34. sedmice trudnoće; antenatalna profilaksa nakon komplikacija u trudnoći - jednu dozu treba dati što je moguće prije i u roku od 72 sata i po potrebi ponoviti u vremenskim intervalima 6-12 sedmica tokom trudnoće);

Rhesonativ - *postnatalna 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 bočica] 1 staklena bočica sa praškom i 1 staklena ampula sa 2 ml rastvarača (vode za injekciju), u kutiji

RHESONATIV - OCTAPHARMA AG

ZU rastvor za injekciju [625 i.j./1 mL] 1 staklena ampula sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [625 i.j./1 mL] 1 staklena ampula sa 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J06BB02 tetanus imunoglobulin

Doziranje: primjeniti intramuskularnim putem; *prevencija tetanusa poslije povređivanja*: 250 i.j. - 500 i.j., u slučaju rasprostranjenih opekotina preporučuje se primjena druge injekcije od 250 i.j. pošto ekudativna 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 transplantacije jetre kod otkazivanja jetre uzrokovanim hepatitisom B*: odrasli, 10 000 i.j. na dan transplantacije, 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 m²; *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*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 minimalan 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 proizvođa

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 staklena bočica sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [540 i.j./3 mL] 1 staklena bočica sa 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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 prenosnica, 15 mg/kg čim se postoperativno stanje stabilizuje, zatim jedanput mjesečno tokom očekivanog perioda rizika).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNAGIS - ABBVIE INC.

- ZU rastvor za injekciju [50 mg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 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 antigeni i hemofilus influence, konjugovani**

Doziranje: *imunizacija protiv pneumokoknih infekcija: i.m. djeca 6 nedjelja-5 god. konsultovati literaturu proizvoda 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+ 1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa iglom (0,5 ml suspenzije za injekciju) u kutiji

ZU 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 napunjeni injekcioni špric sa iglom (0,5 ml suspenzije za injekciju) u kutiji

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 kalendarsom 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 antero-lateralna regija bedra ili nadlaktice, vakcina se može primijeniti i duboko pod kožu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TETAVAX - SANOFI PASTEUR

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [≥ 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 proizvođača; 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 influence (gripa)

J07BB02 influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen

Doziranje: *godišnja imunizacija protiv sezonskog gripa:* i.m. ili s.c. odrasli 1 doza od 0,5 ml; djeca 6 mjeseci do 17 god. jedna doza od 0,5 ml; djeca mlađa od 9. godina koja nisu

prethodno vakcinisana, nakon primjene prve doze vakcine potrebno je primijeniti drugu dozu nakon isteka perioda od najmanje 4 sedmice;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFLUVAC TETRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica sa po 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

VAXIGRIP TETRA - SANOFI PASTEUR

- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15 µg/0.5 mL+ 0,5 µg/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 µg/0.5 mL+ 15 µg/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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 Log₁₀CCID₅₀/0.5 mL+ 3 Log₁₀CCID₅₀/0.5 mL+ 3.7 Log₁₀CCID₅₀/0.5 mL] 1 staklena bočica sa liofiliziranim praškom i napunjenom špricom sa 0,5 ml rastvarača (vode za injekcije), 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, svaka dalja dovakcinacija u skladu sa zvaničnim preporukama

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR

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

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 [≥ 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 [≥ 2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2.8 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 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 primjenjeno sa 0 i 6 mjeseci), ako se druga doza vakcine primjenjuje nakon manje od 6 mjeseci od prve doze mora se primjeniti i treća doza; prema rasporedu za 3 doze (0,5 ml primjenjeno sa 0, 2 i 6 mjeseci), drugu dozu primjeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu nakon što proteknu tri mjeseca od druge doze; sve tri doze primjeniti u roku od godine dana; uzrast 14 god. i stariji, prema rasporedu za 3 doze (0,5 ml primjenjeno sa 0,2 i 6 mjeseci), drugu dozu primjeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu nakon što proteknu tri mjeseca od druge doze; sve tri doze primjeniti u roku od godine dana;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV

- ZU suspenzija za injekciju [40 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL] 10 bočica po 0,5 ml suspenzije za injekciju (jednom dozom), u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [40 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 40 µg/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 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 igle, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [40 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica sa po 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju i 20 igala, u kutiji

J07C

Bakterijske i virusne vakcine, kombinacija

J07CA

Bakterijske i virusne vakcine, kombinacija

J07CA02

vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa

Doziranje: *prevencija difterije, tetanusa, velikog 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; *revakcinacija:* između 16 mjeseci do 13 godina starosti kod osoba koje su prethodno primile primarnu imunizaciju protiv ovih bolesti

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

TETRIXIM - 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 influenza 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 influenza B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitisa B**

Doziranje: Hexaxim: primarna vakcinacija i dovakcinacija dojenčadi i male djece uzrasta od 6 sedmica protiv difterije, tetanusa, pertusisa, hepatitisa 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, hepatitisa B i oboljenja izazvanog *Hemophilus influenzae tip b*: i.m. primarna imunizacija se provodi po šemi od 3 doze vakcine po 0,5 ml (prema šemi 2,3,4. mjesec; 3,4,5. mjesec; 2,4,6. mjesec ili dvije doze (po šemi 3,5. mjesec), putem duboke i.m. inj., uz preporuku da se svaka naredna doza vakcine primjenjuje na različitom injekcionom mjestu; između doza treba da postoji interval od najmanje mjesec dana; buster imunizacija se provodi prema protokolu, zavisno od toga koja je šema primjenjena, u skladu sa zvaničnim preporukama; sigurnost i efikasnost vakcine kod djece iznad 36 mjeseci starosti nije utvrđena;

REGISTROVANI LIJEKOV I:**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 transplatacije organa*: zavisno od indikacije kao dugotrajno liječenje, početno doziranje uobičajeno 3-6 mg/kg/dan (odgovara 120-240 mg/m²) u obliku i.v. inf; 10-15 mg/kg/dan (odgovara 400-600 mg/m²) u obliku i.v. inf. u intervalima 2-5 dana; liječenje sa velikim dozama 20-40 mg/kg (odgovara 800-1600 mg/m²) u obliku i.v. inf. u intervalima 10-20 dana i većim dozama (za kondicioniranje prije transplantacije kostne srži) u intervalima 21-28 dana; koristi se kao monoterapija ili u kombinovanim hemioterapijskim režimima prema protokolu; **oralno**, *pomoćni tretman karcinoma dojke nakon resekcije tumora ili mastektomije, palijativni tretman metastaziranog karcinoma dojke*: 100 mg/m² u prvih 14 dana tretmana, u kombinaciji sa metotreksatom i 5-fluorouracilom; ciklus tretmana se ponavlja svake 4 sedmice; dozu umanjiti za 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/m²).

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/m² (30-60 mg/kg) dnevno i.v. u podijeljenim dozama tokom 5 uzastopnih dana; kao dugotrajna 24-časovna inf. 5 g/m² (200 mg/kg).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HOLOXAN - BAXTER AG

- | | |
|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [2000 mg/1 viala] staklena bočica sa 2000 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji |
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 viala] staklena bočica sa 1000 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji |
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] staklena bočica sa 500 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji |

L01AA09 bendamustin

Doziranje: *prva linija liječenja hronične limfocitne leukemije (stadij B ili C prema Binetu) kod bolesnika kod kojih kombinovana terapija fludarabinom nije prikladna:* 100 mg/m² 1. i 2. dana svake 4 sedmice, do 6 ciklusa; *kao monoterapija kod bolesnika sa indolentnim ne-Hodgkinovim limfomom kod kojih je bolest napredovala tokom liječenja rituksimabom ili režimom koji sadrži rituksimab ili u roku od 6 mjeseci nakon tog liječenja:* 120 mg/m² 1. i 2. dana svake 3 sedmice, najmanje 6 ciklusa; *prva linija liječenja multiplog mijeloma (Durie-Salmon stadij II uz napredovanje bolesti ili stadij III) u kombinaciji sa prednizonom kod bolesnika starijih od 65 god. koji nisu pogodni za presađivanje autolognih matičnih ćelija i koji imaju kliničku neuropatiju u vrijeme dijagnoze, što onemogućava primjenu liječenja koje sadrži talidomid ili bortezomib:* 120-150 mg/m² 1. i 2. dana, 60 mg/m² prednizona intravenski ili oralno 1. do 4. dana svake 4 sedmice, najmanje 3 ciklusa; i.v. inf. tokom 30-60 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

STINDAB - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 5 smeđih staklenih bočica od 50 ml, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 kapsula] 5 smeđih staklenih bočica od 25 ml, u kutiji

L01AX Ostali alikilirajući citostatici

L01AX03 temozolomid

Doziranje: *odrasli bolesnici s novodijagnostifikovanim glioblastomom multiforme; odrasli bolesnici i pedijatrijski bolesnici u dobi od 3 godine ili stariji sa recidivirajućim ili progresivnim malignim gliomom:* oralno, za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

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 [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 **Analozi folne kiseline**

L01BA01 **metotreksat**

Doziranje: *aktivni reumatski artritis kod odraslih pacijenata:* s.c, i.m. ili i.v. 7,5 mg jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg; *poliartritični oblici teškog, aktivnog juvenilnog idiopatskog artritisa:* djeca i adolescenti mlađi od 16 god, 10-15 mg/m² 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

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 prevladavaju 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 prevladavaju skvamozne ćelije:* 500 mg/m² 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 Analizi purina

L01BB05 fludarabin

Doziranje: *hronična limfocitna leukemija:* i.v. 25 mg/m²/dan tokom 5 dana svakih 28 dana; oralno, 40 mg/m²/dan tokom 5 dana svakih 28 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU koncentrat za otopinu za injekciju/ infuziju [25 mg/1 mL] Staklena bočica (tip I) sa bromobutil gumenim čepom i Al - prstenom i polipropilenskim sigurnosnim zatvaračem

L01BC Analizi pirimidina

L01BC02 fluorouracil

Doziranje: *koristi se u liječenju različitih vrsta solidnih tumora, uključujući karcinome gastro-intestinalnog trakta i karcinom dojke:* 300-2600 mg/m²/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/m² sedmično tokom 7 sedmica potom slijedi 1 sedmica pauze, u sljedećim ciklusima se daje jedanput sedmično tokom perioda od 3 sedmice, nakon čega slijedi prekid od sedmicu dana; *lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijijski karcinom pluća:* 1000 g/m² dani

1, 8. i 15. ponavljati ciklus svakih 28 dana, ili 1250 mg/m² dani 1. i 8. ponavljati ciklus svakih 21 dan; *metastatski karcinom dojke*: 1250 g/m² dani 1. i 8. ponavljati svaki 21 dan; *lokalno uznapredovali metastatski epitelijalni karcinom jajnika (u kombinaciji sa karboplatinom)*: 1000 mg/m² dani 1. i 8. ponavljati ciklus svaki 21 dan; *uznapredovali karcinom mokraćne bešike (u kombinaciji sa cisplatinom)*: 1000 mg/m² 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/m² primjenjeno 2 puta dnevno, tokom 14 dana, nakon čega slijedi period pauze od 7 dana; preporučeno trajanje liječenja 6 mjeseci; *karcinom kolona, kolorektalne regije i želuca, kod kombinovanog liječenja*: 800-1000 mg/m² primjenjeno 2 puta dnevno tokom 14 dana, nakon čega slijedi period od 7 dana pauze ili 625 mg/m² 2 puta dnevno kada se primjenjuje kontinuirano; *lokalno uznapredovali/metastatski karcinom dojke, u kombinaciji sa docetakselom*: 1250 mg/m² primjenjeno 2 puta dnevno, tokom 14 dana, nakon čega slijedi period pauze od 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- 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] 120 filmom obloženih tableta (12 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

L01BC07 azacitidin

Doziranje: *terapija srednjeg-2 ili visokog rizik mijelodisplastičnog sindroma, hronične mijelomonocitne leukemije i akutne mijeloidne leukemije kod odraslih pacijenata kod kojih nije moguće transplantirati hematopoetske matične ćelije*: s.c.75 mg/m²/dan, tokom 7 dana nakon čega slijedi pauza od 21 dan (28-dnevni ciklus liječenja); preporučuje se najmanje 6 ciklusa

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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; karcinom želuca:* oralno, odrasli početna doza 35 mg/m²/dozi dva puta dnevno 1. do 5. dana i 8. do 12. dana svakog 28-dnevnog ciklusa sve dok se primjećuje korist ili dok se ne pojavi neprihvatljiva toksičnost; konsultovati literaturu proizvoda za više informacija o podešavanju doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LONSURF - LES LABORATOIRES SERVIER

- △ - ZU/Rp filmom obložena tableta [6,14 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa laminarnim sredstvom za sušenje sa po 10 tableta), u kutiji
- △ - ZU/Rp filmom obložena tableta [8,19 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa laminarnim sredstvom za sušenje sa po 10 tableta), u kutiji

L01C **Biljni alkaloidi i drugi prirodni proizvodi**

L01CA **Vinka alkaloidi i analozi**

L01CA02 **vinkristin**

Doziranje: *liječenje više različitih vrsta malignih tumora uključujući leukemiju, limfome (uključujući Hodgkinovu bolest, limfosarkom i retikulosarkom):* i.v. odrasli 0,4-1,4 mg/m², djeca preko 10 kg 1-2 mg/m², 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 nesitnoćeljski karcinom pluća kao monoterapija ili u kombinovanim hemioterapijskim režimima:* i.v. 25-30 mg/m² svakih 7 dana; u kombinovanoj hemoterapiji uobičajena doza 25-30 mg/m² 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: *sitnoćeljski karcinom pluća; limfomi; karcinom testisa:* i.v.inf. odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ETOPOSID EBWE - EBWE 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: terapija karcinoma jajnika (bolest u uznapredovalom stadijumu ili ostatak tumorskog tkiva nakon laparotomije) u kombinaciji sa cisplatinom; terapija metastatskog karcinoma jajnika nakon neuspjeha terapije lijekovima koji sadrže platinu; terapija lokalno uznapredovalog karcinoma dojke (u kombinaciji sa drugim citotoksičnim lijekovima) ili metastatski karcinom dojke (u kombinaciji sa drugim citotoksičnim lijekovima ili sam ukoliko su drugi citotoksični lijekovi bili neuspješni ili neodgovarajući); dodatak terapiji karcinoma dojke kod pacijenata sa metastazama na limfnim čvorovima nakon prethodne terapije sa antraciklinom i ciklofosfamidom; terapija nemikrocelularnog karcinoma pluća (u kombinaciji sa cisplatinom) kada operativni zahvat ili zračenje nisu prihvatljivi; terapija Kaposijevog sarkoma u vezi sa AIDS-om kod pacijenata kod kojih je izostao uspjeh liječenja lipozomskim antraciklinima: i.v.inf. odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda i protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ABRAXANE - CELGENE EUROPE LIMITED**

ZU prašak za suspenziju za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena 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 EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 16,7 mL koncentrata za rastvor za infuziju

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

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 [300 mg/50 mL] 1 bočica sa 50 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 bočica sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01CD02 docetaksel

Doziranje: operabilni karcinom dojke sa pozitivnim/negativnim limfnim čvorovima u adjuvantnom tretmanu (u kombinaciji sa doksorubicinom i ciklofosamidom); inicijalna hemoterapija lokalno uznapredovalog/metastatskog karcinoma dojke (sa doksorubicinom); lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke nakon neuspjeha citotoksične terapije koja je uključivala antracikline ili alkilirajuće agense (monoterapija); lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke nakon neuspjeha citotoksične terapije koja je uključivala antracikline (sa kapecitabinom); inicijalna hemoterapija metastatskog karcinoma dojke sa pojačanom izražajnošću onkogene HER 2 (sa trastuzumabom); lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća nakon neuspjeha prethodne hemoterapije; inicijalna hemoterapija neoperabilnog, lokalno uznapredovalog ili metastatskog nesitnoćelijskog karcinom pluća (sa cisplatinom); hormon rezistentni metastatski karcinom prostate (u kombinaciji sa prednizonom ili prednizolonom); inicijalna terapija metastatskog gastričnog adenokarcinoma, uključujući adenokarcinom gastroezofagealnog spoja (sa cisplatinom i fluorouracilom); indukcijski tretman lokalno uznapredovalog karcinoma skvamoznih ćelija glave i vrata (sa cisplatinom i fluorouracilom): i.v. inf, odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda ili lokalne protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOCETAXEL EBEWE - EBEWE 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/m², primjenjena kao jednosatna intravenska infuzija na 3 sedmice i to u kombinaciji sa 10 mg prednizona ili prednizolona koji se uzimaju oralno svakodnevno tokom terapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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 (akutne leukemije, limfomi, sarkom mekog tkiva i osteogeni sarkomi, solidni tumori kod odraslih, uključujući karcinom dojke i pluća): primjenjuje se i.v.inj. i intravezikalno, konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOXORUBICIN EBWE - EBWE 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: karcinom dojke, karcinom jajnika, karcinom želuca, karcinom pluća, kolorektalni karcinom, maligni limfomi, leukemije, multipli mijelom: i.v. za doziranje konsultovati literaturu proizvođača; karcinom mokraćnog mjehura: intravezikalno, za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EPIRUBICIN EBWE - EBWE 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/m²/dan tokom 3 dana ili kao kombinovana terapija 15-30 mg/m²/dan tokom 3 dana; uznapredovali karcinom dojke: monoterapija 45 mg/m² uzeto kao pojedinačna doza ili 15 mg/m²/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/m²/dan svakih 3-6 nedjelje ili spora i.v. inf. 15-20 mg/m²/dan tokom 5 dana svake 3-4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CISPLATIN EBWE - EBWE 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/m²/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/m² svake 2 sedmice u 12 ciklusa (6 mjeseci)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELOXATIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

OXALIPLATIN 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, rak pluća malih ćelija: 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:**ACELLBIA, 100 MG/10 ML, KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU - JSC****BIOCAD**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 2 staklene bočice od 10 ml sa koncentratom za rastvor za infuziju, u kutiji

ACELLBIA, 500 MG /50 ML, KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU - JSC**BIOCAD**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 50 ml sa koncentratom za rastvor za infuziju, u kutiji

BLITZIMA - CELLTRION INC.

- ZU/Rp Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 50 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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*: trosedmični raspored primjene-inicijalna doza je 8 mg/kg; doza održavanja 6 mg/kg u intervalima od 3 sedmice; sedmični raspored primjene-inicijalna doza je 4 mg/kg tokom 90 minuta; doza održavanja je 2 mg/kg tokom 90 minuta sedmično do progresije bolesti; *rani karcinom dojke HER2 pozitivan*: trosedmični raspored primjene-inicijalna doza 8 mg/kg; doza održavanja 6 mg/kg u intervalima od 3 sedmice; sedmični raspored primjene-inicijalna doza je 4 mg/kg tokom 90 minuta; doza održavanja je 2 mg/kg tokom 90 minuta sedmično; *metastatski karcinom želuca*: inicijalna doza je 8 mg/kg, nakon 3 sedmice nastavlja se sa dozom održavanja 6 mg/kg svake 3 sedmice.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju od 150 mg, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [600 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

HERTICAD - JSC BIOCAD

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 bočica sa 150 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

HERZUMA - CELLTRION INC.

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [420 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

KANJINTI - AMGEN (EUROPE) GMBH

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 bočica sa 150 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [420 mg/1 bočica] 1 bočica sa 420 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

OGIVRI - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 15 ml, u kutiji

L01XC06 cetuksimab

Doziranje: *wild-type RAS metastatskog kolorektalnog karcinoma koji eksprimira receptor za epidermalni faktor rasta, u kombinaciji sa irinotekan-baziranom hemoterapijom, u prvoj liniji u kombinaciji sa FOLFOX, kao monoterapija ukoliko terapija oksaliplatinom i irinotekanom bila neuspješna ili ukoliko se irinotekan ne toleriše; skvamozni karcinom ćelija glave i vrata, u kombinaciji sa radijacionom terapijom lokalno uznapredovale bolesti, u kombinaciji sa platina-baziranom hemioterapijom za rekurentna i/ili metastatska oboljenja: jednom sedmično, početna doza 400 mg/m², a zatim 250 mg/m² 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 nesitnoćelijski karcinom pluća: 7,5 mg/kg ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; uznapredovali/metastatski karcinom bubrežnih ćelija: 10 mg/kg svake 2 sedmice; epitelni karcinom jajnika, karcinom jajovoda i primarni karcinom peritoneuma: 15 mg/kg svake 3 sedmice; prvi recidiv epitelnog karcinoma jajnika, karcinoma jajovoda ili primarnog peritonealnog karcinoma: 15 mg/kg svake 3 sedmice; karcinom grlića materice: 15 mg/kg svake 3 sedmice*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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 proizvođača 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 proizvođača*

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 emtanzin**

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; u kombinaciji sa bendamustinom, nakon čega slijedi terapija održavanja lijekom Gazyva kod pacijenata sa folikularnim limfomom koji nisu odgovorili na terapiju ili koji su doživjeli progresiju u periodu do 6 mjeseci nakon terapije rituksimabom ili protokolm koji sadrži rituksimab:* i.v.inf. za doziranje konsultovati literaturu proizvođa

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 (kao monoterapija):* i.v. infuzija, odrasli 200 mg svake 3 nedjelje, alternativno 400 mg svakih 6 nedjelja, za podešavanje doze prema neželjenim dejstvima ili prema rekijama na infuziju - konsultovati literaturu proizvođa; *karcinom pluća nemalih ćelija (kombinovana terapija), karcinom skvamoznih ćelija glave i vrata (kao kombinovana terapija); uznapredovali karcinom bubrenih ćelija (kao kombinovana terapija):* i.v. infuzija, odrasli 200 mg svake 3 nedjelje, za podešavanje doze prema neželjenim dejstvima ili prema rekijama na infuziju - konsultovati literaturu proizvođa

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 bortezomibom i deksametazonom za terapiju odraslih pacijenata sa multiplim mijelomom, koji su prethodno primili najmanje jednu terapiju):* 4-nedjeljni ciklus-16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 8. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake dvije nedjelje od 9. do 24. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake četiri nedjelje nakon 25. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati literaturu proizvoda; 3-nedjeljni ciklus- 16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 9. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake tri nedjelje od 10. do 24. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake 4 nedjelje nakon 25. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati literaturu proizvoda; u kombinaciji sa bortezomibom, melfalanom i prednizonom za terapiju odraslih pacijenata sa novodijagnostifikovanim multiplim mijelomom koji nisu podobni za presađivanje autoloških matičnih ćelija: 16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 6. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake tri nedjelje od 7. do 54. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake četiri nedjelje nakon 55. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DARZALEX - JANSSEN-CILAG KFT.**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica od 5 ml, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [400 mg/20 mL] 1 staklena bočica od 20 ml, u kutiji

L01XC32 atezolizumab

Doziranje: *urotelijalni karcinom, karcinom nemalih ćelija pluća, rak pluća malih ćelija, karcinom dojke:* i.v.inf. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TECENTRIQ - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [60 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 14 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

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 proizvoda; ubrzana faza i blastna kriza hronične mijeloidne leukemije: odrasli* 600 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na maks. 800 mg dnevno (u 2 podijeljene doze); *za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvoda; novodijagnostifikovana akutna limfoblastna leukemija: odrasli* 600 mg jednom dnevno; *za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvoda; c-kit (CD117)-pozitivan neresektabilan ili metastatski maligni gastro-inestinalni stromalni tumori (GIST); dodatak terapiji nakon resekcije c-kit*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

(CD117)-pozitivan GIST kod pacijenata sa značajnim rizikom od relapsa; mijelodisplastična/mijeloproliferativna bolest povezana sa rearanžiranjem gena za receptore za trombocitni faktor rasta: odrasli 400 mg jednom dnevno; neresektabilni dermatofibrosarkom protuberans; rekurentni ili metastatski dermatofibrosarkom protuberans kod kojih nije moguća operacija: odrasli 800 mg dnevno u 2 podijeljene doze; uznapredovali hipereozinofilni sindrom i hronična eozinofilna leukemija: odrasli 100-400 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLIMATIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVDC/Al blistera sa po 15 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVDC/Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

IMATIS - DEVA HOLDING A.S.

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/Aclar//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Aclar//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- 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 [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 LIMITED

- 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 LIMITED

- 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); podešavati postepeno po 12,5 mg prema podnošljivosti, maks. dnevna doza 75 mg, a minimalna 25 mg; *neresektabilni/metastatski pankreasni neuroendokrini tumor:* 37,5 mg jednom dnevno, bez režima perioda odmora; dozu povećavati postepeno po 12,5 mg na osnovu individualne bezbjednosti i podnošljivosti; maks. doza 50 mg dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SUNITINIB LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum-OPA / Alu / PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji.
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji.
- ZU/Rp kapsula, tvrda [37,5 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, tvrdih

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 4	Aluminijum - OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji
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
SUNITYX - AQVIDA GMBH		
ZU/Rp	kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih, u bočici od polietilena (HDPE), u kutiji	
ZU/Rp	kapsula, tvrda [25 mg/1 tableta] 30 kapsula, tvrdih, u bočici od polietilena (HDPE), u kutiji	
ZU/Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih, u bočici od polietilena (HDPE), 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

SORAFENIB TEVA - TEVA B.V.

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (16 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 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:* oralno, odrasli 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:* oralno,

odrasli 400 mg dva puta dnevno; za podešavanje doze s obzirom na pojavu neželjenih efekata - konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (7 PVC/PVDC/Al blistera po 4 kapsule)), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 2 PVC/PVdC//Al blistera po 14 kapsule, u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju
- ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 7 PVC/PVdC//Al blistera po 4 kapsule, u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju

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, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AFINITOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta u blisteru (3 x 10), u kutiji

EVEROLIMUS KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 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
- ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), 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 [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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 proizvođača

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 proizvođača); 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 [10 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI

ZU/Rp	tableta [15 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji
ZU/Rp	tableta [20 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

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, za podešavanje doze prema neželjenim dejstvima konsultovati literaturu proizvođa; hronična limfocitna leukemija i Waldenströмова makroglobulinemija: odrasli, 420 mg jednom dnevno, za podešavanje doze prema neželjenim dejstvima konsultovati literaturu proizvođa; 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 uznapredovalu ili metastatski rak dojke pozitivan na hormonski receptor (HR), negativan na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): u kombinaciji s inhibitorom aromataze, u kombinaciji s fulvestrantom kod žena koje su primile prethodnu endokrinu terapiju; kod žena u pre- i perimenopauzi endokrinu terapiju je potrebno kombinovati s agonistom hormona koji oslobađa luteinizirajući hormon

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

(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 proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALECENSA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU/Rp	kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula]	224 kapsule, tvrde (4 kutije sa po 56 kapsula - jedna kutija sadrži 7 Al/Al blistera sa po 8 kapsula), u kutiji
-------	-----------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------

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 proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COTELLIC - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU/Rp	film tableta [20 mg/1 tableta]	63 film tablete (3 PVC/PVDC blistera sa po 21 film tabletom), u kutiji
-------	--------------------------------	------------------------------------------------------------------------

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 proizvoda; *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 proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RYDAPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

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
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

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 proizvoda

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

L01XE43 brigatinib

Doziranje: *uznapredovali nemikrocelularni karcinom pluća pozitivan na kinazu anaplastičnog limfoma (ALK) prethodno liječen krizotinibom: oralno, odrasli početna doza 90 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 180 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALUNBRIG - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH**

- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), u kutiji

L01XX Ostali antineoplastici**L01XX11 estramustin**

Doziranje: *karcinom 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/m² jednom u 3 sedmice, a kod kombinovane terapije 180 mg/m² 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*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

odraslih pacijenata oboljelih od mantle ćelijskog limfoma koji prethodno nisu liječeni, a kod kojih se ne može primijeniti transplantacija matičnih ćelija hematopoeze: prema uputstvu proizvoda 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 trombohemoragijskih događaja koji nisu adekvatno odgovorili na druge lijekove ili koji ne podnose druge lijekove: 0,5 mg 2 puta dnevno, dozu podešavati u sedmičnim intervalima prema odgovoru, postepeno po 0,5 mg dnevno; uobičajena doza 1-3 mg dnevno u podijeljenim dozama (maks. pojedinačna doza 2,5 mg), maks. 10 mg dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATREMIA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

DARNA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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); neresektabilni liposarkom kod pacijenata koji su prethodno primili terapiju koja sadrži antraciklin (osim ako nije prikladno) zbog uznapredovale ili metastatske bolesti: 1,23 mg/m² 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 podešavane doze kod neželjenih dejstava, konsultovati literaturu proizvoda

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

- Rp kapsula, tvrda [2,3 mg/1 kapsula] 3 kapsule, tvrde ("PVC-Al/Al blister sa 1 kapsulom, u ovitku" - 3 ovitka sa po 1 blisterom), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 3 kapsule, tvrde ("PVC-Al/Al blister sa 1 kapsulom, u ovitku" - 3 blistera), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 3 kapsule, tvrde ("PVC-Al/Al blister sa 1 kapsulom, u ovitku" - 3 blistera), u kutiji

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 proizvoda

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 imunитета (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 Analozi 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; endometriozna; 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 3,75 mg**-*lokalno uznapredovali karcinom prostate kao zamjena za hiruršku kastraciju; kao adjuvantno liječenje uz radioterapiju kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; kao adjuvantno liječenje uz radikalnu prostatektomiju kod pacijenata sa lokalno uznapredovalim karcinomom prostate sa visokim rizikom od napredovanja bolesti; kao neadjuvantno liječenje koje prethodi radioterapiji kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate:* s.c. ili i.m. obično 3,75 mg kao jednomjesečna depo-inj; *edometriozna:* 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 mjesec; **Lectrum 7,5 mg**-*hormonski zavisn uznapredovali karcinom prostate, visokorizični lokalizovani i lokalno uznapredovali hormonski zavisn karcinom prostate u kombinaciji sa radioterapijom:* s.c. jednom mjesečno; **Lectrum 11,25 mg**-*lokalno uznapredovali karcinom prostate kao zamjena za hiruršku kastraciju; kao adjuvantno liječenje uz radioterapiju kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; kao adjuvantno liječenje uz radikalnu prostatektomiju kod pacijenata sa lokalno uznapredovalim karcinomom prostate sa visokim rizikom od napredovanja bolesti; kao neadjuvantno liječenje koje prethodi radioterapiji kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate:* s.c. jednom u tri mjeseca; *upravljanje endometriozom, uključujući uklanjanje bola i smanjenje endometriotskih lezija:* i.m. svaka 3 mjeseca tokom perioda od 6 mjeseci, započeti tokom prvih 5 dana menstrualnog ciklusa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELIGARD - STELLAS PHARMA D.O.O., NELSON LABORATORIES

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [22.5 mg/1 šprica] Komplet koji sadrži: 1 nosač s jednimpolipropilenskim špricom s rastvaračem (špric A),klipom i kesu sa sredstvom za sušenje i 1 nosač s jednim polipropilenskim špricom s prašakom (špricB), iglom i kesom sa sredstvom za sušenje, u kutiji.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [45 mg/1 šprica] Komplet koji sadrži: 1 nosač s jednimpolipropilenskim špricom s rastvaračem (špric A),klipom i kesu sa sredstvom za sušenje i 1 nosač s jednim

- polipropilenskim špricom s prašakom (špricB), iglom i kesom sa sredstvom za sušenje, u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [7.5 mg/1 šprica] Komplet koji sadrži: 1 nosač s jednimpolipropilenskim špricom s rastvaračem (špric A), klipom i kesu sa sredstvom za sušenje i 1 nosač s jednim polipropilenskim špricom s prašakom (špricB), iglom i kesom sa sredstvom za sušenje, u kutiji.
- 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 1/2
- 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 visokorizičnim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; uznapredovali karcinom dojke; estrogen-receptor-pozitivni rani karcinom dojke; endometrijoza, 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**

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

depo-muškarci, *hormonski zavisano lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom prostate*: s.c. ili im. 3,75 mg svakih 4 nedjelje; žene, *miomi maternice, endometrioza*: 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 LIMITED

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 bikalutamid

Doziranje: *uznapredovali karcinom prostate u kombinaciji sa LHRH analogom ili hirurškom kastracijom*: 50 mg jednom dnevno (započeti istovremeno sa sprovođenjem hirurške kastracije ili najmanje 3 dana prije početka terapije LHRH analogom)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BICAPROST - SYNTHON B.V**

Rp film 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 proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**XTANDI - ASTELLAS 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 postmenopauzalnih 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

AREMED - REMEDICA LIMITED

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 postmenopauzalnih žena sa uznapredovalim, hormon-zavisnim karcinomom dojke; terapija uznapredovalog karcinoma dojke nakon relapsa ili progresije bolesti kod žena sa prirodnom ili vještački izazvanom postmenopauzalnim enokrinološkim statusom, koje su prethodno liječene antiestrogenima; neoadjuvantno liječenje žena u postmenopauzi s HER-2 negativnim rakom dojke pozitivnim na hormonske receptore, kod kojih hemoterapija nije primjerena i nema indikacije za hitan operativni zahvat:* oralno, odrasli, 2,5 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 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

ESEPRAN - 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

EXEDRAL - REMEDICA LIMITED

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

L02BX Ostali hormonski antagonisti i 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 prednizonom 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 indicirana; terapija metastatskog karcinoma prostate kod odraslih muškaraca kod kojih je bolest progredirala tokom ili poslije hemioterapijskog režima zasnovanog na docetakselu: 1 g jednom dnevno, za doziranje prednizona ili prednizolona konsultovati literaturu proizvođača

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] 1 plastična bočica sa 120 tableta, u kutiji

L03 **IMUNOSTIMULANSI**
L03A **Imunostimulansi**
L03AA **Faktori stimulacije kolonija**

L03AA02 **filgrastim**

Doziranje: *skraćivanje trajanja neutropenije i incidence febrilne neutropenije kod pacijenata koji se liječe sa potvrđenom citotoksičnom hemoterapijom za maligne bolesti (sa izuzetkom hronične mijeloidne leukemije i 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 hemioterapije; 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.**

SZU	rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [480 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu u kutiji
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

L03AA10 **lenograstim**

Doziranje: *transplantacija koštane srži: i.v.inf. odrasli i djeca preko 2 god.19,2 M.l.j./m²/dan, početi sa terapijom dan nakon transplantacije, nastaviti do stabilizacije broja*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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./m²/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./m²/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

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 injekcione igle i 4 poklopca za pen, u zaštitnom pakovanju,svaki u pojedinačnoj kutiji

ZU rastvor za injekciju [30 µg/0.5 mL] kutija sa 4 napunjene šprice sa po 0,5 ml rastvora za injekciju i 4 injekcione igle, svaka šprica je upakovana u zapečaćeni plastični kontejner

REBIF - MERCK 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 m², preporučuje se upotreba unaprijed napunjenog šprica; za doziranje konsultovati literaturu proizvođa; za doziranje konsultovati literaturu proizvođa;

hronični hepatitis C, kao monoterapija, ukoliko se ribavirin ne podnosi ili je kontraindikovano: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

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 proizvođača)

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 10 dana, potrebno je napraviti pauzu najmanje 14 dana prije ponovnog uzimanja preparata

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:

COPAXONE - 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 blisteru, 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**

L04AA **upadacitinib**

Doziranje: *reumatoidni artritis:* oralno, odrasli 15 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RINVOQ - ABBVIE INC.

ZU/Rp tableta s produženim oslobađanjem [15 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PCTFE/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

L04AA06 **mikofenolna kiselina**

Doziranje: *profilaksa akutnog odbacivanja transplantiranih organa (u kombinaciji sa ciklosporinom i kortikosteroidima)-transplantacija bubrega:* odrasli-oralni mikofenolat mofetil 1 g 2 puta dnevno uključiti u okviru 72 sata od transplantacije; *djeca i adolescenti (uzrast 2-18 god.)* 600 mg/m² 2 puta dnevno, a pacijenti koji imaju površinu tijela veću od 1,5 m² 1 g 2 puta dnevno; *transplantacija srca:* odrasli-oralni mikofenolat mofetil 1,5 g 2 puta dnevno uključiti u okviru 5 dana od transplantacije; *transplantacija jetre:* uz i.v. mikofenolat koji treba uključiti u roku od 4 dana nakon transplantacije, oralni mikofenolat mofetil treba uključiti što prije zbog bolje tolerancije, 1,5 g 2 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp gastorezistentna tableta [180 mg/1 tableta] 120 gastorezistentnih tableta (12 PA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp gastorezistentna tableta [360 mg/1 tableta] 120 gastorezistentnih 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

LARTEXA - LABORATORIOS NORMON S.A.

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al-poliamid-PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

L04AA23 natalizumab

Doziranje: visoko aktivna relapsno-remitentna multipla skleroza uprkos liječenju bar jednom terapijom koja mijenja tok bolesti ili kod pacijenata sa teškom brzo napredujućom relapsno-remitentnom multiplom sklerozom: odrasli 18-65 god, i.v. 300 mg jedanput svake 4 sedmice; razmotriti prekid terapije ukoliko nema vidljive koristi terapije nakon 6 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/15 mL] 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

L04AA27 fingolimod

Doziranje: multipla skleroza: odrasli preko 18 god, 0,5 mg jednom dnevno; djeca 10 god. i više tjelesne mase manje od 40 kg 0,25 mg jednom dnevno, djeca 10 god. i više tjelesne mase veće od 40 kg 0,5 mg jednom dnevno, terapiju započinje i prati ljekar specijalista

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al 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 [10 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 Al blistera s Al/PVC podlogom sa po 14 tableta), u kutiji

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 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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; *umjerena do izrazito aktivna Crohnova bolest*: odrasli i.v. inf. tokom 30 min. inicijalno 300 mg, ponoviti nakon 2 nedjelje i nakon 6 nedjelja nakon inicijalne doze, a nakon toga na svakih 8 nedjelja-ukoliko odgovor nije postignut, dodatna doza od 300 mg može biti data 10 nedjelja nakon inicijalne doze; ukoliko je terapija prekinuta ili je došlo do smanjenja odgovora, učestalost doziranja se može povećati na 300 mg na 4 nedjelje); razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko se do 14. nedjelje ne utvrdi korist terapije

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 za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L04AA34 alemtuzumab

Doziranje: liječenje odraslih bolesnika s relapsno-remitentnom multipla sklerozom (RRMS), kada je bolest aktivna: terapiju i dijagnozu treba uspostaviti iskusen neurolog, koji ima iskustva u liječenju pacijenata sa multipla sklerozom, a za doziranje i premedikaciju konsultovati literaturu proizvoda, tj sažetak karakteristika lijeka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEMTRADA - 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 datca 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 nekrozis 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 poliarтикуlarni 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 spondiloarthritis 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 poliarтикуlarni 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 početna doza 3 mg/kg, zatim 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*: i.v. inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg ponoviti 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim 5 mg/kg svakih 6 - 8 sedmica; prekinuti liječenje ukoliko nema odgovora 6 sedmica od početne infuzije; *psorijatični artritis*: i.v. inf. odrasli početna doza 5 mg/kg, ponavljati 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim svakih 8 sedmica; *težak aktivni oblik Kronove bolesti*: i.v. inf. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2 sedmice poslije početne doze, zatim ukoliko je došlo do odgovora doza održavanja 5 mg/kg 6 sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; 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*: i.v. inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2 sedmice i 6 sedmica nakon početne doze, ukoliko pacijent ne reaguje na terapiju nakon 3 početne dze, prekinuti sa liječenjem; *jaki aktivni ulcerozni kolitis*: i.v. inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; prekinuti sa terapijom ukoliko nema odgovora 14 sedmica poslije početne doze; djeca 6-17 god. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; prekinuti sa terapijom ukoliko nema odgovora 8 sedmica poslije početne doze; *plak psorijaza*: i.v. inf. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. i 6. sedmice nakon prve infuzije, a zatim na svakih 8 sedmica; prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 14 nedjelja od početne doze (nakon 4 doze)

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 proizvođa; *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; po potrebi može se dati 160 mg (4 inj u jednom danu ili 2 inj dnevno tokom 2 uzastopna dana), zatim 80 mg nakon 2 sedmice i potom 40 mg svake 2 sedmice; *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 napunjenene štrcaljke sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [40 mg/0.8 mL] 2 napunjena pena sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji

HULIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

ZU/Rp otopina za injekciju [40 mg/0.8 mL] 1 napunjeni pen sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ SPRICI, 40MG / 0,8ML - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene šprice sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI, 40MG / 0,8ML - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [40 mg/0.8 mL] 1 napunjena šprica sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM PENU, 40MG / 0,8MG - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [40 mg/0.8 mL] 2 napunjena pena sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

HUMIRA - ABBVIE INC.

ZU/Rp 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

ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI

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 modifikuju 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

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

L04AC16 guselkumab

Doziranje: *umjerena do teška psorijaza tipa plaka*: s.c.inj. odrasli, početna doza 100 mg, zatim 100 mg nakon 4 nedjelje, doza održavanja 100 mg svakih 8 nedjelja, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TREMFYA - JANSSEN-CILAG KFT.

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenom špricu [100 mg/1 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji
-------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

L04AC18 risankizumab

Doziranje: *umjerena do teška plak psorijaza*: s.c.inj. početna doza 150 mg, zatim 150 mg nakon 4 nedjelje, zatim doza održavanja 150 mg svakih 12 nedjelja; razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SKYRIZI - ABBVIE INC.

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [75 mg/0.83 mL] 2 napunjena injekciona šprica i 2 tufera natopljena alkoholom, 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/AI/PVC//AI blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/AI/PVC//AI blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [50 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/AI/PVC//AI blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] staklena bočica sa 50 ml oralnog rastvora u kutiji

L04AD02 takrolimus

Doziranje: *profilaksa odbacivanja transplantata jetre, početi 12-18 sati nakon završetka transplantacije:* oralno, odrasli početi sa 0,1-0,2 mg/kg jednom dnevno, ujutro; *profilaksa odbacivanja transplantata bubrega, početi 24 sata nakon završetka transplantacije:* oralno, odrasli početi sa 0,2-0,3 mg/kg jednom dnevno, ujutro; *odbacivanje alogenih transplantata pri postojanju rezistencije na primjenu drugih imunosupresivnih lijekova:* konsultovati literaturu proizvođa

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ADVAGRAF 0,5 MG - STELLAS PHARMA D.O.O.**

- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 1 MG - STELLAS PHARMA D.O.O.

- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [1 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 3 MG - STELLAS PHARMA D.O.O.

- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [3 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC 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//AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PE/PVdC//AI 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, pemphigus vulgaris, autoimuna hemolitička anemija, hronična refraktorna idiopatska trombocitopenična purpura: početna doza rijetko više od 3 mg/kg/dan, snižavanje prema odgovoru, doza održavanja 1-3 mg/kg/dan; ako nema poboljšanja za 3 mjeseca treba prekinuti primjenu.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMUPRIN - REMEDICA LIMITED

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 Alu/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Alu/PVC blistera po 10 tableta)

IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (4 bijela neprozirna PVC/AI - blistera po 25 tableta), u kutiji

L04AX03 metotreksat

Doziranje: *umjeren do jak aktivni 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 autoložnih 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*; *multipli mijelom kod pacijenata koji su primili najmanje jednu prethodnu terapiju (u kombinaciji sa deksametazonom)*: odrasli, 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, za dozu deksametazona i za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva-konsultovati literaturu proizvoda; *multipli mijelom (novodijagnostifikovani) kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa melfalanom i prednizonom*, 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, do 9 ciklusa; pacijenti koji su primili 9 ciklusa ili koji ne podnose kombinovanu terapiju, trebaju nastaviti terapiju lenalidomidom kao monoterapijom, za doze melfalana i prednizona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte, konsultovati literaturu proizvoda; *novodijagnostifikovani multipli mijelom kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa bortezomibom i deksametazonom*: odrasli, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 14 uzastopnih dana u toku ponavljanih 21-dnevnih ciklusa tokom 8 ciklusa, praćeno sa 25 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopnog dana ponavljanih 28-dnevnih ciklusa (u kombinaciji sa samim deksametazonom); za doze bortezomiba i deksametazona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvoda; *mijelodisplastični sindrom*: odrasli, 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; za podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvoda; *relapsni ili refraktorni limfom plaštene zone*: odrasli, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; *folikularni limfom* (u kombinaciji sa rituksimabom): odrasli, oralno 20 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, 12 ciklusa; za doziranje rituksimaba i za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LENALIDOMID ALVOGEN - LABORMED-PHARMA S.A.**

Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [2,5 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji

LENALIDOMID TEVA - TEVA B.V.

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [2,5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji

REVLIMID - CELGENE EUROPE LIMITED

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 PVC/PCTFE/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji

L04AX07 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 proizvoda

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
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [240 mg/1 kapsula] 56 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVDC-PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

M **MIŠIĆNO - KOŠTANI SISTEM**
M01 **ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI LIJEKOVI**
M01A **Nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski**
lijekovi
M01AB **Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance**

M01AB01 **indometacin**

Doziranje: *upalne reumatske bolesti (reumatoidni artritis, seronegativni spondiloartritis); degenerativne bolesti zglobova (osteoartritis):* 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, pseudogih):* 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):* početna doza je 75-150 mg na dan podijeljeno u 3-4 pojedinačne doze; *bolna stanja (lumbalgije, stanja nakon hirurških i zubarskih zahvata, dismenoreja);* do 75 mg na dan podijeljeno u 2-3 pojedinačne doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

△ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula), u kutiji

M01AB05 **diklofenak**

Doziranje: *diklofenak natrijum-bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja (uključujući juvenilni idiopatski artritis) i druge mišićno-skeletne poremećaje; akutni gih; postoperativni bol; bolna i/ili inflamatorna stanja u ginekologiji (npr. primarna dismenoreja ili adneksitis i menoragija):* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; tablete sa produženim oslobađanjem 1 tableta dnevno; rektalno-supozitorije, 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 gih:* 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 PP/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp	tableta s modificiranim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 20 tableta sa modificiranim oslobađanjem (2 PP/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	gastrorezistentna kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji
DIFEN - BOSNALIJEK D.D.	
Rp	tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta s produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp	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	gastrorezistentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastrorezistentnih tableta (2 PVC/PVdC/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp	supozitorija [50 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 stripa po 5 supozitorija), u kutiji
Rp	tableta 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.	
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//Alblister), 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 početka druge infuzije; infuzija mora trajati 1,5-2 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEODOLPASSE - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

△ ZU rastvor za infuziju [75 mg/250 mL+ 30 mg/250 mL] 10 staklenih boca sa po 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

M01AC Oksikami

M01AC05 lornoksikam

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 je 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/Al/PVC//Al - blister) u kutiji

Rp film tableta [8 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

M01AC06 meloksikam

Doziranje: 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; bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja, ankilozirajući spondilitis: odrasli i djeca preko 16 god. 7,5 -15 mg jednom dnevno (pacijenti sa renalnom insuficijencijom i stariji pacijenti maksimalno 7,5 mg dnevno); parenteralno (samo za odrasle): 7,5 – 15 mg jednom dnevno kao duboka intramuskularna injekcija, primjena ograničena na 2-3 dana, uz nastavak oralne primjene ako je neophodno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S.**

- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVC/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVC/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji

MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

MELOSIKAM PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD

- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//Al-blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC/Al-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//Al - blister) u kutiji
- Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al - 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//Al - blister) u kutiji
- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

OXIMAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister) u kutiji
- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister), u kutiji
- Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister) u kutiji
- Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - 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.*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

30/mg/kg po danu; djeca 6-11 mjeseci 50 mg 3-4 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 1-3 god. 100 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 4-6 god. 150 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 7-9 god. 200 mg 3 puta dnevno (do 30 mg/kg dnevno (maks. 2,4 g u 3-4 podijeljene doze); djeca 10-11 god, 300 mg 3 puta dnevno (do 30 mg/kg dnevno (maks. 2,4 g) u 3-4 podijeljene doze); djeca 12-17 god. početna doza 300-400 mg 3-4 puta dnevno, po potrebi povećati do 600 mg 4 puta dnevno, doza održavanja 200-400 mg 3 puta dnevno; *bol i zapaljenje uzimajući preparate sa modifikovanim oslobađanjem*: djeca 12-17 god. 1,6 g jednom dnevno, doza se pretežno uzima u ranim večernjim časovima, i može se u slučaju jake boli povećati na 2,4 g dnevno u 2 podijeljene doze; *bol i zapaljenje kod reumatskih oboljenja uključujući juvenilni idiopatski artritis*, oralno upotrebljavajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, djeca 3 mjeseca-17 god, 30-40 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze, maks. 2,4 g dnevno; *bol i inflamacija kod sistemskog juvenilnog idiopatskog artritisa*: 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/Al blister sa po 10 tableta), u kutiji

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

BLOKMAX FORTE - ALKALOID AD SKOPJE

BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al 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 od neutralnog stakla zatvorena bijelim navojnim plastičnim zatvaračem, u kutiji

BRUFEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/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

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

IBUMAX 4 % - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp oralna suspenzija [40 mg/1 mL] boca od 100 ml, 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.

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/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]

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 LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PP blister sa 10 tableta), u kutiji
 BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PP blister sa 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/ PP blister sa 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/ PVC blister sa 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PP blister sa 10 tableta), u kutiji

IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- BRp obložene tablete [200 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp obložene tablete [400 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM 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] 1 plastična boca sa 100 ml sirupa i dozirnomo kašikom, u kutiji

NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- BRp čepić [125 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/PE stripa po 5 čepića)
 BRp čepić [60 mg/1 čepić] 10 čepića (2 PVC/PE blistera sa 5 čepića), u kutiji
 Rp sirup [100 mg/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa 100 ml sirupa, polietilenskim (HDPE) sigurnosnim zatvaračem i štrcaljkom za usta, graduiranom 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//AI 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/AI blister sa 12 tableta), u kutiji
Rp	obložena tableta [400 mg/1 tableta] 24 obložene tablete (2 neprovidna PVC/AI 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/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

M01AE02 naproksen

Doziranje: *bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja:* 0,5-1 g dnevno u 1-2 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/AI blister sa 10 tableta), u kutiji

BOLEX FORTE - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [550 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [550 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/AI 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/AI blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI 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/AI folija blister), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI folija blistera po 10 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 AI/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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 primijeniti tokom perioda 30 min.-1 sata ili 100-200 mg rastvoriti u 500 ml infuzionog rastvora i primijeniti 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

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

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

MAPROFEN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 PVC/PE/PVDC 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; ako je potrebno doza se može ponoviti nakon 6 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

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

- BRp filmom obložena tableta [36,91 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta Alu-PVC/ PVDC blisteru, u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [36,91 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Alu-PVC/ PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
 ZU rastvor za injekciju [73,8 mg/1 ampula] 5 staklenih ampula od po 2 ml sa rastvorom za injekciju, u kutiji

M01AE51 fenilefrin, ibuprofen

Doziranje: *otklanjanje simptoma prehlade i gripa sa udruženom kongestijom:* odrasli, starije osobe i djeca uzrasta od 12 god. 2 tablete 200 mg/5 mg ili 1 tabletu 400 mg/10 mg na 8 sati; period između doza ne smije biti manji od 4 sata, maks. dnevna doza 1200 mg/30 mg

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

- BRp film tableta [10 mg/1 tableta+ 400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVdC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji
 BRp film tableta [5 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVdC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

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 DOEL 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 osteoartritis*a: 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, ukoliko je neophodno povećati na maks. 200 mg dva puta dnevno; *simptomatski tretman reumatoidnog artritis*a: 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 (giht)*: 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 ostoartritisa:* 1 tbl. 2 puta na dan ili 1 kesica praška za oralni rastvor jednom dnevno; ukoliko ne dođe do ublažavanja simptoma nakon 2-3 mjeseca, terapiju glukozaminom treba razmotriti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARTHRYL - 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:

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 Al/PVC blister sa 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 etofenamata

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*

bolaova udruženim sa blagim do umjerenim artričkim stanjima: gel/krem, 4-10 cm gela/kreme lagano utrljati 3 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

IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

BRp krema [100 mg/1 g] 1 Al-tuba sa 50 g kreme, u kutiji

NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp gel [50 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

M02AA15 diklofenak

Doziranje: lokalno i simptomatsko olakšanje boli i upale kod ozljede tetiva, ligamenata, mišića i zglobova; lokalizovani oblici reumatizma mekih tkiva; osteoartritis površinskih zglobova; otklanjanje lokalnih stanja kod tromboflebitisa površinskih vena: 3-4 puta dnevno utrljati po 2-4 g gela

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 aluminijumska 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, nagnječenje, 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 ibuprofen, levomentol**

Doziranje: simptomatsko liječenje reumatskih i mišićnih bolova i upala usljed uganuća, naprežanja i sportskih povreda: odrasli i djeca starija od 12 god. 1-4 cm gela na zahvaćeno područje 2-3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IBUMENTHOL - ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD, 68, APRILSKO VASTANIE BLVD.**

- BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 40 g gela, u kutiji

M02AX eterično ulje ružmarina

Doziranje: za olakšavanje blagog bola u mišićima i zglobovima i lakših perifernih poremećaja cirkulacije: odrasli i stariji, nanijeti približno 3-6 cm kreme 2-3 puta dnevno na zahvaćeno područje i lagano umasirati

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROSACTA - MEDIS D.O.O.**

- 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 kod blažeg oblika artritisa: odrasli i djeca starija od 12 god. nanijeti 1-4 cm gela na zahvaćeno područje, po potrebi do 3 puta dnevno u razmaku od najmanje 4 sata i nježno utrljati; ako nema poboljšanja nakon 2 sedmice potražiti savjet ljekara

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED**

- BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 100 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji
- BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 15 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji
- BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

M03 MIORELAKSANSI (MIŠIĆNI RELAKSANSI)**M03A Miorelaksansi sa perifernim djelovanjem****M03AB Derivati holina****M03AB01 suksametonijum**

Doziranje: neuromuskularna blokada (kratkotrajna) tokom operacije i intubacije: i.v. 1-1,5 mg/kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 100 MG - VUAB PHARMA A.S.**

- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa 100 g praška za rastvor za injekciju i infuziju, u kutiji

M03AC Ostala kvaterna amonijum jedinjenja

M03AC01 pankuronijum

Doziranje: *relaksacija skeletne muskulature tokom različitih hirurških intervencija, kod pacijenata koji su na dugotrajnoj mehaničkoj ventilaciji u intenzivnoj njezi i u različitim patološkim stanjima (status 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; maks. 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//AI blistera sa po 10 tableta) u kutiji

M03BX05 tiokolhikozid

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;

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

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

- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVdC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji

TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVdC/Al blister sa 14 kapsula), u kutiji

M04 **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE GIHTA**
M04A **Lijekovi za liječenje gihta**
M04AA **Inhibitori sinteze mokraćne kiseline**

M04AA01 alopurinol

Doziranje: profilaksa gihta i bubrenih kamenaca mokraćne kiseline i kalcijum oksalata; profilaksa hiperurikemije povezane sa hemoterapijom kancera: oralno, odrasli, početna doza 100 mg dnevno, poslije jela, zatim podešavati prema koncentraciji mokraćne kiseline u plazmi ili urinu; uobičajena doza održavanja u blažim stanjima 100-200 mg dnevno; u umjereno teškim stanjima 300-600 mg dnevno; u teškim stanjima 700-900 mg dnevno; doze preko 300 mg dnevno treba davati u podijeljenim dozama; djeca ispod 15 god. (maligna oboljenja, enzimski poremećaji) 10-20 mg/kg dnevno (maks. 400 mg dnevno) podijeljeno u 3 doze

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

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (1 PVC bočica) u kutiji
- Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

M04AA03 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

M05BA03 pamidronska kiselina

Doziranje: hiperkalcemija kod malignih bolesti: zavisi od nivoa kalcijuma u serumu 15-90 mg u pojedinačnoj infuziji, ili u podijeljenim 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 nedjelje; pagetova bolest kostiju: 30 mg jednom nedjeljno tokom 6 nedjelja do ukupne doze od 180 mg; može se primjeniti i u dozi od 30 mg prve nedjelje, a potom 60 mg svake druge nedjelje 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:

DRONAMID - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

DRONAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVDC/PVC/Al - blister), u kutiji

FOSAMAX T - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Al/Al 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//Al blister sa 4 tablete, u kutiji

PROMASS - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PVdC//Al 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 osteoporoze 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

BONDRONAT - 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 PA/ALL /PVC Aluminijum 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 vitamina 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

△ 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 TEVA - TEVA 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 osteoporozna 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 osteoporozne 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: *terapija osteoporozne 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; liječenje gubitka koštane mase povezano sa dugotrajnom*

sistemsom terapijom glukokortikoidima kod odraslih pacijenata koji imaju povećani rizik 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

N **NERVNI SISTEM**
N01 **ANESTETICI**
N01A **Anestetici, opšti**
N01AB **Halogenovani ugljovodoni**

N01AB08 **sevofluran**

Doziranje: *indukcija anestezije:* individualno, koncentraciju lijeka postepeno povećavati u zavisnosti od postignutog odgovora, odrasli i djeca starija od 1 mjesec, početna doza 0,5-1%, zatim povećavati postepeno do maks. 8%; *održavanje anestezije:* koncentracija lijeka se kreće 0,5-3% (odrasli i djeca starija od 1 mjeseca); lijek se primirnuje u kiseoniku ili smjesi azotnog oksida i kiseonika, pomoću isparivača specijalno kalibrisanog za sevofluran.

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 primijenjena 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 nesvjesnog stanja u roku od 10 sekundi i traje 3-5 min. Napomena: kao i kod svih barbiturata, prilikom uvođenja u anesteziju, potrebna je primjena analgetika.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

THIOPENTAL PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

- ▲ ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica sa po 1 g praška u bočici, u kutiji

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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] 1 staklena bočica sa 50 ml emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji
- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 staklenih bočica od 100 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 proizvođa

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%, maksimalno 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% muškarci, *uretralna anestezija:* 400 mg gela; žene, *uretralna anestezija:* 100-200 mg; endoskopija 200-400 mg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- Rp gel [20 mg/1 g] 25 g gela u aluminijskoj tubi I aplikator u zaštitnoj vrećici, u kutiji

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

- ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LIDOCAINE 2% S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 4 bočice po 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - 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 utrijati 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*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

hroničan bol ili/ 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 proizvođača

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-AI 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-AI 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-AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji

N02AA55 nalokson, oksikodon

Doziranje: *jaki bolovi koji se mogu adekvatno liječiti samo opioidnim analgeticima:* oralno, odrasli početna doza 10 mg/5 mg svakih 12 sati, maks. pojedinačna doza 40/20 mg svakih 12 sati, doze se mogu povećavati prema odgovoru, maks. dnevna doza 160/80 mg; *pacijenti koji su već uzimali opioidnu analgeziju mogu početi sa većim dozama; druga linija terapije teškog do vrlo teškog idiopatskog sindroma nemirnih nogu nakon neuspješne dopaminergičke terapije:* oralno, odrasli početna doza 5/2,5 mg svakih 12 sati, dozu podešavati sedmično prema odgovoru, uobičajena doza 10/5 mg svakih 12 sati, maksimalna dnevna doza 60/30 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOLNADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- 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
- TARGINACT - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H**
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2,5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2,5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

N02AB**Derivati fenilpiperidina****N02AB03****fentanil**

Doziranje: transdermalni flaster, *jak hronični bol:* kod pacijenata koji prethodno nisu primali opioidne analgetike, terapija se započinje najnižom dozom (25 mcg/h transdermalnog-TD flastera); kada se prelazi sa oralno/parenteralno korišćenih opijata, prvo se izračuna 24-časovna potreba za opijatom koji je do tada dat (pomoću tabele koju daje proizvođač se odredi TD-flaster koji ima istu efikasnost kao 24-časovna doza morfina data oralno ili parenteralno); potrebnu dozu treba prilagoditi bolesniku i preispitivati u redovnim intervalima; način primjene: neposredno po otvaranju pakovanja i skidanja zaštitnog sloja, flaster se nanosi na neoštećenu kožu, opranu čistom vodom i dobro osušenu, na kojoj nema malja, na površini na gornjem dijelu tijela (grudi, leđa, nadlaktica);

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 proizvoda; podešavanje doze-kada se počinje sa primjenom, analgetski efekat ne bi trebao biti evaluiran prije nego što prođe 24 sata (kako bi se dozvolilo postepeno povećanje koncentracije buprenorfina u plazmi)-ukoliko je neophodno, dozu bi trebalo podešavati u intervalima ne dužim od 96 sati upotrebljavajući flaster naredne jačine ili upotrebljavajući 2 flastera iste jačine (aplikovati u isto vrijeme radi izbjegavanja konfuzije). Maks. 2 flastera se mogu aplikovati istovremeno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRANSTEC 35 MG/H - GRUNENTHAL GMBH

- ▲,§ Rp transdermalni flaster [20 mg/1 strip] 4 transdermalna flastera (4 vrećice sa po 1 transdermalnim flasterom), u kutiji

TRANSTEC 52,5 MG/H - GRUNENTHAL GMBH

- ▲,§ Rp transdermalni flaster [30 mg/1 strip] 4 transdermalna flastera (4 vrećice sa po 1 transdermalnim flasterom), u kutiji

TRANSTEC 70 MG/H - GRUNENTHAL GMBH

- ▲,§ 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- ▲ 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

N02AJ14 deksketoprofen, tramadol

Doziranje: *simptomatsko kratkotrajno liječenje akutne boli u odraslih pacijenata:* 1 tbl. dnevno s najmanjim intervalom između doza od 8 h, maks. 3 tablete dnevno, maks. tokom 5 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SKUDEX - BERLIN-CHEMIE AG

- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 15 tableta), u kutiji

N02AX Ostali opioidi

N02AX02 tramadol

Doziranje: *umjerena do jaka bol:* odrasli i djeca preko 12 god, oralno, upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, akutna bol, uobičajena početna doza 100 mg, zatim 50-100 mg svakih 4-6 sati; hronična bol, upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 50 mg zatim podešavati prema odgovoru; obično nije potrebno više od ukupno 400 mg dnevno; tablete sa modifikovanim oslobađanjem: odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 50-100 mg 2 puta dnevno, po potrebi doza se može povećati na 150 mg ili 200 mg 2 puta dnevno, maks. 400 mg dnevno; oralne kapi, rastvor: odrasli i djeca preko 14 god. 20 kapi (50 mg) sa malo tečnosti ili na kocki šećera, ukoliko je potrebno doza se može ponoviti nakon 30-60 min.; djeca 1-14 god. 1-2 mg/kg, doze se mogu ponavljati u razmacima 4-6 h; 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. 400 mg/dan)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BOLDOL - BOSNALIJEK D.D.

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 PVC/Al blister sa 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 ZDRAVLJ, 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

N02AX06 tapentadol

Doziranje: terapija umjerenog do teškog hroničnog bola koji se može odgovarajuće ublažiti samo sa opioidnim analgeticima: oralno upotrebljavajući tablete sa produženim oslobađanjem, početna doza 50 mg svakih 12 sati, podesiti prema odgovoru, maks. 500 mg dnevno; oralno, rastvor *umjeren do teška akutna bol kod djece 2-17 god. i tjelesne mase preko 16 kg koja se može odgovarajuće ublažiti samo sa opioidnim analgeticima:* 1,25 mg/kg svakih 4 sata (maks. po dozi 100 mg) do 3 dana, doze za djecu sa visokim BMI ne smije preći izračunatu maksimalnu dozu za tjelesnu težinu pri 97,5-oj percentili za datu dob

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PALEXIA - GRUNENTHAL GMBH**

- ▲,§ Rp oralni rastvor [20 mg/1 mL] 100 ml oralnog rastvora u HDPE bočici, pipeta za doziranje od 5 ml i nastavak spojen na pipetu za doziranje; u kutiji
- ▲,§ Rp oralni rastvor [20 mg/1 mL] 200 ml oralnog rastvoru HDPE bočici, pipeta za doziranje od 5 ml i nastavak spojen na pipetu za doziranje; u kutiji

PALEXIA SR - GRUNENTHAL GMBH

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [200 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [250 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- ▲,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [50 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji

N02B Ostali analgetici i antipiretici

N02BA Salicilna kiselina i derivati

N02BA01 acetilsalicilna kiselina

Doziranje: *slab do umjeren bol, pireksija:* oralno, 300-900 mg svakih 4-6 h kada je potrebno; *profilaksa cerebrovaskularnih ili kardiovaskularnih oboljenja i prijetećih tromboza:* 50-300 mg/dan; uzimati sa hranom; ne preporučuje se djeci ispod 16 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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 dvojnomoj traku), u kutiji

N02BB Pirazoloni**N02BB02 metamizol natrijum**

Doziranje: *akutni jaki bolovi nakon povreda ili operacija, kolike, kancerski bolovi, ostali akutni ili hronični jaki bolovi ukoliko nisu indikovane druge terapijske mjere, visoka temperatura koja ne reaguje na druge lijekove:* odrasli, oralno, 1-2 puta po 500 mg; parenteralno, 0,5-1 g kao i.m. ili spora i.v. inj, maks. 4 g dnevno; kod djece i adolescenata do 14 god. može se primjeniti pojedinačna doza 8-16 mg/kg tjelesne težine, za febrilna stanja doziranje kod djece je 10 mg/kg tjelesne težine

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

- 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

METAMIZOL HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- Rp oralne kapi, rastvor [500 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji
- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), 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 DOOEL SKOPJE

- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

N02BE Anilidi**N02BE01 paracetamol**

Doziranje: *slabi do umjereno jaki bolovi, pireksija:* oralno, odrasli 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, odrasli 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ZU	tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
FEBRICET - HEMOFARM A.D. VRŠAC	
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	tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (2 PE/Al - strip folije po 6 tableta) u kutiji
BRp	supozitorija [250 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE - folija po 5 supozitorija) 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
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

PARACETAMOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp sirup [120 mg/5 mL] boca od 125 ml sa 100 ml sirupa i kašika za doziranje, kutiji

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

PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL 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, hlufenamin, 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 hlufenamin, 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 [12,2 mg/1 vrećica+ 1000 mg/1 vrećica] 10 vrećica s praškom za oralni rastvor, u kutiji
BRp prašak za oralni rastvor [12,2 mg/1 vrećica+ 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 A.D. VRŠAC

BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 460 mg/1 tableta] 12 tableta (2 Al/PE stripa po 6 tableta) u kutiji

N02BE51 askorbinska kiselina, paracetamol

Doziranje: *analgoantipiretik:* šumeće tablete, odrasli i djeca preko 12 god. 1 šumeću tabletu rastvoriti u čaši vode i popiti; po potrebi ponoviti za 4 sata; maks. 4 doze dnevno; granule za oralni rastvor, odrasli i djeca starija od 12 god. 4-6 puta dnevno po 1 kesicu, maks. 6 kesica; interval između pojedinih doza je najmanje 4 h; rastvor se pripremi neposredno prije upotrebe tako što se sadržaj kesice 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)

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] 10 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 askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol

Doziranje: *simptomatska terapija prehlade i gripa praćenog kašljem, rinitisom (i rinorejom), povišenoj temperaturi i bolovima (glavobolja i bolovi u mišićima):* odrasli i djeca preko 12 godina: 1 prašak na svakih 4-6 sati po potrebi, maks. 4 praška dnevno; djeca 6-12 god, kod preparata koji se mogu primjenjivati, 3-4 puta dnevno po jednu kesicu; prašak se prije upotrebe rastvori u čaši tople vode;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

BRp prašak za oralni rastvor [60 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 750 mg/1 kesica] 12 kesica od troslojne (PE/Al/P) folije sa po 3,4 g praška za oralni rastvor, u kutiji

N02BE51 **hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin**

Doziranje: *ublažavanje simptoma prehlade, gripe ili alergijskog rinitisa:* tablete: odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 tableta na 6 h, preporučena dnevna doza je do 4 tablete; sirup: djeca od 6-12 godina: 1 odmjerna kašika (5 ml) svakih 6 sati; djeca starija od 12 godina: 3 odmjerne kašike (15 ml) svakih 6 sati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D.

- △ BRp sirup [1.01 mg/5 mL+ 101 mg/5 mL+ 20.2 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 mL sirupa, u kutiji
- △ BRp tableta [2.54 mg/1 tableta+ 251 mg/1 tableta+ 61.2 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/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] 12 tableta (2 Al/PE-strip pakovanja po 6 tableta), u kutiji
- BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 6 tableta (1 Al/PE- strip pakovanje), u kutiji

PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 1 PVC/PVdC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji

N02BG **Ostali analgetici i antipiretici**

N02BG09 **metoksifluran**

Doziranje: *hitno ublažavanje umjerenog do teškog bola kod svjesnih odraslih pacijenata sa traumom i pridruženim bolom:* inhalacijom, 1 bočica (3 ml), maks. 6 ml u jednom danu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PENTHROX 99,9% - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H

- △ Rp para za inhaliranje, tekućina [99,9 %/1 bočica] staklena bočica od 5 ml koja sadrži 3 ml 99,9% metoksiflurana, penthrox inhalator i 1 komora sa aktivnim ugljenom, u kartonskoj 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+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu/Alu blister sa 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 Alu/Alu blister sa 2 tablete), u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 Alu/Alu blister sa 4 tablete), u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 1 fiola sa 10 film tableta, u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 1 fiola sa 20 film tableta, u kutiji

N02CC *Selektivni agonisti serotonina (5-HT1 receptora)***N02CC01 sumatriptan**

Doziranje: *akutno liječenje napada migrene:* početna doza 50 mg (nekim pacijentima može biti potrebno 100 mg); doza se može ponoviti nakon najmanje 2 sata; maks. 300 mg u toku 24 sata; napomena: pacijent koji nije odgovorio na početnu dozu ne bi trebao uzeti drugu dozu za isti napad.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IMIGRAN - 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 A.D. VRŠAC**

- Rp oralna disperzibilna tableta [2,5 mg/1 tableta] 3 oralne disperzibilne tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 3 tablete) u kutiji

N03 *ANTIEPILEPTICI***N03A *Antiepileptici*****N03AA *Barbiturati i derivati*****N03AA02 fenobarbiton**

Doziranje: *primarno generalizovane toničko-kloničke konvulzije (Grand mal epilepsija), parcijalne konvulzije sa ili bez generalizacije:* 100 mg 1-3 puta dnevno; maks. 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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: odrasli, početna doza 1 mg uveče, povećavati dozu tokom 2-4 nedjelje; doza održavanja 4-8 mg obično uveče (može se dati u 3-4 podijeljene doze); djeca 1-11 mjeseci: početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 0,5-1 mg dnevno; djeca 1-4 god. početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 1-3 mg dnevno; djeca 5-11 god. početna doza 0,5 mg dnevno, doza održavanja 3-6 mg dnevno; djeca 12-17 god. početna doza 1 mg jednom dnevno, doza održavanja 4-8 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LIMITED

▲ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC 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; maks. 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 RETARD - REMEDICA LIMITED

▲ 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/AI 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/AI 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/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [600 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/AI blistera po10 tableta), u kutiji

TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PE/PVDC// AI - blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PE/PVDC// AI - 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 AI/AI blistera po 6 tableta) u kutiji

N03AG01 natrijum-valproat

Doziranje: *liječenje generalizovane epilepsije: klonički, tonički, tonički-klonički, apsans, mioklonični i atonični epi napadi; Lennox-Gastautov sindrom; liječenje parcijalne epilepsije: parcijalni epi napadi sa ili bez sekundarne generalizacije - odrasli i djeca, ili kao monoterapija ili u kombinaciji sa nekim drugim antiepileptikom; prevencija povrata epi napada nakon jedne ili više febrilnih konvulzija koje ispunjavaju kriterije za komplikovane febrilne konvulzije, kada intermitentna profilaksa benzodiazepinima nije dala rezultat - djeca; dojenčad i djeca, 30 mg/kg dnevno (po mogućnosti koristiti sirup, oralni rastvor i granule sa produženim oslobađanjem) u 2-3 podijeljene doze; adolescenti*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

i odrasli 20-30 mg/kg dnevno (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 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *kombinovana terapija s induktorima enzima bez valproata:* odrasli i djeca preko 12 god, 50 mg dnevno prvih 14 dana, zatim 50 mg 2 puta dnevno narednih 14 dana, povećavati za 100 mg nedjeljno do optimalne doze održavanja 200-400 mg dnevno u 2 doze (može biti potrebno do 700 mg dnevno); djeca 2-12 god. inicijalno 600 mikrograma/kg dnevno u 2 podijeljene doze, tokom 14 dana, zatim 1,2 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze tokom narednih 14 dana, nakon toga povećavati za maks. 1.2 mg/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 5-15 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno; *kombinovana terapija bez induktora enzima i bez valproata:* odrasli i djeca preko 12 god, inicijalno 25 mg jednom dnevno tokom 14 dana, povećati na 50 mg jednom dnevno tokom narednih 14 dana, zatim povećati za maks. 100 mg svakih 7-14 dana, uobičajena doza održavanja 100-200 mg dnevno u jednoj ili u 2 doze; djeca 2-12 god, inicijalno 300 mikrograma/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom 14 dana, zatim 600 mikrograma/kg dnevno u 1-2 podijeljene

doze, tokom narednih 14 dana, zatim povećati za maks. 600 mikrograma/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 1-10 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *monoterapija ili dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (bez lijekova koji indukuju enzime) bez valproata*: odrasli preko 18 god, početna doza 25 mg jednom dnevno tokom 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 14 dana, zatim 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja sa valproatima*: odrasli preko 18 god, početna terapija 25 mg na naizmjenične dane tokom 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *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 valproatima*, odrasli preko 18 god, inicijalno 25 mg svaki drugi dan tokom 14 dana, zatim 25 mg jednom dnevno tokom narednih 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (sa lijekovima koji indukuju enzime) bez valproata*: odrasli preko 18 god, početna doza 50 mg jednom dnevno tokom 14 dana, zatim 50 mg 2 puta dnevno tokom narednih 14 dana, zatim 100 mg 2 puta dnevno tokom narednih 7 dana, zatim 150 mg 2 puta dnevno tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 200 mg 2 puta dnevno

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s manje od 50 kg tjelesne težine: inicijalno 10 mg/kg jednom dnevno; doza se može povećati do 30 mg/kg dva puta dnevno, s tim da se doza podešava za 10 mg/kg dva puta dnevno svake dvije sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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 [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 A.D. VRŠAC

- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 300 ml oralnog rastvora, u kutiji

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

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji

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

N03AX16 pregabalin

Doziranje: *periferni i centralni neuropatski bol:* oralno, odrasli početna doza 150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati ukoliko je neophodno nakon 3-7 dana do 300 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati dalje ukoliko je neophodno nakon narednih 7 dana do maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *dopunska terapija parcijalnih napada epilepsije sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, odrasli početna doza 25 mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od 7 dana po 50 mg dnevno do 300 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati dalje ukoliko je potrebno nakon 7 dana do maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *generalizovani anksiozni poremećaj:* oralno, odrasli početna doza 150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 7 dana po 150 mg dnevno; maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- △ 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 proizvođa; 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. višekратно do nestanka simptoma trovanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AKINETON - DESMA GMBH**

- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

BIPERIDEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- △ Rp 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,

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 proizvođača;

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/Al/PVC-Al 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/Al/PVC-Al 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/Al blistera sa po 10 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 i djeca iznad 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 levodope 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 nedjelju 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- ▲ 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

N04BC05 pramipeksol

Doziranje: *Parkinsonova bolest:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 88 mcg 3 puta dnevno, doze se udvostručavaju svakih 5-7 dana ako je podnošljivost dobra do 350 mcg 3 puta dnevno; dalje ukoliko je potrebno dozu povećavati za 180 mcg 3 puta dnevno u nedjeljnim intervalima; maks. 3,3 mg dnevno u 3 podijeljene doze (napomena: 88 mcg baze pramipeksol odgovara 125 mcg soli (pramipeksol 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:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, preporučena početna doza 88 mcg baze (125 mcg soli) jedanput dnevno 2-3 sata prije spavanja; kod pacijenata kojima je potrebno dodatno ublažavanje simptoma doza se može povećavati svakih 4-7 dana, maks. do 540 mcg baze (750 mcg soli) dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MIRAPEXIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

- Rp tableta [0.18 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/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 sa produženim oslobađanjem [0.26 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji

- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.52 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.05 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.57 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2.1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 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 Fenotaizini 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 štućavice: 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

dnevno; stariji pacijenti ili ometeni u razvoju, terapiju započeti sa 1/3 do 1/2 uobičajene doze za odrasle, dozu prilagoditi na osnovu iskustva i kliničke slike do postizanja kontrole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- ▲ Rp film 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: *shizofrenija:* 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 i emocionalni poremećaj starije dobi:* 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 [1 mg/1 tableta] HDPE bočica sa 25 obloženih tableta, sa bijelim LDPE zatvaračem, 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; **Hal dol 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 oksepiini**

N05AH02 **klozapin**

Doziranje: *šizofrenija kod pacijenata koji ne reaguju na, ili ne podnose, konvencionalnu terapiju antipsihoticima:* oralno, odrasli, početna doza je 12,5 mg jednom ili dva puta (stariji preko 60 god. 12,5 mg jednom) prvi dan, zatim 25-50 mg drugog dana (stariji preko 60 god. 25-37,5 mg), zatim povećati postepeno ako se dobro podnosi po 25-50 mg dnevno (stariji preko 60 god. maks. povećanje 25 mg dnevno) tokom 2-3 sedmice do maksimalno 300 mg dnevno u podijeljenim dozama (veća doza uveče, do 200 mg može biti uzeto uveče pred spavanje); nakon toga ako je potrebno doza se može povećati postepeno po 50-100 mg dnevno svakih pola sedmice ili u intervalima od sedmicu dana, što je poželjnije; uobičajena doza 200-450 mg dnevno (maks. 900 mg dnevno); *psihoze kod Parkinsonove bolesti:* oralno, odrasli, 12,5 mg pred spavanje, zatim postepeno povećavati prema odgovoru po 12,5 mg do dva puta nedjeljno; uobičajena se daje 25-37,5 mg uveče pred spavanje i maks. 50 mg; u izuzetnim slučajevima doze se mogu dalje postepeno povećavati po 12,5 mg nedjeljno do maks. 100 mg dnevno u jednoj ili dvije podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CLOZAPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PP/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PP/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

CLOZAPIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

LEPONEX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVDC - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVDC - blistera po 10 tableta), u kutiji

SANOSEN - TEVA PHARMA B.V

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 Alu PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ 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:* oralno, odrasli 10 mg dnevno, podešavati dozu unutar raspona 5- 20 mg dnevno; početne doze veće od 10 mg preporučuje se samo nakon odgovarajuće kliničke procjene; maks. 20 mg dnevno; *monoterapija manije:* odrasli preko 18 god, oralno 15 mg dnevno, podešavati prema uobičajenoj dozi od 5-20 mg dnevno; početne doze veće od 15 mg preporučuje se samo nakon odgovarajuće kliničke procjene; maks. 20 mg dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/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 DOOEL 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 [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC//Al - 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 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al - 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 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ 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 (2 OPA/Al/PVC/Al 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/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al 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 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [15 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [20 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 Al/OPA/Al/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/Al/Al - 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

kvetiopin

Doziranje: *shizofrenija:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 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; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 300 mg jednom dnevno prvog dana, zatim 600 mg jednom dnevno drugog dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 600 mg jednom dnevno, maks. 800 mg dnevno; *strariji,* početna doza 50 mg jednom dnevno, postepeno podešavati prema postignutom odgovoru po 50 mg dnevno; *terapija manije povezane sa bipolarnim poremećajem:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 50 mg 2 puta dnevno 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; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 300 mg jednom dnevno tokom prvog dana, zatim 600 mg jednom dnevno tokom drugog dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 400-800 mg jednom dnevno; *strariji,* početna doza 50 mg jednom dnevno, postepeno podešavati prema postignutom odgovoru po 50 mg dnevno; *depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 50 mg jednom dnevno (pred spavanje) 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; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 50 mg jednom dnevno tokom prvog dana, pred spavanje, zatim 100 mg jednom dnevno tokom drugog dana, zatim 200 mg jednom dnevno tokom trećeg dana, zatim 300 mg jednom dnevno tokom četvrtog dana, podesiti prema odgovoru, uobičajena doza 300 mg jednom dnevno, maks. 600 mg dnevno; *prevencija manije i depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli nastaviti sa dozom efikasnom za tretman bipolarnog poremećaja i zatim podešavati prema najnižoj efikasnoj dozi; uobičajena doza 300-800 mg u 2 podijeljene doze; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli nastaviti sa dozom efikasnom za tretman bipolarnog poremećaja i zatim podešavati prema najnižoj efikasnoj dozi; uobičajena doza 300-800 mg jednom dnevno; *dodatak terapiji velike depresije:* oralno, tablete sa

modifikovanim oslobađanjem, odrasli 50 mg jednom dnevno uveče pred spavanje tokom 2 dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajeni raspon doza 150-300 mg jednom dnevno; 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)

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

△ 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: *šizofrenija sa predominantno negativnim simptomima:* oralno, odrasli 200-400 mg 2 puta dnevno kod izraženih negativnih simptoma, maks. 800 mg dnevno; *šizofrenija sa predominantno pozitivnim simptomima:* oralno, odrasli 200-400 mg 2 puta dnevno, maks. 2,4 g dnevno; sirup-djeca preko 6 god. liječenje *akutnih i hroničnih psihoza, neurotski, psihofunkcionalni i psihoafektivni poremećaji udruženi sa somatskim stanjima:* 5 mg/kg/dan (maks. do 10 mg/kg/dan)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BOSNYL - BOSNALIJEK D.D.

△ Rp	kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al 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

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) bez odgovora na nefarmakološke metode liječenja i kada postoji rizik da pacijent ozlijedi sebe ili druge: početna doza 0,25 mg 2 puta dnevno; povećavati prema odgovoru po 0,25 mg 2 puta dnevno svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg 2 puta dnevno (može biti potrebno do 1 mg 2 puta dnevno); *perzistentna agresija kod poremećaja ponašanja*: djeca preko 5 god. tjelesne mase ispod 50 kg 0,25 mg jednom dnevno, povećavati prema odgovoru po 0,25 mg svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg dnevno; djeca preko 5 god. tjelesne mase iznad 50 kg 0,5 mg jednom dnevno, povećavati prema odgovoru po 0,5 mg svaki drugi dan; uobičajena doza 1 mg dnevno (ne treba koristiti duže od 6 nedjelja); **parenteralno-suspenzija sa produženim djelovanjem**: *šizofrenija i druge psihoze*: duboko i.m. kod pacijenata koji su uzimali do 4 mg risperidona dnevno, početna doza 25 mg svake 2 nedjelje; kod pacijenata koji su uzimali preko 4 mg risperidona dnevno, početna doza 37,5 mg svake 2 nedjelje; doze podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje postepeno po 12,5 mg do maks. 50 mg svake 2 nedjelje; ne preporučuje se djeci ispod 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- △ Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 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

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,

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

	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
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
TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVLJ, 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
TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVLJ, 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, 10-15 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 15 mg jednom dnevno; maks. 30 mg jednom dnevno; djeca 15-17 god. 10 mg jednom dnevno, liječenje započeti nižom dozom i dozu titrirati; *manične epizode u bipolarnom poremećaju tipa I:* oralno, odrasli, početna doza 15 mg jedanput dnevno, po potrebi povećati; maks. 30 mg dnevno; djeca 13-18 god. početna doza 2 mg jednom dnevno tokom 2 dana, povećati na 5 mg jednom dnevno tokom 2 dana, zatim povećati na uobičajenu dozu od 10 mg jednom dnevno; dalje po potrebi postepeno povećavati po 5 mg na maks. 30 mg; maks. trajanje terapije 12 nedjelja; *prevencija novih maničnih epizoda u bipolarnom poremećaju tipa I:* odrasli, preko 18 god, oralno, kod pacijenata koji već uzimaju lijek u obliku monoterapije ili kombinovane terapije, nastavi 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 [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 [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [10 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

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] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 OPA/Al/PVC//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.novorodjenče 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:**APAURIN - 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

- ▲ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml
- △ 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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

△ 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 kontroliše simptome

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

△ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/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 FARMACEVTSKA 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/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - 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/AI - 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/AI blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AI 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/AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji

MAPRAZAX - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

△ 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 nedelje gestacione starosti primjenjuje se kontinuirana i.v. infuzija u dozi od 30 mcg/kg/h, dok kod neonatusa od 32 nedelja gestacione starosti i djeci ispod 6 mjeseci, doza iznosi 60 mcg/kg/h, a djeci preko 6 mjeseci starosti, početna doza je 50-20 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 korijena odoljena, suvi ekstrakt lista matičnjaka, suvi ekstrakt lista pitome nane

Doziranje: *tradicionalno se preporučuje za olakšavanje blagih simptoma mentalnog stresa i kao pomoć pri uspjeljivanju:* 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 korijena 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 nesanice:* 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:* odrasli, 20 mg dnevno, povećati nakon 3-4 nedjelje ukoliko je neophodno, a zatim u odgovarajućim intervalima; maks. 60 mg dnevno (stariji obično maks. 40 mg dnevno, ali se može uzeti 60 mg); djeca 8-18 god. 10 mg dnevno, povećati nakon 1-2 nedjelje ukoliko je neophodno, maks. 20 mg dnevno; napomena: dnevna doza može biti data kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama; *bulimija nervoza:* odrasli, 60 mg dnevno kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama (stariji uobičajeno maks. 40 mg dnevno ali se može uzeti 60 mg); *opsesivno-kompulzivni poremećaj:* odrasli 20 mg dnevno; povećavati postepeno ukoliko je neophodno do maks. 60 mg dnevno (stariji obično maks. 40 mg dnevno, ali se može uzeti 60 mg); u slučaju neadekvatnog odgovora nakon 10 nedjelja preispitati opravdanost terapije; napomena: dnevna doza može biti data kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLUNIRIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

△ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC//Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

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

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

FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

△ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 AI/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/AI 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//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D.

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

PAKSTON - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

△ Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/AI - 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/AI - 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; *opsešivno 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 (ukupnu dnevnu dozu veću od 50 mg primjeniti u 2 pojedinačne 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:* oralno, odrasli, 10 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do maks. 20 mg dnevno; stariji, početna doza pola doze za odrasle; niže doze održavanja mogu biti dovoljne, maks. 10 mg dnevno; *panični poremećaji:* oralno, odrasli, početna doza 5 mg jednom dnevno, povećati na maks. 10 mg dnevno nakon 7 dana; stariji, početna doza pola doze za odrasle; niže doze održavanja mogu biti dovoljne; maks. 10 mg dnevno; *socijalno anksiozni poremećaj:* oralno, odrasli, početna doza 10 mg jednom dnevno, podešavati nakon 2-4 nedjelje; uobičajena doza 5-20 mg dnevno;

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

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

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 PVC/PVDC//Al 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 antidepressivi****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)

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 - LABORATORIOS LICONSA S.A.

- △ 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:

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

△ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po
14 kapsula), u kutiji

ROXANRI - ALVOGEN D.O.O. BARICE

△ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kap] 30 gastorezistentnih
kapsula, tvrdih (3 Al//PVC/Aclar blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

△ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (3 Al//AI blistera sa po 10 kapsula),
u kutiji

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

△ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/AI blistera po
14 kapsula) u kutiji

△ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/AI blistera po
14 kapsula) 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:

KAFESIT - BERKO ILAČ VE KIMYA SAN. A.Š.

ZU rastvor za infuziju i oralni rastvor [20 mg/1 mL] 10 bočica sa po 3 ml
rastvora za infuziju i oralnog rastvora, u kutiji

PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

ZU otopina za infuziju i oralna otopina [20 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml
otopine, u kutiji

N06BX *Ostali psihostimulansi i nootropni lijekovi*

N06BX cinarizin, piracetam

Doziranje: *cerebro-vaskularna insuficijencija, posttraumatska 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 arterioskleroze, 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
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ 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 LIJEKOVI:**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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- △ 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 i 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/Al blistera po 10 kapsula)

BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al 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/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] kutija sa 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al 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 suzdržavanja 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/Al 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 [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, terapija održavanja u programima za liječenje heroinske i drugih vrsta (morfijumske) zavisnosti i za prevenciju ponovljene upotrebe drugih opioidnih lijekova:* početna doza iznosi 10-20 mg dnevno, doza se povećava za 10-20 mg na dan, dok se ne povuku simptomi apstinencije ili intoksikacije; uobičajena doza je 20-40 mg na dan (2 do 4 ml); nakon postizanja stabilne razine doziranja, stabilizacija se može nastaviti još 2-3 dana, zatim se količina metadona postepeno smanjuje; *analgezija:* 2,5-10 mg svakih 4 do 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

METADON SOPHARMA - SOPHARMA AD

- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml oralnog rastvora, u kutiji

N07BC51 buprenorfin, nalokson

Doziranje: *dotatak terapiji opioidne zavisnosti:* izraženo kao buprenorfin, odrasli i djeca preko 15 god. početna doza 2-4 mg jednom dnevno (dodatna doza od 2-4 mg može biti primijenjena prvog dana u zavisnosti od individualnih pacijentovih zahtjeva), povećavati postepeno po 2-8 mg prema odgovoru; maks. 24 mg dnevno; ukupna nedjeljna doza može biti podijeljena i data svakog drugog dana ili 3 puta nedjeljno (ali maks. 24 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BULNEXO - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0,5 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PA/Alu/PVC/Alu-PET blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0,5 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PA/Alu/PVC/Alu-PET blister sa 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PA/Alu/PVC/Alu-PET blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PA/Alu/PVC/Alu-PET blister sa 7 tableta), u kutiji

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

PEGANOX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0,5 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PA-Alu-PVC-PET blister sa 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PA-Alu-PVC-PET blister sa 7 tableta) u kutiji

SUBOXONE - INDIVIOR EUROPE 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: *vertoglavica, tinitus i gubitak sluha udružen sa Menierovim sindromom, vestibularni vertigo:* 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 [8 mg/1 tableta] 100 tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 20 tableta), u kutiji

URUTAL 24 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 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 vertoglavica, 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: *senilna demencija Alchajmerovog i vaskularnog tipa:* 10-30 ml dnevno tokom 4 nedjelje, liječenje se može ponoviti u nekoliko ciklusa nakon 2 mjeseca, do izostanka daljeg poboljšanja; *simptomi post apoplektičkih komplikacija:* 20-50 ml dnevno tokom 10-21 dana; *traumatične povrede mozga (moždana kontuzija ili potres mozga):* 20-50 ml dnevno tokom 7-30 dana; i.m. primjena do 5 ml, i.v. do 10 ml, doze veće od 10 ml se primjenjuju u infuziji

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH

ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

N07XX Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem

N07XX02 riluzol

Doziranje: za *produžavanje života kod pacijenata sa amiotrofičnom lateralnom sklerozom*, liječenje započinje ljekar specijalista sa iskustvom u liječenju bolesti motornih neurona: 50 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SCLEFIC - 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 maks. 200 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TETMODIS - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG

△ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 112 tableta (1 HDPE bočica), 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 podijeljeno 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 podijeljeno 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; *crijevna 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 gastrotrezistentna kapsula, meka [250 mg/1 kapsula] 8 gastrotrezistentnih kapsula, mekih (1 termofomni 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%: odrasli, 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%: odrasli, 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 kapićem), 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 kapićem), 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 anestetikima):* 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 A.D. VRŠAC**

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:**RINOBACT - BOSNALIJEK D.D.**

BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml otopine za sprej za nos u staklenoj bočici s pumpicom s aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom, u kutiji

RINOBACT P - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml otopine za sprej za nos u staklenoj bočici s pumpicom s aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom, u kutiji

R01AB06 dekspantenol, 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 dekspantenol, 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 doza 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

R01AD **Kortikosteroidi**

R01AD05 **budesonid**

Doziranje: *sezonski i cjelogodišnji alergijski rinitis, vazomotorni 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 kartonskoj kutiji

R01AD08 **flutikazon**

Doziranje: *profilaksa i terapija alergijskog rinitisa i perenijalni rinitis:* 100 mcg (2 inhalacije spreja) u svaku nosnicu jednom na dan (preporučuje se ujutro); povećati na maks. 2 puta dnevno po potrebi; nakon postizanja kontrole smanjiti na 50 mcg (1 sprej) u svaku nosnicu; djeca 4-11 god. 50 mcg (jedna inhalacija) u svaku nosnicu jednom dnevno (preporučuje se ujutro); povećati po potrebi na maks. dva puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLIXONASE - 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] 1 staklena bočica sa 60 doza od 50 µg, sa dozatorom i poklopcem, u kutiji

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

- Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] Jedna staklena bočica sa 120 doza spreja za nos, suspenzije, u kutiji

R01AD09 **mometazon**

Doziranje: *alergijski rinitis:* odrasli i djeca preko 12 god, 100 mcg (dva spreja) u svaku nosnicu jedanput dnevno ukoliko je neophodno dozu povećati do maks. 200 mcg (četiri spreja) u svaku nosnicu jedanput dnevno; kada se simptomi ublaže smanjiti dozu na 50 mcg (jedan sprej) u svaku nosnicu jedanput dnevno; djeca od 3-11 god, 50 mcg (jedan sprej) u svaku nosnicu jedanput dnevno; *nosna polipoza:* odrasli preko 18 god, 100 mcg

(dva spreja) u svaku nosnicu jedanput dnevno, povećavati ukoliko je neophodno nakon 5-6 nedjelja do 100 mcg (dva spreja) u svaku nosnicu dva puta dnevno (razmotriti druge načine liječenja ukoliko se ne postigne uspjeh nakon 5-6 sedmica ovakve terapije); kada je kontrola postignuta smanjiti do najmanje efikasne doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MOMETAZON 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 prskanje 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/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

△ 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 deksametofan, hlorfenamin, 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 dozirnóm 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 pseudoefedrína); 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 pseudoefedrína); 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 pseudoefedrína); 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 hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: *ublažavanje simptoma prehlade i gripe: TyloL Hot i TyloL 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:**TYLOL 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/AI/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

TYLOL 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/AI/LLDPE) kesica sa 6 g šumećih granula, u kutiji

TYLOL 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] 10 vrećica sa granulama za oralnu suspenziju, u kutiji

R01BA52 askorbinska kiselina, dekstrometorfan, 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//AI - 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/AI/PE sa 6,427 g praška za oralni rastvor), u kutiji
- BRp prašak za oralni rastvor [40 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 1000 mg/1 kesica] 5 kesica po 6,427 g praška za oralni rastvor (laminirane kesice - papir/PE/AI/PE), u kutiji

R01BA53 fenilefrin, hlorfenamin, 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:

TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ - BRp šumeće granule [10 mg/1 kesaa+ 4 mg/1 kesaa+ 500 mg/1 kesaa] 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 [12.2 mg/1 kesaa+ 1000 mg/1 kesaa] 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 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 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 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 otopiti u ustima svakih 2-3 sata, maks. 8 pastila dnevno; djeca starija od 6 god. 1 pastilu otopiti 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 uštrcaja spreja na bolno mjesto, 6-10 puta na dan; djeca 5-12

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 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

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//AI - 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

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/AI - 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/AI - 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/AI - 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 grubolje 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:* odrasli, 3-4 pastile dnevno (jednu pastilu otopiti u ustima svakih 3-6 sati), djeca 6-12 god. 3 pastile dnevno (jednu pastilu otopiti u ustima svakih 3-6 sati); sprej - odrasli i djeca preko 12 god. jedna doza glavu spreja pritisnuti 1-2 puta, može se ponoviti svaka 2 sata, 3-5 puta na dan; djeca 6-12 god. za jenu dozu glavu spreja pritisnuti jednom, može se ponoviti svaka 2 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 plastični spremnik (HDPE) sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine, u kutiji

SEPTOLETE TOTAL EUKALIPTUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 32 pastile (4 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 8 pastila), u kutiji

R02AA20 deksipantenol, 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//AI blistera po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PVdC//AI blistera po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 36 pastila (3 PVC/PVdC//AI blistera po 12 pastila) u kutiji

STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

BRp pastila [1,2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0,6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 12 pastila) u kutiji

STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

BRp pastila [1,2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0,6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//AI - 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//AI - blistera po 12 pastila) u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain

Doziranje: ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela, uključujući i jaku 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//Al - 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//Al 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//Al blistera po 12 pastila), u kutiji

STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 8 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

R02AA20 lizozim, piridoksin

Doziranje: *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/Al 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/Al 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 asmatičnog 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 tekućosti 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 aluminijska 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 aluminijski spremnik pod pritiskom koji sadrži 100 doza rastvora za inhaliranje, u kutiji
- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [12 µg/1 doza] 1 aluminijski 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 indikovana primjena kombinovanog lijeka (dugodjelujućeg beta-2 agonista i inhalacijskog kortikosteroida): odrasli i djeca iznad 12 god. dvije inhalacije suspenzije ili jedna inhalacija praška (formulacija u obliku diska ili tvrde kapsule) u dozi koju odredi ljekar, dva puta na dan; djeca 4-12 god. dvije inhalacije suspenzije 25 mcg salmeterola/50 mcg flutikazona dva puta na dan ili jedna inhalacija praška 50 mcg salmeterola/100 mcg flutikazona dva puta dnevno; *hronična opstruktivna bolest pluća (HOBP):* odrasli, dvije inhalacije suspenzije (25 mcg salmeterola/250 mcg flutikazona) dva puta dnevno ili jedna inhalacija praška (formulacija u obliku diska ili tvrde kapsule u dozi 50 mcg salmeterola/500 mcg flutikazona); ne postoje podaci o primjeni kod djece mlađe od 4 godine.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AIRFLUSAL FORSPIRO - 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
- RESPIRO-D - DEVA HOLDING A.S.**
- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [100 µg/1 kapsula+ 72,6 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula (6 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula) i 1 jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška
- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [250 µg/1 kapsula+ 72,6 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula (6 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula) i 1 jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška
- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [500 µg/1 kapsula+ 72,6 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula (6 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula) i 1 jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška
- 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator, 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 primjeniti 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 50 djeca 5-17 god. 2 potiska 2 puta dnevno, odrasli 2 potiska 2 puta dnevno; FLUTIFORM 125 djeca 12-17 god. 2 potiska 2 puta dnevno, odrasli 2 potiska 2 puta dnevno; FLUTIFORM 250 odrasli 2 potiska 2 puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLUTIFORM - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H.**

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 5 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 10 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza+ 5 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji

R03AK13 beklometazon, salbutamol

Doziranje: *kod pacijenata sa blagom perzistentnom astmom za ublažavanje akutnog napada astme ukoliko pacijent ne uzima lijek (ove) za kontrolu bolesti; akutni, blagi napad astme kod pacijenata koji redovno uzimaju lijek (ove) za kontrolu bolesti:* odrasli 2 udaha; maks. 8 udaha u toku 24 časa; doza se ne bi trebala ponoviti prije nego što prođu 4 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SABACOMB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

Rp stlačeni inhalat, suspenzija [250 µg/1 doza+ 100 µg/1 doza] 200 doza (1 spremnik pod tlakom) u kutiji

R03AL Adrenergici u kombinaciji sa antiholinergicima uključujući trostruke kombinacije sa kortikosteroidima

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 po 10 kapsula) i inhalator, u kutiji

R03AL05 akldinijum 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: *terapija održavanja umjerene do teške hronična opstruktivne plućne bolesti:* 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 kapičom), 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 kapičom), 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 aluminijski 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 β2*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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-mimetiци nisu indikovani ili kao dodatak beta-2-mimeticima za liječenje akutnih napada): profilaksa i trajno liječenje:** odrasli i djeca iznad 6 godina, 1-2 inhalacije, više puta dnevno; prosječna dnevna doza je 1-2 inhalacije 3-4 puta na dan; ukupna dnevna doza ne bi smjela biti veća od 12 inhalacija.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATROVENT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp otopina za nebulizator [0.25 mg/1 mL] 1 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, jedna kapsula 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 PHARMACEUTICALS EUROPE 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

BRONTIO - DEVA HOLDING A.S.

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [22 µg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici i jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška, u kutiji

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 akldinijum

Doziranje: *terapija održavanja kod hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 god. 1 inhalacija 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BRETARIS GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 30 doza 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 po 60 doza praška za inhaliranje, u kutiji

R03BB06 glikopironijum bromid

Doziranje: *terapija održavanja kod hronične obstruktivne bolesti pluća:* odrasli preko 18 godina inhalirati sadržaj jedne kapsule jednom dnevno, svakog dana u isto vrijeme; ne uzimati više od jedne doze dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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 - WELLCOME 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

uzrastu i potrebama pacijenta; dnevna doza održavanja za odrasle je u prosjeku 11-13 mg/kg tjelesne težine; pušači zbog ubrzane eliminacije zahtijevaju 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: *terapija i profilaksa bronhospazma kod astme, hronične opstruktivne bolesti pluća i hroničnog bronhitisa; insuficijencija lijeve komore, kongestivna srčana insuficijencija:* i.v. određivanje doze vrši se praćenjem koncentracije teofilina u plazmi, za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvođača; oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem početna doza 1 tableta 2 puta na dan prvih 7 dana, zatim 1 tableta tri do četiri puta na dan na svakih 6-8 sati; oralno, tablete sa produženim djelovanjem 1 tableta 2 puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- ZU rastvor za injekciju [250 mg/10 mL] 50 ampula sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- 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

AMINOFILIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [350 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), 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 β -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] 28 kesica (PET /Aluminium folija/PE) , 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

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 SANAYI 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 proizvođača)

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**

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 (viskoznim) slajmom, 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 gastrorezistentna kapsula, meka [-] 20 gastrorezistentnih 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

R05CA10 tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni 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 bočica) i čašica za doziranje

R05CA10 suhi ekstrakt timijana, tečni 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 bočica) i čašica za doziranje

R05CA10 suhi ekstrakt timijana

Doziranje: *iskašljavanje, smirivanje stalnog nadražaja na kašalj, dodatna terapija kod liječenja 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 oboljenja bronhija; akutnih upala respiratornog trakta praćenih kašljem:* pastile, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 pastilu 3-4 puta na dan; djeca 6-12. god. 1 pastilu 2 puta na dan; šumeća tableta, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 šumeću tabletu ujutro i 1/2 šumeće tablete uveče; djeca 6-12. god. 1/2 šumeće tablete 2 puta na dan; oralna otopina, odrasli i djeca starija od 12 god. 5 ml 3 puta na dan, djeca 6-12. god. 5 ml 2 puta na dan; sirup, 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:

BRNHOKLIRSIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp sirup [7 mg/1 mL] bočica sa 125 ml sirupa i kašika za doziranje, u kutiji

HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK

BRp sirup [20 mg/5 mL - 40 mg/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa 100 ml sirupa i kašika za doziranje od 5 ml, u kutiji

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

BRp pastila [35 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [35 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp sirup [7 mg/1 mL] 150 mL sirupa (1 staklena boca klase III (PhEur) sa 150 mL sirupa), u kutiji sa mjernom kašikom

PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp pastila [26 mg/1 pastila] 20 pastila (2 PVC/AI folija blister po 10 pastila), u kutiji

PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp šumeća tableta [65 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 strip-pakovanja po 2 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

SIRUP BRŠLJANA BOCKO - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp sirup [7 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 125 ml sirupa, u kutiji

R05CB Mukolitici

R05CB01 acetilcistein

Doziranje: *poremećaji disajnih organa praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskoznog 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 primijeniti 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:**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 PP tubi, u kutiji

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u PP tubi, 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 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 zatvaračem za djecu, u kutiji

BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE

BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

BRp sirup [125 mg/5 mL] 150 ml sirupa

BRp sirup [250 mg/5 mL] 150 ml sirupa

MUCODYNE - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG

- BRp oralna otopina [30 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 ml oralne otopine i dozirnom kašičicom, u kutiji
- BRp šumeća tableta [60 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji

FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG

- BRp oralna otopina [15 mg/5 mL] 100 mL oralne otopine u staklenoj boci u kutiji

R05CB13 dornaza alfa

Doziranje: *cistična fibroza:* preporučena doza sadržaj jedne 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 A.D. VRŠAC

- BRp sirup [4 mg/5 mL] staklena boca sa 200 ml sirupa i plastičnom kašikom, u kutiji

OMNITUS FORTE - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- BRp film tableta sa modifikovanim oslobađanjem [50 mg/1 tableta] 10 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 **askorbinska kiselina, hlorfenamin, kofein, paracetamol**

Doziranje: *simptomni 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//Al - 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 **ANTIISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**
R06A **Antihistaminici za sistemska 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/AI blister sa 10 tableta), u kutiji

R06AA09 **doksilamin**

Doziranje: *simptomatsko liječenje povremenih nesanic:* odrasli stariji od 18 god, 7,5-15 mg 30 min. prije odlaska u krevet, po potrebi povećati na 30 mg dnevno, maksimalno 50 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CALMESAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ BRp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/AI/PVC/AI blister), u kutiji

CALMESAN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/AI/PVC/AI blister), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 OPA/AI/PVC/AI blister), u kutiji

LOSPAM - SALVUS D.O.O.

△ BRp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI 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 desenzibilizacije: odrasli i djeca iznad 12 godina: uobičajena doza: 20-40 kapi 3 puta na dan; bolesnicima koji su skloni pospanosti daje se 40 kapi 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 **loropiramin**

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 mučnine i povraćanja (nakon hiruških zahvata, nakon citotoksične hemoterapije, kod terapija sa zračenjem, nakon uzimanja lijekova s emetičnim učinkom: odrasli 1-3 puta po 6,5 mg; ne preporučuje se primjena kod mlađih od 15 godina.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ 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:* oralno, odrasli i djeca starija od 12 god. 5 mg dnevno;

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 PVC/PVDC/AL blister sa 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera sa 10 tableta) u kutiji

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-blister) 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

ALRINAST - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC-PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), 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] 120 ml rastvora u bočici od 125 ml od smeđeg stakla, zavorena plastičnim sigurnosnim zatvaračem za djecu s navojem koji ima višeslojnu polietilensku oblogu, 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, djeca 6-11 god. (čija težina iznosi najmanje 20 kg) 10 mg; zbog interakcije, savjetovati pacijentima da bilastin uzimaju 1 sat prije ili 2 sata poslije uzimanja grejpfruta

REGISTROVANI LIJEKOVI:**XADOS - BERLIN-CHEMIE AG**

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

Rp oralna otopina [2,5 mg/1 mL] 1 bočica sa 120 ml oralne otopine, u kutiji

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 distres 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 nedjelje 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 primijeniti 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 distres sindroma kod novorođenčadi porođajne težine iznad 600 g: 100-200 mg/kg, zatim 100 mg/kg svakih 12 sati po potrebi, maks. ukupna doza od 300-400 mg/kg; profilaksa respiratornog distres sindroma u nedonoščadi rođene u gestacijskoj dobi između 24. i 31. nedjelje: 100-200 mg/kg potrebno je primijeniti što je moguće prije nakon rođenja (po mogućnosti u roku od 15 min.); daljnje doze od 100 mg/kg mogu se ponoviti 6-12 sati nakon prve doze, a zatim 12 sati kasnije u novorođenčadi s perzistentnim znakovima RDS i koja ovise o respiratoru; maks. ukupna doza od 300-400 mg/kg*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CUROSURF - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

ZU ukapna tekućina za dušnik i pluća, suspenzija [120 mg/1 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 **Antiinfektivi**
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 A.D. VRŠAC

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:

OFTAMYCIN - DEVA HOLDING A.S.

Rp kapi za oko, otopina [3 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

TOBRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, rastvor [3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora u LDPE bočici, u kutiji

TOBEX - 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 Antivrotici

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

S01AE03 ciprofloksacin

Doziranje: *konjunktivitis i blefaritis:* odrasli i djeca od 1. godine života - 1. i 2. dan u toku svaka 2 sata 1-2 kapi u u bolesno oko (jedno ili oba inficirana oka, dalje svaka 4 sata 1 (maks. 2) kapi u bolesno oko dok traje infekcija; predviđeno trajanje terapije 7 dana; kod novorođenčadi u 1. mjesecu života - 3 puta dnevno 1 kap u bolesno oko, 4 dana; *ulkusi rožnjače* 1. dan u prvih 6 sati ukapati svakih 15 min. 2 kapi u bolesno oko, potom svakih pola sata po 2 kapi; 2. dan svaki sat kapati po 2 kapi; 3-14. dan svaka 4 sata ukapati po 2 kapi u bolesno oko;

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

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 antiinfektivni

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 A.D. VRŠAC**

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;

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 četvrtj sedmici; *tretman bolova oka i neugode nakon radialne 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: *inflamatorna stanja oka i spoljašnjeg ušnog kanala koja reaguju na terapiju steroidima kada je istovremeno potrebna profilaktička antibiotska terapija (poslije isključenja postojanja virusnog i gljivičnog oboljenja)*: 1-2 kapi u oboljelo oko 6 puta na dan u zavisnosti od težine inflamacije ili 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 konjuktivalnu 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 konjuktivalnu 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 katarakte*: kapi za oči: 1-2 kapi se ukapavaju u konjuktivalnu 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 konjuktivalnu 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 (Al - tuba obložena epoksi-fenolom sa polietilenskim vrhom i polietilenskim zatvaračem) u kutiji

TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije u LDPE bočici, u kutiji

Rp mast za oči [1 mg/1 g+ 3 mg/1 g] 5 g masti za oči (u lakiranoj aluminijskoj tubi, opremljenoj kanilom, sa plastičnim poklopcem na zvrtnje), u kutiji

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 očnom 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 A.D. VRŠAC**

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:*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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: povišeni intraokularni pritisak kod glaukoma otvorenog ugla i kod očne hipertenzije kad monoterapija nije dovoljna: aplikovati jednu kap 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SIMBRINZA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oči, suspenzija [2 mg/1 mL+ 10 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

S01ED Blokatori beta-adrenergičnih receptora

S01ED01 timolol

Doziranje: povišen očni pritisak (očna hipertenzija, hronični glaukom otvorenog ugla kao i afakički glaukom, neki oblici sekundarnog glaukoma): liječenje se, obično, započinje 0,25% rastvorom, jedna kap u oko, 1-2 puta dnevno; u težim slučajevima preporučuje se primjena 0,5% rastvora 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLAUMOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp kapi za oči, rastvor [5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora (staklena bočica sa 5 ml rastvora), kutija sa 1 bočicom i kapaljkom

NORMATIN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Š.

Rp kapi za oči, rastvor [6,83 mg/1 bočica] 5 ml kapi za oči, rastvora, u bočici, u kutiji

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, rastvora, u kutiji

S01ED51 dorzolamid, timolol**Doziranje:** povišen očni pritisak kod bolesnika sa glaukomom otvorenog ugla ili sa pseudoeksfolijativnim 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] bočica tip-6 sa 5 ml rastvora, u kutiji

DORTIMOL - DEVA HOLDING A.S.

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica od 5 ml sa kapaljkom, u kutiji

DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica sa 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,rastvora 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 Analozii prostaglandina

S01EE01 latanoprost

Doziranje: povišen intraokularni pritisak kod glaukoma otvorenog ugla; očna hipertenzija: 1 kap dnevno u oboljelo oko; najbolje uveče; koristi se i u pedijatrijskoj populaciji

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [50 µg/1 mL] 1 bočica sa 2,5 ml kapi za oko, otopine; u kutiji

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

Rp kapi za oči, rastvor [0,05 mg/1 mL] 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u bočici, kutiji

UNILAT - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora u kutiji

VISUS - 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 kapićom 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,

TRAVISIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči , rastvor [40 µg/1 mL] zaštitna PET/Al/PE kesica sa bočićom 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 dekongestivi

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 - kapićom 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 nastalom djelovanjem dima, prašine, vjetra, hlorisane vode, svjetla ili nastalom kao posljedica alergijske upale (peludna groznica);* djeca starija od 2 god, adolescenti i

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 antialergici

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, keratokonjunktivitis 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 A.D. VRŠAC

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); dijabetički makularni edem (DME), makularni edem nastao kao posljedica okluzije retinalne vene, horoidalna neovaskularizacija: intravitrealna primjena, inicijalno 0,5 mg jednom mjesečno, dok se ne postigne maksimalna oština vida i/ili dok nema znakova aktivnosti bolesti, tj. nema promjena u oštini vida i u drugim znakovima i simptomima bolesti tokom kontinuirane terapije, za nastavak terapije i sljedeći dozni interval-konsultovati literaturu proizvođača; ukoliko nema poboljšanja u parametrima oštine vida i anatomskim parametrima, prekinuti terapiju; *istovremeno liječenje dijabetičkog makularnog edema ili makularnog edema nastalog kao posljedica okluzije retinalne vene sa laserskom fotokoagulacijom:* intravitrealno, 0,5 mg najmanje 30 min. poslije laserske fotokoagulacije; *liječenje retinopatije nedonoščadi:* intravitrealno, 0,2 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU rastvor za injekciju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 0,23 ml rastvora za injekciju u kutiji sa jednom filterskom iglom za izvlačenje rastvora iz bočice

S01LA05 **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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 **ANTIINFJEKTIVI**

S02AA **Antiinfektivni**

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:

CETRAXAL - 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: suzbijanje bola i zapaljenskih reakcija u spoljašnjem ušnom kanalu, koje prate nekomplikovano, akutno zapaljenje spoljašnjeg uha: kod odraslih pacijenata na svakih sat vremena ukapati 5-6 kapi u oboljelo uho, ili natopiti sterilnu gazu i uvući u slušni kanal, a kod djece starije od 2 godine 2-4 kapi.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OTOL H - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- Rp kapi za uši, rastvor [1 mg/1 g+ 10 mg/1 g+ 0.1 mg/1 g] 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:**CETRAHAL 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. Otolologija: *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: *inflatamornih 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

V **OSTALO**
V03 **OSTALI NERAZVRSTANI TERAPIJSKI PROIZVODI**
V03A **Ostali nerazvrstani terapijski proizvodi**
V03AB **Antidoti**

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 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/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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp	tableta za oralnu suspenziju [500 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
EXABEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.	
Rp	filmom obložena tableta [180 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [360 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
EXJADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG	
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:

REVELA 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 makrohaturiju 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 proizvođača.

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 proizvođača

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 proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEDICINSKI KISEONIK UTP - UTP D.O.O. ULJANIK TEČNI PLINOVİ

- 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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	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 40 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 viskoznim i bistrim sekretom kod dojenčadi, male djece uzrasta 2-3 god. i djece starijeg uzrasta, kada je disanje kroz nos otežano: djeca uzrasta 28 dana do 23 mjeseca 1 pilula, djeca od navršene 2 god. do navršene 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 navršene 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 navršanih 28 dana do navršanih 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, nemir 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 određivače potrebnu količinu pripremljenog rastvora i način davanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp rastvarač za parenteralnu upotrebu [5 ml/1 viala] 50 ampula po 5 ml (10 PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji

VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp rastvarač za parenteralnu upotrebu [5 ml/1 ampula] 50 staklenih ampula po 5 ml rastvarača za parenteralnu upotrebu, u kutiji

V08 **KONTRASNA SREDSTVA**
V08A **Jodirana rentgenska kontrastna sredstva**
V08AB **Nefrotropna, niskoosmolarna rentgenska kontrastna 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, sjalografija, pretrage gastrointestinalnog trakta: i.v., intraarterijski i intratekalno i unutar tjelesnih šupljina; doziranje zavisi od tipa ispitivanja, starosti, tjelesne mase, minutnog volumena srca i opšteg stanja bolesnika, kao i od tehnike snimanja; uobičajeno se koristi ista koncentracija i zapremina joda kao i kod drugih jodnih kontrastnih sredstava; neophodno je obezbjediti adekvatnu hidrataciju prije i nakon snimanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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, artrografija, 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 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, kompjuterizovana tomografija, intravenska digitalna subtrakciona angiografija, arteriografija, angiokardiografija, endoskopska retrogradna holangiopankreatografija, artrografija, histerosalpingografija; doziranje po protokolu, zaviso od vrste snimanja, intravenska, intraarterijska, intraartikularna, intrauterina primjena*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XENETIX - GUERBET

- ZU rastvor za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

V08C

Kontrasna sredstva za magnetnu rezonancu

V08CA

Paramagnetna kontrasna sredstva

V08CA02 **gadoterična kiselina**

Doziranje: *magnetna rezonanca (bolesti mozga i kičmene moždine i okolnih tkiva), snimanje magnetnom rezonancom cijelog tijela; MR angiografija: odrasli, djeca i dojenčad: 0,1 mmol/kg (0,2 ml/kg); tokom angiografije može se, zaviso 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

DOTAGRAF - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 20 ml otopine za injekciju, u kutiji

DOTAREM - GUERBET

- ZU 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 ≥ 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU 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:

PRIMOVIIST - 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 gastrointestinalnih krvarenja, scintigrafija suznih kanala: za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MON.TEK⁹⁹MO^{99m}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).

V09FX03 natrijum jodid (131 I)

Doziranje: terapija karcinoma štitne žlijezde, toksične nodularne guše, difuzne toksične guše, hipertireoze; dijagnostičke svrhe: oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MON.IYOT-131 - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ

- ZU kapsula, tvrda [0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula] 1 kapsula: unutrašnje pakovanje: polipropilenska plastična tuba, a

vanjsko pakovanje (iznutra prema vani): olovni štít, limena kutija, plastična vanjska kutija za transport

V09I **TUMORSKA DETEKCIJA**
V09IX **Ostali dijagnostički radiofarmaceutici za tumorsku detekciju**

V09IX04 **fludeoksiglukoza (18F)**

Doziranje: koristi se u dijagnostičke svrhe: za više informacija konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MON.FDG (¹⁸F) - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONIM ŞİRKETİ

ZU rastvor za injekciju [250 megaBq/1 dan i sat kalibracije] 1 višedozna bočica od 10 ml u olovnom kontejneru

V10 **TERAPIJSKI RADIOFARMACEUTICI**
V10X **DRUGI TERAPIJSKI RADIOFARMACEUTICI**
V10XA **jedinjenja joda (131I)**

V10XA01 **natrijum jodid (131 I)**

Doziranje: terapija karcinoma štitne žlijezde, toksične nodularne guše, difuzne toksične guše, hipertireoze; dijagnostičke svrhe: oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MON.IYOT-131 - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONIM ŞİRKETİ

ZU kapsula, tvrda [0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula] 1 kapsula: unutrašnje pakovanje: polipropilenska plastična tuba, a vanjsko pakovanje (iznutra prema vani): olovni štít, limena kutija, plastična vanjska kutija za transport

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

V03AX kalcijum-fosfat, kamilica, kalcijum-karbonat, željezo-fosfat, magnezijum-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 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 (1polipropilenska 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 navršene 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 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 viskoznim i bistrim sekretom kod dojenčadi, male djece uzrasta 2-3 god. i djece starijeg uzrasta, kada je disanje kroz nos otežano: djeca uzrasta 28 dana do 23 mjeseca 1 pilula, djeca od navršene 2 god. do 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 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 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 bočici, 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

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. James Square \ London, SW1Y 4LB \ Velika Britanija

Zastupnik:

MEDICOPHARMACIA d.o.o.

Lužansko polje br.7 Ilidža \ 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

SEVORANE

HUMIRA

SKYRIZI

LUCRIN depot PDS

SURVANTA

MAVIRET

SYNAGIS

RINVOQ

VENCLYXTO

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

NAVARIN XR

BREQUAL

ONCEAIR

DEMAX

QUANTAVIR

DIAMOND

REBONE

EPINEXX

STAGE

FUARTE

TANT-FLEX 0,15%

JUVE

TENOVIRAL

LIFTA

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

BISACODYL Actavis
BORTEZOMIB ACTAVIS
CARBOPLASIN
CEFAZOLIN ACTAVIS
DONECEPT
ENALAPRIL HCT ACTAVIS
EPICA
ERLOTINIB ACTAVIS
IRINOTESIN
PHEZAM

RAPILYSIN
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

Bul. Aleksandar Makedonski br. 12 \ Skopje \ Republika Severna 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 ;
jelena.lalic@alkaloid.com.ba

ACIKLOVIR ALKALOID
ALDIZEM
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	NAZOPASS
BULNEXO	NEBREMEL
BUPRENORFIN ALKALOID	NIFUROKSAZID ALKALOID
CAFFETIN COLD	OMEZOL
CAFFETIN COLD max	PANCEF
CAFFETIN MENSTRUAL	PARACETAMOL ALKALOID
CAFFETIN	PAKSTON
CEFACTOR ALKALOID	PHOLCODIN ALKALOID
CEFALEXIN ALKALOID	PROCULIN
CHLORAMPHENICOL ALKALOID	PROPAFENON ALKALOID
CITERAL	PTU
CODINI PHOSPHATIS ALKALOID	REGLAN
CRICEA	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	TOSYNAL
GENTAMICIN ALKALOID	TRAMADOL ALKALOID
GLIBEDAL	ULCODIN
HEFEROL	VASOFLEX
HIDROHLOROTIAZID Alkaloid	VERAPAMIL ALKALOID RETARD
HOLLESTA	VERAPAMIL ALKALOID
IBUPROFEN ALKALOID	VITAMIN B1 ALKALOID
KALCIUM KARBONAT ALKALOID	VITAMIN B12 ALKALOID
LAMAL	VITAMIN C ALKALOID
LEGOFER	YMANA
LESTEDON	ZANFEXA XR
LEXILIUM	ZANFEXA
LOTAR	ZEPIRA
LUNATA	ZYGLIP
LYVAM	ZYTRON

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@zentiva.com

ROXANRI

VORAMOL

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@zentiva.com

ENTECAVIR ALVOGEN

AMGEN (Europe) GmbH

Suurstoffli 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: bih.info@swixxbiopharma.com

AMGEVITA

ARANESP

KANJINTI

PROLIA

VECTIBIX

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: bih.info@swixxbiopharma.com

TRINOMIA

AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

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

ADDAMO

ARIPREXA

ATTERA

DESLORIN

DOTRAX

EPROSTA

ESCITA
GORGELLE COMPLEX komprimirane
pastile sa ukusom meda i limuna
GORGELLE COMPLEX komprimirane
pastile sa ukusom mentola
KLAVAMOX

NEBICOR
PARACET FLU
PARACETAMOL AMSAL
RAPRIL
ROSSTAT
TAMSAI

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.mujskic@zentiva.com

RESELIGO

ANFARM HELLAS AP, Nikolaou Pharmaceutical Industry Societe Anonyme

53.-57, Perikleous Str, 15344 Gerakas \ Atena \ Grčka

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

AMIKACIN Anfarm

ARISTIN-C

ANTIBIOTICE S.A.

1 Valea Lupului Street \ Iasi \ Rumunija

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

AMOXIPLUS 1,2 g

AMPICILLIN ANTIBIOTICE

ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD, 68, Aprilsko Vastanie Blvd.

68, Aprilsko Vastanie Blvd., Office 201 \ 7200 Razgrad \ Bugarska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

IBUMENTHOL

AOP Orphan Pharmaceuticals AG

Wilhelminenstrasse 91/ If, A-1160 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 559 635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.jakubovic@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

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:

Hercegovinalijek d.o.o. Mostar

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 387 36 501 511 \ Faks: +387 36 501 501 \ e-pošta: lamija.nistovic@hercegovinalijek.ba

SUNITYX

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

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

ADVAGRAF 1 mg

528 *Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2021*

ADVAGRAF 3 mg
ADVAGRAF 5 mg
ELIGARD
OMNIC 0,4 mg
OMNIC OCAS 0,4 mg

PROGRAF
RIBOMUSTIN
VESICARE
XTANDI

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

Thurgauerstrasse 130 \ 8152 Glattpark (Opfikon) \ 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

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

Baxter AG

Mullerenstrasse 3 \ Volketswill \ 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

IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF

IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF

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

CANESPOR

CANESTEN 1

CANESTEN 3

CANESTEN

CIPROBAY 400

DIANE 35

DOTAGRAF

EYLEA

Gadovist 1,0 mmol/ml otopina za
injekciju

IBEROGAST

ILOMEDIN

JIVI 1000 IU

JIVI 2000 IU

JIVI 3000 IU

KOGENATE Bayer 500 IU

LOGEST

MICROGYNON 30

MIRENA

NEXAVAR

PRIMOLUT-NOR

PRIMOVIST

QLAIRA

RENNIE

RUPURUT

TRIQUILAR

ULTRAVIST 300

ULTRAVIST 370

VENTAVIS

XARELTO

YASMIN

YAZ

BELUPO lijekovi i kozmetika d.d.

ul. Danica 5 \ Koprivnica \ Hrvatska

Zastupnik:**Farmavita d.o.o. Sarajevo**

Igmanska 5 a, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 320 \ Faks: +387 33 476 034, +387 33 476 321 \ e-pošta: t.muratovic@farmavita.ba

AKTIVIN-H

BELODIN

BETIDEN GEL

DRONAMID

KNAVON

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

ZOLTEX

BERKO İLAÇ VE KIMYA SAN. A.Ş.

Yenisehir Mah. Ozgur Sok. No.16-18 Atasehir \ 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

KAFESIT

BERLIN-CHEMIE AG

Glienicke 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

Bretaris Genuair

BRIMICA GENUAIR

CORVITOL 100

CORVITOL 50

DEXOMEN 25

DEXOMEN INJECT

ESPUMISAN L

ESPUMISAN LX

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

Proizvođači i njihovi zastupnici

MANILIL 5	RANEXA
MENARTAN	SIOFOR 1000
MEZYM 10000	SIOFOR 500
MEZYM 20000	SIOFOR 850
NEBILET plus 12,5	SKUDEX
NEBILET plus 25	TRICAL
NEBILET	XADOS
PROSTAMOL UNO	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	KLACID i.v.
BRUFEN EFFECT	KLACID SR
BRUFEN SR	KLACID
BRUFEN	KREON 10000
COLOSPA retard	KREON 25000
DALSY	KREON 40000
DAROB mite	LEPONEX
DUPHASTON	LIPIDIL
FEVARIN	OGIVRI
GOPTEN	OLICARD Retard
HULIO, otopina za injekciju u napunjenoj sprici, 40mg / 0,8ml	PHYSIOTENS
HULIO, otopina za injekciju u napunjenoj šprici, 40mg / 0,8ml	RYTMONORM
HULIO, otopina za injekciju u napunjenom penu, 40mg / 0,8mg	SEMGLEE
HULIO	SERZYL
INFLUVAC TETRA	SYNTOCINON
	TADAMEN
	TARKA

BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD.

17th floor Hoechst House, Nariman point \ Mumbai \ 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: amar.ramovic@elpharma.ba

AMPHOTERICIN B Bharat

BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Anittepe Mahallesi Turgut Reis Caddesi No:21 Cankaya \ Ankara \ 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

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

CORONIS

FORTINE

GLIFOR

MUSCOFLEX

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.

Akpinar 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

Ciprofloxacina 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 Ambrosio 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.

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

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

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.Celj@Bosnalijek.com

ALERIX
ALTIOKS
AMINOL
AMLODIL
AMOXIBOS
AMPIBOS
ANGINAL
ARGEDIN
AZOMEX
BETHAGEN
BETHANAT
BETHASAL
BILEXIN
BOLDOL
BOLEX FORTE
BOLEX
BOSAURIN

BOSNYL
BOSPYRIN
BOSTROMBIN
BRONCHOBOS
CEPHABOS
CIPROL
CITALEA
CLODIL
DIABOS
DIFEN rapid
DIFEN
DILATREND
DIPRESAN
DOLOREX
DOXAT
DUOCLAV
ENKORTEN

Proizvođači i njihovi zastupnici

ENTEROFURYL STOP	MELPAMID 2 mg
ENTEROFURYL	MELPAMID 3 mg
EPIRON	MEMENTO
ESBESUL	MEROT
EXMAL	METROZOL
FAVISTAN	MONOCLAR
FENIX NEO	NIRVAX
FENIX	NITROGLICEROL
FLAMIX	NIZON
FLUSETIN	NOMIGREN
FOLESSA	ONTRIL
FORDEX	PARACETAMOL BOSNALIJEK
FUNZOL	PHARYNGAL
GENTAMICIN BOSNALIJEK	PILFUD
HIBIBOS G	POLIBEVIT
HIBIBOS T	PROBILOL
HISTINAX	PROMASS
HYPRESSIN PLUS	PYLOMID
HYPRESSIN	RANIBOS
IZOSEPT D	REUKAP P
KAMFART	REUKAP
KETOBOS	RHINOBOS
KOFAN INSTANT	RHINOSTOP HOT
KVEPIN	RHINOSTOP
LANIBOS	RINOACT P
LENOCOR	RINOACT
LIDOPROCT	RIVER
LODIX	RODAVAN N
LOPRIL H plus	ROTIN
LOPRIL H	SERTAN
LOPRIL	STOMATIDIN
LOSTOP	TENLOP H
LUMINEL	TENLOP
LYSOBACT COMPLETE Spray sa aromom pepperminta	TENPRIL DUO
LYSOBACT DUO	TENPRIL
LYSOBACT P SPRAY sa aromom banane	TOZAR
LYSOBACT Sprey sa aromom pepperminta	TRAZEM
LYSOBACT	TRIAX
LYSODERM	ULCOSAN
MATHADOR	VENOSAN
MELPAMID 1 mg	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

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

URAPIDIL Carinopharm 25 mg

URAPIDIL Carinopharm 50 mg

CELGENE EUROPE LIMITED

1 Longwalk Road, Stockley Park \ Uxbridge, UB111 DB \ Velika Britanija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: bih.info@swixxbiopharma.com

ABRAXANE
REVLIMID

VIDAZA

CELLTRION Inc.

(Songdo-dong, 13.-6 13.1, 13-3), 23 Academy-ro, Yeonsu-gu \ 22014 Incheon \ Južna Koreja

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: oktal-pharma@oktal-pharma.ba;registracija@oktal-pharma.ba

BLITZIMA
HERZUMA

REMSIMA

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: 033 559 635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta:

lana.jakubovic@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

BRAMITOB

CHIESI PHARMACEUTICALS GmbH

Gonzagagasse 16/ 16 \ 1010 Beč \ Austrija

Zastupnik:

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 559 635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta:

lana.jakubovic@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

ATIMOS

CUROSURF

ENVARSUS

FOSTER 100 µg/6 µg

FOSTER NEXTHALER

FOSTER

PAMITOR

PEYONA

SABACOMB

TRIMBOW

CIPLA EUROPE

Uitbreidingstraat 80 \ Antwerpen (Berchem) \ Belgija

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,

ALAPHION

KORDAH

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:

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: amar.ramovic@elpharma.ba

HIZENTRA

TETAGAM P

HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING

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: lamija.nistovic@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

POLINOL

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

BRONTIO

CEFAKS

DEGASTROL

DEKLARIT

DEMEPRAZOL

DEPORES

DEVAPEN

DEVIT-3

DEVOXICAM

DIKLORON

DORTIMOL

DOXTADIN

FLIXON

FOTEROL

FUROMID

IMATIS

LETRASAN

MOKSINE

MONALIZ

OFTAMYCIN

PANDEV

PANTEDEX

RENIDEVA

RESPIRO

RESPIRO-D

SALRES

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

DOLORGIET GmbH & Co. KG

Otto-von-Guericke-Str. 1 \ Sankt Augustin \ Njemačka

Zastupnik:

ELIKSIR d.o.o. POSUŠJE

Ante Starčevića bb \ Posušje \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 39 682 623 \ Faks: +387 39 682 624 \ e-pošta: draganzlatkovic@eliksir.ba

DOLGIT gel

DOLGIT krema

Dr. Gustav Klein GmbH & Co.KG

Steinenfeld 3 \ 77736 Zell am Harnerbasch \ 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: aida.pavlovic@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 (¹⁸F)

MON.IYOT-131

MON.TEK⁹⁹Mo/^{99m}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@zentiva.com

BLASTOMAT

ELI LILLY Export S.A.

Chemin des Coquelicots 16 \ Vernier- Geneva \ Švajcarska

Zastupnik:

Eli Lilly B-H d.o.o.

Azize Šaćirbegović 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 263 670 \ Faks: +387 33 216 686 \ e-pošta: 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.

Marathonos 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:

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: danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

LECTRUM

MARTXEL

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

SALOFALK

HALAVEN

URSOFALK

EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET AŞ

Kultur Mah. Nispetiye Cad No 56, Akmerkez B Blok Kat: 6 D: 574 Etiler, \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.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

GAZYVA

ALECENSA

HEMLIBRA

AVASTIN

HERCEPTIN

COTELLIC

KADCYLA

Proizvođači i njihovi zastupnici

MABTHERA	RECORMON MD
MADOPAR	RECORMON
MIRCERA	ROACCUTANE
OCREVUS	ROCALTRON
PEGASYS	TARCEVA
PERJETA	TECENTRIQ
PULMOZYME	ZELBORAF

FARMAL D.D.

Branitelja domovinskog rata 8 \ Ludbreg \ Hrvatska

Zastupnik:

FARMAL - BH d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14A \ Sarajevo, Ilidža \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 466 902 \ Faks: +387 33 466 903 \ e-pošta: selma.glibanovic@farmal.ba

ADEXA	KLAVAX BID 400/57 mg prašak za
BIPROL	oralnu suspenziju
EFOX	LIZINOPRIL Farmal
IBUPROFEN Farmal	LIZINOPRIL H Farmal
KLAVAX BID 1 g	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	CARVELOL
AFLODERM	CERSON
AGILLAS	CIFLOX
AGNIS PLUS	CITRAM
AGNIS	COBALAMIN
ALFADOX	DRONAT
ALOPURINOL FARMAVITA	ERACID
AMIODARON FARMAVITA	ERITROMICIN FARMAVITA
AMLODIPIN FARMAVITA	FLUCON
AMORA	FLUOXETIN FARMAVITA
ANGIOTEC plus	FURSEMID forte
ANGIOTEC	FURSEMID
ARIPRIZOL	GABINA
ARVIND	HERPLEX
AZOMICIN	IBUPROFEN FARMAVITA
BELEPTIC	INDOMETACIN FARMAVITA
BELODERM	IRUMED
BELOGENT	IRUZID 10
BELOSALIC	IRUZID 20/25
BEZIDIN	IRUZID 20
CALIXTA	KATENA
CARDIOPROL	LEVETIRACETAM Farmavita

LORDIAR	ROSIX 10 mg
LORSILAN	ROSIX 20 mg
MEDAZOL	ROSIX 40 mg
MISAR SR	ROSIX 5 mg
MISAR	ROSIX Combi
MONLAST	RUDAKOL
MONOZID 25	SULPIRID FARMAVITA
NEOFEN FORTE	TAMOSIN
NEOFEN Rapid	TARGET PLUS
NEOFEN	TIMOLOL FARMAVITA
NIBEL	TIRAMAT
NOFLOX	TOLDEX
ORMIDOL	TOMID
OXIMAL	URUTAL 24 mg
PINOX	URUTAL forte
PORTALAK	URUTAL
PROMAZIN FARMAVITA	VAIRA - V
PROPAFENON FARMAVITA	VAL Plus
PROSPERA	VAL
PROTECTA	VINER
Q-PIN	ZARACET
RAMIMED	ZONTOP
RIBAXAN	

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	MENOPUR
DECAPEPTYL	MINIRIN
FIRMAGON	PENTASA
GLYPRESSIN 1 mg	TRACTOCILE

FRESENIUS KABI Austria GmbH

Hafnerstrasse 36 \ A-8055, Graz \ Austrija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvzdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: bih.info@swixbiopharma.com

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM Kabi 4 g/0,5 g	METRONIDAZOL Fresenius
AMINOSTERIL N-HEPA 8%	NEODOLPASSE
AMINOVEN 10%	OLEOVIT D3
Imipenem/Cilastatin Kabi 500 mg/500 mg	PROPOFOL 1% Fresenius
KABIVEN PERIPHERAL	PROPOFOL Fresenius 1%
KETOSTERIL	SMOFIlipid 20%
	VOLUVEN 6%

Proizvođači i njihovi zastupnici

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 4 sleep safe

CAPD/DPCA 4 stay safe

MULTIBIC 2 mmol/l kalija

MULTIBIC 3 mmol/l kalija

MULTILAC 2 mmol/l kalija

G.L. PHARMA GmbH

Schlossplatz 1 \ Lannach \ Austrija

Zastupnik:

Viennapharm d.o.o.

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

PRONERV

G.POHL BOSKAMP GmbH & Co.KG

Kieler Strasse 11 \ Hohenlockstedt \ Njemačka

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

GELOMYRTOL forte

NITROLINGUAL sprej

GALENIKA a.d. Beograd

Batajnički drum bb \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

Galenika d.o.o.

Vidovdanska b.b. \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 213190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: kaca.sipka@galenika.rs.ba

AEROGAL

ALFACET

AMIKACIN GALENIKA

AMRACIN

ANBOL

AZINOCIN

BEDOXIN	LEGRAVAN
BENSEDIN	LIDOKAIN - HLORID GALENIKA
BEVIPLEX	LIDOKAIN 2% - ADRENALIN
BISOPROLOL GALENIKA	GALENIKA
CHLORAMPHENICOL GALENIKA	LIDOKAIN-HLORID Galenika 1%
CLOPIGAL	LIDOKAIN-HLORID Galenika 2%
CORNILAT	LOMETAZID
DAKTANOL	LONGACEPH
DAMATON	NOVALGETOL
DEFRINOL forte	OHB 12
DEFRINOL	ORVAGIL
DEXAMETHASON-NEOMYCIN	PALITREX
GALENIKA	PARACETAMOL GALENIKA
DEXASON	PENTREXYL
DIDERMAL	PRILAZID PLUS
DIKLOFEN	PRILAZID
DIMIGAL	PRINORM
DOVICIN	PROGESTERON DEPO
ENBECIN	PRONISON
FARIN	PROPRANOLOL
FLUNIRIN	PROSTEF
GALITIFEN	PROTAMIN SULFAT GALENIKA
GALOSART PLUS	RUSOVAS
GALOSART	SINACILIN
GENTAMICIN GALENIKA	SINETUS
GENTAMICIN	SINODERM N
GINO-DAKTANOL	SINODERM
GLAUMOL	SOLTRIK
GLIMATIN	SPALMOTIL
GLIORAL	SPIRONOLAKTON GALENIKA
HEPALPAN	TEFOR
HEPARIN GALENIKA	TELUKA
HYDROCORTISON GALENIKA	TESTOSTERON DEPO
HYDROCYCLIN	TIVORAL
KATOPIL	VENLAX
KLOMETOL	VITAMIN C
KSALOL	VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA

GALENIKA 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 213190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: kaca.sipka@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 Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: bih.info@swixxbiopharma.com

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 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: sabahudin.plakalo@jgl.ba

EPCLUSA
EVIPLERA

HARVONI

GILEAD SCIENCES IRELAND UC

IDA Business and Technology Park, Carrigtohill \ Co. Cork \ Irska

Zastupnik:

MEDICOPHARMACIA d.o.o.

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: sabahudin.plakalo@jgl.ba

TRUVADA

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

PALEXIA SR

PALEXIA

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

HEMOPARM 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

CAFFEBOL

CORTIAZEM RETARD

DILCORAN 80

ERYNORM

FAMOTIDIN

FEBRICET

FOMELA

GASTROPERIDON

GENTOKULIN

HEMODROPS

HEMOKVIN PLUS

HEMOKVIN

HEPATHROMBIN

HETASORB 6%

HEXTEND

IBUMAX 4 %

INDAPRES

KOMBINOVANI PRAŠAK HF

LAKTULOZA HF

METAMIZOL HF

METHYLERGOMETRIN

MIOKARPIN

MUCODYNE

MYCOSEB

NAFAZOL

NYSTATIN

NYSTATIN HF

Notmal

OFTALMOL

OMNITUS forte

OMNITUS

OTOL H

PANTHENOL

POVIDON JOD HF

SILDENA

SINEDOL

SIRUP BRŠLJANA BOCKO

SNUP D
STANICID

TRECAR
VITAMIN AD

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	HEMOMYCIN
AMINOSOL 10% E	HEMOPRES
AMINOSOL 10%	HEPASOL 8%
AMINOSOL 15%	HIDROKORTIZON HF
AMOKSICILIN HF	HORIZONT
APERTO	HYPOLIP
AZARAN	IBUMAX
BARIOS	IBUMAX DUO
BIKALIS	IBUPROFEN HF
BROMAZEPAM HF	IDIKA
CAVEDA	INDIVIL
CEFALEKSIN HF	INFAXA
CEFEPIM HF	IRBENIDA H
CENOMAR	IRBENIDA HL
CHOLIPAM	IRBENIDA
CITRALES	ISPIROL
CORNELIN	JARAMERA
CORNEPRIL	KAMISTAD
DATUST	KARBAPIN
DIKLOFENAK HF	LATRIGIL
DOKSICIKLIN HF	LAVRENA
EQRALYS	LEMOD-DEPO
ERITROMICIN HEMOFARM	LEMOD-SOLU
ERYNORM H	LORAZEPAM HF
FARNOS	MANITOL HF 10% E
FEBRICET C	MANITOL HF 20%
FEBRICET	MAROCEN
FINASTERID HEMOFARM	METAMIZOL HF
FLUCONAL	METHYLDOPA HF
FLUNISAN	METOPROLOL HF 200 mg retard
FORTECA	METOTEN
GASTROPERIDON ODT	MIDOL PROTECT
GENTAMICIN HF	MIDOL PROTECT 75
GLIMEPIRID HF	MILENOL
GLUCOSI INFUNDIBILE 10 %	MONIZOL retard
GLUCOSI INFUNDIBILE 5 %	MONIZOL
GRIPPOSTAD C	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE
GRIPPOSTAD topli napitak	COMPOSITUM (RINGER RASTVOR)
HARTMANOV rastvor	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE
HEMOKULIN	NEODEKSACIN

NOTMAL	SIDATA
OXYDON	SILETRIS
PANCILLIN	SNUP 0,05%
PANKLAV 2X	SNUP 0,1%
PANKLAV forte	TADALAFIL HF
PANKLAV	TAITA
PANTOPRAZOL Hemofarm	TENSEC
PARAVANO	TICAGREX
PATAMIN	TIMADREN
PEPTICAID CONTROL	TRAMADOL HF
PHENOBARBITON HF	TREANA
POROXIFEN	TREFERO
POVIDON JOD HF	TREGONA D
PRAZEPAM HEMOFARM	TRODON
PRESOLOL	VAZOTAL DUO
PRESSING	VAZOTAL
PRILENAP H	VERAPAMIL HF
PRILENAP HL	VISUS PLUS
PRILENAP	VISUS
PRILINDA PLUS	VITOPRIL H
PRILINDA	VITOPRIL
PROPAFEN	XEPAR
RANITIDIN HF	YANIDA COMBO
RAPTEN - K	YANIDA H
RAPTEN DUO	YANIDA HL
RAPTEN forte	YANIDA
RAPTEN	YANIDA TRIO
RESPEKT	YURINEX
RINASEK	ZENIX
SAURUS	ZYMBAKTAR

I.E. ULAGAY ILAC SANAYII TURK A.S.

Maslak Mah. Sumer Sok. No: 4 Maslak Office Building (MOB) Kat: 7-8 Maslak, Saryier \ 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

MAXIPENEM

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

MERIOFERT

FOSTIMON

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
ALRINAST
ARTENEX
CEFDIA
DEMYRAL
DEXIREN
DOPADEX

FORTEVIR
HIVERAC
LEPTICA
LIVERCOL
OVERACT
PANOCER
VILDABET

IMUNA PHARM a.s.

Jarkova 269/17 \ 082 22 Šariške 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:

azra.pacariz.@mgmfarm.ba

GLUKOZA 10% IMUNA
GLUKOZA 5% IMUNA
MANITOL 20% IMUNA

NATRIJ HLORID 0,9% IMUNA
RINGER IMUNA

INDIVIOR EUROPE LIMITED

27 Windsor Place \ Dublin \ Irska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: bih.info@swixxbiopharma.com

SUBOXONE

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: bih.info@swixxbiopharma.com

ALBUTEIN 20%
ALBUTEIN 5%
FANHDI 1000 IU

FANHDI 250 IU
FANHDI 500 IU

J.Uriach y Compania S.A.

Avda. Cami Reial, 51-57, Palau-solita i Plegamanas \ 08184 Barselona \ Španija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.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: vedrana.curspahic@farmis.ba

ADRIENNE

AKNET

ATHYRAZOL

BETAZON

BIMANOX

CARBOMED

CLAVIUS

CONTRAL

DESKETOPROFEN JGL

DOLOKAIN gel

DORZOL

DRAMINA

ESCONTRAL direkt

ESCONTRAL

FOLACIN

FUNGILAC

FUNGISOL

GLAUMAX

HEPAN gel

HEPAN krema

ISOSORBIDE MN Jadran

KALIJ KLORID JADRAN

LATANOX

LITIJ KARBONAT JADRAN

MERALYS COMB

MERALYS HA

MERALYS

MOKSACIN

MUPIRON

PIGREL

PROLAX čepići za djecu

PROLAX čepići za odrasle

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-tucicesic@inpharm.rs

DARZALEX

DUROGESIC

EPREX

IMBRUVICA

RISPOLEPT CONSTA

TREMFYA

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 BIOCAD

Svayzi 34A \ Strelina, St Petersburg \ Ruska Federacija

Zastupnik:

ICM d.o.o. Bijeljina

Donja Ljeljenča 045 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 227 055 \ Faks: - \ e-pošta: icmdoo@gmail.com

ACELLBIA, 100 mg/10 ml, koncentrat
za otopinu za infuziju

ACELLBIA, 500 mg /50 ml, koncentrat
za otopinu za infuziju
HERTICAD

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.

Localita ai Conti SNC CAP 55051, Frazione Castelvecchio Pascoli \ Barga (LU) \ Italija

Zastupnik:

PHARMA - MAAC d.o.o. Sarajevo

Bačići 7 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 04 80 \ Faks: +387 33 770 499 \ e-pošta: office@pharmamaac.com

AIMAFIX
EMOCLOT
Ig VENA
IMMUNOHbs

IMMUNORHO
TETANUS GAMMA
UMAN ALBUMIN
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	EVEROLIMUS KRKA
AMIOKORDIN	EVITOL
AMLESSA	EZOLETA
AMLEWEL	FINPROS
AMPRIL HD	FLEBAVEN
AMPRIL HL	FLOSTERON
AMPRIL	FROMILID UNO
APAURIN	FROMILID
ARYZALERA	FUROCEF
ASENTRA	GARAMYCIN
ATORIS	GLICLADA SR
AZIBIOT	GLICLADA
B-COMPLEX	GLYPVILO
BETAKLAV	HALDOL DEPO
BILOBIL forte	HALDOL
BILOBIL intense 120 mg	Haloperidol Krka
BILOBIL	HELEX SR
BLOXAN	HELEX
BLOXAZOC	HERBION bršljan
CALMESAN forte	HERBION islandski lišaj
CALMESAN	HERBION sirup od bokvice
CEZERA	HERBION sirup od jagorčevine
CIPRINOL	HICONCIL
CORDIPIN Retard	IFIRMACOMBI
CORYOL	IRACOR
DAKTARIN	KALCIJEV KARBONAT Krka
DALERON	KAMIREN XL
DASSELTA	KAMIREN
DEKENOR	KAPTOPRIL KRKA
DEXAMETHASON Krka	KARBIS
DOLNADA	KVENTIAX SR
DORETA	KVENTIAX
DULSEVIA	LAAVEN-HD
DUOVIT	LANZUL
DUTRYS	LETIZEN
ECANSYA	LEVALOX
EFLORAN	LEXAURIN
ELICEA	LORISTA H 100
EMANERA	LORISTA H
ENAP	LORISTA HD
ENAP-H	LORISTA
ENAP-HL 20	LORTANDA
ENAP-HL	MACROPEN
ESCEPRAN	MEAXIN
ETOXIB	MEGLIMID

Proizvođači i njihovi zastupnici

MEMANDO	SEPTOLETE TOTAL
MIRZATEN	SEPTOLETE zelena jabuka
MODITEN DEPO	SEPTOLETE
MODITEN	SOBYCOMBI
MOLOXIN	SOBYCOR
MONKASTA	STUGERON FORTE
NAKLOFEN DUO	SULFASALAZIN KRKA EN
NAKLOFEN SR	TADILECTO
NAKLOFEN	TANYZ ERAS
NALGESIN FORTE	TANYZ ERAS
NALGESIN S	TANYZ
NIMVASTID	TENLORIS
NOLICIN	TENOX
NOLPAZA CONTROL	TEOTARD
NOLPAZA	TOLNEXA
OLIMESTRA	TOLUCOMBI
OPRYMEA	TOLURA
PANATUS FORTE	TORECAN
PANATUS	TORENDO Q-Tab
Pemetrexed Krka	TORENDO
PENTILIN	TRAMADOL KRKA
PIKOVIT	ULCAMED
PREGABIO	ULTOP
PRENESSA	VALAROX
PRENEWEL	VALSACOMBI
RALAGO	VALSACOR, Filmom obložena tableta, 80 mg/1 Tablet
RAMEAM	VALSACOR
ROLPRYNA SR	VALTRICOM
ROSWERA	VASILIP
ROXIPER	VIROLEX
SELDIAR	VIZARSIN
SEPTANAZAL ZA DJECU	WAMLOX
SEPTANAZAL ZA ODRASLE	YASNAL
SEPTOLETE divlja trešnja	ZALASTA Q-Tab
SEPTOLETE limun	ZALASTA
SEPTOLETE PLUS	ZOLSANA
SEPTOLETE TOTAL eukaliptus	ZULBEX
SEPTOLETE TOTAL limun i med	ZYLTT
SEPTOLETE TOTAL limun i zova	

KWIZDA PHARMA GmbH

Effingergasse 21 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreće 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: 033 559 635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.jakubovic@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

METADON MOLTENI

LABORATOIRE HRA Pharma

200 Avenue de Paris, 92320 Châtillon \ Pariz \ Francuska

Zastupnik:

Arenda d.o.o. Sarajevo

Hasana Merdžanovića bb, 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
IDEOS

PHLEBODIA
POLYGYNAX
TOTHEMA

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.fatusic@unifarm.ba

NEOCEF

LABORATORIOS CINFA S.A.

Poligono Areta 10 \ 31620 Navarra \ Španija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

FLEVENOL

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@zentiva.com

DUTAPROST Combo

DUTAPROST

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

UNASTERID

LABORATORIOS LICONSA S.A.

Alcala de Henares, Calle Dulcinea \ Madrid \ Španija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

TIALERA

LABORATORIOS NORMON S.A.

Ronda de Valdecarrizo 6, 28760, Tres Cantos \ Madrid \ Španija

Zastupnik:

AMSAI PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: amar@amsal.ba

LARTEXA

MEDIMPEX d.o.o.

Igmanska 38 \ Vogošća \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 444 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: 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

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

KARVEDILOL Labormed

TRIMETACOR MR

LLENALIDOMID 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: aida.pavlovic@sandoz.com

ACIPAN STOP

AMLOPIN 10 mg

ACIPAN

AMLOPIN 5 mg

ADACTER

AMLOPIN COMBO

ADEXANTIN

AMOKSIKLAV Lek 2X

AirBuFo Forspiro

AMOKSIKLAV Lek 3X

AirFluSal Forspiro

AMYZOL

AMLODIPIN LEK

ANASTRAZE

Proizvođači i njihovi zastupnici

ANGAL MED	FLUIMUKAN
ANGAL S	GABOTON
ANGAL	IBANDRONAT Lek
ARIPIRAZOL LEK	IBUPROFEN LEK
ASK Lek	IDAXE
ASTMASAN	IMMUNAL
BANEOCIN	IVABRADIN LEK
BIKALUTAMID LEK	KETONAL DUO
BINOCRIT	KETONAL forte
BIVACYN	KETONAL
BUPRENORFIN LEK	KLIMICIN
BYOL	KUTERID
CALCIUM LEK	KVELUX
CALTOPAR	LAMOTRIGIN Lek
CAPERIL COMBO	LEKADOL FLU
CAPERIL	LEKADOL FORTE
CAPEXIN	LEKADOL plus C
CARDOGREL	LEKADOL
CEFPODOXIM Lek	LEKOKLAR
CITAFORT	LEKOTAM
CLOZAPIN LEK	LERCANIDIPIN LEK 10 mg
DARNA	LERCANIDIPIN LEK 20 mg
DEJNELLA	LEUPROSTIN 3,6 mg
DELPARAN	LEUPROSTIN 5 mg
DERMAZIN	LEVETIRACETAM LEK
DES-FLONIDAN	LEVOFLOKSACIN LEK
DICLAC 5%	LINEX forte
DICLAC duo	LINEX
DICLAC retard 100	MEMANTIN LEK
DICLAC	MEMOBLOCUS
DICYNONE	MIKTAN
DOXILEK	MODOLEX
DUTASTERID LEK	Mometazon Lek
EBETREXAT	MOXIFLOKSACIN LEK
EDEMID FORTE	NAKOM
EDEMID	NEBIVAL
EDICIN	NEOPERSEN
ELANIX	NILAR
ENALAPRIL HCT Lek	NYSSIELA
ENALAPRIL LEK 10 mg	OKSIKODON LEK
ENALAPRIL LEK 20 mg	OMNITROPE
ERLOTINIB LEK	OPERIL P
ERNELLA	OPERIL
ETORICOX	OSPAMOX DT 1000 mg
EXODERIL	OSPEN 1000
FERRUM LEK 100 mg/2 ml	OSPEN 1500
FERRUM LEK 100 mg	OSPEN 750
FERRUM LEK 50 mg/5ml	PEGANOX
FLONIDAN direkt	PEMETREKSED LEK
FLONIDAN	PERSEN forte
FLUIMUKAN AKUT	PERSEN NOĆ
FLUIMUKAN PLUS	PERSEN
FLUIMUKAN za djecu	PIRAMIL

PREGABALIN LEK	TEMOZOLOMID LEK
PROPRANOLOL LEK	TORNETIS
Rabeprazol Lek	TRAMADOL LEK
RASSIN	TULIP
RAVEFLUX	VENITAN forte
RIXATHON	VENOFER
ROSANELLE	VILDAX
RUPILIP	VILSPOX
SALBUAL	VIVENDAL COMBO
SANVAL	VIVENDAL HCT
SEEGEE	VIVENDAL
SOLIFENACIN LEK	XALAVISTA
SPASMEX forte	XICLAV 1,2 g
SPASMEX	XICLAV 2X
STINDAB	XICLAV 3X
SUNITINIB LEK	XICLAV
TACROLIMUS LEK	XORIMAX
TAFEN Nasal	ZARZIO

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:

lamija.nistovic@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

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

PREDUCTAL

PREXANIL A

PREXANIL COMBI A 10 mg/2,5 mg

PREXANIL COMBI A 5 mg/1,25 mg

TRIPLIXAM

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
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

Ahmeta 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:
danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

ELITAN

MERCK EXPORT GmbH

Frankfurter Strasse 250 \ Darmstadt \ Njemačka

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:
amar.ramovic@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
REBETOL
REMICADE
ROTATEQ
SIMPONI
SINGULAIR junior
SINGULAIR mini
SINGULAIR
TIENAM
TRIDERM
ZEPATIER

MERUS LABS LUXCO II SARL

26-28, rue Edward Steichen, L-2540 Luksemburg \ \ Luksemburg

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:
amar.ramovic@elpharma.ba

SINTROM

MERZ PHARMA AUSTRIA GmbH

Guglgasse 17 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.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

MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT m.b.H

Apollogasse 16-18 \ Beč \ Austrija

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

PENTHROX 99,9%

TARGINACT

MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT m.b.H.

Wiedner Gurtel 13 \ Turm 24, OG 15, 1100 Beč \ Austrija

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

FLUTIFORM

MYLAN IRELAND LIMITED

Unit 35/36, Grange Parade, Baldoye 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. Široki Brijeg

Gornji Mamići bb, Kočerín \ Široki Brijeg \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg

Gornji mamići bb \ Kočerín \ Široki Brijeg \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 39 852 117/114 \ Faks: +387 39 852 114/116 \ e-pošta: nikolina.skoko@natura-pharma.ba

DYNOP

KALIJEV KLORID NATURA PHARM

KLOPIDEX 75 mg

NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti.

Inkilap Mah. Akcakoca Sok. No.10. 34768 Umraniye \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

NOBEL LIJEK d.o.o. Sarajevo

Hasiba Brankovića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 770 633 \ Faks: +387 33 770 644 \ e-pošta: registracija@nobel.com.ba;
Aida.Djerzic@nobel.com.ba

DUXET
ERTINO B
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;
Aida.Djerzic@nobel.com.ba

ABIZOL
AKSEF 750 mg
AKSEF
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
EXABEL
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
TISINON
TIYOZID, tableta, 8 mg
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: bih.info@swixxbiopharma.com

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: aida.pavlovic@sandoz.com

AFINITOR

AZARGA

AZOPT

BETOPTIC S

CO-DIOVAN

COSENTYX

DIOVAN

DUOTRAV

EUCREAS

EXELON

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

TAFINLAR

TASIGNA

TEGRETOL CR

TEGRETOL

TOBRADEX

TOBEX

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 33 821 930 \ Faks: +387 33 821 931 \ e-pošta: mjan@novonordisk.com

FIASP

GLUCAGEN HYPOKIT

LEVEMIR	NovoSeven
NORDITROPIN NORDIFLEX	OZEMPIC
NORDITROPIN NORDILET	RYZODEG
NovoEight	TRESIBA
NOVOMIX 30 FLEXPEN	VICTOZA
NOVORAPID FLEXPEN	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%	OCTANATE
ALBUNORM 5%	OCTANINE F
GAMMANORM	OCTAPLEX 500 IU
NUWIQ	RHESONATIV
OCTAGAM	WILATE
OCTANATE LV	

PANACEA BIOTEC LIMITED

Ambala-Chandigarh Highway, Lalru-140501 Punjab \ \ Indija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: bih.info@swixxbiopharma.com

NIMULID MD	NIMULID
NIMULID Transgel	

PANPHARMA S.A.

Z.I. du Clairay \ Luitre \ Francuska

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

DOBUTAMINE PANPHARMA	MIDAZOLAM Panpharma
FENTANYL PANPHARMA	PANCURONIUM Panpharma
HEPARIN NATRIJUM Panpharma	PIPERACILLIN/TAZOBACTAM
IMIPENEM CILASTATINE	PANPHARMA
PANPHARMA	THIOPENTAL PANPHARMA
MEROPENEM 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 EVES	NIMENRIX
ARICEPT	NORVASC
AROMASIN	PREPIDIL
BeneFIX	PROSTIN E2
CAMPTO	ReFacto AF
CARBOPLATIN Pfizer	REVATIO
CISPLATIN Pfizer	SALAZOPYRIN EN
CORTEF	SORTIS
DALACIN C	SUTENT
DIFLUCAN	TORISEL
ECALTA	TYGACIL
ELIQUIS	VFEND
ENBREL	VIAGRA
ESTRACYT	VIBRAMYCIN D
FRAGMIN	VINCRIStINE Pfizer
GENOTROPIN	XALACOM
IBRANCE	XALATAN
INFLECTRA	XALKORI
INLYTA	XANAX SR
INSPIRA	XANAX
LEUCOVORIN CALCIUM	XELJANZ
LINCOCIN	ZAVEDOS
LYRICA	ZELDOX
MEDROL	ZOLOFT
METHOTREXATE Pfizer	ZYVOXID
NEURONTIN	

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: amar.ramovic@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

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@zentiva.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

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

ANDOL 100
ANDOL C
ANDOL GR 100
ANDOL GR 75
ANDOL
ARIPRAZOL 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
KALCIJEV FOLINAT Pliva 10 mg/ml
KLAVOCIN BID

LADIOMIL	PLIVIT D3
LOSARTIC PLUS	PRAXITEN 15
LOSARTIC	PRAZINE
LUXETA 50 mg	PRILEN AM
MAXFLU	PRILEN Plus
MAXIRINO	PRILEN
MEMANTIN Pliva	QVAR AUTOHALER
MONOPIN	RINOLAN
MOSTRAFIN	SERPENTIL
OIKAMID	SITAGLIPTIN PLIVA
OLANDIX	SUMAMED 1200
OPTIMON HCT	SUMAMED FORTE
OPTIMON	SUMAMED
OXALIPLATIN Pliva 5 mg/ml	SUNITINIB PLIVA
Paclitaxel Pliva 6 mg/ml	SYNOPEN
PEMETREKSED PLIVA	TEMAZOL
PLIBEX	TONOCARDIN
PLIMYCOL	TRIXIN
PLIMYCOL	VELAFAX
PLIVADON	VILPIN
PLIVATINIB	ZIPANTOLA

POLFARMEX S.A.

Jozefow 9 \ Kutno \ Poljska

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvezdovića 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 Psyhiko \ Atina \ Grčka

Zastupnik:

Proton med d.o.o. Banja Luka

Sime Šolaje 1A \ 78000 Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: regulatory@protonmed.ba

FERROVIN
LOFOTO
OPTODROP CO

OPTODROP
REXTOL

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: natasa.srdic@ataco-bih.com

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 LIMITED

Aharon Street, Limassol Industrial Estate, 3056 \ Limassol \ Kipar

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujić@zentiva.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

AREMED

DEPRIM

ERITHROMYCIN REMEDICA

EXEDRAL

RANITIDINE REMEDICA

REPLEK FARM DOEL SKOPJE

Kozle 188 \ Skopje \ Republika Severna 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

BIPERIDEN Replek Farm

CIPROFLOKSACIN Replek Farm

FOLNA KISELINA REPLEK FARM

IBUPROFEN Replek Farm

KARVEDILOL REPLEK FARM

KLARITROMICIN Replek Farm

KLOPIDOGREL 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

Proizvođači i njihovi zastupnici

RANITIDIN Replek Farm
REFALGIN
REFERUM
REKONAZOL

RENAPRIL
VENTOR
VERAPAMIL Replek Farm

REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD

No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province \ \ Kina

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

Cefazolin Reyoung

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;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: adisa.dzudza@medical-intertrade.ba

ROWACHOL

ROWATINEX

S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

Via Marconi 2, 24069 \ Cenate Sotto (BG) \ Italija

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 319 122 \ Faks: +387 37 388 804 \ e-pošta: farmacija.bihac@bih.net.ba

DOPAMINE S.A.L.F.

LIDOCAINE 2% S.A.L.F.

S.C. LABORMED-PHARMA S.A.

Sector 3, B-dul Theodor Pallady, Nr.44B, Bukurešt \ \ Rumunija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujsic@zentiva.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

FELLEFEN

GRILIF

LOSPAM

SALDISK

SEPTOLOR med i limun

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

ACT-HIB

AVAXIM

DULTAVAX

HEXAXIM

IMOVAX DT ADULT

IMOVAX POLIO

PENTAXIM

TETAVAX

TETRAXIM

VAXIGRIP TETRA

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

FABRAZYME

GRANOCYTE 34

INSUMAN Basal

INSUMAN Comb 25

INSUMAN Rapid

JEVTANA

LANTUS

LEMTRADA

LIPANOR

LYXUMIA

MYOZYME

NOZINAN

PLAVIX

PRALUENT

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

SC LABORMED PHARMA SA

Theodor Pallady 44 B, Sector 3 \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

INDAPAMID LABORMED

TELSIDAN PLUS

**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

CEBOPIM

CEFAZOLIN-BCPP

CEFTRIAZONE-BCPP

CEFUROXIME-BCPP

IMIBACID

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

ONDASAN

ROXIMISAN

SUMATRIPTAN SLAVIAMED

SOPHARMA AD

Iliensko Shosse 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

AMIKACIN SOPHARMA

CARSIL

Proizvođači i njihovi zastupnici

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

ATROPIN SOPHARMA
BROMHEXINE SOPHARMA
BUSCOLYSIN

DIGOXIN SOPHARMA
ISOCOR
METADON Sopharma

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: amar.ramovic@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@zentiva.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

ALUNBRIG

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

DUSTER DUO

LENALIDOMID TEVA

OKTREETID TEVA

SORAFENIB TEVA

ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA

TEVA PHARMA 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

ABELCET lipid complex

COPAXONE

DuoResp Spiromax

RISSET

SANOSEN

TENOFOVIR TEVA

TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Piet Heinkade 107 \ 1019 Amsterdam \ Holandija

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

BRALTUS

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: 033 559 635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.jakubovic@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

BOSENTAN NORAMEDA

580 *Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2021*

UCB Farchim SA

Z.I. De Planchy, Chemin de Croix-Blanche 10 \ Bulle \ Švajcarska

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

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 %

UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

Arhimandrita Jovana Rajića 2 \ 21 000 Novi Sad \ Srbija

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

ACENOKUMAROL UNION

AMINOFILIN UNION

NITROGLICERIN UNION

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: + 387 51 584 818 \ Faks: - \ e-pošta: d.bukarac@soltgt.ba

MEDICINSKI KISEONIK UTP

VIENNAPHARM GmbH

Mariahilferstrasse 123/3 \ 1060 Beč \ Austrija

Zastupnik:

Viennapharm d.o.o.

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

BISOCOR

BRONCHOSTOP sprej za usnu

sluznicu

CEREBRYL

OSADENT

OSAFLAT

OSANIT

OSARHIN

OSATUSS

VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY

9th km National road Trikala-Larisa, Taxiarches \ 42100 Trikala \ Grčka

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 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

COMBIVIR

DERMOVATE

DUODART

ENGERIX B za djecu

ENGERIX B za odrasle

FENISTIL 1mg/mL oralne kapi

FENISTIL gel

FLIXONASE ARI

FLIXONASE

FLIXOTIDE Inhaler

IMIGRAN

INCRUSE ELLIPTA

INFANRIX - IPV

INFANRIX Hexa

INFANRIX IPV + Hib	SEREVENT
KIVEXA	SEROXAT
LACIPIL	SINECOD
LAMICTAL	SYNFLORIX
PANADOL BABY	THERAFLU Complex plus C
PANADOL EXTRA	THERAFLU Max plus C
PANADOL Forte Optizorb	TIVICAY
PANADOL OPTIZORB	TRIUMEQ
PANADOL	VENTOLIN inhaler
PRIORIX	VENTOLIN
RELVAR ELLIPTA	VOLTAREN Emulgel 1%
REQUIP MODUTAB	VOLTAREN FORTE 2%
REQUIP	WELLBUTRIN XR
ROTARIX	ZEFFIX
SERETIDE Diskus	ZINNAT
SERETIDE inhaler	

WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.

15 Temmuz Mah.Camiyolu Cad. No:50, Güneşli, Bağcılar \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

World Medicine Bosnia d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ 71000 Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: ++387 33 295 558 \ Faks: ++387 33 295 559 \ e-pošta: sanjin.spahic@worldmedicine.ba

DUSKONAL
FLUTEL
LATASOPT

NORMATIN
SERTOGEN
ULSEPAN

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@zentiva.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	HYPERIL
ANTARZA	KADRIL PLUS
ARITMON	KADRIL
ASA ZADA	KLOMID
ATENZIO PLUS	LIPTIN
ATENZIO	LISETRA
AVADIL	LOPRESS
AZID	LORAMIN
BENEFIT	MELCAM
BLOCOR	METOCOR
BONEZA	MOXI
CETIMIN	NIFURAN
CIPROZAD	NITRAX
CORRIGO	PARACETAMOL ZADA
C-ZAD	PAROXAL
DAFEN	RANID
DAMAR	SMART
DELOR	SPAZMOL
DIAMELL	SPILAK
DOLAP	TAZIN
ENOX Plus	TIACID
ENOX	TINAZOL
ESSO	TOPIRIN
FERZADA	VEDICOR
FILEX	ZADARON
FOLIK	ZAPIN
GLUCONORM	ZASAN
HELICOL	ZOLPAN
HYPERIL Plus	

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

FLUIMUCIL 100	FLUIMUCIL 600
FLUIMUCIL 200	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

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

JODOKOMP

LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA ZA 2021. 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 2021. godinu je dostupna na internet stranici Agencije za antidoping kontrolu <https://www.ada.gov.ba/index.php/bs/antidoping/lista-zabranjenih-sredstava>, a nadamo se da će objavljivanje ove Liste i u Registru lijekova doprinijeti zdravlju sportista, kao i njihovom adekvatnijem liječenju od strane medicinskih profesionalaca.

Lista zabranjenih sredstava se po šesti put objavljuje u Registru lijekova, kao zajednički projekat Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH i Agencije za antidoping kontrolu BiH.

LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA (2021)

S0. NEODOBRENE SUPSTANCE ZABRANJENE UVIJEK (NA I VAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Bilo koja farmakološka supstanca na koju se ne odnosi niti jedan od sljedećih odjeljaka Liste i koja trenutno nema odobrenje bilo kojeg državnog regulatornog zdravstvenog tijela za humanu terapijsku upotrebu (npr. lijekovi u predkliničkom ili kliničkom razvoju ili lijekovi čiji je razvoj obustavljen, dizajnerski lijekovi, supstance odobrene samo za veterinarsku upotrebu) uvijek je zabranjena.

S1. ANABOLIČKI AGENSI ZABRANJENI UVIJEK (NA I VAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su nespecifične supstance.

Anabolički agensi su zabranjeni.

1. ANABOLIČKI ANDROGENI STEROIDI (AAS)

Kada se primjenjuju egzogeno, uključujući, ali ne ograničavajući se na:

1-Androstenediol (5 α -androst-1-ene-3 β , 17 β -diol); 1-Androstenedione (5 α -androst-1-ene-3,17-dione); 1-Androsterone (3 α -hydroxy-5 α -androst-1-ene-17-one); 1-Epiandrosterone (3 β -hydroxy-5 α -androst-1-ene-17-one); 1-Testosterone (17 β -hydroxy-5 α -androst-1-en-3-one); 4-Androstenediol (androst-4-ene-3 β , 17 β -diol); 4-Hydroxytestosterone (4,17 β -dihydroxyandrost-4-en-3-one); 5-Androstenedione (androst-5-ene-3,17-dione); 7 α -hydroxy-DHEA; 7 β -hydroxy-DHEA; 7-Keto-DHEA; 19-Norandrostenediol (estr-4-ene-3,17-diol); 19-Norandrostenedione (estr-4-ene-3,17-dione); Androstanolone (5 α -dihydrotestosterone, 17 β -hydroxy-5 α -androstan-3-one); Androstenediol (androst-5-ene-3 β , 17 β -diol); Androstenedione (androst-4-ene-3,17-dione); Bolasterone; Boldenone; Boldione (androsta-1,4-diene-3,17-dione); Calusterone; Clostebol; Danazol ([1,2]oxazolo[4',5':2,3]pregna-4-en-20-yn-17 α -ol); Dehydrochloromethyltestosterone (4-chloro-17 β -hydroxy-17 α -methylandrosta-1,4-dien-3-one); Desoxymethyltestosterone (17 α -methyl-5 α -androst-2-en-17 β -ol and 17 α -methyl-5 α -androst-3-en-17 β -ol); Drostanolone; Epiandrosterone (3 β -hydroxy-5 α -androstan-17-one); Epi-dihydrotestosterone (17 β -hydroxy-5 β -androstan-3-one); Epitestosterone; Ethylestrenol (19-norpregna-4-en-17 α -ol); Fluoxymesterone; Formebolone; Furazabol (17 α -methyl [1,2,5] oxadiazolo[3',4':2,3]-5 α -androstan-17 β -ol); Gestrinone; Mestanolone; Mesterolone; Metandienone (17 β -hydroxy-17 α -methylandrosta-1,4-dien-3-one); Metenolone; Methandriol; Methasterone (17 β -hydroxy-2 α ,17 α -dimethyl-5 α -androstan-3-one); Methyl-1-testosterone (17 β -hydroxy-17 α -methyl-5 α -androst-1-en-3-one); Methylclostebol; Methyldienolone (17 β -hydroxy-17 α -methylestra-4,9-dien-3-one); Methylnortestosterone (17 β -hydroxy-17 α -methylestr-4-en-3-one); Methyltestosterone; Metribolone (methyltrienolone, 17 β -hydroxy-17 α -methylestra-4,9,11-trien-3-one); Mibolone; Nandrolone (19-nortestosterone); Norboletone; Norclostebol (4-chloro-17 β -ol-estr-4-en-3-one); Norethandrolone; Oxabolone; Oxandrolone; Oxymesterone; Oxymetholone; Prasterone (dehydroepiandrosterone, DHEA, 3 β -hydroxyandrost-5-en-17-one); Prostanazol (17 β -[(tetrahydropyran-2-yl)oxy]-1'H-pyrazolo[3,4:2,3]-5 α -androstane); Quinbolone; Stanozolol; Stenbolone; Testosterone; Tetrahydrogestrinone (17-hydroxy-18ahomo-19-nor-17 α -pregna-4,9,11-trien-3-one); Trenbolone (17 β -

hydroxyestr-4,9,11-trien-3-one) i druge supstance sa sličnom hemijskom strukturom ili sličnim biološkim efektima.

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 ZABRANJENI UVIJEK (NA I VAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su nespecifične supstance.

Sljedeće supstance, i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata, su zabranjene:

1. Eritropoetini (EPO) i supstance koje utječu 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); IOX2; molidustat (BAY 85-3934); roxadustat (FG-4592); vadadustat (AKB-6548); xenon.

1.3 GATA inhibitori, npr. K-11706.

1.4 TGF-beta (TGF-β) inhibitori signala, npr. luspatercept; sotatercept.

1.5 Agonisti nespecifičnih receptora prirodnog oporavka, 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 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-β4 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

ZABRANJENI UVIJEK (NA I VAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi selektivni i neselektivni beta-2 agonisti, uključujući njihove optičke izomere, su zabranjeni.

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Arformoterol; Fenoterol; Formoterol; Higenamine; Indacaterol; Levosalbutamol; Olodaterol; Procaterol; Reproterol; Salbutamol; Salmeterol; Terbutaline; Tretoquinol (trimetoquinol); Tulobuterol; Vilanterol.

Osim:

- Inhaliranog salbutamola: maksimalno 1600 mikrograma tokom 24 sata u podijeljenim dozama, i ne više od 800 mikrograma tokom 12 sati počevši od bilo koje doze;
- Inhaliranog formoterola: maksimalna doza od 54 mikrograma tokom 24 sata;
- Inhaliranog salmeterola: maksimalno 200 mikrograma tokom 24 sata;
- Inhaliranog vilanterola: maksimalno 25 mikrograma tokom 24 sata.

Prisutnost salbutamola u urinu većoj od 1000 ng/ml ili formoterola većoj od 40 ng/ml nije u skladu s terapijskom primjenom supstance i smatrat će se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF) ukoliko sportista ne dokaže putem kontrolirane harmakokinetičke studije, da je abnormalni rezultat posljedica terapijske doze (inhalacijom) do gore navedene maksimalne doze.

S4. HORMONI I MODULATORI METABOLIZMA ZABRANJENI UVIJEK (NA I VAN TAKMIČENJA)

Zabranjene supstance u klasama S4.1 i S4.2 su specifične supstance. Oni u klasama S4.3 i S4.4 su nespecifične supstance.

Sljedeći hormoni i modulatori metabolizma su zabranjeni:

1. Inhibitori aromataze

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: 2-Androstenol (5 α -androst-2-en-17-ol); 2-Androstenone (5 α -androst-2-en-17-one); 3-Androstenol (5 α -androst-3-en-17-ol); 3-Androstenone (5 α -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. Anti-estrogene supstance (anti-estrogeni i selektivni modulatori estrogenskih receptora (SERMs))

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Bazedoxifene; Clomifene; Cyclofenil; Fulvestrant; Ospemifene; Raloxifene; Tamoxifen; Toremifene.

3. Supstance koje sprečavaju aktivaciju aktivinskog receptora IIB

Uključujući ali ne ograničavajući se na: Activin A-neutralizirajuća antitijela; agoniste activin receptora IIB kao što su: lažni activin receptori (npr. ACE-031); Anti-activin receptor IIB antitijela (npr. bimagrumab); inhibitore myostatina kao što su: Agensi koji reduciraju ili sprečavaju ekspresiju miostatina; Myostatin-vezujući proteini (npr. follistatin, myostatin propeptide); Myostatin-neutralizing antitijela (npr. domagrozumab, landogrozumab, stamulumab).

4. Metabolički modulatori:

4.1. Aktivatori the AMP-aktivirane protein kinase (AMPK), npr. AICAR, SR9009; i agonisti peroxisome proliferator-aktiviranih receptora delta (PPAR δ), npr. 2-(2-methyl-4-((4-methyl-2-(4-(trifluoromethyl)phenyl)thiazol-5-yl)methylthio)phenoxy) acetic acid (GW1516, GW501516)

4.2. Insulins and insulin-mimetics

4.3. Meldonium

4.4. Trimetazidine

S5. DIURETICI I MASKIRNI AGENSI ZABRANJENI UVIJEK (NA I VAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

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, dextrana, 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 topička oftalmička upotreba inhibitora karboanhidraze (npr. dorzolamide, brinzolamide);
- Lokalna primjena felypressina u dentalnoj anesteziji.

Detekcija u uzorku sportiste uvijek ili na takmičenju, kako je primjenljivo, bilo koje količine sljedećih supstanci koje podliježu graničnim vrijednostima: formoterola, salbutamola, katina, efedrina, metilefedrina i pseudoefedrina, zajedno s diuretikom ili sredstvom za maskiranje, smatrat će se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF), osim ako sportista nema odobreno izuzeće za terapijsku upotrebu (TUE) za tu supstancu, uz odobrenje za diuretik ili sredstvo za maskiranje.

ZABRANJENE METODE ZABRANJENE UVIJEK (NA I VAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene metode u ovoj klasi nisu specifične, osim metoda u M2.2. koje su specifične 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.

S6. STIMULANSI

ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance, osim onih iz S6.A, koje su nespecifične supstance.

Supstanca zloupotrebe u ovom odjeljku: kokain i metilendioksimetamfetamin (MDMA "ecstasy").

Svi stimulansi, uključujući sve optičke izomere (npr. *d*- i *l*- ako je relevantno), su zabranjeni.

Stimulansi uključuju:

a: Nespecifični stimulansi:

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 α -pyrrolidinovalerophenone; Dimetamfetamine (dimethylamphetamine); Ephedrine***; Epinephrine**** (adrenaline); Etamivan; Etilamfetamine; Etilefrine; Famprofazone; Fenbutrazate; Fencamfamin; Heptaminol; Hydroxyamfetamine (parahydroxyamphetamine); Isometheptene; Levmetamfetamine; Meclofenoxate; Methylenedioxymethamphetamine; Methylephedrine***; Methylphenidate; Nikethamide; Norfenefrine; Octodrine (1,5-dimethylhexylamine); Octopamine; Oxilofrine (methylsinephrine); Pemoline; Pentetrazol; Phenethylamine i njegovi derivati; Phenmetrazine; Phenpromethamine; Propylhexedrine; Pseudoephedrine****; Selegiline; Sibutramine; Strychnine; Tenamfetamine (methylenedioxyamphetamine); Tuaminoheptane i druge supstance slične hemijske strukture ili bioloških efekata.

Osim:

- Clonidine;
- Derivati imidazola za dermatološku, nazalnu ili oftalmičku upotrebu (npr. brimonidine, clonazoline, fenoxazoline, indanazoline, naphazoline, oxymetazoline, xylometazoline) i stimulanasa uključenih u Monitoring program za 2021. godinu*.

* Bupropion, caffeine, nicotine, phenylephrine, phenylpropanolamine, pipradrol, i synephrine: ove supstance su uključene u Monitoring program za 2021. 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

ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Supstanca zloupotrebe u ovom odjeljku: diamorphine (heroin)

Sljedeći narkotici, uključujući sve optičke izomere, npr. d- i l- gdje je primjenjivo, su zabranjeni: Buprenorphine; Dextromoramide; Diamorphine (heroin); Fentanyl i njegovi derivati; Hydromorphone; Methadone; Morphine; Nicomorphine; Oxycodone; Oxymorphone; Pentazocine; Pethidine.

S8. KANABINOIDI

ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Supstanca zloupotrebe u ovom odjeljku: tetrahydrocannabinol (THC)

Svi prirodni i sintetički kanabinoidi su zabranjeni, npr.

- U kanabisu (hašiš, marihuana) i proizvodima od kanabisa
- Prirodni i sintetski tetrahydrocannabinoli (THCs)
- Sintetski kanabinoidi koji oponašaju efekte THC-a

Osim:

- Cannabidiol.

S9. GLUKOKORTIKOIDI

ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi glukokortikoidi su zabranjeni kada se primjenjuju oralno, intravenski, intramuskularno ili rektalno.

Uključujući ali ne ograničavajući se na: Beclometasone; Betamethasone; Budesonide; Ciclesonide; Cortisone; Deflazacort; Dexamethasone; Flucortolone; Flunisolide; Fluticasone; Hydrocortisone; Methylprednisolone; Mometasone; Prednisolone; Prednisone; Triamcinolone acetoneide.

P1. BETA-BLOKATORI

SUPSTANCE ZABRANJENE U POJEDINIM SPORTOVIMA

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Beta-blokatori zabranjeni su samo *na takmičenju* u sljedećim sportovima, a također i *van takmičenja* gdje je to označeno (*):

- 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; Nebivolol; Oxprenolol; Pindolol; Propranolol; Sotalol; Timolol.

VAŽNO

Službeni tekst Liste zabranjenih sredstava na jednom od službenih jezika u BiH 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 jednom od službenih jezika u Bosni i Hercegovini, mjerodavna je engleska verzija koja se nalazi na web stranici Svjetske antidoping agencije.

Lista stupa na snagu 1. januara 2021. godine

PRILOG 1

OBRAZAC ZA PRIJAVU NEŽELJENE REAKCIJE NA LIJEK za zdravstvene radnike

AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA BOSNE I HERCEGOVINE	
Adresa: Veljka Mladenovića bb 78000 Banja Luka, Bosna i Hercegovina	tel/fax +387 (0 51 450-301 e-mail: ndl@almbih.gov.ba

I PODACI O IZVJEŠTAČU						
IME I PREZIME*	SPECIJALNOST	USTANOVA	ADRESA*	TEL, FAKS	E-MAIL	DATUM PRIJAVE

II PODACI O NEŽELJENOJ REAKCIJI													
INICIJALI*	DATUM ROĐENJA			STAROST*	TEŽINA ² (kg)	POL*	POČETAK NEŽELJENE REAKCIJE*			KRAJ NEŽELJENE REAKCIJE			OZNAČITI 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 ¹	
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													

¹ navesti sve lijekove koje je majka uzimala za vrijeme trudnoće i datum zadnje menstruacije; ² posebno važno za djecu

III PODACI O LIJEKOVIMA POD SUMNJOM										
Br.	LIJEKOVI POD SUMNJOM* (zaštićeno ime, INN, oblik, jačina, proizvođač, broj serije)	DNEVNA DOZA	NAČIN PRIMJENE	INDIKACIJA	POČETAK UZIMANJA LIJEKA			KRAJ UZIMANJA LIJEKA		
					dan	mjesec	godina	dan	mjesec	godina
1.										
2.										
3.										
NEŽELJENA REAKCIJA JE PRESTALA NAKON PRESTANKA UZIMANJA LIJEKA:					NEŽELJENA REAKCIJA SE PONOVO JAVILA NAKON PONOVNE PRIMJENE LIJEKA:					
<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> NEPOZNATO					<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> NEPOZNATO					

IV PODACI O ISTOVREMENO PRIMJENJIVANIM LIJEKOVIMA (uključujući samomedikaciju i biljne preparate)										
Br.	DRUGI LIJEKOVI (zaštićeno ime, INN, oblik, jačina, proizvođač, broj serije)	DNEVNA DOZA	NAČIN PRIMJENE	INDIKACIJA	POČETAK UZIMANJA LIJEKA			KRAJ UZIMANJA LIJEKA		
					dan	mjesec	godina	dan	mjesec	godina
1.										
2.										
3.										

V OSTALI VAŽNIJI ANAMNESTIČKI PODACI
(druge bolesti, alergije, pušenje, alkohol, i sl.)

Stepen uzročno - posljedične povezanosti između neželjene reakcije i 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: ndl@almbih.gov.ba

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**	Nosilac odobrenja	Serijski broj*	Datum isteka roka valjanosti	Način primjene	Mjesto primjene	Doza	Primljena doza**
1.								
2.								
3.								

Br	Rastvarač za vakcinu	Proizvođač	Serijski broj	Rok upotrebe	Vrijeme rastvaranja	Napomena
1.						

+ 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

<input type="checkbox"/> ozbiljna lokalna reakcija <input type="checkbox"/> konvulzije <input type="checkbox"/> absces <input type="checkbox"/> limfadenitis <input type="checkbox"/> sepsa <input type="checkbox"/> sindrom toksičnog šoka <input type="checkbox"/> anafilaksija <input type="checkbox"/> drugo (opisati) _____	a) > 3 dana a) febrilne a) sterilni a) > 1,5 cm <input type="checkbox"/> temperatura <input type="checkbox"/> encefalopatija <input type="checkbox"/> trombocitopenija	b) iznad najbližeg zgloba b) afebrilne b) bakterijski b) supurativni	Opis znakova i simptoma
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------	-------------------------

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/nеспособnosti <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:	ndl@almbih.gov.ba

I PODACI O NEŽELJENOJ REAKCIJI

1. Inicijali pacijenta	1a Država	2. Datum rođenja			2a Starost	3. Pol	4-6. Početak neželjene reakcije			8-12. OZNAČITE DA LI JE NEŽELJENA REAKCIJA DOVELA DO:
		Dan	Mjesec	Godina			Dan	Mjesec	Godina	
		.	.	.		<input type="checkbox"/> 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:	
		<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> nepoznato	
15. DNEVNA DOZA:	16. NAČIN PRIMJENE LIJEKA:		
17. INDIKACIJE:		21. DA LI SE REAKCIJA PONOVO JAVILA POSLIJE PONOVNE 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	

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