

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



**REGISTAR LIJEKOVA
BOSNE I HERCEGOVINE**

2023

almbih.gov.ba

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

**REGISTAR LIJEKOVA
BOSNE I HERCEGOVINE
2023**

XIV

mart 2023.

**REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE
2023**

Izdavač:

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

Za izdavača:

prim. mr ph. Nataša Grubiša, spec.
Mr. med. sc. Dinka Muhović dr med. spec

Priredivači:

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

Tehnička obrada:

Dragana Tešić
Boris Kovačić

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

615.2(497.6)(083.81)"2023"

РЕГИСТАР лијекова Босне и Херцеговине
Registar lijekova Bosne i Hercegovine. XIV : 2023 [Elektronski
izvor] / [priredivači Tijana Spasojević-Došen, Ana Cvijanović,
Biljana Tubić]. - Onlajn izd. - Banja Luka : Agencija za lijekove i
medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, 2023

Način pristupa (URL):

<http://www.almbih.gov.ba/dokumenti/publikacije/>. - Ел.
публикација у ПДФ формату опсега 619 стр. - Насл. са
насловног екрана. - Опис извора дана 01.03.2023.

ISBN 978-99976-169-1-3

COBISS.RS-ID 137860353

POŠTOVANE KOLEGICE I KOLEGE,

Pred nama je četrnaesto 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 31.12.2022, a tokom godine zdravstveni stručnjaci će biti obaviješteni o promjenama u vezi registracije lijekova pripremom i stavljanjem na raspolaganje dodatka registra lijekova.

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

Polazna osnova za izradu Registra lijekova Bosne i Hercegovine je baza lijekova ALMBiH, zasnovana na dokumentaciji proizvođača/nosioca dozvole za lijek. Izdavač je uložio napor da na osnovu relevantnih izvora podataka, prije svega na osnovu regulatorne dokumentacije i indeksiranih priručnika, iznese tačne podatke i informacije u skladu sa savremenim saznanjima iz oblasti lijekova. Budući da su farmakoterapija i uvođenje novih lijekova u praksu veoma dinamične oblasti, koje se svakodnevno mijenjaju i unapređuju, izdavač savjetuje korisnicima konsultovanje i drugih naučnih i stručnih izvora informacija iz oblasti lijekova, jer je moguće da su neki podaci u međuvremenu promijenjeni. Takođe, 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/>).

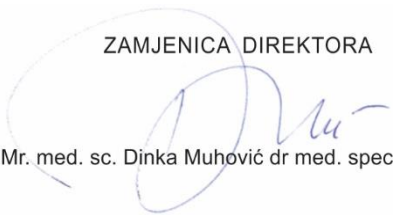
Registar sadrži osnovne podatke o lijeku, kao i informacije o doziranju lijeka, dok je svrstavanje urađeno po aktuelnom izdanju ATC-klasifikacije lijekova sa težištem na internacionalnim nezaštićenim nazivima (INN), što je koncept klasifikacije koji je podržan od strane Svjetske zdravstvene organizacije (WHO) https://www.whooc.no/atc_ddd_index/, a za koji se opredjeljuju evropske zemlje, te se isti koristi u relevantnim međunarodnim istraživanjima o potrošnji lijekova. Ovakav pristup

omogućava sljedljivost podataka i informacija u oblasti poslovanja zdravstvenih ustanova i fondova, praćenje potrošnje lijekova, planiranje potreba i praćenje ostalih indikatora za unapređenje nacionalne politike lijekova.

Ovogodišnji Registar lijekova sadrži i Listu zabranjenih sredstava za 2023. godinu, koju po osmi put objavljujemo u saradnji sa Agencijom za antidoping kontrolu BiH. Registar lijekova će kao i prethodnih pet godina, biti dostupan samo u on-line izdanju, koje se može preuzeti na stranicama naše Agencije (<http://www.almbih.gov.ba/dokumenti/publikacije/>).

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

ZAMJENICA DIREKTORA


Mr. med. sc. Dinka Muhović dr med. spec

SADRŽAJ

Predgovor.....	3
Sadržaj.....	5
Režimi izdavanja i posebne oznake.....	6
Najčešće skraćenice.....	7
Skraćenice za vakcine.....	9
INDEKS.....	11
REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC-KLASIFIKACIJI	
Grupa A (Alimentarni trakt i metabolizam).....	77
Grupa B (Krv i krvotvorni organi).....	127
Grupa C (Kardiovaskularni sistem).....	167
Grupa D (Koža i potkožno tkivo).....	231
Grupa G (Genitourinarni sistem i polni hormoni).....	245
Grupa H (Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline).....	265
Grupa J (Antiinfektivni lijekovi za sistemsku primjenu).....	277
Grupa L (Antineoplastici i imunomodulatori).....	325
Grupa M (Mišićno-koštani sistem).....	375
Grupa N (Nervni sistem).....	397
Grupa P (Antiparazitici, insekticidi i repelenti).....	463
Grupa R (Respiratorni sistem).....	467
Grupa S (Senzorni organi).....	503
Grupa V (Ostalo).....	517
Homeopatski lijekovi.....	531
DODACI	
Spisak proizvođača i nosioca dozvola u BiH sa lijekovima za koje su nosioci dozvole.....	535
Lista zabranjenih sredstava za 2023. godinu.....	605
Obrasci za prijavu neželjenih dejstava lijekova.....	616

REŽIMI IZDAVANJA I POSEBNE OZNAKE

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

NAJČEŠĆE SKRAĆENICE

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

SKRAĆENICE ZA VAKCINE

DT	Toksoid difterije i toksoid tetanusa, adsorbovani (djeca)
Td	Toksoid difterije i toksoid tetanusa, adsorbovani (odrasli)
DTaP	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis, adsorbovani
DTP	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i cijela ćelija pertussis-a
DTP-Hib	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i cijela ćelija pertussis-a i Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
Tdap	Toksoid tetanusa, redukovan 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

Index

- 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, 477
 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina, 477
 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol, 477
 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain, 477
 70%natrijev laurilsulfoacetat, natrijum citrat, sorbitol tekući (kristalizirajući), 97
 abakavir, dolutegravir, lamivudin, 313
 abakavir, lamivudin, 313
 ABASAGLAR - ELI LILLY EXPORT S.A., 106
 ABELCET LIPID COMPLEX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 306
 ABEVMY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 347
 abirateron, 357
 ABIRATERON TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 357
 ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 438
 ABRAXANE - CELGENE EUROPE LIMITED, 330
 ABUXAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 393
 ACELLBIA, 100 MG/10 ML, KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU - JSC
 BIOCAD, 344
 acemetacin, 378
 acenokumarol, 127
 ACENOKUMAROL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 127
 ACENOKUMAROL UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 127
 acetil salicilna kiselina, pseudoefedrin, 472
 acetilcistein, 493
 acetilsalicilna kiselina, 131, 406
 acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina, 407
 acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril, 228
 acetilsalicilna kiselina, klopidogrel, 134
 acetilsalicilna kiselina, kofein, 406
 acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol, 407
 acetilsalicilna kiselina, rosuvastatin, 228
 ACICLOVIR ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A., 310
 aciklovir, 236, 309, 504
 ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 504
 ACIPAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 83
 ACIPAN STOP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 83
 ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 386
 ACOPAIR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 487
 ACTEMRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 369
 ACTILYSE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 135
 ACURMIL - LISAPARMA SPA, 392
 adalimumab, 366
 adapalen, 243
 adapalen, benzoil-peroksid, 243
 ADCETRIS - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 348
 ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 258
 ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG, 393

ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG, 393
ADEXANTIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 393
ADOLOR KOMBI - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 411
adrenalin, lidokain, 399
ADRIENNE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 249
ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 371
ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 371
ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 371
ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 371
AEROGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 501
AFINITOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 339
afibercept, 351, 513
AFLODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 238
agalzidaza beta, 124
AGILLAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 428
AGLIKEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 108
AGNIS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 115
AGNIS PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 113
AIMAFIX - KEDRION S.P.A., 144
AIRBUFO FORSPIRO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 482
AIRFLUSAL FORSPIRO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 480
AKINETON - DESMA GMBH, 423
aklidinijum, 487
aklidinijum bromid, formoterol, 484
AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 243
AKSEF - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 285
AKSEF 750 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 285
aksitinib, 349
aktivni medicinski ugalj, 100
alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin,
prolin, serin, treonin, triptofan, valin, 153
alanin, arginin, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin,
serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin, 153
alantoin, heparin, vodeni ekstrakt luka, 234
ALAPHION - CIPLA EUROPE NV, 480
albumin, 152
ALBUMIN-BIOPHARMA - BIOPHARMA PLASMA LLC, 152
ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG, 152
ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG, 152
ALBUTEIN 20% - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 152
ALBUTEIN 5% - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 152
ALDACTONE - RIEMSER PHARMA GMBH, 178
ALDARA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 237
ALDIZEM - ALKALOID AD SKOPJE, 194
ALDURAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 124
ALECENSA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 337
alectinib, 336
alemtuzumab, 363
alendronska kiselina, 394, 395
alendronska kiselina, holekalciferol, 395
ALERIX - BOSNALIJEK D.D., 500
alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenhon, kamfen, 257

alfa pinen, beta pinen, borneol, levomentol, kamfen, menton, 94
ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 174
alfakalcidol, 118
ALFAZAN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 125
alglukozidaza alfa, 125
alirokumab, 226
ALKAFORMIN - ALKALOID AD SKOPJE, 108
alklometazon, 238
ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 501
ALLERGODIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 469, 512
ALMACIN - ALKALOID AD SKOPJE, 278
alogliptin, 115
alogliptin, metformin, 113
alopurinol, 393
ALOPURINOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 393
ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 393
alpelisib, 340
ALPHA D3 - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 119
ALPINOL - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 190
ALPINOL PLUS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 206
alprazolam, 443
ALRINAST - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 501
alteplaza, 135
ALTIOKS - BOSNALIJEK D.D., 125
ALTUXERIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 114
ALTUXERIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 114
ALTUXERIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 114
ALTUXERIN PLUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 112
aluminijum magnezijum silikat, 78
aluminijum-hidroksid, magnezijum-karbonat, magnezijum-hidroksid, 79
ALUNBRIG - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 337
ALUVIA - ABBVIE INC., 313
ALVOBAC - XELLIA PHARMACEUTICALS APS, 304
ALVODRONIC - PHARMATHEN S.A., 394
ALVOLAMID T - PHARMATHEN S.A., 301
ALYMSYS - GH GENHELIX S.A., 347
ALZAM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 443
amantadin, 425
AMARYL - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 111
ambroksol, 495
AMBROSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 495
amfotericin B, 306
AMGEVITA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 367
amikacin, 298
AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 298
AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 298
AMIKAN - ANFARM HELLAS S.A., 298
amilorid, hidrohlorotiazid, 179
amilorid, metiklotiazid, 176
aminofilin, 489
AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 489

AMINOFILIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 489
aminokiseline, 154
aminokiseline, elektroliti, 157
aminokiseline, masti, glukoza, 156
AMINOL - BOSNALIJEK D.D., 185
AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 157
AMINOSOL 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 154
AMINOSOL 15% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 154
AMINOSTERIL N-HEPA 8% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 154
AMINOVEN 10% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 153
amiodaron, 169
AMIODARON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 169
AMIODARONE CLORIDRATO BIOINDUSTRIA LIM - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A,
169
AMIOKORDIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 169
amitriptilin, 446
AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 207
AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 209
AMLODIL - BOSNALIJEK D.D., 191
amlodipin, 190
AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 191
AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 191
AMLODIPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 191
amlodipin, atorvastatin, perindopril, 228
amlodipin, bisoprolol, 190
amlodipin, hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil, 219
amlodipin, hidrohlorotiazid, valsartan, 218
amlodipin, indapamid, perindopril, 209
amlodipin, lizinopril, 206
amlodipin, losartan, 218
amlodipin, olmesartan medoksomil, 218
amlodipin, perindopril, 207
amlodipin, ramipril, 208
amlodipin, valsartan, 217
AMLOPIN 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 191
AMLOPIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 191
AMLOPIN COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 208
AMOKLAVIN-BID - DEVA HOLDING A.S., 281
AMOKLAVIN-BID 400/57 MG FORTE - DEVA HOLDING A.S., 281
amoksicilin, 278
AMOKSICILIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 278
amoksicilin, klavulanska kiselina, 281
AMOKSIKLAV LEK 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 281
AMORA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 208
amorolfin, 232
AMOXIBOS - BOSNALIJEK D.D., 278
AMOXICILLIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 278
AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIBIOTICE S.A., 281
AMPHOTERICIN B BHARAT - BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD., 306
AMPIBOS - BOSNALIJEK D.D., 278

- ampicilin, 277
AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 278
AMPICILLIN ANTIBIOTICE - ANTIBIOTICE S.A., 278
AMPRIIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 199
AMPRIIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 205
AMPRIIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 205
AMYZOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 447
anagrelid, 351
ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE, 407
ANASTRAZE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 356
anastrozol, 356
ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 443
ANBOL CARDIO - FARMALIDER S.A., 131
ANDESART - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 213
ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 406
ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 131
ANDOL C - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 407
ANDOL GR 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 131
ANDOL GR 75 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 131
ANDROCUR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 256
ANGAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 475
ANGAL S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 475
ANGELIQ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 253
ANGINAL - BOSNALIJEK D.D., 171
ANGIOTEC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 195
ANGIOTEC PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 202
ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 436
ANTAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 518
anti-D (Rho) imunoglobulin, humani, 316
ANTROLIN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE, 180
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM EHINACEJE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 474
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 474
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 474
APAUIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 441
APERTO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 261
APIDRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 105
apiksaban, 139
APRAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 86
AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 522
ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH, 151
ARAVA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 361
ARCHIFAR - MEDOCHEMIE LTD, 290
ARCOXIA - N.V. ORGANON, 386
AREMED - REMEDICA LIMITED, 356
ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D., 236
ARICEPT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 455
aripirazol, 438

ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 438
ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 438
ARISTIN-C - ANFARM HELLAS S.A, 299
ARITMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 168
ARIXTRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 140
AROMASIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 357
ARTENEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 215
ARTHRYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 387
articaïne, combinations, 400
ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 418
ARYTMIL - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 169
ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 438
ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 132
ASENTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 448
ASIRAX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 310
ASK LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 132
askorbinska kiselina, 121
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, 117
askorbinska kiselina, dekspantenol, holekalciferol, nikotinamid, piridoksin, retinol, tiamin, vitamin B12, vitamin B2, 118
askorbinska kiselina, dekstrometorfan, paracetamol, pseudoefedrin, 473
askorbinska kiselina, fenilefrin, kofein, paracetamol, terpin, 410
askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol, 412, 473
askorbinska kiselina, folna kiselina, fosfor, holekalciferol, kalcijum-hidrogenfosfat, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12, 117
askorbinska kiselina, hlorfenamin, kofein, paracetamol, 497
askorbinska kiselina, kalcijum-karbonat, kalcijum-laktat-glukonat, 122
askorbinska kiselina, kalijum-hlorid, makrogol, natrijum-askorbat, natrijum-hlorid, natrijum-sulfat, 97
askorbinska kiselina, paracetamol, 411
askorbinska kiselina, paracetamol, pseudoefedrin, 471
askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog sljeza, 491
ASPIRIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 406
ASPIRIN COMPLEX - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 473
ASPIRIN PLUS C - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 407
ASPIRIN PLUS C FORTE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 407
ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANČE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 407
ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 132
ATAXIL - DEVA HOLDING A.S., 330
ATECTURA BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 484
atenolol, 185
ATENOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 185
ATENOLOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 185
ATENOLOL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 185
ATENZIO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 211
ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 215
ATEROZ - BILIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 221
atezolizumab, 347
ATIXARSO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 134

- ATOLIP - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 221
ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 221
atorvastatin, 221
ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 222
ATORVOX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 222
atosiban, 249
atrakurijum besilat, 392
ATRASYL - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 392
ATREMIA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 351
ATRICAN - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 464
atropa bella-donna D12, 521, 532
atropin, 90
ATROPIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 90
atropin sulfuricum trit. D5, kalium bichromicum trit. D4, hepar sulfuris trit. D3, silicea trit. D2, mercurius bijodatus trit. D8, 533
ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 MG/ML - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 90
ATROVENT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 486
ATROVENT N - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 487
ATRUS ARVOHALER - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S., 487
ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 130
AUBAGIO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 362
AUGMENTIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 281
AVADIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 489
AVAMYS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 470
AVARICON - PHARMANOVA D.O.O., 183
AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE, 222
AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 348
AVAXIM - SANOFI PASTEUR, 320
AVIOMARIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 498
AVODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 263
AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 356
AVONEX - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 359
azacididin, 329
AZACITIDIN STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 329
AZARAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 288
AZARGA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 510
azatioprin, 372
AZAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 295
azelastin, 469, 511
azelastin, flutikazon, 471
AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 295
AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 295
AZINOCIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 295
AZITRO - DEVA HOLDING A.S., 295
azitromicin, 294
AZITROMICIN PHARMAS 500 MG - PHARMAS D.O.O., 295
AZOMEX - BOSNALIJEK D.D., 295
AZOMICIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 295
AZOPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 508

azot suboksid, 398
AZOT SUBOKSID MESSER - MESSER TEHNOGAS AD BEOGRAD, 398
bacitracin, neomicin, 235, 503
bakar-glukonat, gvožđe, mangan-glukonat, 147
BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 162
BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 162
BALANCE 2,3 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 162
BALANCE 2,3% GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 162
BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 163
BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 163
baloksavir marboksil, 314
BANEOCIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 235
BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 377
BARIOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 188
BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 261
B-COMPLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 121
BEDOXIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 122
beklometazon, 485
beklometazon, formoterol, 482
beklometazon, formoterol, glikopironijum bromid, 484
beklometazon, salbutamol, 483
BEKUNIS - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH, 96
BELEPTIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 423
BELODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 238
BELODIN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 500
BELOGENT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 239
BELOSALIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 240
bendamustin, 326
BENEFIT - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 223
BENEFIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 143
benfotiamin, piridoksin, 120
BENSEDIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 441
benzerazid, levodopa, 424
benzidamin, 77, 387
benzidamin, cetilpiridin, 476
benzil-nikotinat, kamfor, mentol, metil-salicilat, 390
benzilpenicilin-kalijum, benzilpenicilin-prokain, 280
benzilpenicilin-natrijum, benzilpenicilin-prokain, 280
benzokain, cetilpiridin, 475
benzokain, enoksolon, hlorheksidin, 474
BEOVU - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 513
BEPANTHEN PLUS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 241
BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG, 195
BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG, 195
BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG, 202
BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG, 125

BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG, 125
BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE, 242, 247, 476
BETA FERON - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 359
betahistin, 460
BETAKLAV - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 282
betaksolol, 509
betametazon, 238, 269
betametazon, gentamicin, 239
betametazon, gentamicin, klotrimazol, 240
betametazon, salicilna kiselina, 240
BETASERC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 460
BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 238
BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D., 239
BETHANAT - BOSNALIJEK D.D., 238
BETHASAL - BOSNALIJEK D.D., 240
BETIDEN GEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 234
BETOPTIC S - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 509
BETRION - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 236
bevacicumab, 347
BEVIPLEX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 121
BEZIDIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 77
BICAPROST - SYNTHON B.V., 355
BIEMPARIN - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 128
bifonazol, 232
BIKALIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 355
bikalutamid, 355
BIKALUTAMID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 355
BIKALUTAMID PLIVA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 356
bilastin, 501
BILEXIN - BOSNALIJEK D.D., 94
BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 456
BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 457
BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 457
BIMANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 507
BINOCRIT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 150
BIOCETAM - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 454
BIOVEN MONO - BIOPHARMA PLASMA LLC, 315
biperiden, 423
BIPERIDEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 424
BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE, 186
bisakodil, 96
BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH, 186
BISOLEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 494
BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 494
BISOLVON - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 494
bisoprolol, 186
BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 186
BISOPROLOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 186
bisoprolol, perindopril, 210
BIVACYN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 235

bizmut subcitrat, 88
BLASTOMAT - EIRGEN PHARMA LIMITED, 326
BLITZIMA - CELLTRION INC., 344
BLOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 186
BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 380, 388
BLOKMAX DUO - ALKALOID AD SKOPJE, 410
BLOKMAX FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 380
BLOKMAX FORTE ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE, 380
BLOKMAX RAPID - ALKALOID AD SKOPJE, 380
BLOKMAX ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE, 380
BLOXAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 184
BOLDOL - BOSNALIJEK D.D., 405
BOLEX - BOSNALIJEK D.D., 383
BOLEX FORTE - BOSNALIJEK D.D., 383
BONDONAT - ATNAHS PHARMA UK LIMITED, 394
BONDONAT - WAYMADE PLC, 394
BONNEDRA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 394
BONVIVA - WAYMADE PLC, 395
BORTEGAZ - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 350
bortezomib, 350
BORTEZOMIB PHARMAS - SYNTHON B.V, 350
BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 350
BORTEZOMIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 350
BOSAURIN - BOSNALIJEK D.D., 441
bosentan, 175
BOSENTAN NORAMEDA - UAB NORAMEDA, 175
BOSENTAN PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 175
BOSNYL - BOSNALIJEK D.D., 435
BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D., 132
BOSTROMBIN - BOSNALIJEK D.D., 182
BRALTUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 487
BRAMITOB - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A., 297
brentuksimab vedotin, 348
BREQUAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 480
BRETARIS GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG, 487
brigatinib, 337
BRIMICA GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG, 484
brimonidin, 507
brimonidin, brinzolamid, 508
brinzolamid, 508
brinzolamid, timolol, 510
BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 508
BRINZUNO - PHARMATHEN S.A., 508
brolucizumab, 513
bromazepam, 442
BROMAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 442
bromheksin, 494
bromokriptin, 248, 425
BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 248, 425
BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D., 495
BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 492
BRONCHOSTOP SINE SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 492

BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 492
BRONCHOSTOP SPREJ ZA USNU SLUZNICU - VIENNAPHARM GMBH, 78
BRONHOKLIR SIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 492
BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE, 495
BRONTIO - DEVA HOLDING A.S., 487
BRUFEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 380
BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 380
BRUFEN EFFECT DUO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 385
BRUFEN EFFECT RAPID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 381
BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 381
bryonia trit. D2, gelsemium trit.. D3, aconitum trit. D3, ipecacuanha trit. D3, eupatorium perfoliatum trit. D1, phosphorus trit. 5, 531
BUDEKORT - STADA ARZNEIMITTEL AG, 485
BUDELIN NOVOLIZER - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 485
budesonid, 100, 485
budesonid, formoterol, 482
BUDOSAN - EWOPHARMA AG, 100
BULNEXO - ALKALOID AD SKOPJE, 459
bupivacain, 398
BUPIVACAINE GRINDEKS - GRINDEKS JSC, 398
buprenorfin, 403, 458
BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 459
BUPRENORFIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 458
buprenorfin, nalokson, 459
bupropion, 451
BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD, 91
BUSCOPAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 91
butamirat, 496
butilskopolamin, 91
butilskopolamin, paracetamol, 91
BYOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 186
CA-C 1000 CALVIVE - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARASASAG, 122
CAFFEBOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 411
CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE, 413
CAFFETIN COLD - ALKALOID AD SKOPJE, 473
CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 474
CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE, 381
CALCIUM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 123
CALGEL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 399
CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 451
CALMESAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 498
CALMESAN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 498
CANESPOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 232
CANESTEN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 231
CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 246
CANESTEN 3 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 246
CAPD/DPCA 3 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 163
CAPD/DPCA 17 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 163

CAPD/DPCA 18 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
163

CAPD/DPCA 19 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
163

CAPD/DPCA 2 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
163

CAPD/DPCA 2 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
163

CAPD/DPCA 4 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
163

CAPD/DPCA 4 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH,
163

CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LIMITED, 415

CARBOMED - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 100

CARBOPLASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 349

CARBOPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 349

CARDIOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 187

CARDIOPIRIN - LANNACHER GMBH, 132

CARDIOPROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 187

cardiospermum, galfimia glauca dil. D3, luffa operculata D4 trit., 532

CARSIL - SOPHARMA AD, 95

CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 188

CARVETREND - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 189

CEBOPIM - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 290

CEFACTOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 286
cefaklor, 286

CEFAKS - DEVA HOLDING A.S., 285
cefaleksin, 284

**CEFALEKSIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 284**

CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 284

CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 284

**CEFAPAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 288**
cefazolin, 284

CEFAZOLIN REYOUNG - REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD, 284

CEFAZOLIN-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 285

CEFDIA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 288
cefepim, 290

**CEFEPIM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 290**
cefiksim, 288

cefopodoksim, 289

CEFPODOXIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 289

CEFRIDEM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 288
ceftazidim, 286

ceftriakson, 287

CEFTRIAZONE-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 288
cefuroksim, 285

CEFUROXIME-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 286
celekoksib, 385

**GENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 302**

CEPHABOS - BOSNALIJEK D.D., 284
CERDELGA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 126
CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH, 461
CEREBRYL - VIENNAPHARM GMBH, 454
CEREZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 124
CERSON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 444
cetilpiridin, lidokain, 399
cetilpiridin, lidokain, lizozim, 474
cetilpiridin, lizozim, 475
cetirizin, 499
CETRAXAL - LABORATORIOS SALVAT, S.A., 514
CETRAXAL PLUS - LABORATORIOS SALVAT, S.A., 514
cetoreliks, 268
CETROTIDE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 268
cetuksimab, 346
CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 503
CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 503
CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 428
CHOLIPAM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 220
CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 254
CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A., 260
CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 299
CIFLOXINAL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 299
cijanokobalamin, 148
cijanokobalamin, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin,
121
cijanokobalamin, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, tiamin, vitamini B-
kompleksa, 121
cijanokobalamin, piridoksin, tiamin, 120
ciklofosamid, 325
ciklosporin, 370, 513
cilastatin, imipenem, 291
cilostazol, 133
cinarizin, piracetam, 454
cineol, 493
cinhokain, polikrezulen, 181
CINNABSIN - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL
GMBH&CO.KG, 531
CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 299
ciprofibrat, 226
ciprofloksacin, 298, 504, 514, 515
CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 299
ciprofloksacin, fluocinolon acetonid, 514
CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 299
CIPROFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 300
CIPROL - BOSNALIJEK D.D., 300
CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 300
ciproteron, 256
ciproteron, etinilestradiol, 257
CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 300

cisplatin, 348
CISPLATIN EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 348
CITALEA - BOSNALIJEK D.D., 449
CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE, 300, 515
CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 449
CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 449
CLARISCAN - GE HEALTHCARE AS, 527
CLAVIUS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 282
CLEXANE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 129
CLODIL - BOSNALIJEK D.D., 130
CLOPIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 130
CLOZAPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 432
CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 432
COBALAMIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 148
CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 496
CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 215
CO-IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 216
COLISTIN ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A., 304
COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 89
COLPOCIN-T - DEMO S.A. PHARMACEUTICAL INDUSTRY, 304
COMBIVIR - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 312
CONCOR - MERCK HEALTHCARE KGAA, 187
CONCOR COR - MERCK HEALTHCARE KGAA, 187
CONTRACTUBEX - MERZ PHARMACEUTICALS GMBH, 234
CONTROLOC - TAKEDA GMBH, 83
CONTROLOC CONTROL - TAKEDA GMBH, 83
COPAXONE - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 360
CORDARONE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 169
CORDIPIN RETARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 192
CORNELIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 193
CORNEPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 206
CORNILAT - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 171
CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 189
CORRIGO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 188
CORTAIR - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 485
CORTEF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 272
CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 194
CORTIMENT MMX - COSMO S.P.A., 100
CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG, 184
CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG, 184
CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 189
COSENTYX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 369
COSOPT - SANTEN OY, 509
COSYREL - LES LABORATOIRES SERVIER, 210
COTELLIC - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 338
CRICEA - ALKALOID AD SKOPJE, 249
CRINONE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 252
crizotinib, 336
CRUSIA 10000 IU (100 MG)/1 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI
- ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 129

- CRUSIA 2000 IU (20 MG)/0,2 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI**
 - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 129
CRUSIA 4000 IU (40 MG)/0,4 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI
 - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 129
CRUSIA 6000 IU (60 MG)/0,6 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI
 - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 129
CRUSIA 8000 IU (80 MG)/0,8 ML RASTVORA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI
 - ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 130
CRYPINEO - ALKALOID AD SKOPJE, 249
CULENTO - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Š., 489
CUROSURF - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 502
dabigatran eteksilat, 135
dabrafenib, 336
DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 381
DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 77, 99, 231
DALACIN C - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 296
DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 408
DALSY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 381
dalteparin, 128
DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 424
DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 180
damoktokog alfa pegol, 140
dapoksetin, 261
daratumumab, 344
darbeoetin alfa, 151
DAROB MITE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 184
DARZALEX - JANSSEN-CILAG KFT., 345
dasatinib, 334
DASATINIB ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 334
DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 501
DATUST - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 263
DATUST DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 262
DECAPEPTYL - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 354
DECAPEPTYL DEPOT - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 355
DEEP HEAT RUB - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 390
DEEP HEAT SPREJ - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 390
DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 391
deferasiroks, 517
DEFERASIROKS PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 517
DEFRINOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 471
DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 471
DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S., 86
DEKENOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 384
DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 384, 388
deksametazon, 269, 505
deksametazon, neomicin, 506, 515
deksametazon, neomicin, polimiksin B, 506
deksametazon, neomicin, polimiksin B sulfat, 506
deksametazon, tobramicin, 507

deksketoprofen, 384, 388, 389
DEKSKETOPROFEN JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 384
 deksketoprofen, tramadol, 404
 dekslansoprazol, 88
 deksmedetomidin, 446
DEKSMEDETOMIDIN PHARMIDEA - PHARMIDEA SIA, 446
 dekspantenol, 234
 dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin, 181
 dekspantenol, heparin, 182
 dekspantenol, hlorheksidin, 241
 dekspantenol, ksilometazolin, 469
 deksstrometorfan, hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 472
DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 501
DEMEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 456
DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S., 81
DEMEXIF 0,5% - DEVA HOLDING A.S., 504
DEMROSE - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 147
DEMYRAL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 517
 denosumab, 396
DEPAKINE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 416
DEPAKINE CHRONO 300 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 417
DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 417
DEPORES - DEVA HOLDING A.S., 513
DEPRIM - REMEDICA LIMITED, 292
DERMOVATE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 239
 desloratadin, 501
DESLORIN - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 501
 destilat mješavine pročišćenih eteričnih ulja eukaliptusa, slatke naranče, mirte i
 limuna, 491
DETRALEX - LES LABORATOIRES SERVIER, 183
DEVAPEN - DEVA HOLDING A.S., 280
DEVIT-3 - DEVA HOLDING A.S., 119
DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S., 379
DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 270
DEXAMETHASON-NEOMYCIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 515
DEXAXON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 270
DEXILANT - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 88
DEXIREN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 384
DEXOMEN 25 - BERLIN-CHEMIE AG, 384
DEXOMEN INJECT - BERLIN-CHEMIE AG, 384
 dezmpresin, 266
DIABOS - BOSNALIJEK D.D., 110
DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 111
DIAMOND - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 175
DIANE 35 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 257
DIANEAL PD4 - BAXTER AG, 163
DIAPREL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 111
DIASEV - SYNTHON HISPANIA S.L., 518
 diazepam, 440
DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 441
**DIAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA**, 441
DICLAC - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 389

- DICLAC 5% - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 389
DICLAC DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 376
DICLOFENAC PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O., 376
DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O., 376
DICYNONE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 145
DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 239
didrogesteron, 252
dienogest, estradiol, 250
DIFEN - BOSNALIJEK D.D., 376, 389
DIFLUCAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 307
diflukortolon, izokonazol, 232
digoksin, 167
DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 167
DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 376, 389
diklofenak, 375, 389, 505
DIKLOFENAK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 376
diklofenak, orfenadrin, 378
DIKLORON - DEVA HOLDING A.S., 376, 389
DILATREND - BOSNALIJEK D.D., 189
DILCORAN 80 - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 171
diltiazem, 194
DILVAS - J.URIACH Y COMPANIA S.A., 133
dimenhidrinat, 497
dimetil fumarat, 373
dimetinden, 234, 498
DIMIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 498
DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 258
dinoproston, 247
diosmin, 182
diosmin, hesperidin, 183
DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 212
dipiridamol, 132
DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D., 448
DIPROGENTA - N.V. ORGANON, 240
DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 176
dobutamin, 170
DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 170
docetaksel, 331
DOCETAXEL EBEBE - EBEBE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 331
doksazosin, 174
doksiciklin, 277
DOKSICIKLIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 277
doksilamin, 498
doksorubicin, 332
DOLAP - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 201
DOLGIT GEL - DOLORGIET GMBH & CO. KG, 388
DOLGIT KREMA - DOLORGIET GMBH & CO. KG, 389
DOLISTA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 114

DOLISTA DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA, 112
DOLNADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 401
DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 399
DLOREX - BOSNALIJEK D.D., 385, 390
dolutegravir, 311
dolutegravir, lamivudin, 313
domperidon, 92
donepezil, 455
DOPADEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 424
dopamin, 169
DOPAMINE S.A.L.F. - S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO, 170
DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 403
dornaza alfa, 495
DORTIMOL - DEVA HOLDING A.S., 509
DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 508
dorzolamid, 507
dorzolamid, timolol, 509
DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 509
DOTAGRAF - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 527
DOTAREM - GUERBET, 527
DOTRAX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 404
DOVATO - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 314
DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 277
DOXAT - BOSNALIJEK D.D., 174
DOXORUBICIN EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 333
DOXORUBICIN PLIVA 2 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 333
DOXTADIN - DEVA HOLDING A.S., 501
DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 277
DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 498
DRONAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 394
drosera D6, 521, 532
drospirenon, estradiol, 253
drospirenon, etinilestradiol, 249
dulaglutid, 116
DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 96
duloksetin, 452
DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 453
DUOCLAV - BOSNALIJEK D.D., 282
DUODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 262
DUOPLAVIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 134
DUORESP SPIROMAX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 482
DUOTIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 453
DUOTRAV - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 510
DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 117
DUPHASTON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 252
DUROGESIC - JANSSEN-CILAG KFT., 402
DUSKONAL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 89
DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 264
DUSTER DUO - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 262
DUTAPROST - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 264
DUTAPROST COMBO - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 263
dutasterid, 263

dutasterid, tamsulosin, 262
DUTRYS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 264
DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 453
DYMISTA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 471
DYNOP - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 174
EBETREXAT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 326
ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 329
echinacea trit. D1, kalium bichromicum trit. D3, cinnabaris trit. D3, hydrastis trit. D3, 531
EDEMID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 177
EDEMID FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 177
EDICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 303
EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 304
EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE, 435
EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 435
eksemestan, 357
ekstrakt cvijeta kamilice, lidokain, 78
ekstrakt ploda testeraste palme, 264
ELANIX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 226
ELANIX COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 227
elbasvir, grazoprevir, 312
ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 450
ELIDEL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 244
ELIGARD - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., 353
eliglustat, 125
ELIQUIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 139
ELISKARDIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 133
ELITAN - MEDOCHEMIE LTD, 92
ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA, 250
ELOCOM - N.V. ORGANON, 239
ELOXATIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 349
eltrombopag, 145
EMANERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 87
EMFER - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 147
emicizumab, 146
EMOCLOT - KEDRION S.P.A., 142
empagliflozin, 117
EMRAD - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 523
emtricitabin, rilvipirin, tenofovir disoproksil, 313
emtricitabin, tenofovir disoproksil, 313
enalapril, 195
ENALAPRIL HCT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 202
ENALAPRIL HCT ZDRAVLJE - FARMACEUTSKO-HEMIJSKA INDUSTRIJA ZDRAVLJE AD LESKOVAC, 202
ENALAPRIL LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 195
ENALAPRIL LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 196
ENALAPRIL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 196
ENALAPRIL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 196
enalapril, hidrohlorotiazid, 202
enalapril, lerkanidipin, 206
ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 196

ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 202
ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 202
ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 202
ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 196
ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 196
ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 196
ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 203
ENBECIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 503
ENBREL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 364
ENDOXAN - BAXTER AG, 325
ENERZAIR BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 485
ENGERIX B ZA DJECU - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 320
ENGERIX B ZA ODRASLE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 320
ENKORTEN - BOSNALIJEK D.D., 359
enoksaparin, 128
ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 199
ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 205
entekavir, 311
ENTEKAVIR MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 311
ENTEROFURYL - BOSNALIJEK D.D., 99
ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D., 99
ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 102
ENTEROL - BIOCOCODEX, 103
ENTIX - LABORATORIOS BASH-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A., 177
ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 362
ENVARBUS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 371
enzalutamid, 356
EPCLUSA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC, 312
EPICA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 421
EPIRON - BOSNALIJEK D.D., 421
epirubicin, 333
EPIRUBICIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 333
EPLECOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 179
eplerenon, 179
epoetin alfa, 150
epoetin beta, 149
epoetin zeta, 150
EPREX - JANSSEN-CILAG KFT., 150
EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 263
eptakog alfa, 144
**EQRALYS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 151**
ERACID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 293
ERBITUX - MERCK HEALTHCARE KGAA, 346
ergokalciferol, vitamin A, 118
ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon, 413
eribulin, 351
ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 293
eritromicin, 292
ERITROMICIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 293
**ERITROMICIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 293**
erlotinib, 335

ERLOTINIB ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 335
ERLOTINIB ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 335
ERLOTINIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 335
ertapenem, 291
ERTAPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 291
ERYNORM H - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 211
ERYNORM H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 214
ESBESUL - BOSNALIJEK D.D., 292
ESCEPRAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 357
escin, esencijalni fosfolipidi, heparin, 182
ESCITA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 450
escitalopram, 449
ESCONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 501
ESCONTRAL DIREKT - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 501
esencijalni fosfolipidi, 95, 502
ESOM I.V. - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 87
esomeprazol, 87
ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG, 90
ESPUMISAN L - BERLIN-CHEMIE AG, 90
ESPUMISAN LX - BERLIN-CHEMIE AG, 90
ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 450
ESSENTIALE FORTE N - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 95
ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 87
ESTEPRIN - ICN POLFA RZESZOW S.A., 132
ESTRACYT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 351
estramustin, 351
ESTRELA - BLUEPHARMA-INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A., 361
etamsilat, 145
etanercept, 364
eterično ulje ružmarina, 391
etil-salicilat, hidroksietilsalicilat, metil-nikotinat, metil-salicilat, 390
etinilestradiol, gestoden, 249
etinilestradiol, levonorgestrel, 249, 250
etodolak, 377
etofenamot, 388
ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 378
ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 378
ETOPOSID EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 330
etopozid, 330
ETORICOX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 386
etorikoksib, 386
ETOXIB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 386
EUCREAS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 113
EUTHYROX - MERCK HEALTHCARE KGAA, 272
EUVAX B - LG CHEM LTD, 320
everolimus, 338
EVEROLIMUS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 339
EVEROLIMUS KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 339
EVEROLIMUS MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 339
EVIPLERA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC, 313

EXABEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 518
EXEDRAL - REMEDICA LIMITED, 357
EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 455
EXMAL - BOSNALIJEK D.D., 416
EXODERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 233
EXTRANEAL - BAXTER AG, 160
EYLEA - BAYER AKTIENGESSELLSCHAFT, 513
ezetimib, 226
ezetimib, rosuvastatin, 227
EZOLETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 226
FABRAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 124
faktor koagulacije II, humani, faktor koagulacije IX, faktor koagulacije VII, humani,
faktor koagulacije X, humani, protein c, protein s, 140
faktor koagulacije IX, 144
faktor koagulacije VIII, humani, 142
faktor koagulacije VIII, humani, von Willebrand-ov faktor, 144
faktor koagulacije VIII, rekombinantni, 143
FAKTU - TAKEDA GMBH, 181
famotidin, 81
FAMOTIDIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 81
FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 142
FANHDI 250 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 142
FANHDI 500 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 142
FARIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 127
FARNOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 201
FASTUM - BERLIN-CHEMIE AG, 388
FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D., 273
FEBRICET - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 408
febeksostat, 393
feksofenadin, 500
FELKARID - ALKALOID AD SKOPJE, 168
felodipin, ramipril, 208
FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 357
FENESA - REMEDICA LIMITED, 342
fenilefrin, hlорfenamin, paracetamol, 412, 473
fenilefrin, ibuprofen, 385
fenilefrin, paracetamol, 473
FENISTIL 1MG/ML ORALNE KAPI - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER
MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 498
FENISTIL GEL - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT
FELELOSSEGU TARSASAG, 234
FENIX - BOSNALIJEK D.D., 83
FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D., 83
fenobarbiton, 414
fenofibrat, 225
fenoksietanol, oktenidin, 242
fenoksimetilpenicilin, 279
fentanil, 402
FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 403
fentikonazol, 247
FERRUM LEK 100 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 147
FIASP FLEXTOUCH - NOVO NORDISK A/S, 104

- FILEX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 450
filgrastim, 358
finasterid, 263
FINASTERID HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 263
fingolimod, 361
FINGOLIMOD PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 361
FINGOLIMOD TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 361
FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 263
FITAXYL - RONTIS HELLAS S.A., 394
FLAMIX - BOSNALIJEK D.D., 302
FLAVAMED - BERLIN-CHEMIE AG, 495
FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG, 495
FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG, 495
FLEBAVEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 182
flekainid, 168
FLEVENOL - LABORATORIOS CINFA S.A., 182
FLIXON - DEVA HOLDING A.S., 486
FLIXONASE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 470
FLIXOTIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 486
FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 500
FLONIVIN BS - GALENIKA CRNA GORA D.O.O., 103
FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG, 261
FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 269
FLOXILEVO - DEVA HOLDING A.S., 301
FLUCON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 307
FLUCONAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 307
fludarabin, 328
FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 328
fludeoksiglukoza (18F), 529
flufenazin, 429
FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A., 493
FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A., 493
FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A., 494
FLUIMUKAN AKUT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 494
FLUIMUKAN PLUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 494
FLUIMUKAN ZA DJECU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 494
flukonazol, 306
FLUNIRIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 447
FLUNISAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 447
fluocinolon acetonid, 238
fluocinolon acetonid, neomicin, 240
fluoksetin, 447
fluorouracil, 328
FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 328
FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 447
FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 447
flurbiprofen, 384

FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D., 447
FLUTEL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 470
FLUTIFORM - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H., 483
flutikazon, 470, 486
flutikazon, formoterol, 483
flutikazon, salmeterol, 480
flutikazon, vilanterol, 483
FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 412
FOKUSIN - ZENTIVA S.A., 261
FOLACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 149
FOLESSA - BOSNALIJEK D.D., 149
FOLIK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 149
folitropin alfa, 255
folitropin delta, 256
folkodin, 496
folna kiselina, 148
FOLNA KISELINA REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 149
FOMELA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 79
fondaparinuks, 139
FORDEX - BOSNALIJEK D.D., 108
formoterol, 479
FORTECA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 301
FORTEVIR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 311
FORTINE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 384
FOSAMAX T - N.V. ORGANON, 394
FOSAVANCE - N.V. ORGANON, 395
fosfomicin, 305
fosinopril, 201
fosinopril, hidrohlorotiazid, 206
FOSTER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 483
FOSTER 100 MG/6 MG - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 483
FOSTER NEXTHALER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 483
FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 254
FOTEROL - DEVA HOLDING A.S., 480
FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE, 289
FRAGMIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 128
FRAVEN - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S., 358
FROMLID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 294
FROMLID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 294
FUARTE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 518
fulvestrant, 355
FULVESTRANT PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 355
FUNGILAC - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 233
FUNGISOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 233
FUNZOL - BOSNALIJEK D.D., 307
FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 286
FUROMID - DEVA HOLDING A.S., 177
furosemid, 177
FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 177
FURSEMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 177
FURSEMID FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 177
fusidinska kiselina, 235, 503

FUSIDIX 1% - DEVA HOLDING A.S., 503
gabapentin, 419
GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 422
gadobenat, 527
gadobutrol, 528
gadoksetinska kiselina, 528
gadoterična kiselina, 526
GADOVIST 1,0 MMOL/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - BAYER
AKTIENGESELLSCHAFT, 528
GALITIFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 500
GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 211
GALOSART PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 214
GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 115
GAMMANORM - OCTAPHARMA AG, 314
GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 298
GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV, 322
GASTAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 79
GASTROGUARD MENTOL TABLETE ZA ŽVAKANJE SA UKUSOM MENTOLA -
ALKALOID AD SKOPJE, 79
GASTROPERIDON - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 92
GASTROPERIDON ODT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 92
GAZYVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 344
gefitinib, 335
GEFITINIB LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 335
GEFITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 335
GELOMYRTOL FORTE - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 491
gemcitabin, 328
GEMCITABIN EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 328
GENOTROPIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 265
GENSULIN M30 - BIOTON S.A., 105
GENSULIN N - BIOTON S.A., 105
GENSULIN R - BIOTON S.A., 104
gentamicin, 235, 297, 515
GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 235
GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 235, 298
GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 298
GENTOKULIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 515
GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 245
GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 361
ginkgo biloba, list, 456
GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 246
glatiramer acetat, 359
GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 510
GLAUMOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 508
glekaprevir, pibrentasvir, 312
GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE, 110
glibenklamid, 110
gliceril trinitrat, 170
glicerol, 97

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, 161
 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, 153
 GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 111
 GLICLADA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 111
 GLIFOR - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 108
 gliklazid, 110
 glikopironijum bromid, 488
 glikopironijum bromid, indakaterol, 484
 glikopironijum bromid, indakaterol, mometazon, 485
 GLIMATIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 333
 glimepirid, 111
 GLIMEPIRID HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 111
 GLIORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 111
 GLOFTRINID - ALKALOID AD SKOPJE, 350
 GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S, 274
 GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 108
 GLUCOPHAGE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 109
 GLUCOPHAGE XR - MERCK HEALTHCARE KGAA, 109
 GLUCOSI INFUNDIBILE 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 155
 GLUCOSI INFUNDIBILE 5% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 155
 GLUFORMIN 1000 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 109
 GLUFORMIN 850 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 109
 glukagon, 274
 glukoz, 155
 GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 155
 GLUKOZA 10% DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 155
 GLUKOZA 10% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 155
 GLUKOZA 40% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 155
 GLUKOZA 5 % DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 155
 GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 155
 GLUKOZA 5% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 156
 GLUKOZA 5% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 156
 GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 159
 glukoz, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid, 165
 glukoz, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 165
 glukoz, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 161
 glukoz, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 162
 glukoz, natrijum-hlorid, 159
 glukozamin, 387
 GLYPRESSIN 1 MG - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 266
 GLYPVILO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 115
 golimumab, 368
 GONAL-F - MERCK HEALTHCARE KGAA, 255
 GOPTEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 201

- GORGELLE COMPLEX KOMPRIMIRANE PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 474
- GORGELLE COMPLEX KOMPRIMIRANE PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 474
- goserelin, 354
- granisetron, 93
- GRANOCYTE 34 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 358
- GRIPPOSTAD C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 497
- GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 408
- guselkumab, 370
- gusti ekstrakt islandskog lišaja, 496
- gvožđe (II)-fumarat, 146
- gvožđe (III) hidroksid-polimaltozni kompleks, 146
- gvožđe-protein sukcinilat, 147
- HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH, 181
- HALAVEN - EWOPHARMA AG, 351
- haloperidol, 429
- HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 431
- HALOPERIDOL KRKA DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 431
- HARTMANOV RASTVOR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 159
- HEFEROL - ALKALOID AD SKOPJE, 146
- heksetidin, 77
- HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 443
- HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 443
- HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 81
- HEMLIBRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 146
- HEMOKVIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 200
- HEMOKVIN PLUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 206
- HEMOMYCIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 295
- HEMOPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 179
- HEPALPAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 181
- HEPALPAN 1000 - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 181
- HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 182
- heparin, 127, 181
- HEPARIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 128
- HEPARIN NATRIJUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 128
- HEPASOL 8% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 153
- HEPATHROMBIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 181
- hepatitis A, inaktivisani, cijeli virus, 320
- hepatitis B imunoglobulin, humani, 317
- hepatitis B, prečišćeni antigen, 320
- HEPTANON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 459
- HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 492
- HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 492
- HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 496

HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 491
HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 491
HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 345
HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 236, 310
HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 236, 310
HERZUMA - CELLTRION INC., 345
HEXAXIM - SANOFI PASTEUR, 324
HEXTEND - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 77
HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D., 241
HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D., 241
HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 278
hidrohlorotiazid, 176
HIDROHLOOROTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 176
hidrohlorotiazid, irbesartan, 216
hidrohlorotiazid, kvinapril, 206
hidrohlorotiazid, lizinopril, 203
hidrohlorotiazid, losartan, 214
hidrohlorotiazid, nebivolol, 190
hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil, 217
hidrohlorotiazid, ramipril, 205
hidrohlorotiazid, telmisartan, 217
hidrohlorotiazid, valsartan, 215
hidrokortizon, 237, 271, 505
HIDROKORTIZON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 272
hidrokortizon, lidokain, 180
hidrokortizon, oksitetraciklin, 239
hidroksietilskrob, natrijum-hlorid, 153
hidroksihlorohin, 464
hidroksiprogesteron, 251
hidroksokobalamin, 148
hidrotalcit, 79
himekromon, 95
hioscin butilbromid, 91
hipromeloza, 512
histidin, ketoaminokiseline, lizin, tirozin, treonin, triptofan, 522
HISTINAX - BOSNALIJEK D.D., 460
HIVERAC - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 311
HIZENTRA - CSL BEHRING GMBH, 315
hloramfenikol, 503
hlorfenamin, natrijum-askorbat, paracetamol, 410
hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 412, 472
hlorheksidin, 240
hlorheksidin, lidokain, 475
hloropiramin, 234, 498
HLOPIRAMIN SOTEX - SOTEX PHARMFIRM CJSC, 499
hlorpromazin, 428
holekalciferol, 119
holekalciferol, kalcijum, 123
HOLLESTA - ALKALOID AD SKOPJE, 220
HOLOXAN - BAXTER AG, 325

- horiogonadotropin alfa, 253, 255
HORIZONT - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 448
HULIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 367
HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ SPRICI, 40MG / 0,8ML - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 367
HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI, 40MG / 0,8ML - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 367
HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM PENU, 40MG / 0,8MG - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 367
HUMALOG - ELI LILLY EXPORT S.A., 104
HUMALOG JUNIOR KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 104
HUMALOG KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 104
HUMALOG MIX 25 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 106
HUMALOG MIX 50 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 106
HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH, 152
HUMAN ALBUMIN 200G/L BAXALTA - BAXALTA GMBH, 152
humani menopauzalni gonadotropin, 254
HUMIRA - ABBVIE INC., 367
HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A., 105
HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A., 105
HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A., 104
HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 237, 505
HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S., 272
HYDROCYCLIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 239
HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 197
HYPERIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 203
HYPOLIP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 222
HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D., 198
HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D., 204
HYPRESSIN PLUS L - BOSNALIJEK D.D., 204
HYRIMOZ - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 367
IBANDRONAT PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 395
ibandronska kiselina, 394
IBEROGAST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 89
IBRANCE - PFIZER INC., 338
ibrutinib, 340
IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 381
IBUMAX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 381
IBUMAX 2% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 381
IBUMAX 4 % - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 381
IBUMAX DIRECT - STADA ARZNEIMITTEL AG, 381
IBUMAX DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 385
IBUMENTHOL - ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD, 390
ibuprofen, 379, 388
IBUPROFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 381
IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 382
IBUPROFEN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 382

IBUPROFEN KABI 400 MG OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 382
IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 382
IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 382, 389
ibuprofen, levomentol, 390
ibuprofen, mentol, 391
ibuprofen, paracetamol, 385, 410
ibuprofen, pseudoefedrin, 471
IDACIO - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 368
idarucizumab, 517
IDAXE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 136
IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 123
IDIKA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 395
IESPOR - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S., 285
IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 216
ifosfamid, 325
IG VENA - KEDRION S.P.A., 315
ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol, 181
ikodekstrin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 160
iksazomib, 350
ILOMEDIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 133
iloprost, 132
imatinib, 333
IMATIS - DEVA HOLDING A.S., 334
IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT., 340
IMIBACID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 291
imigluceraza, 124
IMIGRAN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 414
imikvimod, 237
IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 291
IMIPENEM/CILASTATIN APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 291
IMIPENEM/CILASTATIN KABI 500 MG/500 MG - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 292
IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF - BAXTER AG, 144
IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF - BAXTER AG, 144
IMMUNOHBS - KEDRION S.P.A., 317
IMMUNORHO - KEDRION S.P.A., 316
IMOVAX DT ADULT - SANOFI PASTEUR, 319
IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR, 321
imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu, 314
imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu, 315
IMUPRIN - REMEDICA LIMITED, 372
IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 372
indakaterol, 480
indakaterol, mometazon, 484
INDAP - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 177
indapamid, 176
INDAPAMID LABORMED - SC LABORMED PHARMA SA, 177
indapamid, perindopril, 204
indapamid, perindopril, rosuvastatin, 229

- INDAPRES - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 177**
INDIVIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 115
INDIVIL MET - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 113
 indometacin, 375
INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 375
INFANRIX - IPV - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 323
INFANRIX HEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 324
INFANRIX IPV + HIB - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 323
INFAXA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA, 137
INFLECTRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 366
 infliksimab, 365
INFLUCID – DR. GUSTAV KLAIN GMBH & CO.KG, 531
 influenza, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen, 319
INFLUVAC TETRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 319
INHIXA - SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD., 130
 inklisiran, 227
INLYTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 349
INSPRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 179
 insulin, 104, 105
 insulin aspart, 104, 106
 insulin aspart, insulin degludek, 106
 insulin degludek, 107
 insulin degludek, liraglutid, 107
 insulin detemir, 107
 insulin glargin, 106
 insulin glargin, liksisenatid, 107
 insulin glulisin, 105
 insulin lispro, 104, 106
INSUMAN BASAL SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 105
INSUMAN COMB 25 SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 105
INSUMAN RAPID SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 104
 interferon beta-1a, 359
 interferon beta-1b, rekombinantni, 359
IOMERON - BRACCO IMAGING S.P.A, 525
IOPAMIRO - BRACCO S.P.A., 523
IOPAMIRO 370 - BRACCO S.P.A., 523
 ipratropijum bromid, 486
IRACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 213
IRBENIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 213
IRBENIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 216
IRBENIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 216
 irbesartan, 212
IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 213
IRINOTECAN KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 332
 irinotekan, 332

IRINOTESIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 332
IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 197
IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 203
IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 203
IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 203
ISENTRESS - MERCK SHARP & DOHME BV, 311
ISOCOR - SOPHARMA AD, 193
ISOPTO TEARS - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 512
ITOMED - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 92
itoprid, 92
itrakonazol, 308
ivabradin, 172
IVABRADIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 172
IZOSEPT D - BOSNALIJEK D.D., 242
izosorbid dinitrat, 171
izosorbid mononitrat, 171
IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-KLORIDA 0,9% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN
AG, 157
izotretinoin, 243
JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 339
JANUMET - MERCK SHARP & DOHME BV, 112
JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 114
JARAMERA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA BANJA LUKA, 226
JARDIANCE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 117
JEVTANA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 332
JIVI 1000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 140
JIVI 2000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 140
JIVI 3000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 140
jobitridol, 526
jodiksanol, 525
JODOKOMP - ZOREX PHARMA D.O.O. ŠABAC, 242
joheksol, 522
jomeprol, 525
jopamidol, 523
jopromid, 524
joversol, 524
JUVE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 388
kabazitaksel, 332
KABIVEN PERIPHERAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 156
KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 346
KADRIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 196
KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 203
KAFESIT - BERKO İLAÇ VE KIMYA SAN. A.Ş., 453
KALCIJEV FOLINAT PLIVA 10 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 519
kalcijum, 123
kalcijum karbonat, magnezijum karbonat, teški, 79
kalcijum-folinat, 519
kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat, 521
kalcijum-fosfat, kamilica, kalcijum-karbonat, željezo-fosfat, magnezijum-fosfat, 531
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, 158
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 159
kalcijum-karbonat, 123

kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat, 79
kalcijum-pantotenat, 122
kalcitriol, 119
KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 123
KALII CHLORIDI UFAR - UFAR D.O.O. BEOGRAD, 123
KALIJ Klorid JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 124
KALIJEV Klorid NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 124
kalijum-citrat, limunska kiselina, 124
kalijum-hlorid, 123
KALINOR - DESMA GMBH, 124
KAMFART - BOSNALIJEK D.D., 390
KAMIREN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 174
KAMISTAD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 78
KANAZOL - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 308
kandesartan, 213
KANJINTI - AMGEN (EUROPE) GMBH, 345
kapecitabin, 328
kaptopril, 194
KAPTOPRIL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 195
KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 195
karbamazepin, 415
KARBAPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 415
karbidopa, levodopa, 424
KARBIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 213
karbocistein, 494
KARBOCISTEIN NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 495
karboplatin, 349
karvedilol, 188
KARVEDILOL LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A., 189
KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 189
KATENA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 419
KATHESIN - LABORMED-PHARMA S.A., 335
KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 195
KEPPRA - UCB PHARMA S.A., 420
KETOBOS - BOSNALIJEK D.D., 383
ketokonazol, 231
KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 383, 388
KETONAL DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 384
KETONAL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 384
ketoprofen, 383, 388
KETOSTERIL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 522
ketotifen, 500
KEYTRUDA - MERCK SHARP & DOHME BV, 347
kiseonik, 519
KISQALI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 350
KIVEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 313
KLACID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 294
KLACID I.V. - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 294
KLACID SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 294

kladribin, 363
klaritromicin, 293
KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 294
KLAVAMOX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 282
KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 282
KLAVOPHAR - PHARMAS D.O.O., 282
KLIMICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 296
klindamicin, 243, 296
klobetazol, 239
KLOMETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 92
KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 92
klonazepam, 414
KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 415
KLOPIDEX - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 131
klopidogrel, 130
KLOPIDOGREL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 131
klotrimazol, 231, 246
klozapin, 432
kobimetinib, 337
kodein, 496
kodein, kofein, paracetamol, 411
kofein, kofein, paracetamol, propifenazon, 413
KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D., 412
kofein, 453
kofein, paracetamol, 411
kofein, paracetamol, propifenazon, 411
KOLESTAN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 222
kolistin, 304
kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa, atenuisana, 321
KONVERIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 196
KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 203
KREON 10000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 103
KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 103
KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 443
ksilometazolin, 467
ksilometazolin, ipratropijum, 469
ksilometazolin, lizozim, 468
KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 434
KVENTIAX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 434
KVEPIN - BOSNALIJEK D.D., 435
kvetiapin, 433
KVETIAPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 435
kvinapril, 200
KYTRIL - ATNAHS PHARMA UK LTD, 94
lacidipin, 192
LACIPIL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 192
LADIOMIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 447
lakoamid, 422
LAKOZAMID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 423
laktuloza, 96
LAKTULOZA HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 96
LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE, 418
LAMICTAL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 418

- LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 233
lamivudin, 310
lamivudin, zidovudin, 312
lamotrigin, 417
LANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 167
lansoprazol, 85
LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 86
lantan karbonat, 518
LANTUS - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 106
LANTUS SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 106
LANZUL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 86
lapatinib, 339
LARGOCILIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA BANJA LUKA, 279
laronidaza, 124
LARTEXA - LABORATORIOS NORMON S.A., 361
latanoprost, 510
latanoprost, timolol, 509
LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 510
LATASOPT - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 510
LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 418
LAVRENA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 499
LAXADIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 96
LAXID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 99
LAXOPRID - COMBINO PHARM MALTA, LTD., 98
LEBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 301
LECANID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 169
LECTRUM - ERIOCHEM SA, 354
leflunomid, 360
LEGOFER - ALKALOID AD SKOPJE, 147
LEKADOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 409
LEKADOL FLU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 410
LEKADOL PLUS C - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 411
LEMOD-SOLU - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 270
LEMTRADA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 363
lenalidomid, 372
LENALIDOMID ALVOGEN - LABORMED-PHARMA S.A., 373
LENALIDOMID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 373
LENOCOR - BOSNALIJEK D.D., 193
lenograstim, 358
LEPONEX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 432
LEPTICA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 420
LEQVIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 227
LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG, 193
LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG, 193
LERCANIL ACE - BERLIN-CHEMIE AG, 206
lerkanidipin, 192
LESTEDON - ALKALOID AD SKOPJE, 264

LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 499
LETRASAN - DEVA HOLDING A.S., 357
LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG, 273
LETROX 150 - BERLIN-CHEMIE AG, 273
LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG, 273
letrozol, 356
leuprorelin, 353
LEUPROSTIN 3,6 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 354
LEUPROSTIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 354
LEVALOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 301
LEVEMIR - NOVO NORDISK A/S, 107
levetiracetam, 420
LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 420
LEVETIRACETAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA, 420
LEVETIRACETAM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 421
levocetirizin, 499
levofloksacin, 301
LEVOFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 302
LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 302
levomepromazin, 428
levonorgestrel, 248, 250
levotiroksin-natrijum, 272
LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 442
LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE, 442
LIDOCAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 167,
399
LIDOCAINE 2% S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO, 167,
399
lidokain, 167, 398
LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 399
LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 400
lidokain, nifedipin, 180
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 167, 399
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 167, 399
LIDOPROCT - BOSNALIJEK D.D., 180
LIFTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 260
LIKACIN - LISAPharma SPA, 298
liksisenatid, 116
LINCOCIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 297
LINEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 103
LINEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 103
LINEZAN - ANFARM HELLAS S.A, 306
linezolid, 305
linkomicin, 297
liofilizirana kultura Saccharomyces boulardii, 103
LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG, 181
LIPANOR - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 226
LIPERTANCE - LES LABORATOIRES SERVIER, 229
LIPEX - N.V. ORGANON, 221
LIPIDIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 225
LIPIDRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 222
LIPOFEN SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 226

LIPOSTAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 222
LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 223
liraglutid, 115
LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 449
LIVERCOL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 224
lizinopril, 197
lizozim, 237
lizozim, piridoksin, 478
LODIX - BOSNALIJEK D.D., 177
LOFOTO - RAFARM S.A., 507
LOGEST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 249
LOKOSOL, GEL, 10 MG / G - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A., 389
LOMETAZID - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 176
LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A., 247
LONGACEPH - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 288
LONSURF - LES LABORATOIRES SERVIER, 329
loperamid, 100
LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 100
lopinavir, ritonavir, 313
LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 191
LOPRIDAM - ZENTIVA, K.S., 209
LOPRIL - BOSNALIJEK D.D., 197
LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D., 203
LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D., 204
LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 500
loratadin, 499
LORATADIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 500
lorazepam, 442
LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 442
LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 501
LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 100
LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 211
LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 214
LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 215
lorlatinib, 337
lornoksikam, 378
LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 442
LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 357
LORVIQUA - PFIZER INC., 337
losartan, 210
LOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 500
LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE, 211
LOVETROX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 302
LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 513
LUMINEL - BOSNALIJEK D.D., 439
LUNATA - ALKALOID AD SKOPJE, 445
LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 409
LUPOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 410
LUPOCET FLU FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 410

lutropin alfa, 255
LUVERIS - MERCK HEALTHCARE KGAA, 255
LUXETA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 449
LYRICA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 422
LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D., 478
LYSOBACT COMPLETE SPRAY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D.,
475
LYSOBACT DUO - BOSNALIJEK D.D., 475
LYSOBACT P SPRAY SA AROMOM BANANE - BOSNALIJEK D.D., 478
LYSOBACT SPREY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D., 475
LYSODERM - BOSNALIJEK D.D., 237
LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE, 421
LYXUMIA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 116
MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 344
MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A., 245
MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 293, 296
MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 424
MALCOVIR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 464
MANINIL 1,75 - BERLIN-CHEMIE AG, 110
MANINIL 3,5 - BERLIN-CHEMIE AG, 110
MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG, 110
manitol, 159
MANITOL 20% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 159
MANITOL HF 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 160
MANITOL HF 20% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 160
manitol, natrijum-laktat, 160
MANNITOL 20% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 160
MAPRAZAX - ALKALOID AD SKOPJE, 443
MAPROFEN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 384
maprotilin, 447
MAROCEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 504
MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 300
MARTXEL - ERIOCHEM SA, 327
MASSIDO - ALKALOID AD SKOPJE, 188
MATHADOR - BOSNALIJEK D.D., 185
matricaria recutita, 521, 531
MAVENCLAD - MERCK HEALTHCARE KGAA, 363
MAVIRET - ABBVIE INC., 312
MAXFLU - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 471
MAXIDEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 505
MAXIPENEM - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S., 290
MAXIRINO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 467
MAXITROL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 506
MAYMETSİ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 112
MAYSIGLU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 114
MAYZENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 363
MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 334
mebendazol, 465
mebeverin, 89
MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 246, 463

- MEDICINSKI KISEONIK KRAS - KRAS D.O.O. ZA PROIZVODNJU I TRGOVINU LAKTAŠI**, 519
- MEDICINSKI KISEONIK UTP - UTP D.O.O. IZ PULE**, 520
- MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O.**, 520
- MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL**, 271
- megestrol, 352
- MEGOXI - POLFARMEX S.A.**, 353
- MEKINIST - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**, 337
- mekobalamin, 148
- MEKSENA - ALKALOID AD SKOPJE**, 185
- MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 379
- meloksikam, 378
- MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 379
- MELOX FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 379
- MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D.**, 112
- MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D.**, 112
- MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D.**, 112
- MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 456
- memantin, 456
- MEMANTIN AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 456
- MEMANTIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 456
- MEMANTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 456
- MEMENTO - BOSNALIJEK D.D.**, 456
- MEMOBLOCUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 457
- MEMOXA - ACONITUM PRIVATE LIMITED LIABILITY COMPANY**, 454
- MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG**, 214
- MENDIAXON - ADAMED PHARMA SPOLKA AKCYJNA**, 95
- MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE**, 424
- meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani, 318
- MENOPUR - FERRING PHARMACEUTICALS BV**, 254
- mentol, metil-salicilat, terpentinsko ulje, ulje eukaliptusa, 390
- MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 467
- MERALYS COMB - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 469
- MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 467
- MERIOFERT - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA**, 254
- MEROBOCID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE**, 290
- meropenem, 290
- MEROPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**, 291
- MEROPENEM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**, 291
- MEROT - BOSNALIJEK D.D.**, 178
- mesalazin, 101
- MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**, 101
- mesna, 519
- MESTINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 457
- metadon, 459
- METADON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**, 459
- METADON MOLTENI - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO-S.P.A.**, 459
- METADON SOPHARMA - SOPHARMA AD**, 459
- METAMIZOL HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 408

metamizol natrijum, 407
metenkefalin, tridekaktid, 359
METFORIX - VEFA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 109
metformin, 108
METFORMIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 110
metformin, sitagliptin, 112
metformin, vildagliptin, 113
METHOTREXAT EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 372
METHOTREXATE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 327
METHYLDOPA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 173
METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 247
metildopa, 173
metilergometrin, 247
metilprednizolon, 270
METILPREDNIZOLON NORMON - LABORATORIOS NORMON S.A., 271
METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 185
metoklopramid, 91
metoksi polietilen glikol-epoetin beta, 151
metoksifluran, 413
metoprolol, 184
METOPROLOL HF 200 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA
FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 185
METOTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 429
metotreksat, 326, 372
metronidazol, 237, 246, 304, 463
METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 305
metronidazol, mikonazol, 247
METROZOL - BOSNALIJEK D.D., 463
MEXIA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 456
MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG, 103
MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG, 104
MICROGYNON 30 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 249
MICROLAX - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 97
midazolam, 444
MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 445
midekamicin, 293
MIDOL PROTECT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 132
MIDOL PROTECT 75 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 132
MIDOLAM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 445
midostaurin, 343
mikofenolna kiselina, 360
mikonazol, 77, 99, 231, 246
MIKO-PENOTRAN - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI, 246
MIKOTEN - BOSNALIJEK D.D., 231
MILENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 189
MILGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 120
MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 120
MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 266

- MINIRIN MELT - FERRING GMBH**, 266
minoksidil, 244
miokamicin, 296
MIOZAC - FISIOPHARMA-S.R.L., 170
MIRAPEXIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 427
MIRCERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 151
MIRENA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 248
MIROBACT MAST - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 236
mirtazapin, 451
MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 451
MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 444
MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 444
MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 449
MISVENOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 340
MITROXELEN - REMEDICA LIMITED, 336
MIVUX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 310
mliječno kiselinske bakterije, 102
M-M-RVAXPRO - MERCK SHARP & DOHME BV, 321
MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 429
MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 429
MOKSACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 302, 505
moksifloksacin, 302, 504
MOKSINE - DEVA HOLDING A.S., 303
moksonidin, 173
MOLOXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 303
mometazon, 238, 470
MOMETAZON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 470
MON.FDG (¹⁸F) - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ, 529
MON.IYOT-131 - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ, 529
MON.TEK⁹⁹MO/^{99m}Tc GENERATOR - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ, 528
MONALIZ - DEVA HOLDING A.S., 470
MONIZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 171
MONIZOL RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 171
MONKASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 490
MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 490
MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D., 294
MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 192
MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O., 201
MONOPRIL PLUS - PHARMASWISS D.O.O., 206
MONOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 171
MONOZID 25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 176
montelukast, 489
MONURAL - ZAMBON S.P.A., 305
morfin, 400
moroktokog alfa, 141
MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 400

MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 263
MOTRIX - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 418
MOVIPREP - NORGINE B.V., 97
MOVYMIA - GEDEON RICHTER PLC., 274
MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 303
MOXFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 303
MOXIRAL - ALKALOID AD SKOPJE, 303
MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD., 504
MUCODYNE - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 495
MULTIBIC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 165
MULTIBIC 3 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 165
MULTIHANCE - BRACCO S.P.A., 527
MULTILAC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 165
mupirocin, 236
MUPIRON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 236
MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 392
MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 232, 233
MYCOSEB - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 231
MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 360
MYOZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 125
NAFAZOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 468
nafazolin, 468, 511
naftifin, 233
NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 376
NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 376
NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 377
NAKOM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 425
NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 383
NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 383
nalokson, oksikodon, 401
naproksen, 383
natalizumab, 361
NATFORMIN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 110
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 164
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM (RINGER RASTVOR) - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 158
NATRIJ HLORID 0,9% IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 157
NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 158
NATRIJ HLORID POLIFLEKS 0,9% RASTVOR ZA INFUZIJU - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 164
NATRIJ KLORID DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 165
natrijum jodid (131 I), 529
natrijum-hlorid, 157, 164
natrijum-valproat, 416
natrijum-valproat, valproinska kiselina, 416
NAVARIN XR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 416
NAZOPASS - ALKALOID AD SKOPJE, 467
NEBICOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 188

NEBILET - BERLIN-CHEMIE AG, 188
NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG, 190
NEBILET PLUS 25 - BERLIN-CHEMIE AG, 190
nebivolol, 188
NEBREMEL - ALKALOID AD SKOPJE, 250
NEO-ANGIN - DIVAPHARMA GMBH, 478
NEO-ANGIN BEZ ŠEĆERA - DIVAPHARMA GMBH, 478
NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A., 288
NEODEKSACIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 506
NEODOLPASSE - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 378
NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 382
NEOFEN COMBO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 385
NEOFEN FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 382
NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 389
NEOFEN RAPID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 382
neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat, 245
NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM, 425
NEO-PENOTRAN FORTE - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI,
247
NEOPERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 446
nepafenak, 506
NEURONTIN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 419
NEVANAC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 506
NEVOTEK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 302
NEXAVAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 342
NEXETIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 453
NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 188
NICORETTE - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 457
NICORETTE FRESHMINT - MCNEIL AB, 458
NICORETTE INVISIPATCH - LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG, 458
nifedipin, 192
NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 192
NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 305
nifuratel, nistatin, 245
nifuroksazid, 99
NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 99
nikotin, 457
nilotinib, 334
NIMENRIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 318
nimesulid, 387, 389
nimodipin, 192
NIMODIPIN SOLUPHARM 10 MG/50 ML - SOLUPHARM PHARMAZEUTISCHE
ERZEUGNISSE GMBH, 192
NIMULID - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED, 387
NIMULID MD - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED, 387
NIMULID TRANSGEL - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED, 389
NINLARO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 350
NIRVAX - BOSNALIJEK D.D., 419
nistatin, 98, 231, 245
nistatin, oksitetraciklin, 245
nitisinone, 125

NITRAX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 172
 nitrazepam, 444
 nitrofurantoin, 305
NITROGLICERIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 170
NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 170
NITROGLICEROL - BOSNALIJEK D.D., 170
NITROLINGUAL SPREJ - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 171
NIZON - BOSNALIJEK D.D., 271
NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 301
NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 301
NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 83
NOLPAZA CONTROL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 83
NOMIGREN - BOSNALIJEK D.D., 413
 nonakog alfa, 143
 nonakog beta pegol, 143
NORDITROPIN NORDIFLEX - NOVO NORDISK A/S, 265
 noretisteron, 253
 norfloksacin, 300
NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 301
NORMATIN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 508
NORPREXANIL 10 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 207
NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 207
NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 207
NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 207
NORVASC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 191
NOTMAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 421
NOTMAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 421
NOVALGETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 408
NOVOEIGHT - NOVO NORDISK A/S, 141
NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 106
NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 104
NOVOSEVEN - NOVO NORDISK A/S, 145
NOZINAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 428
NUOFEN ZA DJECU JAGODA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 382
 nusinersen, 396
NUTRINEAL PD4 1,1% - BAXTER AG, 161
NUWIQ - OCTAPHARMA AG, 141
NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 98, 231, 245
 obinutuzumab, 344
OCREVUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 363
OCTAGAM - OCTAPHARMA AG, 315
OCTANATE - OCTAPHARMA AG, 142
OCTANATE LV - OCTAPHARMA AG, 142
OCTANINE F - OCTAPHARMA AG, 144
OCTAPLEX 500 IU - OCTAPHARMA AG, 140
OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH, 243
 ofloksacin, 514
OFTAMYCIN - DEVA HOLDING A.S., 503
OGIVRI - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 345
OHB 12 - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 148
OIKAMID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 454

okrelizumab, 363
oksaliplatin, 349
oksazepam, 441
oksidodon, 401
OKSIKODON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 401
oksimetazolin, 467
oksitocin, 267
okskarbazepin, 415
oktreotid, 267
OKTREETID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 268
OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 432
olanzapin, 432
OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 433
OLEOVIT D3 - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 119
OLFEN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 389
OLFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 433
OLICARD RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 172
olmesartan medoksomil, 214
OLMETEC - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 214
OLMETEC PLUS - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 217
olodaterol, tiotropijum-bromid, 484
olopatadin, 512
OLYNTH - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 468
OLYNTH HA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 468
omalizumab, 490
OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 82
omeprazol, 81
OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE, 82
OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., 261
OMNIC OCAS 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 261
OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 523
OMNITROPE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 265
OMNITUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 497
OMNITUS FORTE - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 497
ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 480
ONCEAIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 490
ondansetron, 93
ONTRIL - BOSNALIJEK D.D., 488
OPATANOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 512
OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 467
OPERIL P - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 467
OPRYMEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 427
OPTIMON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 197
OPTIMON HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 204
OPTIRAY 300 - GUERBET, 524
OPTIRAY 350 - GUERBET, 525
OPTODROP - RAFARM S.A., 508
OPTODROP CO - RAFARM S.A., 510
ORABLOC - PIERREL PHARMA, 400
ORALSEPT - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 78
ORAMORPH - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO - S.P.A., 400

ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 185
ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 246, 305, 463
OSADENT - VIENNAPHARM GMBH, 522, 531
OSAFLAT - VIENNAPHARM GMBH, 521, 531
OSANIT - VIENNAPHARM GMBH, 521, 532
OSARHIN - VIENNAPHARM GMBH, 521, 532
OSATUSS - VIENNAPHARM GMBH, 521, 532
OSPEN 1000 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 279
OSPEN 1500 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 279
OSPEN 750 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 280
Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem, 460
OTOL H - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 514
OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 212
OVITRELLE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 255
OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 349
OXYCORT - TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE, 239
OXYDON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA BANJA LUKA, 401
OXYTOCIN GRINDEKS - GRINDEKS JSC, 267
OYAVAS - STADA ARZNEIMITTEL AG, 348
OZEMPIC - NOVO NORDISK A/S, 116
PACLITAXEL EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 331
PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 331
PAGAMAX - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 422
paklitaksel, 330
PAKSTON - ALKALOID AD SKOPJE, 448
palbociklib, 338
PALEXIA - GRUNENTHAL GMBH, 406
PALEXIA SR - GRUNENTHAL GMBH, 406
paliperidon, 439
PALIPERIDON TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 439
PALITREX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 284
palivizumab, 317
PANADOL - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT
FELELOSSEGU TARSASAG, 409
PANADOL BABY - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG
KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 409
PANADOL EXTRA - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG
KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 411
PANADOL FORTE OPTIZORB - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER
MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 411
PANADOL OPTIZORB - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG
KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 409
PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 497
PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 497
PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE, 288
PANCILLIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 280
PANCURONIUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 391
PANDEV - DEVA HOLDING A.S., 84
panitumumab, 346
PANKLAV - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 282

- PANKLAV 2X - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 283**
- PANKLAV FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 283**
- pankreatin, 103**
- pankuronijum, 391**
- PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 84**
- PANTHENOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 234**
- PANTHENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA, 122**
- pantoprazol, 82**
- PANTOPRAZOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 84**
- PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 84**
- PANTOPRAZOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 84**
- papilomavirus (humani tipovi 6, 11, 16, 18), 322**
- PARACEROL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 409**
- PARACET FLU - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 411**
- paracetamol, 408**
- PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 409**
- PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 409**
- PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 409**
- PARACETAMOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 409**
- PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 409**
- PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 410**
- paracetamol, fenilefrin, 410**
- paracetamol, pseudoefedrin, 471**
- paracetamol, tramadol, 403**
- PARAFEN - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 385**
- PARAVANO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 224**
- parikalcitol, 275**
- PARLIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 428**
- paroksetin, 447**
- PAROKSETIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 448**
- PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 448**
- PAXIBAN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 139**
- pazopanib, 343**
- PAZOPANIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 343**
- PDSOLONE - SWISS PARENTERALS LIMITED., 271**
- PDSOLONE 40 MG - SWISS PARENTERALS LIMITED., 271**
- PELIMERA - SYNTHON B.V, 327**
- pembrolizumab, 347**
- pemetreksed, 327**
- PEMETREKSED PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 327**
- PEMETREXED KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 327**
- pentaeritritil tetranitrat, 171**
- PENTASA - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 101**
- PENTAXIM - SANOFI PASTEUR, 323**
- PENTHROX 99,9% - MEDICAL DEVELOPMENTS INTERNATIONAL LIMITED, 413**

PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 180
PENTOKAR - SAKAR HEALTHCARE LTD, 84
 pentoksifilin, 180
PENTREXYL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 278
PEPTICAID CONTROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 84
PERFOSE - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 518
 perindopril, 198
PERJETA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 346
PERSANTIN - GLENWOOD GESELLSCHAFT MIT BESCHRANKTER HAFTUNG
PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE (GLENWOOD GMBH), 132
PERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 446
PERSEN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 446
 pertuzumab, 346
 pertuzumab, trastuzumab, 352
PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 453
PHARMADON - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 436
PHARMAFLU - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 473
PHARMOX CV - INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD., 283
PHARYNGAL - BOSNALIJEK D.D., 475
PHENOBARBITON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 414
PHESGO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 352
PHEZAM - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 454
PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 182
 PHOLCODIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 496
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 1,36% W/V - BAXTER AG, 161
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 2,27% W/V - BAXTER AG, 161
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 3,86% W/V - BAXTER AG, 162
PHYSIOTENS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 174
PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 117, 118
PILFUD - BOSNALIJEK D.D., 244
 pimekrolimus, 244
PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 193
 piperacilin, tazobaktam, 283
PIPERACILLIN/TAZOACTAM KABI 4 G/0,5 G - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH,
 283
PIPERACILLIN/TAZOACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 284
PIQRAY - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 340
 piracetam, 454
 piridoksin, 122
 piridostigmin, 457
PLAVIX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 131
PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 121
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 246
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 231
PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 413
PLIVATINIB - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 334
PLIVIT D3 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 119
 pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen i hemofilus influenza,
 konjugovani, 318
PODAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 261
 polatuzumab vedotin, 348

- POLGYL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 305
- POLINOL - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL GMBH&CO.KG, 532
- POLIVY - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 348
- POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 245
- PROXIFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 394
- PORTALAK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 96
- povidon jod, 241, 247, 476
- POVIDON JOD HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 242, 247
- PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 136
- PRALUENT - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 227
- pramipeksol, 427
- prasugrel, 133
- PRAXBIND - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 517
- PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 441
- prazepam, 442
- PRAZEPAM HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 443
- PRAZINE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 429
- prazosin, 174
- prednizolon, tetrakain, tirotricin, 514
- prednizon, 271
- PREDUCTAL - LES LABORATOIRES SERVIER, 172
- PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 172
- pregabalin, 421
- PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 422
- PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 198
- PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 204
- PREPIDIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 248
- PRESOLOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 185
- PRESONAT - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 187
- PRESSING - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 500
- PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER, 198
- PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 205
- PREXANIL COMBI A 5 MG/1,25 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 205
- PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 200
- PRILEN AM - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 208
- PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 205
- PRILENAP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 196
- PRILENAP H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 203
- PRILENAP HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 203
- PRILINDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 200
- PRILINDA DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 208

PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 205

PRIMOLUT-NOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 253

PRIMOVIK - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 528

PRINORM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 185

PRIORIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 321

prirodni fosfolipidi, 502

PROBILOL - BOSNALIJEK D.D., 187

PROCULIN - ALKALOID AD SKOPJE, 511

PROGAS - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 84

progesteron, 251

PROGESTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 251

PROGRAF - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 371

PROLAX ČEPIČI ZA DJECU - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 97

PROLAX ČEPIČI ZA ODRASLE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 97

PROLIA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 396

PROMASS - BOSNALIJEK D.D., 394

promazin, 429

PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 429

PRONERV - G.L. PHARMA GMBH, 120

PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 271

PROPAFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 168

propafenon, 168

PROPAFENON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 168

PROPAFENON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 168

PROPANORM - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 168

propiltiouracil, 273

propofol, 397

PROPOFOL 1% FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 398

PROPOFOL CLARIS 10 MG/ML - CLARIS LIFESCIENCES (UK) LIMITED, 398

PROPOFOL FRESENIUS 1% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 398

propranolol, 183

PROPRANOLOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 183

PROPRANOLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 184

PROPRANOLOL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 184

PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 493

PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 493

PROSPAN LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 493

PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 493

PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 436

PROSTAMOL UNO - BERLIN-CHEMIE AG, 264

PROSTEF - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 263

PROSTIN E2 - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 248

protamin, 517

PROTAMIN SULFAT GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 517

PROTECTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 221

prukaloprid, 97

pseudoefedrin, triprolidin, 472

PTU - ALKALOID AD SKOPJE, 273

PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 84

PULMOZYME - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 495

PYLOMID - BOSNALIJEK D.D., 92

- QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 250
Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 435
QVAR AUTOHALER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 485
rabeprazol, 86
RABEPRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 86
RALAGO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 428
raltegravir, 311
RAMEAM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 209
ramipril, 199
RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG, 173
ranibizumab, 512
RANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 80
RANID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 80
RANISAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 80
ranitidin, 80
RANITIDIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 80
RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 80
ranolazin, 173
RANTUDIL FORTE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 378
RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O., 383
RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 200
RAPTEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 389
RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 377
RAPTEN - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 377
RAPTEN DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 377
RAPTEN FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 377
rasagilin, 427
RAVEFLUX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 355
ravulizumab, 364
REBIF - MERCK HEALTHCARE KGAA, 359
REBONE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 395
RECOMBINATE 1000 I.U. - BAXALTA GMBH, 143
RECOMBINATE 250 I.U. - BAXALTA GMBH, 143
RECOMBINATE 500 I.U. - BAXALTA GMBH, 143
RECORMON - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 150
REDICLON - DEVA HOLDING A.S., 505
REFACTO AF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 141
REFALGIN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 408
REFERUM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 147
REFIXIA - NOVO NORDISK A/S, 143
REGLAN - ALKALOID AD SKOPJE, 92
REKONAZOL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 232
REKOVELLE - FERRING GMBH, 256
RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE, 198
RELVAR ELLIPTA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 483
REMICADE - MERCK SHARP & DOHME BV, 366
REMSIMA - CELLTRION INC., 366

REMUREL - SYNTHON B.V, 360
RENNIE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 79
RENVELA 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 518
REQUIP - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 426
REQUIP MODUTAB - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 426
RESELIGO - AMW GMBH, 354
RESPEKT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 131
RESPIRO - DEVA HOLDING A.S., 481
RESPIRO-D - DEVA HOLDING A.S., 481
REVATIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 258
REVLIMID - CELGENE EUROPE LIMITED, 373
REVOLADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 146
REXTOL - RAFARM S.A., 275
RHESONATIV - OCTAPHARMA AG, 316
RHEUMON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 388
RHINOBOS - BOSNALIJEK D.D., 412
RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 412
RHINOSTOP HOT - BOSNALIJEK D.D., 472
RHINOZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 472
RIBAXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 137
ribociklib, 349
RICUS - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 436
riluzol, 461
RINASEK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 472
RINGER IMUNA - IMUNA PHARM A.S., 158
RINGER LAKTAT DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 159
RINGER LAKTAT VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY,
159
RINGEROVA OTOPIA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 158
RINOACT - BOSNALIJEK D.D., 469
RINOACT P - BOSNALIJEK D.D., 469
RINOLAN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 500
RINVOQ - ABBVIE INC., 360
risperidon, 436
RISPOLEPT CONSTA - JANSSEN-CILAG KFT., 437
RISSAR - ALKALOID AD SKOPJE, 437
RISSET - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 437
rituksimab, 343
rivaroksaban, 136
RIVAROX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 137
rivastigmin, 455
RIVER - BOSNALIJEK D.D., 137
RIVOKSAR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 137
RIXATHON - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 344
ROACCUTANE - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 244
ROCALTROL - ATNAHS PHARMA UK LIMITED, 119
RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D., 498
ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 231
ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 246
roksitromicin, 293
ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 426

ropinirol, 425
ROPUIDO - ALKALOID AD SKOPJE, 224
ROSACTA - MEDIS D.O.O. LJUBLJANA, 391
ROSIX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 224
ROSIX COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 227
ROSSTAT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 224
rosuvastatin, 223
rosuvastatin, valsartan, 228
ROSUXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 228
ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 224
ROSWERA COMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 227
rota virus, petovalentni, živi,, 322
rota virus, živi, atenuisani, 321
ROTARIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 322
ROTATEQ - MERCK SHARP & DOHME BV, 322
ROTIN - BOSNALIJEK D.D., 225
ROWACHOL - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 94
ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 257
ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 293
ROXIPER - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 229
ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 237
RUDAKOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 89
RUFIXALO - ALKALOID AD SKOPJE, 137
ruksolitinib, 339
RUPILIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 225
RUPURUT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 79
RUSOVAS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 225
RYDAPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 343
RYTMONORM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 168
RYZODEG - NOVO NORDISK A/S, 106
SABACOMB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 484
SAIZEN - MERCK HEALTHCARE KGAA, 265
SAKLOVIR - SAKAR HEALTHCARE LTD, 310
sakubitriil, valsartan, 219
SALAZOPYRIN EN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 101
SALBUAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 479
salbutamol, 478, 488
SALDISK - CELON PHARMA S.A., 481
salmeterol, 479
SALMIMET - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 102
SALOFALK - EWOPHARMA AG, 102
SALRES - DEVA HOLDING A.S., 479
SALTAPSA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 342
sambucus nigra D3, 521, 532
SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 370
SANDOSTATIN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 268
SANDOSTATIN LAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 268
SANOVEN - TEVA PHARMA B.V, 432
SANVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 445
SARGIN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 211

SAURUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 257
SCLEFIC - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 461
SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 488
SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 289
sekukinumab, 369
semaglutid, 116
SEMGLEE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 106
sena glikozidi, 96
SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 469
SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 469
SEPTOLETE PLUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 475
SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 476
SEPTOLETE TOTAL EUKALIPTUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 476
SEPTOLETE TOTAL LIMUN I MED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 476
SEPTOLETE TOTAL LIMUN I ZOVA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 476
SERETIDE DISKUS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 481
SERETIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 481
SEREVENT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 479
SEROXAT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 448
SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 450
SERTAN - BOSNALIJEK D.D., 449
SERTOFEN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 385
sertralin, 448
SERZYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 482
sevelamer, 518
SEVIKAR - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 218
SEVIKAR HCT - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 219
sevofluran, 397
SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG, 397
SEVORANE - ABBVIE INC., 397
SIDATA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 449
SILDENA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 259
sildenafil, 258
SILETRIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O.BANJA LUKA, 357
silimarin, 95
SILYMARIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 95
SILYMARIN FORTE BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 95
SIMBRINZA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 508
simetikon, 89
simoktokog alfa, 141
SIMPONI - MERCK SHARP & DOHME BV, 368
simvastatin, 220
SINACILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 279
SINEDOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 182
SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 259
SINGULAIR - N.V. ORGANON, 490
SINGULAIR JUNIOR - N.V. ORGANON, 490

SINGULAIR MINI - N.V. ORGANON, 490
SINODERM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 238
SINODERM N - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 240
SINOLPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 493
SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 493
SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL, 127
SIOFOR 1000 - BERLIN-CHEMIE AG, 110
SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG, 110
SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG, 110
siponimod, 363
SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 300
sitagliptin, 114
SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE, 197
SKOPRYL COMBO - ALKALOID AD SKOPJE, 206
SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE, 204
SKUDEX - BERLIN-CHEMIE AG, 404
SLOŽENA OTOPINA NATRIJ LAKTATA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 159
SMART - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 454
SMOFLIPID 20% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 154
SNUP 0,05% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 468
SNUP 0,1% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 468
SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 469
SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 190
SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 187
sofosbuvir, velpatasvir, 312
sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, riblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije), 154
SOLIDAGOREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 261
solifenacin, 257
SOLIFENACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 258
SOLTRIK - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 465
somatropin, 265
SOMNIS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 445
SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 243
SONA DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 243
sorafenib, 342
SORAFENIB LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 342
SORAFENIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 342
SORAFENIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 342
SORAFENIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 343
SORTIS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 223
sotalol, 184
SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 479, 488
SPASMEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 258
SPAZMOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 91
SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 179
SPINRAZA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 396
SPIOLTO RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 484
SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 487

SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 487
spironolakton, 178
SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 179
spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne, 102
SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 482
STAGE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 225
STANICID - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 235
STINDAB - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 326
STOMATIDIN - BOSNALIJEK D.D., 77
STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 477
STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 477
STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 477
STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 478
STREPSILS NARANDŽA SA VITAMINOM C - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 477
STREPSILS ORIGINAL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 477
STREPSILS PLUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 477
SUBOXONE - INDIVIOR EUROPE LIMITED, 460
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore, 446
suhi ekstrakt korjena odoljena, suhi ekstrakt lista matičnjaka, suhi ekstrakt lista pitome nane, 446
suhi ekstrakt lista bršljena, 492
suhi ekstrakt timijana, 492
suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, 492
suksametonijum, 391
sulfadiazin-srebro, 236
sulfametoksazol, trimetoprim, 292
sulfasalazin, 101
SULFASALAZIN KRKA EN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 101
SULIQUA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 107
sulpirid, 435
SULPIRID FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 435
SUMAMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 295
SUMAMED 1200 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 296
SUMAMED FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 296
sumatriptan, 414
SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 414
sunitinib, 340
SUNITINIB ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 341
SUNITINIB LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 341
SUNITINIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 341
SUNITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 341
SUNITINIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 341
SUNITYX - AQVIDA GMBH, 341
SURVANTA - ABBVIE INC., 502
SUTENT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 342
SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 100 MG - VUAB PHARMA A.S., 391

- SYNAGIS - ASTRAZENECA AB, 318**
SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE, 131
SYNFLORIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 318
SYNOPIEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 234, 499
SYNTOCINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 267
TACFORIUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 371
TACROLIMUS LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 371
tadalafil, 259
TADALAFIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 260
TADAMEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 260
TADILECTO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 260
TAFINLAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 336
TAITA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 453
takrolimus, 370
TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 262
TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE, 262
TAMLOS DUOD - ALKALOID AD SKOPJE, 263
tamoksifen, 355
TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 262
TAMOSIN DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 263
TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 355
TAMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 262
tamsulosin, 261
TANT-FLEX 0,15% - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 387
TANT-FLEX FORT - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 78
TANTUM VERDE - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.P.A., 78
TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 262
TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 262
TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 262
tapentadol, 405
TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 82
TARGINACT - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H, 401
TARKA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 209
TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 334
TAVANIC - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 302
TAXOTERE 20 MG/1 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 331
TAXOTERE 80 MG/4 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 331
TAZIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 262
TECENTRIQ - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 347
TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 373
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, 88
tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana, 491
tečni ekstrakt lista žalfije, tečni ekstrakt timijana, 78
TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 110
TEGRETOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 415
TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 415

tehnecijum (^{99m}Tc) pertehnetat, 528
telmisartan, 213
TELSIDAN - S.C. LABORMED-PHARMA S.A., 214
TELSIDAN PLUS - SC LABORMED PHARMA SA, 217
TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 490
temozolomid, 326
temsirolimus, 338
TENLOP - BOSNALIJEK D.D., 211
TENLOP H - BOSNALIJEK D.D., 215
TENLORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 218
tenofovir disoproksil, 310
TENOFIVIR TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 311
tenonitrozol, 464
TENOVIRAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 311
TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 191
TENPRIL - BOSNALIJEK D.D., 200
TENPRIL DUO - BOSNALIJEK D.D., 205
TENSEC - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA BANJA LUKA, 187
TENSIS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 467
teofilin, 488
TEOKAP SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 488
TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 489
terbinafin, 232, 233
teriflunomid, 362
teriparatide, 274
terlipresin, 266
testosteron, 251
TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 251
TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH, 316
TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A., 316
tetanus imunoglobulin, 316
tetanus toksoid, 318
tetanus toksoid, kombinacije sa difterija toksoidom, 319
TETAVAX - SANOFI PASTEUR, 319
TETRAKIM - SANOFI PASTEUR, 323
tetrizolin, 511
THERAFLU COMPLEX PLUS C - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER
MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 410
THERAFLU MAX PLUS C - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG
KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 473
THIOGAMMA 600 ORAL - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 125
THIOPENTAL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 397
THROMBOREDUCTIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 351
THYROZOL - MERCK HEALTHCARE KGAA, 273
TIALERA - LABORATORIOS LICONSA S.A., 451
tiamazol, 273
tiamin, 120
tianeptin, 451
TICAGREX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 134
TICASA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 134
tietilperazin, 499

tigeciklin, 277
tikagrelor, 134
TIMADREN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 508
TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 509
timolol, 508
TIMOLOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 509
timolol, travoprost, 510
TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 464
tinidazol, 463
tiokolhikozid, 392
tioktinska kiselina, 125
tiopental, 397
tiotropijum-bromid, 487
TIRAMAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 419
tiotricin, 236
TISINON - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 125
TIVICAY - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 312
TIYOZID - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 392
TIYOZID, TABLETA, 8 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 392
TOBRADEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 507
tobramicin, 297, 503
TOBRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 503
TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 507
TOBREX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 503
tocilizumab, 368
tofacitinib, 361
TOLDEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 257
TOLNEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 331
tolterodin, 257
TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 217
TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 214
TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 178
TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 175
TONSILOTREN – DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 533
topiramid, 418
TOPIRIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 407
TOPISTIN - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 300
torasemid, 178
TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 499
TOREM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 178
TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 437
TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 438
TORISEL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 338
TOSYNAL - ALKALOID AD SKOPJE, 133
TOT HEMA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 147
TOUJEO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 107
TOZAR - BOSNALIJEK D.D., 223
TRACRIUM - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 392
TRACTOCILE - FERRING GMBH, 249
tramadol, 404

TRAMADOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 405
TRAMADOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 405
TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 405
TRAMADOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 405
TRAMADOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 404
 trametinib, 337
 trandolapril, 201
TRANDOLAPRIL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 201
 trandolapril, verapamil, 209
TRANSTEC 35 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 403
TRANSTEC 52,5 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 403
TRANSTEC 70 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 403
 trastuzumab, 345
 trastuzumab emtanzin, 346
TRAVATAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 511
TRAVAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 232
 travoprost, 511
TRAVOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 511
TRAZEM - BOSNALIJEK D.D., 444
TRAZIMERA - PFIZER INC., 345
 trazodon, 450
TREANA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 433
TRECAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 414
TREFERO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 439
TREGONA D - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 455
TREMFYA - JANSSEN-CILAG KFT., 370
TRESIBA - NOVO NORDISK A/S, 107
TREVICTA - JANSSEN-CILAG KFT., 439
TRIAPIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 208
TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG, 112
TRIDERM - N.V. ORGANON, 240
 trifluridin, tipiracil, 329
TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 416
TRIMBOW - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 485
TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A., 172
 trimetazidin, 172
TRINOMIA - FERRER INTERNATIONAL, SA, 228
TRIO VISION - BALKANPHARMA-RAZGRAD AD, 506
TRIPLIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 210
 triptorelin, 354
TRIQUILAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 250
TRITACE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 200
TRITAZIDE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 205
TRITTICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-
A.C.R.A.F. S.P.A., 451
TRIUMEQ - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 313
TRIXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 360
TRODON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 405

- trokserutin, 183
TROMBOMELT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 139
TROMBOPIRIN - G.L. PHARMA GMBH, 132
trospijum, 258
TRULICITY - ELI LILLY EXPORT S.A., 116
TRUVADA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC, 313
TRYCCEF - BOSNALIJEK D.D., 289
TULIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 223
turoktokog alfa, 141
TYGACIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 277
TYGROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 134
TYLOL COLD SYRUP - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 472
TYLOL HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 472
TYLOL HOT C - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 497
TYLOL HOT D - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 472
TYLOL HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 472
TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 473
TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 392
TYOSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 236
TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 361
TYVERB - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 339
ULCOSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 88
ULCOMAN - BOSNALIJEK D.D., 82
ulipristal, 250
ULSEPAN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 85
ULTIBRO BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 484
ULTOMIRIS - ALEXION EUROPE SAS, 364
ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 82
ULTRA-TECHNEKOW FM - CURIUM NETHERLANDS B.V., 528
ULTRAVIST-300 OTOPINA ZA INJEKCIJU ILI OTOPINA ZA INFUZIJU ILI ORALNA
OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 524
ULTRAVIST-370 OTOPINA ZA INJEKCIJU ILI OTOPINA ZA INFUZIJU ILI ORALNA
OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 524
ULTROX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 225
UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A., 152
UNASTERID - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 264
UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 505
UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 515
UNIKORT - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 232
UNILAT - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 510
UNITIMOLOL 0,5 % - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 509
upadacitinib, 360
UPERIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 220
urapidil, 175
URAPIDIL CARINOPHARM 25 MG - CARINOPHARM GMBH, 175
URAPIDIL CARINOPHARM 50 MG - CARINOPHARM GMBH, 175
urofolitropin, 254
UROMITEXAN - BAXTER AG, 519
ursodeoksiholna kiselina, 94
URSOFALK - EWOPHARMA AG, 94

URSOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 94
URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 460
URUTAL 24 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 460
URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 460
UTROGESTAN - BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED, 252
VAIRA - V - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 433
vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 323
vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitis B, 323
vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 323
vakcina protiv poliomijelitisa, trivalentna, inaktivisana, cijeli virus, 321
VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 212
VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 215
VALAROX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 228
VALICA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 217
VALICA COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 218
valproinska kiselina, 416
VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 216
VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 212
valsartan, 211
VALTRICOM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 219
VAMYCIN - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 303
VANKAR 1000 - SAKAR HEALTHCARE LTD, 98, 303
VANKAR 500 - SAKAR HEALTHCARE LTD, 98, 303
vankomicin, 98, 303
varfarin, 127
VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 221
VASOFLEX - ALKALOID AD SKOPJE, 174
VAXIGRIP TETRA - SANOFI PASTEUR, 319
VAZOTAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 191
VAZOTAL DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 207
VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH, 347
VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 189
vedolizumab, 362
VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 452
VELCADE - JANSSEN-CILAG KFT., 350
vemurafenib, 336
VENBIG - KEDRION S.P.A., 317
VENCLYXTO - ABBVIE INC., 352
venetoklaks, 352
venlafaksin, 451
VENLAX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 452
VENOFER - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 147
VENOMIA - SANOVEL ILAÇ SAN. VE TIC A.Ş., 138
VENOSAN - BOSNALIJEK D.D., 182
VENTAVIS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 133
VENTOLIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 479
VENTOLIN INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 479
VENTOR - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 387
verapamil, 193

- VERAPAMIL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 193
VERAPAMIL ALKALOID RETARD - ALKALOID AD SKOPJE, 194
VERAPAMIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 194
VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 194
VERION - BOSNALIJEK D.D., 264
VERION DUO - BOSNALIJEK D.D., 263
VESICARE - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., 258
VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 258
VEXANA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 452
VFEND - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 308
VIAGRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 259
VICTOZA - NOVO NORDISK A/S, 116
VIDAZA - CELGENE EUROPE LIMITED, 329
VIGAMOX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 504
VILDABET - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 115
vildagliptin, 115
VILDAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 115
VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 192
VILSPOX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 113
VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 259
vinorelbin, 329
VINORELBIN LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A., 330
vinpocetin, 454
VIOPLEX-T - MEDICAIR BIOSCIENCE LABORATORIES S.A., 235
VIPDOMET - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 114
VIPIDIA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 115
VIRENTE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 311
VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 310
VISINE CLASSIC - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 511
VISIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 525
VISUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA
LUKA, 510
VISUS PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 509
VITAMIN AD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 118
VITAMIN B1 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 120
VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 148
VITAMIN C - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 121
VITAMIN C ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 122
VITAMIN D3 KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 120
VITOPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 198
VITOPRIL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 204
VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 259
VIZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 511
VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 522
voda za injekciju, 522
vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana, 491
vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastaviča, 260

VOLTAREN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377
VOLTAREN EMULGEL 1% - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG, 389
VOLTAREN FORTE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377
VOLTAREN FORTE 2% - GLAXOSMITHKLINE KFT, 389
VOLTAREN RAPID - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377
VOLTAREN RETARD - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377
VOLUVEN 6% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 153
VORAMOL - PHARMATHEN S.A., 309
vorikonazol, 308
VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 343
VOXABAN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 138
WAMLOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 217
WELLBUTRIN XR - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 451
WILATE - OCTAPHARMA AG, 144
XADOS - BERLIN-CHEMIE AG, 502
XALACOM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 509
XALATAN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 511
XALKORI - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 336
XANAX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 444
XANAX SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 444
XARELTO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 138
XARIVAN - COMBINO PHARM MALTA, LTD., 138
XEFO - TAKEDA PHARMA A/S, 378
XEFO RAPID - TAKEDA PHARMA A/S, 378
XELJANZ - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 362
XENETIX - GUERBET, 526
XEPAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 133
XEPLION - JANSSEN-CILAG KFT., 440
XERDOXO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 138
XICLAV - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 283
XICLAV 1,2 G - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 283
XICLAV 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 283
XILOZIN - BOSNALIJEK D.D., 468
XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D., 468
XOFLUZA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 314
XOLAIR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 490
XTANDI - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., 356
XULTOPHY - NOVO NORDISK A/S, 107
YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 212
YANIDA COMBO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 218
YANIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 216
YANIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA, 216
YANIDA TRIO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 219
YASMIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 250
YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 455
YAZ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 250

YMANA - ALKALOID AD SKOPJE, 456
ZACEF - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE, 287
ZALASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 433
ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 433
ZALDIAR 37,5 MG/325 MG - GRUNENTHAL GMBH, 404
ZALTRAP - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 351
ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE, 452
ZANFEXA XR - ALKALOID AD SKOPJE, 452
ZANKAF - PHARMANOVA D.O.O., 407
ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 433
ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 404
ZARZIO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 358
ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 445
ZEFFIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 310
ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 336
ZELDOX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 431
ZENIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA
LUKA, 306
ZEPATIER - MERCK SHARP & DOHME BV, 312
ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE, 450
ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 490
ZESUVA - REMEDICA LIMITED, 342
ZINNAT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 286
ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 85
ziprazidon, 431
ZIRABEV - PFIZER INC., 348
ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG, 202
zofenopril, 201
zoledronska kiselina, 395
ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH,
395
ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA B.V., 395
zolmitriptan, 414
ZOLOFT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 449
ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 85
zolpidem, 445
ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 85
ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 85
ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 86
ZYGLIP - ALKALOID AD SKOPJE, 226
ZYLTT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 131
ZYBAKTAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA, 294
ZYPREXA - ELI LILLY EXPORT S.A., 433
ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT., 357
ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE, 93
željezo (III) hidroksid saharoza kompleks, 147

REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC-KLASIFIKACIJI

A ALIMENTARNI TRAKT I METABOLIZAM

A01 STOMATOLOŠKI PREPARATI

A01A Stomatološki preparati

A01AB Antiinfektivni i antiseptički 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 (PET) 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 benzydamin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BEZIDIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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

ORALSEPT - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

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

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

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

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

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

BRp 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 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 tačni ekstrakt lista žalfije, tačni 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+ 80 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; ulkus želuca i duodenuma: odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 tablete nekoliko puta na dan po potrebi, između obroka i prije odlaska na spavanje, maks. dnevno 12 tableta;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RUPURUT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp 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 gastroezofagusnog refluksa**

A02BA **Antagonisti H2 receptora**

A02BA02 **ranitidin**

Doziranje: oralno, *benigni gastrični i duodenalni ulkusi, hronične epizode dispepsije:* odrasli i djeca preko 12 god, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg u jednoj večernjoj dozi tokom 4-8 nedjelja kod benignog gastričnog i duodenalnog ulkusa, do 6 nedjelja kod *hroničnih epizoda dispepsije*, i do 8 nedjelja kod *ulkusa usljed primjene NSAID* (kod duodenalnog ulkusa može se dati 300 mg dva puta dnevno tokom 4 nedjelje do postizanja veće stope izlječenja); djeca 3-12 god. (benigni gastrični i duodenalni ulkusi) 2-4 mg/kg (maks. 150 mg) dva puta dnevno tokom 4-8 nedjelja; *prevencija duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom nesteroidnih antiinflamatornih lijekova, posebno kod pacijenata sa istorijom peptičkog ulkusa:* odrasli i djeca iznad 12 god., 300 mg dva puta dnevno; *gastro-ezofagusni refluks:* odrasli i djeca preko 12 god, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg u jednoj večernjoj dozi tokom 8 nedjelja, ili ako je potrebno 12 nedjelja (umjereni do jak oblik, 600 mg dnevno u 2-4 podjeljene doze tokom 12 nedjelja); dugotrajni tretman 150 mg dva puta dnevno; djeca starosti 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 LIJEKOVİ:

RANIBOS - BOSNALIJEK D.D.

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 REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

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

RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

A02BA03 famotidin

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

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

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

A02BC Inhibitori protonske pumpe**A02BC01 omeprazol**

Doziranje: oralno, odrasli - *benigni gastrični i duodenalni ulkus*: 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje kod duodenalnog ulkusa ili 8 nedjelja kod gastričnog ulkusa; u teškim slučajevima ili kod ponavljanja dozu povećati na 40 mg dnevno; *prevencija recidiva kod gastričnog ulkusa*, 20 mg jednom dnevno, povećati do 40 mg jednom dnevno, ako je potrebno; *prevencija recidiva kod duodenalnog ulkusa*, 20 mg jednom dnevno (raspon 10-40 mg dnevno); *duodenalni ili gastrični ulkus i gastroduodenalne 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 ezofagitis, refraktoran na početnu terapiju*: 40 mg 2 puta dnevno; pedijatrijska populacija - *refluksni ezofagitis, simptomatsko liječenje žgaravice i regurgitacije želučane kiseline u gastroezofagusnoj refluksnoj bolesti*: djeca starija od 2 god. tjelesne mase preko 20 kg 20 mg jednom dnevno povećati po potrebi na 40 mg jednom dnevno (trajanje liječenja kod refluksnog ezofagitisa 4 - 8 nedjelja, kod žgaravice i regurgitacije 2-4 nedjelje); *liječenje duodenalnog ulkusa povezanog sa H.pylori*: djeca starija od 4 god. i adolescenti, tjelesne težine 31-40 kg i preko 40 kg 20 mg dva puta dnevno, po protokolu u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori, terapiju primjenjuje bolnički pedijatar.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S.**

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

HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE

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

TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D.

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

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

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

Rp gastrozestistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastrozestistentnih kapsula, tvrdih (1 plastićni spremnik sa 28 kapsula) u kutiji

A02BC02 pantoprazol

Doziranje: oralno, *benigni gastrićni ulkus:* odrasli preko 18 god, 40 mg dnevno tokom 8 nedjelja, u teškim slućajevima povećati na 80 mg dnevno; *duodenalni ulkus:* odrasli preko 18 god, 40 mg dnevno tokom 4 nedjelje, u teškim slućajevima povećati na 80 mg dnevno; *eradikacija H.pylori,* u kombinaciji sa drugim lijekovima: oralno, odrasli 40 mg dnevno tokom 7 dana za prvu i drugu liniju eradikacione terapije, 10 dana kod treće linije eradikacione terapije; *peptićki ulkus povezan sa upotrebom NSAIL:* oralno, odrasli 40 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; *profilaksa gastrićnih i duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom NSAIL kod pacijenata sa povećanim rizikom od gastroduodenalnih komplikacija koji zahtijevaju kontinuiranu terapiju NSAIL:* odrasli preko 18 god, 20 mg dnevno; *gastro-ezofagusna refluksna bolest:* odrasli i djeca preko 12 god: 20-80 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izljećenje; doza održavanja 20 mg dnevno, povećati na 40 mg dnevno ukoliko se simptomi vraćaju; *teški ezofagitis:* oralno, odrasli 40 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja, nastaviti kao terapiju održavanja ako je odgovarajuća; *teški ezofagitis, otporan na početnu terapiju:* oralno, odrasli 40 mg 2 puta dnevno; *funkcionalna dispepsija:* oralno, odrasli 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje; *neistražena dispepsija:* oralno, odrasli 40 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje; *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, gastrićni ulkus, i gastro-ezofagusni refluks, 40 mg dnevno do mogućnosti prelaska na oralnu primjenu; *Zollinger-Ellisonov sindrom (i druga hipersekretorna stanja):* odrasli, početna doza 80 mg, alternativno 160 mg u dvije podijeljene doze, ukoliko je neophodna brza kontrola aciditeta, zatim 80 mg jednom dnevno (maks. po dozi 80 mg), podesiti prema odgovoru; napomena: tablete od 20 mg mogu imati bezreceptni režim za kratkotrajnu terapiju refluksnih simptoma (npr, gorušica/žgaravica) kod odraslih preko 18 god, maks. dnevna doza 20 mg tokom maks. 4 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 (1 Al/Al - blister) 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 (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [40 mg/1 tableta] 14 želučanootpornih tableta (1 Alu/Alu blister sa 14 tableta), u kutiji

FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D.

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

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

- 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 bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

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

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

- BRp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastrozestizentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister), u kutiji
- PANDEV - DEVA HOLDING A.S.**
- Rp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrozestizentnih tableta (2 PA/ALU/PVC//Al blistera po 7 gastrozestizentnih tableta), u kutiji
- Rp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrozestizentnih tableta (4 PA/ALU/PVC//Al blistera po 7 gastrozestizentnih tableta), u kutiji
- Rp gastrozestizentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrozestizentnih tableta (2 PA/ALU/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastrozestizentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrozestizentnih tableta (4 PA/ALU/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**
- Rp gastrozestizentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrozestizentnih tableta (1 PA/Al/PVC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- PANTOPRAZOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.**
- BRp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 14 želučanootpornih tableta, u kutiji
- 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
- PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- Rp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrozestizentnih tableta (1 Al/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrozestizentnih tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrozestizentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrozestizentnih tableta (1 Al/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrozestizentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrozestizentnih 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
- PENTOKAR - SAKAR HEALTHCARE LTD**
- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 jantarna staklena bočica od 10 ml sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji
- PEPTICAID CONTROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- BRp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastrozestizentnih tableta (1 Al/Al blister) u kutiji
- PROGAS - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**
- ZU liofilizat za rastvor za injekciju [40 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml liofilizata za rastvor za injekciju, u kutiji
- PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- BRp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastrozestizentnih tableta (1 Al/Al blister), u kutiji

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister), u kutiji
- 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), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- ZU liofilizat za otopinu za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 bočica (bezbojna staklena bočica zapremine 10 ml (tip I) sa aluminijskim zatvaračem i sivim gumenim čepom, u kutiji

ULSEPAN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.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 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
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 Al/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 otopinu za injekciju [40 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa gumenim čepom i Al - kapičom, 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: *benigni gastrični ulkus:* oralno, odrasli 30 mg dnevno ujutro tokom 8 nedjelja; *duodenalni ulkus:* oralno, odrasli 30 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, doza održavanja 15 mg dnevno; *gastrični i duodenalni ulkusi u vezi sa upotrebom NSAIL:* oralno, odrasli 30 mg jednom dnevno tokom 4 - 8 nedjelja; profilaksa 15-30 mg jednom dnevno; *eradikacija Helicobacter pylori:* oralno, odrasli (u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori: 30 mg dva puta dnevno tokom 7 dana za prvu i drugu liniju eradikacione terapije; 10 dana za treću liniju eradikacione terapije; *Zollinger-Ellisonov sindrom (i druga hipersekretorna stanja):* oralno, odrasli početnu dozu 60 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; dnevnu dozu od 120 mg ili više davati u 2 podijeljene doze; *gastro-ezofagusna refluksna bolest:* oralno, odrasli 30 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izlječenje; doza održavanja 15-30 mg dnevno; *teški ezofagitis:* oralno, odrasli 30 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja, nastaviti sa terapijom održavanja ukoliko je terapija odgovarajuća; *teški ezofagitis refraktoran na početnu terapiju:* oralno, odrasli

30 mg dva puta dnevno; *dispepsija izazvana viškom želučane kiseline*: oralno, odrasli 15-30 mg dnevno, ujutro tokom 4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

APRAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih, u staklenoj bočici boje 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., NOVO MESTO

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

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

A02BC04 rabeprazol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RABEPAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

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

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

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

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

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

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

A02BC05 esomeprazol

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

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

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

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

ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (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

A02BC06 **dekslansoprazol**

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

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., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [303,03 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [303,03 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

A03 **LIJEKOVI KOJI REGULIŠU FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE**

A03 **tečni ekstrakt cvijeta kamilice, tečni ekstrakt gorke ognjice, tečni ekstrakt herbe rosopasa, tečni ekstrakt korijena anđelike, tečni ekstrakt korijena sladiča, 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 nadraženog crijeva, uključujući gastrointestinalne grčeve, kao i za potporno simptomatsko liječenje gastritisa:* odrasli i djeca starija od 12 god, 3 puta po 20 kapi (1ml); djeca 6-12 god, 3 puta po 15 kapi (0,75ml)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IBEROGAST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

A03A *Lijekovi koji regulišu funkcionalne gastrointestinalne poremećaje*

A03AA *Sintetski antiholinergici, estri sa tercijskom amino grupom*

A03AA04 *mebeverin*

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/AI 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 AI/PVC blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

RUDAKOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

Rp obložena tableta [135 mg/1 tableta] smeđa staklena bočica (AI-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 (gastroskopiya): prije endoskopije 4-8 ml, ako je potrebno, nekoliko mlilitara 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 (gastroskopiya): prije endoskopije 2-3 ml, ako je potrebno, nekoliko mlilitara 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: *bradikardija*: 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. 0,01-0,02 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. ili i.m.30-60 min. prije anestezije ili neposredno prije same hirurške intervencije; djeca do 12 god. i.m. ili s.c. 30-60 min. prije anestezije ili neposredno prije hirurške intervencije: djeca preko 3 kg 0,1 mg, djeca 7-9 kg 0,2 mg, djeca 12-16 kg 0,3 mg, djeca preko 20 kg dobijaju dozu za odrasle; *akutna intoksikacija antiholinesteraznim lijekovima, organofosfornim spojevima*: odrasli i djeca starija od 12 god. i.m. 1 mg ili i.v. svakih 5-10 min. do pojave proširenih zjenica i prekida znojenja i salivacije, djeca do 12 god. i.m. ili i.v. 0,02 mg/kg svakih 10 min. do pojave proširenih zjenica i prekida znojenja i salivacije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATROPIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

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

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 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

A03BB Alkaloidi beladone, polusintetski, kvaternerna amonijum jedinjenja

A03BB01 butilskopolamin

Doziranje: akutni spazam kod renalnih ili 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

RU 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

A03D Spazmolitici u kombinaciji sa analgeticima

A03DB Beladona i derivati u kombinaciji sa analgeticima

A03DB04 butilskopolamin, paracetamol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPAZMOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

A03F Propulzivi

A03FA Propulzivi

A03FA01 metoklopramid

Doziranje: simptomatska terapija mučnine i povraćanja, uključujući i onu koja je u vezi sa akutnom migrenom, odgođena (ali ne akutna) mučnina i povraćanje indukovana hemoterapijom, mučnina i povraćanje indukovana radioterapijom, prevencija postoperativne mučnine i povraćanja; oralno ili i.m. inj. ili spora i.v. inj. (tokom najmanje 3 min): odrasli preko 18 god, tjelesne mase ispod 60 kg, maks. dnevna doza 500 mcg/kg u 3 podijeljene doze; odrasli, tjelesne mase preko 60 kg, 10 mg do 3 puta dnevno; kod djece se koristi kao druga opcija u prevenciji odložene mučnine i povraćanja indukovane hemoterapijom i u terapijama sa ustanovljenom post-operativnom mučninom i povraćanjem; upotreba 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 tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

PYLOMID - BOSNALIJEK D.D.

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

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

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

Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 10 oralnih disperzibilnih tableta (1 PVC/PVDC/Al 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/Al blister sa 20 tableta), u kutiji

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

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

A04AA01 **ondansetron**

Doziranje: *umjerenom emetogena hemoterapija ili radioterapija:* odrasli 18-65 god, oralno, 8 mg 1-2 sata prije terapije ili i.m. ili spora i.v. inj. koje mogu biti date neposredno prije terapije, zatim 8 mg svakih 12 sati do 5 dana; stariji preko 65 god. oralno, 8 mg 1-2 h prije terapije ili i.m. inj. ili i.v. inf. (tokom najmanje 15 min.), zatim 8 mg, oralno svakih 12 sati tokom perioda do 5 dana - *jako emetogena hemoterapija,* odrasli 18-65 god, oralno, 24 mg 1-2 h prije terapije ili i.m. inj. ili spora i.v. inj. početna doza 8 mg neposredno prije terapije praćeno sa 8 mg svakih 4 sata, 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 mg svakih 8 sati do 5 dana; stariji preko 75 god. početi sa 8 mg i.v. inf. neposredno prije terapije (tokom najmanje 15 min.), što je obavezno praćeno sa 2 doze od 8 mg u intervalima od 4 sata, zatim oralno 8 mg svakih 12 sati do 5 dana; starije osobe 65-75 god. i.v. inf. (tokom najmanje 15 min.) 16 mg neposredno prije terapije, što je obavezno praćeno sa 2 doze od 8 mg i.m. ili i.v. inf. (tokom najmanje 15 min.) u intervalima od 4 sata zatim oralno, 8 mg svakih 12 sati do 5 dana - hemoterapijom izazvana 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:

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: *mućnina i povraćanje izazvani citotoksićnom hemoterapijom ili radioterapijom;* oralno, 1-2 mg 1 sat prije početka terapije, a zatim 2 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom terapije; kada se koristi i i.v. inf, maks. kombinovano ukupno 9 mg tokom 24 sata;

prevencija, 40 mcg/kg (maks. 3 mg) prije početka citotoksične terapije; i.v. inj. ili i.v. inf. odršli 10-40 mcg/kg (maks. po dozi 3 mg) dati 5 min. prije početka terapije, dozu po potrebi ponoviti s razmakom od najmanje 10 min. za i.v. inj. svaki mg granisetrona mora biti razbalažen sa 5 ml i davan tokom najmanje 30 sekundi; *postoperativna mučnina i povraćanje*, i.v. inj. prevencija - 1 mg (razblažiti do 5 ml i davati preko 30 sekundi); terapija - 1 mg (razblažiti do 5 ml i davati preko 30 sekundi, maks. 3 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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, levomentol, kamfen, menton

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROWACHOL - ROWA PHARMACEUTICALS LTD

BRp želučanootporna kapsula, meka [13.6 mg/1 kapsula+ 3.4 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula+ 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

A05AX02 himekromon

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MENDIAXON - ADAMED PHARMA SPOLKA AKCYJNA

BRp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
BRp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), 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 nastavi 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 PVC/PVDC//Al 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 prije spavanja; djeca 4-10 god. 5 mg (1 tableta) dnevno uveče prije spavanja; rektalno, odrasli i djeca starija od 10 god. 10 mg dnevno; *priprema za dijagnostičke pretrage i preoperativno;* odrasli i djeca starija od 10 god. oralno, 10 mg ujutro i 10 mg uveče prije pregleda i rektalno 10 mg (1 supozitorija) sljedećeg jutra na dan procedure; djeca 4-10 god, 5 mg uveče prije pregleda i pedijatrijski laksativ sa momentalnim djelovanjem (npr. supozitoriju) sljedećeg jutra na dan procedure; napomena: tablete djeluju nakon 10-12 sati, supozitorije djeluju nakon 20-60 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

LAXADIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

BRp gastrozistentna tableta [5 mg/1 tableta] 30 gastrozistentnih tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 gastrozistentnih 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 dozirnom 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):* 30-45 ml tri puta dnevno, zatim podesiti tako da pacijent ima 2-3 meke stolice dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LAKTULOZA HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

PORTALAK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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

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

A06AX05 prukaloprid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LAXOPRID - COMBINO PHARM MALTA, LTD.

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

A07 ANTIDIJAROICI I INTESTINALNI ANTIINFLAMATORNI/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; prašak za oralnu suspenziju, 5 ml 4 puta dnevno nakon obroka, obično tokom 7 dana (nastaviti još 2 dana nakon povlačenja lezija); *oralna i perioralna kandidijaza:* 1 ml 4 puta dnevno nakon obroka; u profilaksi kandidijaze kod novorođenčadi preporučuje se doza od 1ml, jednom dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- BRp obložena tableta [500000 i.j./1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al-bliester), 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:

VANKAR 1000 - SAKAR HEALTHCARE LTD

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

VANKAR 500 - SAKAR HEALTHCARE LTD

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

A07AC Derivati imidazola**A07AC01 mikonazol**

Doziranje: *orofaringealna kandidijaza:* odojčad 4-24 mjeseca, 1,25 ml gela (1/4 kafene kašičice) 4 puta dnevno; odrasli i djeca starija od 2 godine: 2,5 ml (pola kašičice) gela četiri puta dnevno; *kandidijaza gastrointestinalnog trakta:* odojčad preko 4 mjeseca, djeca i odrasli koji imaju problema sa gutanjem, 20 mg/kg/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**

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

A07AX Ostali intestinalni antiinfektivni**A07AX03 nifuroksazid**

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

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

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 8 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister), u kutiji
 Rp oralna suspenzija [200 mg/5 mL] 1 smeđa staklena boca sa 90 ml oralne suspenzije i plastična odmjerna kašika, u kutiji

ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D.

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

LAXID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/PVC blistera sa po 10 kapsula) u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera sa po 10 kapsula) u kutiji
 Rp oralna suspenzija [200 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 90 ml oralne suspenzije i plastična graduirana dozirna čašica, u kutiji

NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
 Rp oralna suspenzija [200 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 90 ml oralne suspenzije i plastična graduirana dozirna čašica, u kutiji

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

A07BA01 **aktivni medicinski uglj**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CARBOMED - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

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

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

A07DA03 **loperamid**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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

A07EA06 **budesonid**

Doziranje: *blagi do umjereni napadi Kronove bolesti koja pogađa ileum ili uzlazni dio debelog crijeva:* odrasli preko 18 god, 3 mg 3 puta dnevno prije jela; *autoimuni hepatitis,* za indukciju remisije: 3 mg 3 puta dnevno; za održavanje remisije: 3 mg 2 puta dnevno (ujutro i uveče); *mikroskopski kolitis:* za indukciju remisije 9 mg jednom dnevno (ujutro), održavanje remisije 6 mg jednom dnevno (ujutro) ili naizmjenično 6 mg jednom dnevno-ujutro i 3 mg jednom dnevno ujutro, što odgovara prosječnoj dnevnoj dozi budesonida 4,5 mg dnevno; tablete sa produženim oslobađanjem-*ulcerozni kolitis i mikroskopski kolitis:* za indukciju remisije 1 tbl. od 9 mg tokom najviše 8 sedmica

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUDOSAN - EWOPHARMA AG

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

CORTIMENT MMX - COSMO S.P.A.

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

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

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

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

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

A07EC02 mesalazin

Doziranje: terapija blagog do 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:**MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

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

PENTASA - FERRING PHARMACEUTICALS BV

Rp čepić [1 g/1 čepić] 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 polietilenskih bočica sa po 100 ml rektalne suspenzije i aplikatorom u Al vrećici, 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

SALMIMET - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp gastrozestistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 gastrozestistentnih tableta (10 PVC/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

SALOFALK - EWOPHARMA AG

Rp gastrozestistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 gastrozestistentnih tableta (10 PVC/PVDC/Al - blister po 10 tableta), u kutiji

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

Rp gastrozestistentne granule [1.5 g/1 kesica] 35 kesica sa gastrozestistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrozestistentne granule [1000 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrozestistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrozestistentne granule [1000 mg/1 kesica] 50 kesica sa gastrozestistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrozestistentne granule [3 g/1 kesica] 20 kesica sa gastrozestistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrozestistentne granule [500 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrozestistentnim 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 posljedinih endogenih avitaminoza, adjuvantni tretman u regenerisanju crijevne mikroflore nakon liječenja antibioticima i hemoterapijskim agensima, akutni i hronični gastrointestinalni poremećaji kod beba u vezi sa intoksikacijom ili poremećajem crijevne mikroflore (dismikrobizmom) i avitaminozom: odrasli, 2-3 bočice dnevno ili 2–3 kapsule na dan; djeca 1-2 bočice dnevno ili 1-2 kapsule na dan; bebe 1-2 bočice dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

A07FA01 mliječno kiselinke 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 zdjelinih 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 2-12 god. 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 kesica] 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 gastorozistentna kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 *Al*/*Al* - blistera po 10 kapsula), u kutiji

KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp gastorozistentna kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 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 po 3 ml (1 blister sa 5 patrona), u kutiji
- Rp rastvor za injekciju [100 i.j./1 mL] 10 ml rastvora za injekciju (1 bočica), u kutiji

HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A.

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

INSUMAN RAPID SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- Rp rastvor za injekciju u 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 FLEXTOUCH - NOVO NORDISK A/S

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

NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S

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

A10AB06 **insulin glulisin**

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

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

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

HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A.

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

INSUMAN BASAL SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- Rp suspenzija za injekciju u 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 po 3 ml (1 blister sa 5 patrona), u kutiji

HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A.

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

INSUMAN COMB 25 SOLOSTAR - SANOFI-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

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

LANTUS SOLOSTAR - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

SEMGLEE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp rastvor za injekciju u 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

A10AE54 insulin glargin, liksisenatid

Doziranje: *dijabetes mellitus tip 2* kao dodatak dijeti i tjelesnoj aktivnosti u kombinaciji sa metforminom sa ili bez inhibitora SGLT-2: 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, kao dodatak ishrani i vježbanju:* odrasli, s.c. inj. dodatak peroralnim lijekovima za snižavanje nivoa glukoze-preporučena početna doza 10 odmjernih koraka, najveća dnevna doza 50 odmjernih koraka; prelaz sa bazalnog insulina u tipu 2 šećerne bolesti koja nije kontrolisana oralnim antidijabeticima u kombinaciji sa bazalnim insulinom: odrasli, s.c. inj.-preporučena početna doza 16 odmjernih koraka jednom dnevno, podešavati prema odgovoru, maks. dozvoljena dnevna doza 50 odmjernih koraka

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

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

A10B **Antihiperglikemici, isključujući insuline**
A10BA **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, počinje se sa 500 mg dnevno uz ili nakon doručka, tokom najmanje 1 sedmicu, zatim 500 mg uz ili nakon doručka i večere tokom najmanje 1 sedmice uz postepeno povećanje doze prema potrebi bolesnika; zatim 500 mg uz ili nakon doručka, ručka i večere; poslije 10 do 15 dana, dozu treba prilagoditi na osnovu mjerenja nivoa glukoze u krvi; uobičajena maksimalna preporučena dnevna doza je 2 g metformina, u podijeljenim dozama; oralno, upotrebljavajući tablete sa produženim oslobađanjem, početna doza 500 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 2 g jednom dnevno, dozu povećavati postepeno svakih 10-15 dana, dozu treba uzeti sa večernjim obrokom, alternativno povećati na 1 g dva puta dnevno, dozu treba uzeti uz obrok, alternativna doza se uzima ukoliko kontrola nije postignuta sa jednodnevnim režimom uzimanja; ukoliko kontrola i dalje nije postignuta, preći na tablete sa trenutnim oslobađanjem; *smanjenje rizika ili odlaganje pojave dijabetes melitus tip 2*: tablete sa produženim oslobađanjem, odrasli početna doza 500 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na dozu do 2 g jednom dnevno, doza se povećava postepeno svakih 10-15 dana, doza se uzima uz večernji obrok

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

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

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

ALKAFORMIN - ALKALOID AD SKOPJE

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

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] 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

GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

GLUCOPHAGE - MERCK HEALTHCARE KGAA

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

GLUCOPHAGE XR - MERCK HEALTHCARE KGAA

- 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 (2 PVC/PVdC/Al neprovidna blistera po 15 tableta), u kutiji

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

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

METFORIX - VEFA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

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

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

Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC /Aluminijski blister sa po 10 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blister sa po 10 tableta) u kutiji

SIOFOR 1000 - BERLIN-CHEMIE AG

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

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

SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji

SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG

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

TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

A10BB Sulfonamidi, derivati sulfoniluree

A10BB01 glibenklamid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIABOS - BOSNALIJEK D.D.

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

GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - 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., NOVO MESTO

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., NOVO MESTO

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

GLIORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

A10BB12 glimepirid

Doziranje: *dijabetes mellitus (tip 2)*: početna doza 1 mg dnevno, podešavati prema odgovoru u intervalu od 1-2 nedjelje po 1 mg; uobičajeno maks. 4 mg dnevno (izuzetno se može uzeti do 6 mg dnevno; lijek se uzima neposredno prije ili sa prvim glavnim obrokom.

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

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

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

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

DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

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

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al 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

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 blister sa 30 tableta), u kutiji

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

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

A10BD Kombinacije oralnih antihiperглиkemika

A10BD07 metformin, sitagliptin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALTUXERIN PLUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (8 OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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/AI/PVC//AI blistera po 6 tableta), u kutiji

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

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

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

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

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

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

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

VILSPOX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 tableta (10 tableta u PA/AI/PVC/AI 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/AI blisteru, 3 blistera) u kartonskoj kutiji

Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 tableta (10 tableta u PA/AI/PVC/AI 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/AI 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 (ukoliko metformin nije prikladan) ili u kombinaciji sa drugim lijekovima koji snižavaju nivo šećera u krvi (uključujući insulin), ukoliko postojeća terapija ne uspijeva postići adekvatnu glikemijsku kontrolu: 100 mg jednom dnevno.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALTUXERIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [113,37 mg/1 tableta] 30 filmom obložena tableta (3 OPA/ Al /PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [113,37 mg/1 tableta] 30 filmom obložena tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [28,343 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC Al blister) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [28,343 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [56,685 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [56,685 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta) u kutiji

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

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/PVDC - aluminijum blister sa po 15 tableta),u kutiji
- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/PVDC-aluminijum blistera sa po 15 tableta),u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/PVDC-aluminijum blister sa po 15 tableta),u kutiji

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

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

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 14 tableta),u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC7/Al blister sa po 15 tableta),u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blister sa po 14 tableta),u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 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 proizvođa

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

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

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 (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 60 tableta (6 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 10 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

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 proizvođa

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 Analizi 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 proizvođa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VICTOZA - NOVO NORDISK A/S

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

A10BJ03 liksisenatid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LYXUMIA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

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

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

A10BJ05 dulaglutid

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2 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 proizvođa

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 antidijabeticima* (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; *hronična srčana insuficijencija sa samnjenom ejekcionom frakcijom:* 10 mg jedanput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

JARDIANCE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

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

A11 *VITAMINI*

A11A *Multivitamini, kombinacije*

A11AA *Multivitamini sa mineralima*

A11AA02 askorbinska kiselina, folna kiselina, fosfor, holekalciferol, kalcijum-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., NOVO MESTO

- BRp obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 0.04 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 80 i.j./1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta+ 1.2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 0.3 mg/1 tableta+ 600 i.j./1 tableta+ 0.3 mg/1 tableta+ 0.25 mg/1 tableta+ 0.2 µg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//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., NOVO MESTO

- 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., NOVO MESTO

BRp sirup [50 mg/5 mL+ 2 mg/5 mg+ 100 i.j./5 mL+ 5 mg/5 mL+ 0.6 mg/5 mL+ 900 i.j./5 mL+ 1 mg/5 mg+ 1 µg/5 mL+ 1 mg/5 mL] Staklena bočica (plastični zatvarač, plastična mjerna 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, hipoparatireoidizam i pseudohipoparatireoidizam, prevencija hipokalcemije poslije paratireoidektomije kod primarnog ili tercijernog hiperparatireoidizma, 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; hipoparatireoidizam i pseudohipoparatireoidizam: 1 do 3 µg/dnevno za odrasle i za djecu; preporučena doza*

kod osteoporozе iznosi 0,5 mikrograma, doza se može povećati do najviše 1 mikrogram na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALPHA D3 - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

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

A11CC04 kalcitriol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROCALTRON - ATNAHS PHARMA UK LIMITED

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

A11CC05 holekalciferol

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

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

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

- BRp tableta [1000 i.j./1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- BRp tableta [1000 i.j./1 tableta] 60 tableta (6 OPA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

A11DA *Vitamin B1, monokomponentni*

A11DA01 tiamin

Doziranje: *prevencija i terapija poremećaja uzrokovanih deficitom tiamina (Wernicke-ova encefalopatija, sindrom „beri-beri“ i druga stanja udružena sa deficitom tiamina):* odrasli, terapijske doze kod 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-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

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

PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BEVIPLEX - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

A11G Vitamin C (askorbinska kiselina), uključujući kombinacije

A11GA Vitamin C (askorbinska kiselina), monokomponentni

A11GA01 askorbinska kiselina

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VITAMIN C - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

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 - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

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

A11HA31 kalcijum-pantotemat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

A12 **MINERALI**
A12A **Kalcijum**
A12AA **Kalcijum**

A12AA04 **kalcijum**

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 2,5-17 g podijeljeno u više doza; djeca 6-12. god. 3-4 puta dnevno po 0,5 g; djeca 12-18 god. 3-4 puta po 1-1,5g, maks. 3 g dnevno; uzima se za vrijeme obroka, doza se određuje individualno u zavisnosti od koncentracije kalcijuma i fosfata u serumu (koncentracija fosfata u serumu treba da bude 0,8-1,5 mmol/l, a kalcijuma 2,1-2,7 mmol/l); *terapija nedostatka kalcijuma:* odrasli 0,5-3 g 3 puta dnevno; djeca 6-12 god. 0,5 g 3-4 puta dnevno, djeca 12-18 god. 1-1,5 g 3-4 puta dnevno, maks. 5 g dnevno; *želučani hiperaciditet:* odrasli, 0,5-3 g 3 puta dnevno; djeca 0,25-1 g 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

A12AX **holekalciferol, kalcijum**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

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

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

A12BA01 **kalijum-hlorid**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

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

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

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

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

A12BA30 kalijum-citrat, limunska kiselina

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KALINOR - DESMA GMBH

Rp šumeća tableta [2.17 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 agalidaza beta

Doziranje: *Fabry-ijeva bolest (deficit alfa galaktozidaze A):* i.v.inf. odrsi 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 600 mg dnevno, tokom 2-4 nedjelje, a zatim se liječenje nastavlja oralno, dozom 300-600 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALFAZAN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

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

ALTIOKS - BOSNALIJEK D.D.

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

BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG

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

BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG

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

THIOGAMMA 600 ORAL - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC//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

A16AX04 nitisinone

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

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

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

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

A16AX10 eliglustat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CERDELGA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

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

B01AA03 **varfarin**

Doziranje: liječenje i profilaksa tromboza dubokih vena i plućne embolije, profilaksa tromboembolija kod osoba sa fibrilacijom pretkomora, vještačkim srčanim zaliscima i kod reumatske srčane bolesti, profilaksa sistemskih embolija nakon tranzitnog 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 hlorida ili dekstroze; inicijalna doza s.c. inj. 250 i.j./kg tjelesne mase; dalje, na svakih 12 h uz individualno korigovanje doze na osnovu testa koagulacije; podešavanje doze je individualno; *profilaksa postoperativne tromboze dubokih vena i plućne embolije:* s.c. 5000 i.j. 2 sata prije operacije a zatim svakih 8-12 sati tokom 7 dana ili dok je pacijent u bolnici; *terapija nestabilne angine pektoris ili akutne okluzije perifernih arterija:* kontinuirana i.v. inf. u istim dozama kao kod tromboze dubokih vena i plućne embolije; *nakon infarkta miokarda u prevenciji reokluzije koronarnih arterija:* i.v. 5000 i.j. a zatim 1000 i.j./h sa alteplazom; *prevencija muralne tromboze:* s.c. 12 500 i.j. svakih 12 sati tokom najmanje 10 dana; *prevencija zgrušavanja krvi u ekstrakorporalnoj cirkulaciji za vrijeme hemodijalize:* početna

doza 1000 - 5000 i.j., 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 dužem od 4 sata: i.v. bolus inj. 30-40 i.j./kg tjelesne mase nakon čega se daje 10-15 i.j./kg/sat u i.v.inf; trajanja kraće od 4 sata, i.v. bolus inj. 30-40 i.j./kg tjelesne mase, praćeno i.v. inf. od 10-15 i.j./kg/sat ili jedan i.v. bolus od 5000 i.j.; *prevencija tromboza kod pacijenata podvrgnutih hirurškim zahvatima: bolesnici sa umjerenim rizikom od tromboembolijskih komplikacija:* s.c. 2500 i.j. 1-2 sata prije operacije i kasnije 2500 i.j. svako jutro poslije operacije dok traje imobilizacija (5-7 dana, ili duže); *bolesnici sa visokim rizikom od tromboembolija:* daje se dok god traje imobilizacija (uglavnom 5-7 dana) ili duže i to: na dan operacije – s.c. 2500 i.j. 1-2 sata prije operacije i s.c. 2500 i.j. 8-12 sati nakon operacije, zatim 5000 i.j. svaka 24 sata, alternativno početna doza od 5000 i.j. veće prije operacije i 5000 i.j. nakon 24 sata i zatim svaka 24 sata 5000 i.j.; *profilaksa tromboembolizma kod određenih grupa pacijenata sa visokim rizikom i smanjenom pokretljivošću:* s.c. jednom dnevno 5000 i.j. 12 do 14 dana ili duže, ukoliko se imobilnost pacijenata produžava; *nestabilna angina pektorisa 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 acetylsalicilne 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; *produženo liječenje venskog tromboembolizma i sprečavanje njegovog vraćanja kod pacijenata koji boluju od karcinoma*: s.c. 100 i.j./kg (1 mg/kg) dva puta dnevno tokom 5 do 10 dana na osnovu procjene individualnog rizika pacijenta, zatim 150 i.j./kg (1,5 mg/kg) jednom dnevno narednih 6 mjeseci; *akutni infarkt miokarda sa elevacijom ST-segmenta*: odrasli ispod 75 god. i.v. inj. 30 mg (3000 jedinica) praćeno s.c. 1 mg/kg (100 jedinica/kg) zatim s.c. 1 mg/kg svakih 12 sati do 8 dana (maks. 100 mg (10000 jedinica) za samo prve 2 subkutane doze); stariji preko 75 god. jedino s.c. 750 mcg/kg (75 jedinica/kg) svakih 12 sati (maks. 75 mg (7500 jedinica) za samo prve 2 doze); *pacijenti koji prolaze perkutanu koronarnu intervenciju*, dodatna doza, i.v. inj, 300 mcg/kg (30 jedinica/kg) u vrijeme procedure ukoliko je 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 proizvoda

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

INHIXA - SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD.

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

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

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

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

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

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

B01AC Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

B01AC04 klopidogrel

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

CLODIL - BOSNALIJEK D.D.

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

CLOPIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

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

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

KLOPIDOGREL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

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

PLAVIX - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

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

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

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

SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

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

B01AC06 acetilsalicilna kiselina

Doziranje: smanjenje rizika od smrti kod pacijenata sa suspektnim akutnim srčanim udarom: 200-300 mg odmah po sumnji, najbolje sažvakati, doza održavanja 200-300 mg u trajanju do 30 dana nakon srčanog udara, a zatim razmotriti dalje preventivno liječenje; smanjenje rizika od obolijevanja i smrti kod pacijenata koji su već preboljeli srčani udar; sekundarno sprečavanje moždanog udara; smanjenje rizika od tranzitornih 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 pectoris; 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 (za pacijente koji odbiju nastavak terapije antikoagulansima): 75-150 mg na dan ili 300 mg svaki drugi dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANBOL CARDIO - FARMALIDER S.A.**

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

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

ASK LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp gastrozestizentna tableta [100 mg/1 tableta] 30 gastrozestizentnih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

BRp gastrozestizentna tableta [75 mg/1 tableta] 30 gastrozestizentnih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp gastrozestizentna tableta [100 mg/1 tableta] 28 gastrozestizentnih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

BRp gastrozestizentna tableta [100 mg/1 tableta] 98 gastrozestizentnih tableta (7 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D.

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

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

CARDIOPIRIN - LANNACHER GMBH

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

ESTEPRIN - ICN POLFA RZESZOW S.A.

BRp gastrozestizentna tableta [100 mg/1 tableta] 30 gastrozestizentnih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 gastrozestizentnih tableta)

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

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

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

BRp gastrozestizentna tableta [75 mg/1 tableta] 30 gastrozestizentnih tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

TROMBOPIRIN - G.L. PHARMA GMBH

BRp gastrozestizentna tableta [75 mg/1 tableta] 30 gastrozestizentnih tableta (3 PVC-Alu 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 - GLENWOOD GESELLSCHAFT MIT BESCHRANKTER HAFTUNG PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE (GLENWOOD GMBH)

Rp obložena tableta [75 mg/1 tableta] 60 obloženih tableta (3 PVC/PVDC - blistera po 20 tableta), u kutiji

B01AC11 iloprost

Doziranje: koncentrat za otopinu za infuziju: *uznapredovali tromboangitis obliterans (Bürgersova bolest) s kritičnom ishemijom ekstremiteta u slučajevima gdje nije indikovana revaskularizacija; 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 efektivirala 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 (nestabilnom anginom, infarktom miokarda bez elevacije ST segmenta ili infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta, kod pacijenata koji se podvrgavaju perkutanoj koronarnoj intervenciji:* oralno, odrasli inicijalno 60 mg u jednoj dozi, zatim 10 mg jednom dnevno, obično do 12 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ELISKARDIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PE+DES//Al/PE blistera sa po15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PE+DES//Al/PE blistera sa po15 tableta), u kutiji

TOSYNAL - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

XEPAR - HEMOFARM 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 klauđikacija 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.URIACH Y COMPANIA S.A.**

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

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

B01AC24 tikagrelor

Doziranje: *prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom):* oralno, odrasli, početna doza 180 mg kao pojedinačna doza, zatim 90 mg 2 puta dnevno obično tokom 12 mjeseci; *prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa istorijom infarkta miokarda i visokim rizikom od aterotrombotskih događaja (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom):* oralno, odrasli, 60 mg 2 puta dnevno, produžena terapija može biti započeta bez prekida nakon prvobitne 12-mjesečne terapije akutnog koronarnog sindroma. Liječenje se takođe može započeti do 2 god. nakon infarkta miokarda ili u roku od jedne godine nakon prekida prethodnog liječenja inhibitorom receptora adenosin difosfata (ADP). Podaci o efikasnosti i bezbjednosti produženog liječenja dužeg od 3 godine su ograničeni.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

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

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

Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

TICASA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al prozirna blistera sa 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al prozirna blistera sa 14 tableta), u kutiji

TYGROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

B01AC30 acetilsalicilna kiselina, klopidogrel

Doziranje: *prevencija aterotrombotičkih događaja nakon inicijalne terapije klopidogrelom i acetilsalicilnom kiselinom zasebno primjenjivanim; akutni koronarni sindrom bez elevacije ST-segmenta (nestabilna angina ili infarkt miokarda bez Q-zupca), akutni infarkt miokarda s elevacijom ST-segmenta:* 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

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 sistemске embolije kod odraslih osoba sa nevalvularnom atrijskom fibrilacijom sa jednim ili više rizičnih faktora: 150 mg (pacijenti stariji od 80 god. ili pacijenti koji istovremeno uzimaju verapamil, 110 mg) 2 puta dnevno (niže doze od 110 mg dva puta dnevno mogu biti razmotrene za pacijente starosti 75-80 god, ili za pacijente sa umjerenim bubrežnim oštećenjem, ili kod pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja)*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

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

B01AF Direktni inhibitori faktora Xa

B01AF01 rivaroksaban

Doziranje: *prevencija venske tromboembolije kod odraslih koji se podvrgavaju ugradnji vještačkog koljena:* oralno, odrasli 10 mg jednom dnevno tokom 2 nedjelje, a početi 6-10 sati poslije hirurške intervencije; *prevencija venske tromboembolije kod odraslih koji se podvrgavaju ugradnji vještačkog kuka:* oralno, odrasli 10 mg jednom dnevno tokom 5 nedjelja, a početi 6-10 sati poslije hirurške intervencije; *liječenje duboke venske tromboze, liječenje plućne embolije:* oralno, odrasli početna doza 15 mg dva puta dnevno tokom 21 dana, a zatim doza održavanja 20 mg jednom dnevno sa hranom; *profilaksa duboke venske rekurentne tromboze, profilaksa plućne embolije:* oralno, odrasli početna doza 10 mg jednom dnevno tokom najmanje 6 mjeseci antikoagulantne terapije, uzima se sa hranom, razmotriti dozu od 20 mg jednom dnevno kod osoba sa visokim rizikom od ponovnih tromboembolijskih događaja; *profilaksa inzulta i sistemske embolije kod pacijenata sa ne-valvularnom atrijalnom fibrilacijom (sa jednim ili više riziko faktora kao što su kongestivno zatajenje srca, hipertenzija, starost preko 75 god, dijabetes melitus, raniji inzult ili prolazni ishemijski atak):* oralno, odrasli 20 mg jednom dnevno sa hranom; *profilaksa aterotrombotskih događaja nakon akutnog koronarnog sindroma kod pacijenata sa povećanim srčanim biomarkerima (u kombinaciji sa aspirinom ili aspirinom i 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 FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA 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
- 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
- RIVAROX - GALENIKA A.D. BEOGRAD**
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC-Alu blistera sa 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC-Alu blistera sa 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
- RIVOKSAR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- RUFIXALO - ALKALOID AD SKOPJE**
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al-PVC/PE/PVdC blister po 10 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al-PVC/PE/PVdC blistera po 10 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al-PVC/PE/PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 42 film tableta (3 Al-PVC / PE / PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 Al-PVC/PE/PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al-PVC/PE/PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji
- VENOMIA - SANOVEL ILAČ SAN. VE TIC A.Š**
- Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC-Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC-Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- VOXABAN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 transparentna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 transparentna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 transparentna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- XARELTO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PP/Al blister), u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 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
- XARIVAN - COMBINO PHARM MALTA, LTD.**
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC-Aluminijum blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC-Aluminijum blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC-Aluminij blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- XERDOXO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al bistera sa po 14 tableta), u kutiji

B01AF02 apiksaban

Doziranje: *prevencija venskih tromboembolijskih događaja kod odraslih bolesnika podvrgnutim elektivnom hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze kuka:* oralno, odrasli, 2,5 mg 2 puta dnevno, preporučeno trajanje liječenja od 32 do 38 dana, a započeto od 12 do 24 h nakon hirurškog zahvata; *prevencija venskih tromboembolijskih događaja kod odraslih bolesnika podvrgnutim elektivnom hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze koljena:* oralno, odrasli 2,5 mg 2 puta dnevno, preporučeno trajanje liječenja 10-14 dana, započeto od 12 do 24h nakon hirurškog zahvata; *liječenje duboke venske tromboze i plućne embolije:* oralno, odrasli, početna doza 10 mg 2 puta dnevno tokom 7 dana, a u nastavku liječenja smanjiti dozu na 5 mg 2 puta dnevno; *prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije:* 2,5 mg 2 puta dnevno (nakon završenog šestomjesečnog liječenja antikoagulantnim tretmanom); *prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod bolesnika sa nevalvularnom fibrilacijom atrijske 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

PAXIBAN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 providna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (8 providnih PVC/PE/PVDC-Al blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 56 filmom obložena tableta (4 providna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji

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

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

B01AX Ostali antitrombotici**B01AX05 fondaparinuks**

Doziranje: *prevencija venske tromboembolije (VT) poslije ortopedskih ili abdominalnih operacija:* s.c. 2,5 mg 6 sati po završetku operacije, potom 2,5 mg jednom dnevno; *nestabilna angina pektoris i infarkt miokarda bez elevacije ST-segmenta:* s.c. 2,5 mg jednom na dan, najduže 8 dana ili do otpusta iz bolnice; *infarkt miokarda s elevacijom ST-segmenta:* i.v. inj. ili inf. 2,5 mg prvi dan, zatim s.c. 2,5 mg do 8 dana (ili do otpusta iz bolnice); *akutna duboka venska tromboza (DVT) i plućna embolija (PE):* s.c. odrasli

tjelesne mase ispod 50 kg, 5 mg svakih 24 sata; tjelesne mase 50-100 kg, 7,5 mg svakih 24 sata; tjelesne mase preko 100 kg, 10 mg svakih 24 sata; *terapija površinske venske tromboze*: s.c. odrasli tjelesne mase preko 50 kg, 2,5 mg jednom dnevno, tokom najmanje 30 dana (maks. 45 dana u slučaju visokog rizika od tromboembolijskih komplikacija); liječenje treba trajati najmanje 5 dana sve dok se ne uspostavi adekvatna terapija oralnim antikoagulantima; ne preporučuje se primjena kod djece ispod 17 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARIXTRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

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 - OCTAPharma AG

ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [14 i.j./1 mL - 38 i.j./1 mL+ < 25 i.j./1 mL+ 9 i.j./1 mL - 24 i.j./1 mL+ 18 i.j./1 mL - 30 i.j./1 mL+ 13 i.j./1 mL - 31 i.j./1 mL+ 12 i.j./1 mL - 32 i.j./1 mL] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa rastvaračem, 1 set za prijenos 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 proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

JIVI 1000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

JIVI 2000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

JIVI 3000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

B02BD02 turoktokog alfa

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

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

- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu
- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [1500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu
- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 4 ml otapala u napunjenoj šprici, 1 potisni klip i nastavak za bočicu

B02BD02 simoktokog alfa

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NUWIQ - OCTAPARMA AG**

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (2,5 ml vode za injekciju), 1 sterilni nastavak za bočicu (za rekonstituciju), 1 infuzioni set i 2 alkoholna tufera; u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [2000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom, 1 napunjena šprica sa rastvaračem (2,5 ml vode za injekciju), 1 sterilni nastavak za bočicu (za rekonstituciju), 1 infuzioni set i 2 alkoholna tufera; u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (2,5 ml vode za injekciju), 1 sterilni nastavak za bočicu (za rekonstituciju), 1 infuzioni set i 2 alkoholna tufera; u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (2,5 ml vode za injekciju), 1 sterilni nastavak za bočicu (za rekonstituciju), 1 infuzioni set i 2 alkoholna tufera; u kutiji

B02BD02 moroktokog alfa

Doziranje: profilaksa i liječenje krvarenja u hemofiliji A (urođeni nedostatak faktora VIII): doza i trajanje terapije određuje se individualno (konsultovati literaturu proizvođača)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**REFACTO AF - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompresna od gaze, u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompresna od gaze, u kutiji

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompresna od gaze, u kutiji

B02BD02 faktor koagulacije VIII, humani

Doziranje: liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom 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

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, 1 infuzioni set , 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, 1 set za infuziju, 2 tuffera natopljena alkoholom

B02BD02 faktor koagulacije VIII, rekombinantni

Doziranje: profilaksa i liječenje krvarenja u hemofiliji A (urođeni nedostatak faktora VIII): doza i trajanje terapije određuje se individualno, zavisno od težine krvarenja, primjenjuje se kontinuiranom infuzijom na svaka 24 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RECOMBINATE 1000 I.U. - BAXALTA GMBH

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

RECOMBINATE 250 I.U. - BAXALTA GMBH

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

RECOMBINATE 500 I.U. - BAXALTA GMBH

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

B02BD04 nonakog beta pegol

Doziranje: liječenje i profilaksa krvarenja kod bolesnika sa hemofilijom B (urođeni nedostatak faktora IX) u dobi od 12 i više godina: i.v. profilaksa 40 i.j./kg jednom sedmično, za liječenje po potrebi konsultovati literaturu proizvođa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REFIXIA - NOVO NORDISK A/S

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 napunjena šprica s 4 ml rastvarača (rastvor histidina), 1 potisni klip i 1 nastavak za bočicu; u kutiji

B02BD04 nonakog alfa

Doziranje: liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom B (urođeni nedostatak faktora IX): doza i trajanje terapije se određuje individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BENEFIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji
- ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [250 i.j./1 bočica] 1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji
- ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 bočica (staklo tip I) sa praškom, 1 napunjena šprica (staklo tip I) sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji

B02BD04 faktor koagulacije IX

Doziranje: profilaksa i liječenje krvarenja u hemofiliji B, urođeni deficit faktora IX: doza i trajanje terapije određuje se individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AIMAFIX - KEDRION S.P.A.

- 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 nedostatak faktora VIII, von Willebrand-ove bolesti: trajanje terapije zavisi od vrste i jačine krvarenja; primjenjuje se kao i.v. inj. ili kontinuirana infuzija; terapiju treba provoditi pod nadzorom 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, kongenitalna 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; u kutiji
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; u kutiji

B02BX Ostali sistemski hemostatici

B02BX01 etamsilat

Doziranje: *prevencija i liječenje prije, ili postoperativnog kapilarnog krvarenja u svim komplikovanijim operacijama ili operacijama u bogato prokrvljenom tkivu- E.N.T, ginekološke, akušerske, urološke, oralno hirurške, oftalmološke ili plastično-rekonstruktivne operacije; prevencija i liječenje kapilarnog krvarenja bilo kojeg porijekla ili lokalizacije (hematurija, hematemeza, melena, epistaksa, gingivoragija); metroragija, primarna, ili menoragija vezana za IUD u odsustvu organske patologije:* tablete, odrasli i adolescenti, preoperativno, 250-500 mg jedan sat prije operacije; postoperativno, 250-500 mg svakih 4-6 sati dok postoji rizik od krvarenja; *interna medicina:* 1000-1500 mg dnevno podijeljeno u 2-3 doze; *ginekologija, menometroragija:* 500 mg 3 puta dnevno, liječenje traje 10 dana, a započinje 5 dana prije očekivanog početka menstruacije; otopina za injekciju: odrasli i adolescenti, *pre operativno:* i.m. ili i.v. 250-500 mg, jedan sat prije operacije; *intra operativno:* i.v. 250-500 mg, ponoviti dozu ako je neophodno; *post operativno:* 250-500 mg, ponoviti dozu svakih 4-6 sati dok god postoji rizik od krvarenja; *hitna stanja i u zavisnosti od težine bolesti:* i.m. ili i.v. 250-500 mg, ponoviti dozu svakih 4-6 sati sve dok ne nestane rizik od krvarenja; topikalna primjena: natopiti tupfer sadržajem jedne ampule i staviti na mjesto koje krvari ili u šupljinu nakon ekstrakcije zuba, po potrebi ponoviti; može se kombinovati primjena sa oralnim ili parenteralnim oblikom ovog lijeka; novorođenčad, i.m. 10 mg/kg tjelesne težine (0.1 ml = 12.5 mg) u prva dva sata po rođenju, zatim svakih 6 sati tokom naredna 4 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DICYNONE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

B02BX05 eltrombopag

Doziranje: *hronična imuna (idiopatska) trombocitopenična purpura kod pacijenata refraktornih na druge terapije (kao što su kortikosteroidi ili 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 proizvođača 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 proizvođača 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 pretretirani i neprikladni za transplantaciju hematopoetskim matičnim ćelijama:* odrasli preko 18 god, inicijalno 50 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od većeg ili jednakog 50000/ 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 starija od 12 god. (koja mogu da uzimaju kapsule) jedna kapsula dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEFEROL - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp kapsula, tvrda [350 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC/Al 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 dojljke, 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

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] tamno braon staklena boca, tipa III, zatvorena sa plastičnim zatvaračem sa dozerom PP28S, sa 150 ml oralnog rastvora, u kutiji

B03AC Gvožđe, parenteralni preparati**B03AC željezo (III) hidroksid saharoza kompleks**

Doziranje: *stanja u kojima postoji potreba za brzo popunjavanje rezervi željeza u organizmu, slaba podnošljivost liječenja oralnim oblicima željeza ili nesaradnja pacijenta u liječenju oralnim oblicima; aktivne upalne bolesti crijeva gdje oralni oblici željeza nisu efikasni; pri hroničnoj bolesti bubrega kada je oralna primjena manje efikasna*: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEMROSE - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [20 mg/1 mL] 5 staklenih ampula boje čilibara od 5 ml, u kutiji

EMFER - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

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

VENOFER - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

B03AE Gvožđe u drugim kombinacijama**B03AE10 bakar-glukonat, gvožđe, mangan-glukonat**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TOT`HEMA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**

Rp oralni rastvor [0.7 mg/10 mL+ 50 mg/10 mL+ 1.33 mg/10 mL] 20 ampula po 10 ml oralnog rastvora, u kutiji

B03B **Vitamin B12 i folna kiselina**
B03BA **Vitamin B12 (cijankobalamin) i analozi**

B03BA01 **cijanokobalamin**

Doziranje: *Adisonova perniciozna anemija i druge makrocitne anemije bez neuroloških problema:* 250 mcg do 1000 mcg svakog drugog dana, tokom jedne do dvije sedmice, a zatim 250 mcg sedmično do normalizovanja krvne slike; doza održavanja: 1000 mcg mjesečno; *perniciozna anemija i druge makrocitne anemije sa neurološkim poremećajima:* i.m. svaki drugi dan po 1000 mcg, doza održavanja 1000 mcg jednom mjesečno; *profilaksa makrocitne anemije kod pacijenata sa nedostatkom vitamina B12 izazvanim gastrektomijom ili sindromima malapsorpcije i striktnim vegetarijanstvom:* 250 mcg–1000 mcg i.m. svakog mjeseca; *Šilingov test:* 1000 mcg i.m.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

ZU rastvor za injekciju [500 µg/1 mL] 50 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju (pakovanje 10 plastičnih (PVC) uložaka po 5 ampula), u kutiji

B03BA03 **hidroksokobalamin**

Doziranje: odrasli i djeca, *i.m. perniciozna anemija i druge megaloblastne anemije bez neuroloških komplikacija:* početna doza 250-1000 mcg, svakog drugog dana, tokom 1-2 nedjelje, a potom 250 mcg do normalizacije krvne slike; doza održavanja 1000 mcg na svaka 2-3 mjeseca; *perniciozna anemija i druge megaloblastne anemije sa neurološkim komplikacijama:* početna doza 1000 mcg svakog drugog dana, dok se ne postigne poboljšanje; doza održavanja 1000 mcg na svaka 2 mjeseca; *prevencije megaloblastne anemije nastale usljed nedostatka vitamina B12 (kao posljedice gastrektomije, nekih malapsorpcionih sindroma ili vegetarijanskog načina ishrane):* 1000 mcg na svaka 2-3 mjeseca; *pušačka ambliopija i Leberova optička atrofija:* početna doza 1000 mcg dnevno, tokom dvije nedjelje, a potom 1000 mcg dva puta nedjeljno, dok se ne postigne poboljšanje; doza održavanja: 1000 mcg na svakih 1-3 mjeseca

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OHB 12 - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [2500 µg/2 mL] 5 ampula sa po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

B03BA05 **mekobalamin**

Doziranje: *liječenje perifernih neuropatija, prevencija i liječenje manjka B12:* odrasli, 1 tableta 3 puta na dan; ukupna doza ne bi trebala biti veća od 1500 mcg/dan; primjena kod djece nije preporučljiva

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COBALAMIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [500 µg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

B03BB **Folna kiselina i derivati**

B03BB01 **folna kiselina**

Doziranje: *megaloblastna anemija prouzrokovana deficitom folata:* oralno, odrasli i djeca preko 1 god. preporučena dnevna doza 1 tbl. (5 mg) na dan, tokom 4 mjeseca; kod stanja malapsorpcije dnevna doza 15 mg (kod djece 1-10 mjeseci 10 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; *dodatak folne kiseline trudnicama u cilju prevencije pojave spine bifide i drugih efekata neuralne tube kod novorođenčeta*: 1 tbl. (5 mg) dnevno, u periodu prije začeća do dvanaeste nedjelje trudnoće

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FOLACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

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

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 PVC/PVDC/Al 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: *liječenje simptomatske anemije povezane sa hroničnim zatajenjem bubrega kod odraslih i pedijatrijskih bolesnika*: s.c. odrasli i djeca, početna doza 20 i.j./kg 3 puta nedjeljno tokom 4 nedjelje, povećati prema odgovoru u intervalima od 4 nedjelje u koracima po 20 i.j./kg 3 puta nedjeljno; ukupna nedjeljna doza može biti podijeljena u dnevne doze; početno smanjenje doze je na polovinu podešene prema odgovoru u intervalima od 1-2 nedjelje; ukupna nedjeljna doza održavanja može biti data kao pojedinačna doza ili podijeljena u 3-7 nedjeljnih doza; maks. 720 i.j./kg nedjeljno; i.v. inj. tokom 2 min, odrasli i djeca, početna doza 40 i.j./kg 3 puta nedjeljno tokom 4 nedjelje, povećati prema odgovoru na 80 i.j./kg 3 puta nedjeljno nakon 4 nedjelje, sa daljim povećanjima ukoliko je neophodno u intervalima od 4 nedjelje u koracima od 20 i.j. /kg 3 puta nedjeljno; doza održavanja, početno smanjenje doze je na polovinu podešene prema odgovoru u intervalima od 1-2 nedjelje; maks. 720 i.j./kg nedjeljno; *prevencija anemije kod nedonoščadi porođajne težine od 750 do 1500 g i gestacijske dobi manje od 34 sedmice*: s.c. 250 i.j./kg 3 puta nedjeljno, terapiju treba započeti što ranije, poželjno od 3. dana i nastaviti tokom 6 nedjelja; *liječenje simptomatske anemije kod odraslih bolesnika sa nemijeloidnim malignim bolestima koji primaju hemoterapiju*: s.c. početna doza 450 i.j./kg nedjeljno (kao pojedinačna doza ili podijeljeno u 3-7 podijeljenih doza nedjeljno), povećati ukoliko je neophodno nakon 4 nedjelje (ukoliko nije postignut porast hemoglobina od najmanje 1 g/100 ml) na 900 i.j./kg nedjeljno (kao pojedinačna doza ili u 3-7 podijeljenih nedjeljnih doza); kada se postigne terapijski cilj dozu treba smanjiti za 25-50%; maks. 60000 i.j. nedjeljno; *povećanje količine vlastite krvi kod bolesnika u predonacijskom programu*: i.v. ili s.c. konsultovati literaturu proizvođa; multidozna injekcija

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

ZU/Rp rastvor za injekciju [2000 i.j./0.3 mL] 6 staklenih šprica po 0,3 ml
rastvora za injekciju i 6 igala, u kartonskoj kutiji

B03XA01 epoetin alfa

Doziranje: *anemija kao posljedica hronične insuficijencije bubrega kod djece i odraslih (bolesnici na 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 proizvođača

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

EPREX - JANSSEN-CILAG KFT.

ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [2000 i.j./0.5 mL] 6
napunjenih štrcaljkah sa iglom i klipom, te sigurnosnim zaštitnikom za
iglu po 0,5 ml otopine, u kutiji

B03XA01 epoetin zeta

Doziranje: *anemija udružena sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom:* odrasli- i.v. ili s.c.početna doza 3 puta nedjeljno 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 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; *za povećanje produkcije autologne krvi kod pacijenata sa umjerenom anemijom na programu preoperativne donacije autologne krvi kada se zahtijevaju velike količine krvi ili kada količine krvi kod elektivnog hirurškog zahvata nisu dovoljne:* i.v. 600 i.j./kg 2 puta sedmično tokom 3 nedjelje prije operacije, uz oralni preparat gvožđa (200 mg/dan); *kod odraslih pacijenata sa umjerenom anemijom (koncentracija hemoglobina 10-13 g/100 ml) prije elektivnih ortopedskih operacija sa očekivanim umjerenim gubitkom krvi da se smanji izloženost alogenim transfuzijama krvi:* s.c. 600 i.j./kg svake sedmice tokom 3 sedmice prije operacije i na dan operacije; alternativno, kada postoji potreba za skraćivanjem vremena prije operacije s.c. 300 i.j./kg tokom 15 dana (10 dana prije operacije, na dan operacije i četiri uzastopna dana neposredno poslije operacije); *povećanje koncentracije hemoglobina kod simptomatske anemije (koncentracija hemoglobina \leq 10 g/dl) kod odraslih pacijenata sa malim ili srednjim-1 rizikom od primarnog mijelodisplastičnog sindroma (MDS) koji imaju malu koncentraciju eritropoetina u serumu:* s.c. 450 i.j./kg jednom sedmično svake sedmice, sa razmakom od najmanje 5 dana između doza

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

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2000 i.j./0.6 mL] 6 injekcionih šprica po 0,6 mL rastvora za injekciju, u kutiji

B03XA02 darbepoetin alfa

Doziranje: *simptomatska anemija povezana sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom kod pacijenata na dijalizi, odraslih i djece preko 11 god, s.c. ili i.v. putem, u početku 450 nanograma/kg jednom nedjeljno i nakon 4 nedjelje (u zavisnosti od odgovora) dozu smanjiti za 25%; kada se postigne koncentracija hemoglobina od 11 g/100 ml, doza održavanja se daje jednom nedjeljno ili jednom u 2 nedjelje; koncentracija hemoglobina ne smije biti veća od 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 neadekvatan nakon 9 nedjelja dalji tretman ne može biti efikasan i terapiju treba prekinuti); ako je adekvatan odgovor postignut, smanjiti dozu do 25-50%; davanje lijeka treba prekinuti otprilike 4 nedjelje nakon završetka hemoterapije*

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

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [10 µg/0.4 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,4 ml otopine za injekciju, u kutiji.
 ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20 µg/0.5 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml) otopine za injekciju, u kutiji
 ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [30 µg/0.3 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml) otopine za injekciju, u kutiji

B03XA03 metoksi polietilen glikol-epoetin beta

Doziranje: *simptomatska anemija udružena sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom: bolesnici koji se trenutno ne liječe lijekovima za stimulaciju eritropoeze: početna doza u bolesnika koji nisu na dijalizi iznosi 1,2 mcg/kg s.c. jedanput mjesečno ili 0,6 mcg/kg i.v ili s.c. jedanput svake dvije sedmice (u bolesnika na dijalizi ili u bolesnika koji nisu na dijalizi); bolesnici koji se trenutno liječe lijekovima za stimulaciju eritropoeze: početna doza temelji se na izračunu prethodne sedmične doze darbepoetina alfa ili epoetina u trenutku zamjene; primjenjuje se pod nadzorom ljekara koji ima iskustva u liječenju bolesnika sa bubrežnom insuficijencijom.*

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

ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [50 µg/0.3 mL] 1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml otopine i 1 igla, u kutiji
 ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [75 µg/0.3 mL] 1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml otopine i 1 igla, u kutiji
 ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [120 µg/0.3 mL] 1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml rastvora i 1 igla, u kutiji

ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [100 µg/0.3 mL] 1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml otopine i 1 igla, u kutiji

B05 ZAMJENE ZA KRV I PERFUZIONI RASTVORI

B05A Krv i slični proizvodi

B05AA Supstituenti krvi i proteinske frakcije plazme

B05AA01 albumin

Doziranje: nadoknada i održavanje cirkulišućeg volumena krvi u stanjima u kojima je dokazano njegovo smanjenje pa je zato primjena koloida prikladna: i.v. individualno, zavisi od indikacije i stanja bolesnika

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALBUMIN-BIOPHARMA - BIOPHARMA PLASMA LLC

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

ZU rastvor za infuziju [200 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG

ZU rastvor za infuziju [200 g/1 L] 1 bočica sa 50 mL rastvora za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [200 g/1 L] 1 bočicom sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji

ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG

ZU rastvor za infuziju [50 g/1 L] 1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [50 g/1 L] 1 staklena boca sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji

ALBUTEIN 20% - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

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

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

ALBUTEIN 5% - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

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

ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boca sa 250 mL rastvora za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boca sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji

HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH

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

HUMAN ALBUMIN 200G/L BAXALTA - BAXALTA GMBH

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

ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za infuziju u kutiji

UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A.

ZU rastvor za infuziju [200 g/1 L] 50 ml rastvora za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

B05AA07 hidroksetilskrob, 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:**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, arginin, fenilalanin, 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 s apo 500 ml rastvora za infuziju, u kutiji

B05BA01 alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, treonin, triptofan, valin

Doziranje: *nadoknada aminokiselina u sklopu pareteralnog režima ishrane u slučaju teškog oblika insuficijencije jetre sa hepatičkom sinsuficijencijm ili bez nje, kada oralna ili enteralna ishrana nije moguća ili je nedovoljna ili je kontraindikovana:* i.v. maks. 18,75 ml/kg/dan (1,5 g aminokiselina/kg/dan) što odgovara približno 1300 ml za osobu od 70 kg u toku 24 sata

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

- ZU rastvor za infuziju [4.64 g/1000 mL+ 10.72 g/1000 mL+ 0.52 g/1000 mL+ 0.88 g/1000 mL+ 5.82 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 10.4 g/1000 mL+ 13.09 g/1000 mL+ 6.88 g/1000 mL+ 1.1 g/1000 mL+ 5.73 g/1000 mL+ 2.24 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 0.7 g/1000 mL+ 10,08 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju

B05BA01 glicin, L-alanin, L-arginin, L-fenilalanin, L-histidin, L-izoleucin, L-leucin, L-lizin, L-metionin, L-prolin, L-serin, L-treonin, L-triptofan, L-valin

Doziranje: *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] 10 x 500 ml rastvora za infuziju u staklenoj boci, u kutiji

B05BA01 aminokiseline

Doziranje: izvor aminokiselina u režimu parenteralne ishrane (u kombinaciji sa adekvatnom količinom energetskih suplemenata: doziranje individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMINOSOL 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

ZU rastvor za infuziju [9.31 g/1000 mL+ 11 g/1000 mL+ 14 g/1000 mL+ 12 g/1000 mL+ 5.1 g/1000 mL+ 3 g/1000 mL+ 5 g/1000 mL+ 7.4 g/1000 mL+ 4.3 g/1000 mL+ 11.2 g/1000 mL+ 6.5 g/1000 mL+ 0.4 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL+ 6.2 g/1000 mL+ 1 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju, 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. 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 boćica sa po 100 ml emulzije za infuziju, u kutiji

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

B05BA03 **glukoza**

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

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

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

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

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

GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

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

GLUKOZA 10% DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.

ZU otopina za infuziju [100 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml otopine za infuziju

GLUKOZA 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 kesici, 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 kesici, 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 kesici, u kartonskoj kutiji

ZU rastvor za infuziju [10 g/100 mL] 10 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica sa po 50 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 40% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [440 mg/1 mL] 20 polietilenskih ampula po 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

GLUKOZA 5 % DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.

ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml otopine za infuziju

GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 250 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa 250 ml otopine) u kutiji

ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa 500 ml otopine) u kutiji

GLUKOZA 5% 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
- ZU rastvor za infuziju [5 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 [5 g/100 mL] 10 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica sa po 500 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 18 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica sa po 250 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 40 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica sa po 100 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji

GLUKOZA 5% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY

- ZU otopina za infuziju [5,5 g/100 mL] 10 polietilenskih boca sa po 250 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [5,5 g/100 mL] 10 polietilenskih boca sa po 500 ml otopine za infuziju, u kutiji

B05BA10 aminokiseline, masti, glukoza

Doziranje: *parenteralna prehrana odraslih i djece starije od 2 god. u slučajevima kada je prehrana na usta ili enteralna prehrana nemoguća, nedovoljna ili kontrainikovana: individualno, konsultovati literaturu proizvođača*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KABIVEN PERIPHERAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ZU emulzija za infuziju [16 g/1000 mL+ 3,4 g/1000 mL+ 4,9 g/1000 mL+ 22,3 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 121 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 6,8 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 0,74 g/1000 mL+ 5,97 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 6,8 g/1000 mL+ 4,5 g/1000 mL+ 0,23 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 1,9 g/1000 mL+ 7,3 g/1000 mL] 4 vrećice po 1440 ml emulzije za infuziju (vrećice sa po tri odjeljka), u kutiji
- ZU emulzija za infuziju [16 g/1000 mL+ 3,4 g/1000 mL+ 4,9 g/1000 mL+ 22,3 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 121 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 6,8 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 0,74 mg/1000 mL+ 5,97 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 6,8 g/1000 mL+ 4,5 g/1000 mL+ 0,23 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 1,9 g/1000 mL+ 7,3 g/1000 mL] 3 vrećice po 2400 ml emulzije za infuziju (vrećice sa po 3 odjeljka), u kutiji
- ZU emulzija za infuziju [16 g/1000 mL+ 3,4 g/1000 mL+ 4,9 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 121 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 6,8 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 0,74 g/1000 mL+ 5,97 g/1000 mL+ 7,9 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 6,8 g/1000 mL+ 4,5 g/1000 mL+ 0,23 g/1000 mL+ 5,6 g/1000 mL+ 1,9 g/1000 L+ 7,3 g/1000 mL] 4 vrećice po 1920 ml emulzije za infuziju (vrećice sa po 3 odjeljka), u kutiji

B05BA10 aminokiseline, elektroliti

Doziranje: *parenteralna prehrana:* i.v. upotreba (centralna venska infuzija), doziranje se prilagođava individualnim potrebama za amino kiselinama, elektrolitima i tečnošću, zavisno od kliničkog stanja pacijenta (prehrambeni status i/ili stepen katabolizma, razgradnje azota s obzirom na bolest); odrasli i adolescenti 15-17 god. prosječna dnevna doza je 10-20 ml/kg tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG**

ZU otopina za infuziju [10.5 g/1000 mL+ 5.6 g/1000 mL+ 3.581 g/1000 mL+ 2.858 g/1000 mL+ 0.36 g/1000 mL+ 11.5 g/1000 mL+ 4.7 g/1000 mL+ 12 g/1000 mL+ 7.2 g/1000 mL+ 3 g/1000 mL+ 5 g/1000 mL+ 2.453 g/1000 mL+ 8.9 g/1000 mL+ 6.85 g/1000 mL+ 0.508 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 5.5 g/1000 mL+ 2.3 g/1000 mL+ 0.4 g/1000 mL+ 4.2 g/1000 mL+ 1.6 g/1000 mL+ 6.2 g/1000 mL] 10 staklenih boca po 500 ml otopine za infuziju, u kutiji

B05BB 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 na dan, što odgovara 6 mmol natrijuma na kg tjelesne težine; brzina infuzije zavisi od individualnog stanja bolesnika; količina rastvora za ispiranje rana i ovlaživanje zavisi od trenutnih potreba

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-KLORIDA 0,9% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG**

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 1000 ml otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 250 ml otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 500 ml otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 20 polietilenskih boca po 100 ml otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji

NATRIJ HLORID 0,9% IMUNA - IMUNA PHARM A.S.

ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 100 ml rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnu kesu, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 1000 ml rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnu kesu, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 250 ml rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnu kesu, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 1 plastična (PP) kesica sa 500 ml rastvora za infuziju upakovana u zaštitnu ovojnu kesu, u kutiji

ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 10 plastičnih (PP) kesica sa po 1000 ml rastvora za infuziju upakovane svaka u zaštitnu ovojnu kesu; u kutiji

ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 10 plastičnih polipropilenskih (PP) kesica od 500 ml rastvora za infuziju kartonskoj u kutiji

- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 18 plastičnih polipropilenskih (PP) kesa od 250 ml rastvora za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 40 plastičnih polipropilenskih (PP) 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 polietilenskih boca sa po 250 ml otopine za infuziju), u kartonskoj kutiji
- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa po 500 ml otopine za infuziju), u kartonskoj kutiji

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

Doziranje: *nadoknada tečnosti i elektrolita u stanjima hipohloremijske alkaloze, 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 CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM (RINGER RASTVOR) - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

- ZU rastvor za infuziju [0.33 g/1000 mL+ 0.3 g/1000 mL+ 8.6 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine) (10 polietilenskih boca sa po 500 ml rastvora za infuziju u kutiji)

RINGER IMUNA - IMUNA PHARM A.S.

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

RINGEROVA OTOPINA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

- ZU otopina za infuziju [0.33 g/1000 mL+ 0.3 g/1000 mL+ 8.6 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 500 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [0.33 g/1000 mL+ 0.3 g/1000 mL+ 8.6 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 1000 ml otopine za infuziju, u kutiji

B05BB01 kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat

Doziranje: deficit ekstracelularne tečnosti i elektrolita u stanjima neporemećene acidobazne ravnoteže ili blage acidoze; izotonična i hipotonična dehidracija; kratkotrajna intravaskularna nadoknada volumena; prenosni rastvor za kompatibilne koncentrate elektrolita i lijekova: i.v. inf. doziranje zavisi od životne dobi, težine i kliničkog stanja pacijenta; najveća dnevna doza do 40 ml na kg tjelesne težine a najveća brzina infuzije 5 ml/kg/tt/sat, što odgovara 1,7 kapi/kg/u minuti; preporučena doza za dojenčad i djecu 20-100 ml/kg/tt/24 sata

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

ZU rastvor za infuziju [0.294 g/1000 mL+ 0.373 g/1000 mL+ 6.02 g/1000 mL+ 6.276 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine)

RINGER LAKTAT DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.

ZU otopina za infuziju [0,27 g/1000 mL+ 0,4 mg/1000 mL+ 6 g/1000 mL+ 3,25 g/1000 mL] Staklena boca sa 500 ml otopine za infuziju

RINGER LAKTAT VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY

ZU otopina za infuziju [0,2 g/1000 mL+ 0,3 g/1000 mL+ 6 g/1000 mL+ 3,1 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa po 500 ml otopine za infuziju), u kartonskoj kutiji

SLOŽENA OTOPINA NATRIJ LAKTATA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU otopina za infuziju [0.027 g/100 mL+ 0.04 g/100 mL+ 0.6 g/100 mL+ 0.312 g/100 mL] 10 polietilenskih boca po 1000 ml otopine za infuziju, u kutiji

ZU otopina za infuziju [0.027 g/100 mL+ 0.04 g/100 mL+ 0.6 g/100 mL+ 0.312 g/100 mL] 10 polietilenskih boca po 500 ml otopine za infuziju, u kutiji

B05BB02 glukoza, natrijum-hlorid

Doziranje: kod stanja gdje je potrebno obezbjediti nadoknadu vode i natrijum hlorida uz nadoknadu kalorija: individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.**

ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL] Staklena boca sa 500 ml otopine za infuziju

B05BC Rastvori za osmotsku diurezu**B05BC01 manitol**

Doziranje: izazivanje diureze u prevenciji i/ili liječenju oligurije kod akutne renalne insuficijencije prije nego što poremećaj renalne funkcije postane ireverzibilan; snižavanje povišenog intrakranijalnog pritiska i terapija cerebralnog edema, ukoliko je krvno-moždana barijera intaktna; snižavanje povišenog intraokularnog pritiska koji se ne može regulisati drugim lijekovima; stimulacija urinarne ekskrecije toksičnih supstanci (koje podliježu renalnoj eliminaciji) kod trovanja: i.v. 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
- MANNITOL 20% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY**
- ZU otopina za infuziju [200 mg/1 mL] 10 polietilenskih boca sa po 250 ml
otopine za infuziju, u kutiji

B05BC01 manitol, natrijum-laktat

Doziranje: izazivanje diureze u prevenciji i/ili liječenju oligurije kod akutne renalne insuficijencije prije nego što poremećaj renalne funkcije postane ireverzibilan; snižavanje povišenog intrakranijalnog pritiska i terapija cerebralnog edema, ukoliko je krvno-moždana barijera intaktna; snižavanje povišenog intraokularnog pritiska koji se ne može regulisati drugim lijekovima; stimulacija urinarne ekskrecije toksičnih supstanci (koje podliježu renalnoj eliminaciji) kod trovanja: i.v. individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**MANITOL HF 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O.BANJA LUKA**

- ZU rastvor za infuziju [100 g/1000 mL+ 13.44 g/1000 mL] 1 staklena
boca sa 500 ml rastvora za infuziju

B05D Rastvori za peritonealnu dijalizu

B05DA Izotonični rastvori

**B05DA ikodekstrin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-
hlorid, natrijum-laktat**

Doziranje: akutna i hronična bubrežna oštećenja koja zahtjevaju tretman dijalize, disbalans elektrolita, trovanje supstancama koje se mogu odstraniti dijalizom: odrasli preko 18 god. 2-2,5 l, instilacijom tokom 10-20 min; poslije 6-12 sati rastvor se mijenja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXTRANEAL - BAXTER AG

- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [75 g/1000 mL+ 0.257 g/1000 mL+
0.051 g/1000 mL+ 5.4 g/1000 mL+ 4.5 g/1000 mL] 1 PVC vrećica sa
2000 ml rastvora, u kutiji

B05DB Hipertonični rastvori

B05DB glicin, kalcijum-hlorid, L-alanin, L-arginin, L-fenilalanin, L-histidin, L-izoleucin, L-leucin, L-lizin, L-metionin, L-prolin, L-serin, L-tirozin, L-treonin, L-triptofan, L-valin, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid

Doziranje: u kontinuiranoj ambulantnoj peritoneumskoj dijalizi kao dodatak za malnutricione pacijente sa renalnom insuficijencijom: rastvor zagrijan na 37 stepeni celzijusa infundirati u peritoneumsku šupljinu prema uputstvu Jekara

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NUTRINEAL PD4 1,1% - BAXTER AG**

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [510 mg/1000 mL+ 184 mg/1000 mL+ 951 mg/1000 mL+ 1071 mg/1000 mL+ 570 mg/1000 mL+ 714 mg/1000 mL+ 850 mg/1000 mL+ 1020 mg/1000 mL+ 955 mg/1000 mL+ 850 mg/1000 mL+ 595 mg/1000 mL+ 510 mg/1000 mL+ 300 mg/1000 mL+ 646 mg/1000 mL+ 270 mg/1000 mL+ 1393 mg/1000 mL+ 51 mg/1000 mL+ 5380 mg/1000 mL] PVC vrećica sa 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu, u kutiji

B05DB glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat

Doziranje: peritonealna dijaliza, uključujući slučajeve: akutnog i hroničnog zatajenje bubrega, obilnog zadržavanje vode u organizmu, teškog poremećaja ravnoteže elektrolita, trovanja lijekovima, supstancama koje se mogu ukloniti dijalizom, kada ne postoji adekvatnija terapijska alternativa; ovi rastvori za peritonealnu dijalizu sa fiziološkom pH vrijednošću na bazi bikarbonata/laktata su posebno indikovani kod bolesnika kojima rastvori sa niskom pH vrijednošću i koji sadrže samo laktatni pufer uzrokuju bol ili nelagodu prilikom utakanja u trbušnu šupljinu: odrasli, bolesnici na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (Continuous Ambulatory Peritoneal Dialysis - CAPD) obično izvode 4 ciklusa na dan (24 časa); bolesnici na automatskoj peritonealnoj dijalizi (Automated Peritoneal Dialysis - APD) obično izvode 4-5 ciklusa tokom noći i do 2 ciklusa tokom dana; zapremina punjenja zavisi od tjelesne konstitucije, a obično iznosi 2,00 do 2,5 l; za primjenu kod djece konsultovati literaturu proizvoda

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 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

B05XA

Dodaci intravenskim rastvorima

Rastvori elektrolita

B05XA03

natrijum-hlorid

Doziranje: *nadoknada tečnosti i natrijum hlorida, kod parenteralne primjene kompatibilnih koncentrata elektrolita i lijekova, za ispiranje rana i ovlaživanje tampona i zavoja na ranama:* individualno, u zavisnosti od kliničkog stanja i starosti bolesnika, kao i od potreba; odraslima se obično daje oko 1 l rastvora, a maks. 2,5-3 l/dan; prosječna brzina davanja je 80 kapi/min. (oko 250 ml/h), a maks. 180 kapi/min. (oko 550 ml/h); djeci se kod dehidracije sa šokom u početku daje 20-30 ml/kg tjelesne mase/dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

ZU	rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine) (10 polietilenskih boca sa po 500 ml rastvora za infuziju u kutiji)
----	--

NATRIJ HLORID POLIFLEKS 0,9% RASTVOR ZA INFUZIJU - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.

ZU	rastvor za infuziju [0,9 g/100 mL] PP vrećica od 100 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)
ZU	rastvor za infuziju [0,9 g/100 mL] PP vrećica od 1000 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)
ZU	rastvor za infuziju [0,9 g/100 mL] PP vrećica od 250 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)
ZU	rastvor za infuziju [0,9 g/100 mL] PP vrećica od 500 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)

NATRIJ KLORID DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L.

- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] Staklena boca sa 100 ml otopine za infuzije
- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] Staklena boca sa 250 ml otopine za infuziju
- ZU otopina za infuziju [9 mg/1000 mL] Staklena boca od 500 ml otopine za infuziju

B05Z Rastvori za hemodijalizu i hemofiltraciju**B05ZB Rastvori za hemofiltraciju****B05ZB glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat**

Doziranje: kod bolesnika s akutnim zatajenjem bubrega koje zahtijeva kontinuiranu hemofiltraciju ili neki drugi oblik kontinuirane bubrežne nadomjesne terapije; kod bolesnika sa hroničnim zatajenjem bubrega gdje je indikovana primjena prolaznog tretmana sa otopinom za hemofiltraciju npr. tokom boravka na odjelu intenzivne njege; kod pacijenata kod kojih je kontinuirana bubrežna nadomjesna terapija naznačena kao dio tretmana kod trovanja, sa u vodi rastvorljivim, toksinima: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

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

- ZU otopina za hemodijalizu/hemofiltraciju [1.1 g/1000 mL+ 0.2205 g/1000 mL+ 0.1419 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.961 g/1000 mL+ 4.26 g/1000 mL] 2 vrećice po 5000 mL otopine za hemofiltraciju/hemodijalizu uložene u kartonsku kutiju

B05ZB glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid

Doziranje: akutna renalna insuficijencija, hronična renalna insuficijencija, kod pacijenata kod kojih je kontinuirana bubrežna nadomjesna terapija naznačena kao dio tretmana kod trovanja u vodi rastvorljivim toksinima: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

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

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

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

- ZU otopina za hemodijalizu/hemofiltraciju [1.1 g/1000 mL+ 0.2205 g/1000 mL+ 0.2237 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 2.94 g/1000 mL+ 6.136 g/1000 mL] 2 vrećice (sa dvije komore) od 5 000 ml otopine za hemodijalizu/hemofiltraciju, u kutiji

C **KARDIOVASKULARNI SISTEM**
C01 **TERAPIJA BOLESTI SRCA**
C01A **Srčani glikozidi**
C01AA **Glikozidi digitalisa**

C01AA05 **digoksin**

Doziranje: kongestivna srčana insuficijencija, posebno ako je praćena fibrilacijom ili flaterom pretkomora; supraventrikularne aritmije (atrijalni flater i atrijalna fibrilacija): oralna primjena, brza digitalizacija 0,75-1,5 mg u nekoliko podijeljenih doza tokom 24 h (prvo se primjeni pojedinačna doza od 0,5-0,75 mg, zatim po 0,25 mg 3 puta na 8 h, a potom doza održavanja; postepena, tj. kumulativna digitalizacija: 0,25 mg dnevno; doza održavanja 0,0625-0,5 mg dnevno zavisno od funkcije bubrega i terapijskog odgovora na dozu; uobičajena doza održavanja je 0,125-0,25 mg dnevno (kod starijih osoba se primjenjuju niže doze); djeca do 10. god: digitalizacija 0,01-0,02 mg/kg (10-20 mcg/kg) na 6 h, 2-4 doze su dovoljne da bi se postigla digitalizacija; doza održavanja 25-30% dnevne doze za digitalizaciju; parenteralna primjena, brza digitalizacija, 0,5 mg, sporo i.v.; po potrebi manja doza na 4 sata; doza održavanja 0,5-1 mg dnevno; udarna doza 0,75-1 mg, može se dati u infuziji tokom najmanje 2 sata, a zatim oralna doza održavanja sljedećeg dana; prilagođavanje doze je neophodno kod starijih osoba i kod osoba sa bubrežnom insuficijencijom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

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

LANIBOS - BOSNALIJEK D.D.

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

C01B **Antiaritmici, grupa I i III**

C01BB **Antiaritmici, grupa Ib**

C01BB01 **lidokain**

Doziranje: supresija ventrikularnih ekstrasistola i ventrikularnih tahikardija, naročito poslije akutnog infarkta miokarda; lokalna anestezija (površinska infiltraciona, regionalna, epiduralna i kaudalna); anestezija u stomatologiji (sam ili u kombinaciji sa adrenalinom): s.c, i.m. ili i.v. inj. za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 25 bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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 staklenih ampula po 3,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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

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

C01BC **Antiaritmici, grupa Ic**

C01BC03 **propafenon**

Doziranje: *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;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARITMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 20 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

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

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

PROPAFENON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 40 film tableta (4 blistera po 10 tableta), u kutiji

PROPAFENON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 40 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

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

C01BC04 **flekainid**

Doziranje: *supraventrikularne aritmije:* oralno, odrasli početna doza 50 mg 2 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno na 300 mg dnevno; *ventrikularne aritmije:* oralno, odrasli početna doza 100 mg 2 puta dnevno tokom 3-5 dana, maks. 400 mg dnevno i ova doza je uglavnom namijenjena za pacijente krupne tjelesne građe ili kada je neophodna brza kontrola aritmije; za održavanje, smanjiti dozu do najniže doze koja omogućava adekvatnu kontrolu aritmija (napomena: započinjanje terapije i prilagođavanje doze treba sprovesti pod medicinskim nadzorom uz praćenje EKG-a i nivoa lijeka u plazmi)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FELKARID - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 3 PVC/PVDC/Aluminijska blistera sa po 10 tableta, u kutiji
- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Aluminijska blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LECANID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Aluminijumski blister sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Aluminijumski blister sa 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 (uključujući paroksizmalne supraventikularne, nodalne i ventrikularne tahikardije, atrijalnu fibrilaciju i flater, ventrikularnu fibrilaciju i tahiaritmije povezane s Wolff-Parkinson-White sindromom); odrasli, oralno, inicijalna stabilizacija započinje s 200 mg, tri puta dnevno tokom prve 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

AMIODARONE CLORIDRATO BIOINDUSTRIA LIM - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.

- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [150 mg/3 mL] 5 ampula sa po 3 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

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

- Rp 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

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:

DOMAMINE S.A.L.F. - S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO

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

C01CA07 **dobutamin**

Doziranje: *inotropna podrška kod infarkta miokarda, operacije na srcu, kardiomiopatije, septičkog šoka, kardiogenog šoka i tokom ventilacije sa pozitivnim pritiskom na kraju ekspirijuma:* i.v. infuzija, 2,5-10 mcg/kg/min, podešeno prema odgovoru; prije upotrebe razblažiti sa rastvorom natrijum hlorida za intravensku infuziju, 5% rastvorom dekstroze za intravensku infuziju ili 1,85% rastvorom natrijuma laktata za infuziju i primjeniti i.v. putem igle ili katetera i seta za davanje; terapiju nikad ne treba naglo obustaviti, nego dozu postepeno smanjivati, do potpunog prekida; *može se koristiti za test opterećenja srca:* preporučena doza se postepeno povećava za po 5 mcg/kg/minut, od 5 pa do 20 mcg/kg/minut, a svaka doza se daje u vidu infuzije tokom 8 minuta; kontinuirano ECG praćenje je esencijalno a infuzija se prekida u slučaju depresije ST segmenta >3 mm ili svake ventrikularne aritmije, ukoliko brzina srčanih otkucaja dostigne maksimum za datu starosnu grupu/pol, sistolni pritisak poraste iznad 220 mm Hg ili ukoliko se javi bilo kakva neželjena dejstva.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [250 mg/20 mL] 10 staklenih bočica sa po 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju

MIOZAC - FISIOPHARMA-S.R.L.

ZU rastvor za infuziju [250 mg/20 mL] 1 bočica sa 20 ml rastvora za infuziju, u kutiji

C01D **Vazodilatatori u terapiji bolesti srca**

C01DA **Organski nitrati**

C01DA02 **gliceril trinitrat**

Doziranje: *sublingvalno-profilaksa i tretman anginoznog napada:* 0,3-1 mg ponoviti ukoliko je neophodno; *parenteralno-kontrola hipertenzije i srčane ishemije tokom i nakon hirurških zahvata; indukcija i održavanje kontrolisane hipotenzije tokom hirurških zahvata; kongestivna srčana insuficijencija; nestabilna angina:* i.v.inf. 10-200 mcg/min, podešavati prema odgovoru; maks. 400 mcg/min; konsultovati literaturu proizvoda za preporučene početne doze kod specifičnih indikacija;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NITROGLICERIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

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

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

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1.5 mL] 10 ampula po 1,5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

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

NITROGLICEROL - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [2.5 mg/1 kapsula] 20 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

NITROLINGUAL SPREJ - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG

Rp sublingvalni sprej, rastvor [0.4 mg/1 doza] 1 bočica sa 200 doza u kutiji

C01DA05 pentaeritritil tetranitrat

Doziranje: profilaksa i dugoročna terapija angine pektoris: 2-3 puta dnevno po 1 tbl. (160-240 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DILCORAN 80 - HEMOFARM 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 pektoris: 20 mg 2 puta dnevno (drugu dozu uzeti 6-8 sati nakon prve); srčana insuficijencija: 20 mg 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CORNILAT - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

C01DA14 izosorbid mononitrat

Doziranje: profilaksa i liječenje angine pektoris, dodatak terapiji kongestivne srčane insuficijencije, pomoćna terapija nakon akutnog infarkta miokarda: početna doza je 20 mg 2-3 puta dnevno ili 40 mg dva puta dnevno (10 mg dva puta dnevno za bolesnike koji ranije nisu liječeni organskim nitratima); doza održavanja je 2 puta po 20-40 mg dnevno (prva doza ujutru, a druga oko 17 h); do 120 mg dnevno u podijeljenim dozama ukoliko je potrebno

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

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

Rp tableta s produženim oslobađanjem [40 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta s produženim oslobađanjem [40 mg/1 tableta] 50 tableta s produženim oslobađanjem (5 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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 (3 Al/PVC blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER

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

TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A.

△ Rp 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 pectoris 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 sa produženim oslobađanjem [375 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC//Al blistera po 20 tableta), u kutiji
- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC//Al blistera po 20 tableta), u kutiji
- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [750 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC//Al 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//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

C02AC Agonisti imidazolskih receptora**C02AC05 moksonidin**

Doziranje: hipertenzija: početna doza 0,2 mg ujutro, nakon 3 sedmice doza se može povećati na 0,4 mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze, nakon 3 naredne sedmice doza se može povećati na maks. 0,6 mg dnevno podijeljeno u dvije doze (maks. pojedinačna doza 0,4 mg)

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

- Rp film tableta [0.2 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/PVDC/Al - blister sa 28 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [0.4 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/PVDC/Al - 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 hepaticom 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//Al blister) u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC//Al blister) u kutiji

DOXAT - BOSNALIJEK D.D.

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

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

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

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

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

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

TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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

C02CA06 urapidil

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BOSENTAN PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

Rp film tableta [125 mg/1 tableta] 56 film tableta (1 PVC/PCTFE/aluminijum blister sa 56 tableta), u kutiji

Rp film tableta [62,5 mg/1 tableta] 56 film tableta (1 PVC/PCTFE/aluminijum blister sa 56 tableta), u kutiji

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

Rp film tableta [125 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC-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, ljekar treba dozu da odredi na osnovu individualne reakcije; *hiperkalciurija:* uobičajene doze su 1-2 mg/kg na dan; doziranje kod starijih ljudi: početne doze treba da budu male (12,5-25 mg) i titriranje doze treba sprovesti sporije nego kod mlađih pacijenata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD

Rp 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:**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

ENTIX - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 ampula] 50 ampula sa po 2 ml rastvora za injekciju (5 PVC blistera sa po 10 ampula), u kutiji

FUROMID - DEVA HOLDING A.S.

ZU rastvor za injekciju [20 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LIMITED

Rp 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

C03CA04 torasemid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEROT - 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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS 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

SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

C03DA04 eplerenon

Doziranje: *dodatak standardnoj terapiji u stabilnih bolesnika s disfunkcijom lijeve komore i kliničkim znacima srčane insuficijencije nakon nedavno preboljelog infarkta miokarda (terapiju započeti unutar 3-14 dana nakon akutnog infarkta miokarda); dodatak standardnoj optimalnoj terapiji u svrhu smanjenja rizika od kardiovaskularnog mortaliteta i morbiditeta kod pacijenata sa hroničnom srčanom insuficijencijom NYHA klase II i sistolnom disfunkcijom lijeve komore (LVEF): početi sa 25 mg jednom dnevno, povećavati tokom 4 sedmice do 50 mg jednom dnevno*

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

- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

INSPIRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- 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., NOVO MESTO

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

C05AX Ostali lijekovi za liječenje hemoroida i analnih raskuplina za lokalnu primjenu

C05AX lidokain, nifedipin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANTROLIN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE

Rp rektalna krema [1,5 g/100 g+ 0,3 g/100 g] 1 aluminijumska tuba sa 30 g rektalne kreme, u kutiji

C05AX03 cinhokain, polikrezulen

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FAKTU - TAKEDA GMBH**

- BRp mast [10 mg/1 g+ 50 mg/1 g] 20 g masti u Al tubi sa aplikatorom, u kutiji
BRp supozitorija [2,5 mg/1 supozitorija+ 100 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 stripa sa po 5 supozitorija), u kutiji

C05AX03 ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol

Doziranje: *spoljašnji i unutrašnji hemoroidi, analne fisure, svrab u analnoj regiji:* rektalna mast, 3 puta dnevno, kao i poslije svake stolice (kod spoljašnjih promjena mast se nanosi na oboljelo područje, a kod unutrašnjih hemoroida i fisura aplikuje se pomoću priložene kanile); *unutrašnji hemoroidi, analne fisure, svrab u analnoj regiji:* supozitorije, 1-2 puta dnevno, ujutro i uveče; obično je lokalna terapija hemoroida dugotrajna; ako se simptomi ne poboljšaju nakon 5 dana, treba uzeti u obzir druge načine liječenja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH**

- BRp 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

HEPALPAN 1000 - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 tuba sa 40 g gela u kutiji

HEPATHROMBIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al-tuba sa 40 g gela u kartonskoj kutiji
BRp gel [300 i.j./1 g] 40 g gela (Al-tuba sa 40 g gela) u kutiji
BRp gel [500 i.j./1 g] 40 g gela (Al-tuba sa 40 g gela) u kutiji
BRp krem [300 i.j./1 g] 40 g krema (Al-tuba sa 40 g krema) u kutiji
BRp krem [500 i.j./1 g] 40 g krema (Al-tuba sa 40 g krema) u kutiji

LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG

- BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 100 g gela, u kutiji
BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 20 g gela, u kutiji
BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 30 g gela, u kutiji
BRp gel [1000 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 50 g gela, u kutiji

C05BA53 dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SINEDOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

C05BA53 dekspantenol, heparin

Doziranje: *površinski tromboflebitis* (adjuvantna terapija), *površinske povrede mekih tkiva nastale tupom traumom (modrice, hematomi, nagnječenja)*: nanosi se u tankom sloju na zahvaćeno područje, 2-4 puta na dan, bez utrljavanja u kožu; po potrebi površina se prekrije gazom i povije; trajanje terapije najčešće 1-2 nedjelje, a u ozbiljnijim slučajevima i više nedjelja; duža upotreba treba da bude pod ljekarskim nadzorom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BOSTROMBIN - BOSNALIJEK D.D.

BRp gel [2.5 mg/1 g+ 500 i.j./1 g] 1 Al - tuba sa 40 g gela i zatvaračem, u kutiji

HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp gel [5 mg/1 g+ 500 i.j./1 g] Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji

C05BA53 escin, esencijalni fosfolipidi, heparin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VENOSAN - BOSNALIJEK D.D.

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

C05C Vazoprotektivi

C05CA Bioflavonoidi

C05CA03 diosmin

Doziranje: *hronična venska 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., NOVO MESTO

BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 90 tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

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

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

FLEVENOL - LABORATORIOS CINFA S.A.

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

PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

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

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

C05CA04 trokserutin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AVARICON - PHARMANOVA D.O.O.**

BRp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC/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, 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; *profilaksa migrene:* 80-240 mg dnevno u podijeljenim dozama; *esencijalni tremor:* inicijalno 40 mg 2-3 puta dnevno, doza održavanja 80-160 mg dnevno; *anksioznost sa simptomima kao što su palpitacija, znojenje i tremor:* 40 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 40 mg 3 puta dnevno; *feohromocitom (samo sa alfa blokatorom):* 60 mg dnevno u toku 3 dana prije operacije ili 30 mg dnevno u inoperabilnim slučajevima; *profilaksa varikoznih krvarenja kod portne hipertenzije:* početna doza 40 mg 2 puta dnevno, doza se može povećati na 80 mg 2 puta dnevno prema frekvenci srca, maksimalno 160 mg 2 puta dnevno. Djeca: *aritmije, feohromocitom, tireotoksikoza:* 0,25-0,5 mg/kg 3-4 puta dnevno; *profilaksa migrene:* za djecu mlađu od 12 god. 20 mg 2-3 puta dnevno, za djecu stariju od 12 god, doziranje kao kod odraslih; *tetralogija faló:* doza zavisi od smanjenja opstrukcije izlaznog trakta desne komore; doziranje je individualno i navedene doze služe samo kao smjernica, oralno: do 1 mg/kg 3-4 puta dnevno

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

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 50 tableta, u kutiji

PROPRANOLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 50 tableta (5 Alu/PVC-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

PROPRANOLOL REMEDICA - REMEDICA LIMITED

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta)

C07AA07 sotalol

Doziranje: *simptomatske neodržive ventrikularne tahiaritmije; profilaksa paroksizmalnih atrijalnih tahikardija ili fibrilacija, paroksizmalne AV nodalne reherentne tahikardije, paroksizmalne AV reherentne tahikardije pomoću pomoćnih puteva i paroksizmalne supraventrikularne tahikardije nakon kardijalne operacije; održavanje normalnog sinusnog ritma nakon kardioverzije atrijalne fibrilacije ili flatera:* oralno, odrasli početna doza 80 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 2-3 dana do uobičajene doze 160-320 mg dnevno u 2 podijeljene doze; *aritmije opasne po život uključujući ventrikularne tahiaritmije:* oralno, odrasli početna doza 80 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 2-3 dana do uobičajene doze 160-320 mg dnevno u 2 podijeljene doze; više doze od 480-640 mg dnevno primjenjuju se u tretmanu po život opasnih ventrikularnih aritmija pod supervizijom ljekara specijaliste

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAROB MITE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp 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; *infarkt miokarda:* 50 mg na svakih 6 sati u toku 48 sati, a najbolje u toku 12 sati poslije pojave prvih simptoma; terapija održavanja 200 mg dnevno u podijeljenim dozama; *funkcionalni poremećaji srca povezani sa lupanjem srca:* uobičajeno 50 mg 2 puta dnevno, po potrebi doza se može povećati na 100 mg 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG

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

CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG

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

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

METOPROLOL HF 200 MG 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/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/Al blistera sa po 14 film tableta) u kutiji

C07AB03 atenolol

Doziranje: hipertenzija: 25-50 mg dnevno (više doze su rijetko potrebne); *angina 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; *dodatak terapiji hronične srčane insuficijencije:* oralno, odrasli, početna doza 1,25 mg jednom dnevno (ujutro) tokom nedjelju dana, zatim ukoliko je podnošljivost dobra povećati na 2,5 mg jednom dnevno tokom jedne nedjelje, zatim 3,75 mg jednom dnevno tokom jedne nedjelje, zatim 5 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, zatim 7,5 mg dnevno tokom 4 nedjelje, zatim 10 mg jednom dnevno; maks. 10 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera sa 10 tableta) u kutiji

BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

BISOPROLOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD

- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

BLOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

BYOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji
- CARDIOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji
- CARDIOPROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- CONCOR - MERCK HEALTHCARE KGAA**
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
- CONCOR COR - MERCK HEALTHCARE KGAA**
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji
- PRESONAT - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PVdC blister sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta, (3 Al/PVC/PVdC blister sa po 10 tableta), u kutiji
- PROBILOL - BOSNALIJEK D.D.**
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [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 BANJA LUKA**
- Rp film tableta [1,25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [3,75 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

C07AB12 nebivolol

Doziranje: *hipertenzija:* 5 mg dnevno; stariji, početna doza 2,5 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do 5 mg dnevno; kod pacijenata sa oštećenjem bubrega preporučena početna doza iznosi 2,5 mg dnevno, zatim ukoliko je potrebno dnevna doza se povećava na 5 mg dnevno; *dodatak terapiji stabilne blage do umjerene srčane insuficijencije kod bolesnika preko 70 godina:* početna doza 1,25 mg jednom dnevno, zatim povećavati u intervalima od 1-2 nedjelje do 2,5 mg jednom dnevno, pa zatim na 5 mg jednom dnevno, i do maks. 10 mg jednom dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PVC/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

NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

C07AG Blokatori alfa- i beta-adrenergičkih receptora

C07AG02 karvedilol

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 12,5 mg jednom dnevno; nakon 2 dana povećati do uobičajene doze od 25 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno doza se može dalje povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do maks. 50 mg dnevno u pojedinačnoj dozi ili u podijeljenim dozama, kod starijih pacijenata početna doza od 12,5 mg može dovesti do zadovoljavajuće kontrole; *angina pectoris:* početna doza 12,5 mg 2 puta dnevno; povećati nakon 2 dana na 25 mg 2 puta dnevno; *dodatak diureticima, digoksinu ili ACE inhibitorima u simptomatskoj hroničnoj srčanoj insuficijenciji:* početna doza 3,125 mg 2 puta dnevno, doziranje se postepeno udvostručuje svakih 14 dana, doza održavanja je 25 mg 2 puta dnevno; povećati na najvišu doza koja se podnosi, maks. 25 mg 2 puta dnevno kod pacijenata sa ozbiljnom srčanom insuficijencijom ili tjelesnom masom manjom od 85 kg i 50 mg 2 puta dnevno kod pacijenata preko 85 kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 AL/PVC/PVDC blister sa 30 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 AL/PVC/PVDC blistera sa po 15 tableta) u kutiji

Rp tableta [3.125 mg/1 tableta] 30 tableta (1 AL/PVC/PVDC blister sa 30 tableta) u kutiji

- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 AL/PVC/PVDC blister od 30 tableta) u kutiji
- CARVETREND - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 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 AI/PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6,25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 AI/PVC/PVDC blistera po 14 tableta)
- CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**
- Rp tableta [12,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- DILATREND - BOSNALIJEK D.D.**
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/AI blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/AI blister po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/AI blistera po 14 tableta) u kutiji
- KARVEDILOL LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A.**
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tableta) u kutiji
- KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI 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/AI blistera sa po 14 tableta) u kartonskoj kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/AI 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/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI 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 **hidroklorotiazid, 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 po14 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., NOVO MESTO

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

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

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

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

C08 **BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA**

C08C **Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa pretežno vaskularnim djelovanjem**

C08CA **Derivati dihidropiridina**

C08CA01 **amlodipin**

Doziranje: *hipertenzija, profilaksa angine pektoris:* početna doza 5 mg jednom dnevno, maks. 10 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

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

AMLODIL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/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 (1 Al/PVC blister sa 30 tableta), u kutiji

AMLODIPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL 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] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

AMLOPIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- 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

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

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

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

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

VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

C08CA05 nifedipin

Doziranje: hipertenzija, angina pectoris: 2 puta po 20 mg, maks. 60 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CORDIPIN RETARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tableta s produljenim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (2 Al/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 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

C08CA06 nimodipin

Doziranje: profilaksa i liječenje ishemijskog neurološkog deficita nastalog nakon subarahnoidalne hemoragije izazvane rupturom aneurizme: na početku terapije, tokom prva 2 sata, i.v. inf. putem centralnog katetera 1 mg/h (do 0,5 mg/sat ukoliko je tjelesna masa ispod 70 kg ili kod osoba koje imaju nestabilan krvni pritisak); povećati nakon 2 sata na 2 mg/sat ukoliko nema značajnijeg sniženja krvnog pritiska; nastaviti tokom najmanje 5 dana (maks. 14 dana); ukoliko se u toku terapije izvor hemoragije hirurški sanira, nastaviti tokom najmanje 5 dana poslije hirurške intervencije: maks. ukupno trajanje terapije je 21 dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIMODIPIN SOLUPHARM 10 MG/50 ML - SOLUPHARM PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE GMBH

- ZU rastvor za infuziju [10 mg/50 mL] 10 bočica sa po 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

C08CA09 lacidipin

Doziranje: hipertenzija (kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim antihipertenzivnim lijekovima): početna doza je 2 mg jednom dnevno, povećanje doze se vrši nakon 3 do 4 sedmice od početka terapije na 4 mg dnevno, maksimalno do 6 mg na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LACIPIL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al CRSF - blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al CRSF - blistera po 7 tableta), u kutiji

MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

C08CA13 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

LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/Al blistera po 15 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 90 film tableta (9 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/ Al - blister) u kutiji

PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji

C08D *Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa direktnim djelovanjem na srce*

C08DA *Derivati fenilalkilamina*

C08DA01 verapamil

Doziranje: *paroksizmalne supraventrikularne tahikardije i smanjenje srčane frekvencije u atrijalnoj fibrilaciji/flateru:* oralno-liječenje i profilaksa, 40-120 mg 3 puta dnevno, sporom i.v. inj.-liječenje 5-10 mg, u trajanju od 2 min, dodatna doza od 5 mg se može dati nakon 5-10 min; *angina pectoris:* 80-120 mg 3 puta dnevno; *hipertenzija:* 120-160 mg 2-3 puta dnevno; kod starijih osoba, potrebne su niže doze, obično 3 puta po 40 mg/dan; *djeca:* lijek se može primjenjivati kod djece preko 2 god. uz izuzetan oprez; oralno, uobičajene doze su 40-120 mg 2 ili 3 puta dnevno, u zavisnosti od uzrasta i terapijskog odgovora; parenteralno, *djeca* do 1 god. 0,75-2 mg (0,1-0,2 mg/kg); *djeca* 1-15 god. 2-5 mg (0,1-0,3 mg/kg), doza se po potrebi može ponoviti nakon 30 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ISOCOR - SOPHARMA AD**

- Δ 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

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 simptomatske srčane insuficijencije poslije infarkta miokarda kod klinički stabilnih pacijenata sa asimptomatskom disfunkcijom lijeve komore*, u početku 6,25 mg jednom dnevno, počevši 3-16 dana poslije infarkta pod bliskim medicinskim nadzorom, zatim 12,5 mg 3 puta dnevno tokom 2 dana, zatim 25 mg 3 puta dnevno, ukoliko nema neželjenih hemodinamskih reakcija; povećati postepeno na 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze (ukoliko se toleriše)

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

- 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

KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera od Al/PVC trake i tvrde PVC/PVdC trake po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [50 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera od Al/PVC trake i tvrde PVC/PVdC trake 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., NOVO MESTO

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

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

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

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

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] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/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

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
- 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:

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., NOVO MESTO

- 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., NOVO MESTO

- Rp tableta [1,25 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 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
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//al - blistera po 7 tableta) u kutiji

RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

TENPRIL - BOSNALIJEK D.D.

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

TRITACE - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji

C09AA06 kvinapril

Doziranje: *hipertenzija*: početna doza 10 mg dnevno; sa diuretikom, kod starijih, ili kod renalnog oštećenja, početna doza 2,5 mg dnevno; doza održavanja 20-40 mg dnevno odjednom ili podijeljeno u 2 doze, maks. 80 mg dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija* (dodatak terapiji): početna doza 2,5 mg dnevno pod strogim medicinskim nadzorom; doza održavanja 10-20 mg dnevno, maks. 40 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKovi:

HEMOKVIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

C09AA09 fosinopril

Doziranje: hipertenzija: oralno, odrasli početna doza je 10 mg/dan, povećati ukoliko je neophodno nakon 4 nedjelje; doza održavanja 10-40 mg/dan (doze preko 40 mg nisu pokazale povećanje efikasnosti); kongestivna srčana insuficijencija (dodatak terapiji): oralno, odrasli, početna doza 10 mg/dan pod strogim medicinskim nadzorom; povećavati postepeno do 40 mg jednom dnevno ukoliko se ta doza podnosi

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

Rp 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 sa po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

C09AA10 trandolapril

Doziranje: hipertenzija: početna doza je 0,5 mg jedanput dnevno; dozu povećavati u intervalima od 2 do 4 nedjelje, uobičajena doza održavanja je 1 do 2 mg jedanput dnevno; maks. 4 mg dnevno; profilaksa poslije infarkta miokarda (kod pacijenata sa disfunkcijom lijeve komore): liječenje se može započeti već trećeg dana; početna doza je 0,5 mg jednom dnevno; postepeno povećavati do najviše 4 mg jednom dnevno

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

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

GOPTEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC//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 (8 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

C09AA15 zofenopril

Doziranje: blaga do umjerena esencijalna hipertenzija: početi sa 15 mg jednom dnevno, povećavati po potrebi u intervalima od 4 nedjelje do postizanja optimalne kontrole krvnog pritiska; uobičajena doza 30 mg jednom dnevno, maks. doza 60 mg jednom dnevno ili podijeljeno u 2 doze; akutni infarkt miokarda: terapiju započeti u prvih 24 sata od pojave simptoma i to: 1. i 2. dan 7,5 mg na 12 sati, 3. i 4. dan 15 mg na 12 sati, od 5. dana 30

mg na 12 sati, kontinuirano 6 nedjelja, a nakon toga vršiti ponovnu procjenu za nastavak terapije; može se primjenjivati prije, u toku ili nakon obroka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG

- Rp film 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 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

ENALAPRIL HCT ZDRAVLJE – FARMACEUTSKO-HEMIJSKA INDUSTRIJA ZDRAVLJE AD LESKOVAC

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

ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- 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., NOVO MESTO

- Rp tableta [10 ml/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al 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

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/AI blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI 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/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - 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//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//AI 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/AI 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/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI 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//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

C09BA04 indapamid, perindopril

Doziranje: *esencijalna arterijska hipertenzija* (kada je potrebna kombinovana terapija): 1 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:

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

HYPRESSIN PLUS L - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

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

- Rp tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/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 filmom obložena 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:**AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/OPA/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

TENPRIL DUO - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

TRITAZIDE - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

C09BA06 **hidrohlorotiazid, kvinapril**

Doziranje: *arterijska hipertenzija:* 1 tableta dnevno (uvijek u isto vrijeme, najbolje ujutro)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEMOKVIN PLUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp film tableta, film tableta [20 mg/1 tableta, 12.5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 OPA/Al/PVC-Al 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 (2 PVC/Al - blister po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

C09BB03 **amlodipin, lizinopril**

Doziranje: *esencijalna hipertenzija:* odrasli, oralno 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALPINOL PLUS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijumski blister sa po 15 tableta)

Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Aluminijumski blister sa po 10 tableta)u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijumski blister 15 tableta) u kutiji

SKOPRYL COMBO - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 90 tableta (6 PVC/PVDC/Aluminijum blistera sa po 15 tableta) u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijum blistera po 15 tableta), u kutiji.

- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 90 tableta (9 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta)
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera po 15 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 90 tableta (6 PVC/PVDC/Aluminijski blister po 15 tableta) u kutiji

C09BB04 amlodipin, perindopril

Doziranje: hipertenzije i/ili stabilna koronarna bolest (kod bolesnika u kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tableta dnevno, preporučljivo ujutro prije jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blister po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

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 Al-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al-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+ 5 mg/1 kapsula] 28 kapsula (4 PA/Al/PVC blistera po 7 kapsula), u kutiji

PRILINDA DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/OPA/Al/PVC blister sa po 10 kapsula) u kutiji

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/OPA/Al/PVC blister sa po 10 kapsula)u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/OPA/Al/PVC blistera sa po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/OPA/Al/PVC blister sa po 10 kapsula)u kutiji

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

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/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: *esencijalna hipertenzija* kod pacijenata kod kojih je postignuta kontrola istovremenom primjenom perindopрила, indapamida i amlodipine: 1 tbl. dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/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

LOPRIDAM - ZENTIVA, K.S.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji

TRIPLIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji

C09BX02 bisoprolol, perindopril

Doziranje: hipertenzije *i/ili* stabilna koronarna arterijska bolest srca (kod pacijenata koji su preboljeli infarkt miokarda *i/ili* kod revaskularizacije) *i/ili* stabilnog hroničnog zatajivanja srca sa smanjenom sistolnom funkcijom lijeve komore kod odraslih pacijenata koji su već dobro kontrolisani istovremenom primjenom bisoprolola i perindoprila u istim dozama: 1 tableta jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COSYREL - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji

C09C Antagonisti receptora angiotenzina II, jednostavni

C09CA

Antagonisti receptora angiotenzina II, jednostavni

C09CA01 losartan

Doziranje: hipertenzija (uključujući smanjenje rizika od moždanog udara kod hipertenzije sa hipertrofijom lijeve komore), dijabetička nefropatija (dijabetes mellitus tip 2): 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, zatim povećati ukoliko je neophodno na 100 mg jednom dnevno; hronična srčana insuficijencija (kada su ACE inhibitori neodgovarajući ili kontraindikovani): oralno, odrasli, početna doza 12,5 mg jednom dnevno, po potrebi povećavati u intervalima od nedjelju dana do maks. 150 mg jednom dnevno ukoliko se podnosi; hipertenzija u stanjima smanjenog intravaskularnog volumena:oralno, odrasli, početna doza 25 mg jednom

dnevno, ukoliko je neophodno, povećati nakon nekoliko nedjelja na 100 mg jednom dnevno;

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

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

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

GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

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

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

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/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

LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji

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

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

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

TENLOP - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/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 povećavati u intervalima od 4 nedjelje do maks. 320 mg dnevno; *hronična insuficijencija srca* kada ACE-inhibitori ne mogu biti upotrijebljeni ili kod pacijenata sa netolerancijom na beta-blokatore kao dodatna terapija uz ACE-inhibitore kada se antagonisti mineralokortikoidnog receptora ne mogu koristiti: početna doza 40 mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do maks. 160 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) 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., NOVO MESTO**
- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC- Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC- Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji
- YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji

C09CA04 irbesartan

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

ukoliko pacijent tu dozu podnosi (kod bolesnika na hemodijalizi i kod starijih preko 75 godina, početna doza je 75 mg jednom dnevno)

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

- Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

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

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-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; *hipertenzija kod djece i adolescenata 6-17 god.* (pod nadzorom specijaliste), tjelesne mase do 50 kg, početna doza 4 mg jednom dnevno, maks. 8 mg dnevno; *hipertenzija kod djece i adolescenata 6-17 god.* (pod nadzorom specijaliste), tjelesne mase preko 50 kg, početna doza 4 mg jednom dnevno, maks. 16 mg dnevno; *srčana insuficijencija* sa poremećenom sistolnom funkcijom lijeve komore kao dodatna terapija ACE inhibitorima (pod nadzorom specijaliste) ili kad ACE inhibitori nisu podnošljivi: početna doza 4 mg jednom dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do „ciljne“ doze od 32 mg jednom dnevno ili do maks. doze koju pacijent podnosi

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

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/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., NOVO MESTO

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 olesartan 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

OLMETEC - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija sa 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida//aluminija sa po 14 film 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

GALOSART PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC - PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji

LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al 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 HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

TENLOP H - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/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

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., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

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

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

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

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

C09DA04 hidrohlorotiazid, irbesartan

Doziranje: hipertenzija (kada monoterapija sa ibersartanom 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., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

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

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

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

C09DA07 hidrohlorotiazid, telmisartan

Doziranje: hipertenzija (kada monoterapija sa telmisartanom ili hidrohlorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TELSIDAN PLUS - SC LABORMED PHARMA SA**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

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

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

C09DA08 hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil

Doziranje: esencijalna hipertenzija: jednu tabletu jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OLMETEC PLUS - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH**

- Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija po 14 film tableta).

C09DB Antagonisti receptora angiotenzina II i blokatori kalcijumskih kanala**C09DB01 amlodipin, valsartan**

Doziranje: esencijalna hipertenzija (kada monoterapija sa amlodipinom ili valsartanom nije dovoljna): 1 tableta dnevno

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

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 oP/Al/PVC//Al blister sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 oP/Al/PVC//Al blister sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta(3 OP/Al/PVC//Al blister sa po 10 tableta), u kutiji

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

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blisteta OPA/Al/PVC-Al folija, sa po 10 tableta), u kutiji

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

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

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

C09DB02 amlodipin, olmesartan medoksomil

Doziranje: *esencijalna hipertenzija:* jedna tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEVIKAR - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blister sa 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa 14 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., NOVO MESTO

- 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:

VALICA COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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

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

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

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

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

C09DX03 amlodipin, hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil

Doziranje: *esencijalna hipertenzija:* jednu tabletu dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SEVIKAR HCT - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita poliamid/aluminijum/polivinilhlrorid/aluminijum blister po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita poliamid/aluminijum/polivinilhlrorid/aluminij blistera po tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 tableta (2 slojevita poliamida/aluminijum/polivinilhlrorid/aluminijum blistera po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita poliamid/aluminijum/polivinilhlrorid/aluminijum blistera po 14 film tableta), u kutiji

C09DX04 sakubitril, valsartan

Doziranje: *simptomatska hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejakcionom frakcijom* (kod pacijenata koji trenutno ne uzimaju ACE inhibitor ili antagonistu angiotenzin II receptora, ili koji uzimaju niske doze tih lijekova: odrasli preko 18 god. 26/24

mg dva puta dnevno; dozu treba udvostučiti u 3-4 sedmice na maks. 103/97 mg dva puta dnevno; *simptomatska hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejekcionom frakcijom* (kod pacijenata koji trenutno uzimaju ACE inhibitor ili antagonistu angiotenzin II receptora): odrasli preko 18 god. 51/49 mg dva puta dnevno; ukoliko se dobro podnosi dozu treba povećati u intervalima od 2-4 sedmice na 103/97 mg dva puta dnevno; razmotriti mogućnost davanja početne doze 26/24 mg dva puta dnevno ukoliko je sistolni krvni pritisak manji od 100 mmHg (napomena: doza je izražena kao valsartan/sakubitril)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

UPERIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp filmom obložena tableta [24 mg/1 tableta+ 26 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [49 mg/1 tableta+ 51 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [97 mg/1 tableta+ 103 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

C10 SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)

C10A Sredstva koja smanjuju lipide u serumu (hipolipemici), monokomponentni

C10AA Inhibitori HMG CoA reduktaze

C10AA01 simvastatin

Doziranje: *primarna hiperholesterolemija, kombinovana hiperlipidemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere:* 10-20 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče; *homozigotna porodična hiperholesterolemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere:* početna doza 40 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno uveče; *prevencija kardiovaskularnih događaja kod pacijenata sa aterosklerotskom kardiovaskularnom bolešću ili dijabetes melitusom:* početna doza 20-40 mg jednom dnevno, uveče; podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče, maks. doza samo za pacijente sa teškom hiperholesterolemijom i sa visokim rizikom od kardiovaskularnih komplikacija

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 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//AI - blistera po 15 tableta) u kutiji

LIPEX - N.V. ORGANON

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI-blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI-blistera po 14 tableta), u kutiji

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

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 AI/PVC/PE/PVDC blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

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

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//AI - folija po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//AI - 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 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 AI/AI blistera po 15 tableta,) u kutiji

ATOLIP - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

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

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

Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - 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 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
- KOLESTAN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- 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
- LIPOSTAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

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

SORTIS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp film tableta [20 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

Rp film tableta [10 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

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 filmom obloženih tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

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; za doziranje u pedijatrijskoj populaciji konsultovati literaturu proizvoda; *prevencija kardiovaskularnih događaja:* 20 mg jednom dnevno, stariji od 70 god. 5 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na maks. 20 mg dnevno

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 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

ROSSTAT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC - blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/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] 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 dijete 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., NOVO MESTO

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

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

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

C10AX14 alirokumab

Doziranje: *primarna 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

C10AX16 inklisiran

Doziranje: primarna hiperholesterolemija ili miješana dislipidemija (u kombinaciji sa statinom, ili sa statinom i drugim terapijama za snižavanje lipida, sam ili u kombinaciji sa drugim terapijama za snižavanje lipida ukoliko su statini kontraindikovani ili se ne podnose): s.c. početni sa 284 mg u jednoj dozi, ponovo nakon 3 mjeseca 284 mg u jednoj dozi, zatim 284 mg svakih 6 mjeseci

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

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [284 mg/1 šprica] 1 staklena šprica sa 1,5 ml rastvora za injekciju (šprica s iglom i čvrstim poklopcem igle, te štitnikom igle), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [284 mg/1 šprica] 1 staklena šprica sa 1,5 ml rastvora za injekciju (šprica s iglom i čvrstim poklopcem igle), u kutiji

C10B Sredstva koja smanjuju lipide u serumu (hipolipemici), kombinacije**C10BA Kombinacije različitih agenasa za modifikaciju lipida****C10BA06 ezetimib, rosuvastatin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ELANIX COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AL/PVC/AL blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ROSIX COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

ROSWERA COMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

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

C10BX **Sredstva za modifikaciju lipida u kombinaciji sa drugim lijekovima**

C10BX05 **acetilsalicilna kiselina, rosuvastatin**

Doziranje: sekundarna prevencija kardiovaskuarnih događaja: 1 kapsulu dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROSUXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/AL/PVC(laminat)//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/AL/PVC(laminat)//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/AL/PVC(laminat)//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

C10BX06 **acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril**

Doziranje: sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja kao zamjena za terapiju kod odraslih pacijenata kod kojih je postignuta adekvatna kontrola istovremenom primjenom pojedinačnih komponenti ovoga lijeka u identičnim terapijskim dozama: odrasli iznad 18 god, 1 kapsula dnevno, po mogućnosti nakon obroka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRINOMIA - FERRER INTERNATIONAL, SA

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/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., NOVO MESTO

- 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, perindopрила 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., NOVO MESTO

- 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:* 2 puta na dan premazati oboljelo mjesto u tankom sloju, do potpunog ozdravljenja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp mast [100000 i.j./1 g] Al - tuba sa 20 g masti, u kutiji

D01AC Derivati imidazola i triazola

D01AC01 klotrimazol

Doziranje: *gljivične infekcije kože i sluzokože (uzrokovane dermatofitima, kvanicama, pljesnima i dr.), eritrazme, kandidni vulvitis, kandidni balanitis:* 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 [10 mg/1 g] 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

MIKOTEN - BOSNALIJEK D.D.

BRp krema [10 mg/1 g] 1 aluminijska tuba od 20 g s membranom i bijelim zatvaračem, u kutiji

PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp krema [10 mg/1 g] 20 g 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

ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp krema [20 mg/1 g] 20 g krema

D01AC08 ketokonazol

Doziranje: *liječenje i prevencija 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 (HDPE) bočica sa 100 ml šampona sa kapaljkom (LDPE), u kutiji

REKONAZOL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

BRp šampon [20 mg/1 g] 1 HDPE plastična boca sa 120 ml šampona, u kutiji

D01AC10 bifonazol

Doziranje: liječenje kožnih mikoza izazvanih dermatofitima, kvasnim gljivicama, plijesnima i drugim gljivicama, uključujući liječenje kože, izloženog ležišta nokta nakon uklanjanja inficiranog dijela nokta kod keratolitičkog liječenja onihomikoza, liječenje eritrazme izazvane bakterijom *Corynebacterium minutissimum*: na oboljeli dio kože nanese se tanki sloj kreme i utrlja, 1 put dnevno, najbolje uveče prije spavanja, a trajanje terapije je od 2 do 4 sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CANESPOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

D01AC20 diflukortolon, izokonazol

Doziranje: 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

UNIKORT - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Rp krema [1 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 15 g kreme u cilindričnoj aluminijumskoj tubi koja je zatvorena plastičnim zatvaračem, u kutiji

D01AE Ostali antimikotici za lokalnu primjenu

D01AE15 terbinafin

Doziranje: krema-*tinea pedis*: 1-2 puta dnevno tokom 1 nedjelje; *tinea corporis*, *tinea cruris*: 1-2 puta dnevno tokom 1-2 nedjelje; *kožna kandidijaza*, *Pytiriasis versicolor*: 1-2 puta dnevno tokom 1 do 2 nedjelje; povlačenje kliničkih simptoma obično nastupa unutar nekoliko dana; neredovna upotreba ili prerano prekidanje liječenja nose sa sobom rizik recidiva; ukoliko nakon dvije sedmice nema znakova poboljšanja, pacijent se treba posavjetovati sa svojim ljekarom; sprej za kožu, rastvor-*tinea pedis*, *tinea cruris*: jednom dnevno tokom 1 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

BRp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme u Al tubi sa HDPE zatvaračem sa navojem, u kutiji

BRp sprej za kožu, otopina [10 mg/1 g] 30 mL otopine u HDPE - bočici sa HDPE - poklopcem, u kutiji

D01AE16 amorolfin

Doziranje: onihomikoze uzrokovane dermatofitima, kvascima i plijesnima: lak primijeniti 1-2 puta sedmično na prethodno očišćene i osušene nokte, trajanje terapije najčešće 6 mjeseci za nokte na rukama, a 9-12 mjeseci za nokte na nogama, procjena liječenja se preporučuje u intervalima od 3 mjeseca.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FUNGILAC - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp lijekoviti lak za nokte [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 2,5 ml lijekovitog laka za nokte i 10 plastičnih špatula u zajedničkom spremniku, u kutiji

D01AE22 **naftifin**

Doziranje: *gljivične infekcija stopala, mikoza kože ili kožnih nabora (tinea corporis, tinea inguinalis), interdigitalna forma mikoze (tinea manum, tinea pedum), mikoza noktiju (onikomikoze), kandidijaze kože, pitirijaza versikolor, upalne dermatomikoze (sa ili bez svraba):* 1 put dnevno na opranu i pažljivo osušenu oštećenu kožu i okolno područje; za gljivično oboljenje noktiju, preporučuje se primjena 2 puta dnevno; terapiju nastaviti u istom doznom režimu najmanje 2 sedmice nakon kliničkog poboljšanja; rastvor za kožu je posebno pogodan za liječenje mikoze na kosmatom dijelu glave

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXODERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

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

FUNGISOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp otopina za kožu [10 mg/1 mL] 10 ml otopine za kožu u 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: *tretman površinskih rana bilo koje vrste i prevencija ojedene, ispucale i oštećene kože:* nanosi se 1 ili više puta na dan, po potrebi; *njega dojki kod dojilja:* nanosi se na bradavice nakon svakog dojenja; *njega djeteta:* nanosi se nakon svake promjene pelena; *liječenje oštećene sluzokože cerviksa:* nanosi se 1 ili više puta dnevno ili kako je preporučeno od strane ljekara;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PANTHENOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

D04 **ANTIPRURITICI (SREDSTVA PROTIV SVRABA),**
UKLUJUJUĆI 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 - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT
FELELOSSEGU TARSASAG

BRp gel [1 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g gela, u kutiji

D06 **ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**

D06A **Antibiotici za lokalnu primjenu**

D06AX **Ostali antibiotici za lokalnu primjenu**

D06AX **bacitracin, neomicin**

Doziranje: *epidermalna piodermija; epidermokatane piodermije; sekundarno inficirane površinske rane, opekotine, čirevi:* mast, na oboljelo mjesto nanijeti u tankom sloju 2-4 puta na dan; *bakterijske infekcije kože ograničene veličine, prevencija infekcija pupčanika kod novorođenčadi, nakon hirurških zahvata:* prašak, primjenjuje se 2 do 4 puta dnevno na oboljelo mjesto; *hirurški zahvati:* lokalno preventivno kod post-operativnih i drugih rana, kod abrazije kože, transplantacije kože, opekotina 1. i 2. stepena ograničenog opsega, dehiscencija furunkula i apscesa; *dermatologija:* za lokalno liječenje trofičnih čireva, zastojnog dermatitisa, dekubitisa, hroničnih inficiranih dermatoza poput ekcema, dermatomikoze: sprej, 2-3 puta dnevno raspršiti na inficirano područje

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

VIOPLEX-T - MEDICAIR BIOSCIENCE LABORATORIES S.A.

BRp sprej za kožu, prašak [103,8 i.j./1 g+ 1338,22 i.j./1 g] Višedozni aluminijski spremnik sa zaštitnim lakom i PE ventilom sa 121,4 g proizvoda, pod pritiskom, u kutiji

D06AX01 **fusidinska kiselina**

Doziranje: *primarne (impetigo contagiosa, folliculitis superficialis, sycosis barbae, paronychia, erythrasma) i sekundarne (ekcematoidni dermatitis, kontaktni dermatitis, posjekotine/abrazije) infekcije kože izazvane osjetljivim sojevima Staphylococcus aureus-a, Streptococcus spp i Corynebacterium minutissimum:* na oboljelo mjesto 3-4 puta dnevno u tankom sloju (rjeđe ako se primjenjuje sa zavojem); pedijatrijska populacija: 3-4 puta dnevno do 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

STANICID - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

D06AX07 **gentamicin**

Doziranje: *primarne i sekundarne bakterijske kožne infekcije; inficirane kožne ulceracije; inficirane promrzline i opekotine:* mast se lagano namaže na inficirano područje 3-4 puta na dan i po potrebi pokrije gazom; kod odraslih liječenje traje 7-10 dana, a kod djece 5-7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.

Rp mast [1 mg/1 g] 1 Al tuba sa 15 g masti, u kutiji

GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast [1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

D06AX08 tirotricin

Doziranje: 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 (npr. ekcem), inficirani traumatske lezije (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 krema), 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.**

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

D06BB10 imikvimod

Doziranje: bradavice (*spoljašnje genitalne i perianalne*): nanijeti u tankom sloju 3 puta sedmično pred spavanje dok lezije ne nestanu (maks. 16 sedmica); *površinski karcinom bazalnih ćelija*: nanijeti na lezije i 1 cm iznad, 5 dana sedmično tokom 6 sedmica; procijeniti odgovor 12 sedmica nakon završetka terapije; *aktinične keratoze*: nanijeti na leziju 3 puta sedmično tokom 4 sedmice; procijeniti odgovor nakon tretmana tokom 4 sedmice-interval bez lijeka; ponoviti 4-sedmičnu terapiju ukoliko lezije još uvijek postoje; maks. dvije 4-sedmične terapije. Napomena: trebalo bi da se nanese i da se omogući da ostane na tretiranoj oblasti tokom 6-10 sati kod bradavica ili tokom 8 sati kod karcinoma bazalnih ćelija i aktiničnih keratoza, zatim oprati blagim sapunom i vodom (neobrezani muškarci koji liječe bradavice prepucijuma trebaju površinu oprati dnevno). Kremu treba sprati prije seksualnog kontakta.

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

Rp krema [5 g/100 g] 12 kesica (poliesterske/aluminijumske folije) po 250 mg kreme, u kutiji

D06BX Ostali hemioterapeutici za lokalnu primjenu**D06BX01 metronidazol**

Doziranje: *acne rosacea; rozaceiformni steroidni dermatitis*: prije nanošenja kreme, kožu treba oprati, krema se u tankom sloju nanosi na zahvaćena područja kože 2 puta na dan, ujutro i uveče i blago utrlja; liječenje se provodi 3-4 mjeseca

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp krema [10 mg/1 g] 1 alu- tuba sa 25 g kreme, u kutiji

D07 KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI
D07A Kortikosteroidi, monokomponentni
D07AA Kortikosteroidi, slabog djelovanja (grupa I)

D07AA02 hidrokortizon

Doziranje: *akutni i hronični ekcem; alergijski dermatitis; ubodi insekata; inflamatorna oboljenja sluzokože*: pažljivo očistiti oboljelo mjesto na koži, a zatim nanijeti tanak sloj masti, 2 do 4 puta dnevno; oboljelo mjesto se može prekriti sterilnom gazom; ne primjenjivati duže od 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast [25 mg/1 g] 5 g masti (alu-tuba sa 5 g masti) u kutiji

D07AB Kortikosteroidi, srednje jakog djelovanja (grupa II)

D07AB10 alklometazon

Doziranje: *akutne i hronične dermatoze (atopijski dermatitis, kontaktni dermatitis, seboroični dermatitis, psorijaza):* 2-3 puta na dan mazati oboljelo mjesto i blago utrljati; prekinuti liječenje nakon što je postignuta remisija bolesti; površina kože na koju se nanosi alklometazon ne smije se prekrivati zbog mogućnosti pojačane apsorpcije ispod okluzije, osim u liječenju teških i rezistentnih dermatosa; mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatosa, tj. suhih, skvamoznih, hiperkeratotičnih promjena, a krema za liječenje akutnih, vlažnih dermatosa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AFLODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp krem [0.5 mg/1 g] 20 g kreme (1 alu-tuba) u kutiji
Rp mast [0.5 mg/1 g] 20 g masti (1 alu-tuba) u kutiji

D07AC Kortikosteroidi, jakog djelovanja (grupa III)

D07AC01 betametazon

Doziranje: *lokalno liječenje dermatosa osjetljivih na primjenu kortikosteroida:* krem ili mast se nanosi na oboljelu kožu u što tanjem sloju 1 do 2 puta dnevno, lagano utrljavajući, ne duže od 3 nedjelje; krema se primjenjuje u liječenju akutnih vlažnih lezija kože, a mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatosa; otopinu nanijeti na kožu 2 puta dnevno, te nježno i potpuno umasirati

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] 1 PE bočica sa 50 ml otopine za kožu u kutiji

BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp krema [0.5 mg/1 g] 25 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

BETHANAT - BOSNALIJEK D.D.

Rp mast [0.5 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 15 g masti, u kutiji

D07AC04 fluocinolon acetonid

Doziranje: *inflamatorna, pruritička i alergijska oboljenja kože:* 1-2 puta dnevno mazati oboljelo mjesto i blago utrljati, terapija obično traje 1 do 4 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

D07AC13 mometazon

Doziranje: *inflamatorne i pruritičke dermatoze (psorijaza, atopijski dermatitis); dermatoze sa izraženim svrabom:* krema ili mast, jednom dnevno u tankom sloju namazati oboljelo mjesto; rastvor za kožu, jednom dnevno nekoliko kapi utrljati na oboljeli dio kosmatog dijela glave.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELOCOM - N.V. ORGANON

Rp krema [1 mg/1 g] 1 Al/tuba sa 30 g kreme, u kutiji
 Rp mast [1 mg/1 g] 1 Al/tuba sa 30 g masti, u kutiji

D07AD Kortikosteroidi, vrlo jakog djelovanja (grupa IV)

D07AD01 klobetazol

Doziranje: kratkotrajna terapija jako rezistentnih inflamatornih oboljenja kože koja ne reaguju na manje potentne kortikosteroide - rekalcitrantne dermatoze, psorijaza (isključujući tip sa raširenim plakovima-„plaque psoriasis“), lichen planus, diskoidni eritematozni lupus (lupus erythematosus): nanijeti u tankom sloju 1-2 puta dnevno tokom 4 nedjelje; maks. 50 g 0,05% preparata nedjeljno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DERMOVATE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp 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:

HYDROCYCLIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast [10 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 20 g masti u kutiji

OXYCORT - TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE „POLFA” SPÓŁKA AKCYJNA

Rp sprej za kožu, suspenzija [3.1 mg/1 g+ 9.3 mg/1 g] 32,25 g spreja za kožu, suspenzije u aluminijskom spremniku pod pritiskom s raspršivačem i PP zatvaračem, u kutiji

D07CC Kortikosteroidi jakog djelovanja, kombinacije sa antibioticima

D07CC01 betametazon, gentamicin

Doziranje: inficirane alergijske i nealergijske bolesti kože: 1-2 puta na dan mazati oboljelo mjesto u tankom sloju, laganim utrljavanjem; krema je namijenjena za primjenu na masnoj koži i za liječenje vlažnog ekcema, a mast se koristi kod suhe kože.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELOGENT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp krema [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji
 Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D.

Rp krem [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15

DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp krem [0,5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g kreme, u kutiji
 Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

DIPROGENTA - N.V. ORGANON

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: *inflammatorne 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 - N.V. ORGANON

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, rastvor ili sprej za kožu na oboljelo mjesto i blago utrljati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELOSALIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 30 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji
Rp rastvor za kožu [0.5 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 1 polietilenska bočica sa 100 ml rastvora za kožu (sa pumpicom s nastavkom za raspršivanje), u kutiji
Rp rastvor za kožu [0.5 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 50 ml rastvora za kožu u polietilenskoj bočici s polietilenskim zatvaračem i umetkom s rupom za doziranje, u kutiji

BETHASAL - 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: HIBIBOS G - za dezinfekciju površinskih rana i opekotina, kao topikalni antimikrobni agens u opstetriciji (porodiljstvo), za stomatološko ispiranje usne šupljine u svrhu dezinfekcije i prevencije pojave plaka, kao dodatak u tretmanu gingivitisa, aftozne ulceracije, oralne kandidijaze (npr. stomatitis uzrokovan nošenjem zubnih proteza, soor), te periodontitisa (posebno hroničnih formi), za finalnu irigaciju kanala korijena zuba, kao

topikalni antimikrobni agens u veterini, posebno kod površinskih posjekotina, abrazija i/ili uboda insekata, za čuvanje i dezinfekciju čistih instrumenata: samo za spoljnu primjenu, primjenjuje se isključivo razblažen, a razblaživanje se vrši destilovanom vodom; HIBIBOS T - preoperativna dezinfekcija kože prije provođenja manjih hirurških procedura: samo za spoljnu primjenu, primjenjuje se nerazblažen

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D.

BRp otopina [5 g/100 mL] 1000 ml otopine (bijela polietilenska boca sa 1000 ml otopine sa zatvaračem)

BRp otopina [5 g/100 mL] 1000 ml otopine (polietilenska boca 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] 1000 ml otopine (polietilenska boca sa zatvaračem)

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: *rastvor za kožu 10 g/100 ml, sprej za kožu 10 g/100 ml - dezinfekcija intaktne kože i sluzokože, neposredno prije hirurške intervencije, biopsije, injekcije, punkcije, uzimanja krvi i kateterizacije mokraćnog mjehura (jednokratno); dezinfekcija rana (npr. dekubitusa ili varikoznih ulkusa), opekotina, inficiranih ili superinficiranih dermatoza: premazati više puta na dan ili staviti vlažan oblog i ostaviti 1-10 min. da se osuši; sprej za kožu- primjenjuje se nerazblažen, izloženost rastvoru treba trajati 1-10 min; mast - profilaksa mikrobiološke kontaminacije kod opekotina, rana, incizija i drugih lokalnih lezija; liječenje primarnih i sekundarnih topičkih bakterijskih, mikotičkih i virusnih infekcija; inficiranih hirurških lezija; inficiranih ulceracija dekubitusa i statičnih ulceracija; piodermija; sekundarno inficiranih dermatoza, inficiranih traumatskih lezija, hitno liječenje laceracija i abrazija: direktno na oboljelo mjesto -3 puta dnevno;*

rastvor za kožu 7,5 g/100 ml - preoperativno i postoperativno pranje ruku osoblja u operacionim salama; preoperativna priprema kože pacijenata, uključujući i postoperativnu primjenu na incizije u cilju prevencije infekcija; upotreba u jedinicama primarne zdravstvene zaštite, kada ljekar ili medicinsko osoblje treba mikrocidno sredstvo za dezinfekciju ruku ili pripremanje kože pacijenta za hirurške zahvate: za doziranje i način primjene konsultovati literaturu proizvođa;

pjena za kožu 7,5 g/100 ml - preoperativna dezinfekcija ruku hirurškog tima, dezinfekcija mjesta operativnog reza odmah prije samog elektivnog hirurškog zahvata: za doziranje i način primjene konsultovati literaturu proizvođa;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp mast [100 mg/1 g] aluminijumska tuba sa polipropilenskim zatvaračem na navoj, sa 20 g masti, u kutiji
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 100 ml rastvora za kožu u smeđoj plastičnoj bočici, u kutiji
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] plastična, polietilenska boca bijele boje sa plastičnim polietilenskim zatvaračem na navoj, sa 1000 ml rastvora za kožu
- BRp rastvor za kožu [7.5 g/100 mL] plastična, polietilenska boca bijele boje sa plastičnim polietilenskim zatvaračem na navoj, sa 1000 ml rastvora za kožu

IZOSEPT D - BOSNALIJEK D.D.

- BRp otopina za kožu [10 g/100 mL] 1000 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa cap to cap - zatvaračem
- BRp sprej za kožu, otopina [100 mg/1 mL] 100 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa sprej pumpicom i zaštitnom kapicom.

JODOKOMP - ZOREX PHARMA D.O.O. ŠABAC

- BRp pjena za kožu [7,5 g/100 mL] 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] 1 HDPE boca sa 100 mL rastvora za kožu sa LDPE kapaljkom i PP zatvaračem, u kutiji
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 1 HDPE boca sa 500 mL rastvora za kožu sa PP zatvaračem

D08AJ *Kvarterna amonijum jedinjenja*

D08AJ57 *fenoksietanol, oktenidin*

Doziranje: *antiseptički tretman sluznice i okolne kože prije dijagnostičkih i hirurških zahvata u anogenitalnom području, prije kateterizacije mokraćnog mjehura i u usnoj šupljini; održavajuća terapija interdigitalnih gljivičnih infekcija; adjuvantni antiseptički tretman rana:* nanositi jedanput dnevno na sluzokožu i okolnu kožu tupferom namočenim u preparat, dok se potpuno ne nakvasi tretirano područje ili raspršivanjem; nakon primjene treba osigurati najmanje jednu do dvije minute kontaktnog vremena; za tretman upalnih procesa u usnoj šupljini oko 20 ml otopine se intenzivno grglja tokom 20 sekundi; za održavajuću terapiju u slučajevima interdigitalnih gljivičnih infekcija proizvod treba raspršiti na zahvaćena područja ujutro i uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH

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

- BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 250 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem
- BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 50 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem, u kutiji

D10 **PREPARATI PROTIV AKNI**
D10A **Lijekovi protiv akni za lokalnu primjenu**
D10AD **Retinoidi protiv akni za lokalnu primjenu**

D10AD03 **adapalen**

Doziranje: *blago do umjereno izražene akne (acne vulgaris), gdje prevladavaju komedoni, papule i pustule:* lokalno, na područja zahvaćena aknama jedanput na dan, 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 (PE-LD/Al/PE-LD/PE-HD,PE-LLD) tuba sa 30 g gela, u kutiji
- Rp krema [1 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g krema, u kutiji

D10AD53 **adapalen, benzoil-peroksid**

Doziranje: *acne vulgaris kada su prisutni komedoni, papule i pustule:* jednom dnevno, uveče oko 2,5 cm gela nanijeti na čistu i suhu kožu zahvaćenu aknama

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SONA DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- Rp gel [1 mg/1 g+ 25 mg/1 g] 30 g, u kutiji

D10AF **Antiinfektivni protiv akni za lokalnu primjenu**

D10AF01 **klindamicin**

Doziranje: *acne vulgaris:* 2 puta na dan nanosi se tanki sloj otopine na kožu; smanjenje upalnih lezija postaje vidljivo za 6 nedjelje, a maksimalno smanjenje postiže se nakon 12 nedjelja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- Rp otopina za kožu [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa kapaljkom sa 30 ml otopine za kožu, u kutiji

D10B **Preparati protiv akni za sistemsku upotrebu**

D10BA **Retinoidi za liječenje protiv akni**

D10BA01 **izotretinoin**

Doziranje: *teški oblici akni (otporne na odgovarajuću primjenu standardnih načina liječenja pomoću sistemskih antibakterijskih lijekova i lokalne terapije):* odrasli i djeca iznad 12 god: 0,5 mg/kg dnevno (u 1 ili 2 odvojene doze), moguće je povećanje doze i do 1 mg/kg, ako je neophodno; da bi se postigla remisija obično je dovoljno trajanje liječenja od 16 do 24 sedmice (obzirom da je poboljšanje stanja akni moguće primjetiti i do 8 sedmica nakon završetka liječenja, nastavak liječenja ne treba razmatrati prije nego što prođe bar to razdoblje); uočeno je da se ne može očekivati dodatni efekat lijeka iznad kumulativne doze, koja je maks. 150 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROACCUTANE - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Rp kapsula, meka [10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVDC/AI 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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

D11AX Ostali dermatološki preparati

D11AX01 minoksidil

Doziranje: *androgena alopecija kod muškaraca:* muškaraci 18-65 godina; ujutro i uveče priloženim dozatorom nanijeti po 1 ml rastvora na suhu čelavu površinu, te blago utrljavati od središta ka krajevima; ukupna dnevna doza ne smije biti veća od 2 ml; trajanje terapije zavisi od rezultata; nakon nanošenja rastvora oprati ruke.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PILFUD - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za kožu, otopina [20 mg/1 mL] 1 bijela polietilenska bočica sa 60 ml otopine za kožu i raspršivačem, u kutiji

BRp sprej za kožu, otopina [50 mg/1 mL] 1 bijela polietilenska bočica sa 60 ml otopine za kožu i raspršivačem, u kutiji

G **GENITOURINARNI SISTEM I POLNI HORMONI**
G01 **GINEKOLOŠKI ANTIINFETIVI I ANTISEPTICI**
G01A **Antiinfektivni i antiseptici, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima**
G01AA **Antibiotici**

G01AA01 **nistatin**

Doziranje: vulvovaginalna kandidijaza: po 1 vaginaleta (prethodno ovlažena vodom) uveče tokom 6 uzastopnih dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp vaginalna tableta [100000 i.j./1 tableta] bočica sa 15 vaginalnih tableta, u kutiji

G01AA51 **nifuratel, nistatin**

Doziranje: lokalno liječenje upale vagine i vanjskih polnih organa uzrokovano patogenim mikroorganizmima osjetljivim na kombinaciju nifuratel-nistatin: kapsule: 1 vaginalna kapsula, uveče; krema: 2,5 g vaginalne kreme jednom ili dva puta dnevno ujutro i/ili uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A.

Rp vaginalna kapsula, meka [500 mg/1 kapsula+ 200000 i.j./1 kapsula] 12 vaginalnih kapsula u Al/PVC/PVDC blisteru, u kutiji

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

G01AA51 **nistatin, oksitetraciklin**

Doziranje: lokalno liječenje vulvovaginitisa i cervicitisa uzrokovanih *Candidom albicans* i ostalim gljivicama i bakterijama osjetljivima na nistatin i oksitetraciklin: 1 vaginaleta duboko u rodnicu, tokom 6 dana, po potrebi 12 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 več, duboko u rodnicu, jedna vaginaleta prethodno namočena nekoliko sekundi u vodi; terapija se primjenjuje tokom 10 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp vagitorija [500 mg/1 vagitorija] 10 vagitorija (2 Alu/PE stripa po 5 vagitorija), u kutiji

G01AF02 **klotrimazol**

Doziranje: infekcije genitalnog područja (vaginitis) izazvane gljivicama (*Candida*) i superinfekcije izazvane bakterijama osjetljivim na klotrimazol: vaginalete-3 večeri za redom jednu vaginaletu (200 mg) umetnuti u vaginu ili jednokratno, jednu vaginaletu (500 mg) umetnuti u vaginu; krema, vaginalna primjena- 3 večeri za redom istisnuti punjenje 1 aplikatora; infekcije stidnih usana i područja oko njih, upala glavića i kožice penisa (kandidni vulvitis, kandidni balanitis): krema se nanese u tankom sloju na oboljele dijelove (od vanjskih genitalnih organa do anusa kod žena, glavić i kožicu kod muškarca) 2 do 3 puta na dan i nježno 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/AI - blister sa 1 vaginalnom tabletom i aplikator, u kutiji

CANESTEN 3 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

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

PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

G01AF04 **mikonazol**

Doziranje: vaginalna kandidijaza, vulvovaginitis: 1 vaginaleta svako več u toku 7 dana, i za vrijeme menstruacije, ukoliko je tada prisutna infekcija (Miko penotran: 1 vaginaletu uveče, dozu ponoviti ukoliko je potrebno nakon 3 dana)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp vagitorij [200 mg/1 tableta] 1 strip (Aluminijum/PE) sa 7 vagitorija u kutiji

MIKO-PENOTRAN - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI

Rp vagitorija [1200 mg/1 vagitorija] 1 vagitorija u PVC/LDPE dvoslojnoj traci s kućištem, u kutiji

ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp vagitorija [200 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija, 1 Al/PE strip, u kutiji

G01AF12 fentikonazol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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 ANONIM SIRKETI

Rp vagitorija [750 mg/1 vagitorija+ 200 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija (1 PVC/LDPE dvoslojna folija sa 7 vagitorija) u kutiji

G01AX Ostali 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 (standardni strip od polivinil-hlorida/polietilena, u obliku alveolea), sa po 7 vagitorija, u kutiji

POVIDON JOD HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp vagitorija [200 mg/1 vagitorija] 14 vagitorija (2 PVC/PE - blistera po 7 vagitorija), u kutiji

G02 OSTALI GINEKOLOŠKI LIJEKOVI **G02A Uterotonici (lijekovi za kontrakciju uterusa)** **G02AB Ergot alkaloidi (alkaloidi ražene glavnice)**

G02AB01 metilergometrin

Doziranje: hemoragija zbog atonije uterusa poslije porođaja i pobačaja: u puerperijumu, kod subinvolucije uterusa i kasnih krvavljenja poslije porođaja, 10-15 kapi tri puta dnevno; maks. dužina trajanja liječenja je nedjelju dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

G02AD Prostaglandini

G02AD02 dinoprost

Doziranje: indukcija poroda: 1 vaginalna tableta (3 mg) visoko u posteriorni forniks (vagine), druga tableta može biti aplikovana poslije 6-8 sati, ukoliko ne nastupi porođaj; maks. ili ukupna doza za 24 sata je 6 mg; sazrijevanje cerviksa (omekšavanje i dilatacija)

u terminu ili blizu termina kada postoje medicinske ili akušerske indikacije: početna doza 0,5 mg gela, ukoliko ne postoji adekvatna cervikalna/uterine reakcija, doza od 0,5 mg se može ponavljati u intervalima od 6 sati; najveća preporučena kumulativna doza iznosi 1,5 mg u toku 24 časa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PREPIDIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU gel za cerviks [0.5 mg/3 g] 1 aplikator (plastična šprica sa nastavkom za primjenu) sa 3 g (2,5 ml) gela za cerviks u zaštitnom spremniku, u kutiji

PROSTIN E2 - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU vaginalna tableta [3 mg/1 tableta] 4 vaginalne tablete (1 Al/PE/PE/Al blister), u kutiji

G02B Kontraceptivi za lokalnu primjenu

G02BA Intrauterini kontraceptivi

G02BA03 levonorgestrel

Doziranje: *kontracepcija, idiopatska menoragija, zaštita od hiperplazije endometrijuma za vrijeme supstitucione terapije estrogenima:* intrauterini uložak ugrađuje se u matericu gdje se levonorgestrel postepeno otpušta (20 µg na dan, tokom 5 godina).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MIRENA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp intrauterini umetak [52 mg/1 aplikator] 1 intrauterini umetak, u kutiji

G02C Ostali ginekološki lijekovi

G02CB Inhibitori prolaktina

G02CB01 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); *prolaktinomi:* djeca 7-17 god. 1,25 mg dva puta dnevno, postepeno povećavati, maksimalno 5 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god; *gigantizam (akromegalija):* početnu dozu odrediti u skladu sa nivoom hormona rastau krvi, maksimalno 10 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god.

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

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 GMBH**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [7.5 mg/1 mL] bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju
 ZU rastvor za injekciju [7.5 mg/1 mL] bočica sa 0,9 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03 POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**G03A Hormonski kontraceptivi za 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:**MICROGYNON 30 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- Rp obložena tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

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

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

G03AB Progesteroni i estrogeni, sekvencijalni preparati

G03AB dienogest, estradiol

Doziranje: *oralna kontracepcija; liječenje teškog menstrualnog krvarenja kod žena bez organske patologije a koje žele koristiti oralnu kontracepciju:* 1 tabletu dnevno tokom 28 dana počev od prvog dana ciklusa sa aktivnom tabletom (krvarenje se pojavljuje tokom uzimanja inaktivnih tableta), tablete se uzimaju neprekidno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp film tableta [2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 blister sa 28 film tableta), u kutiji

G03AB03 etinilestradiol, levonorgestrel

Doziranje: *oralna kontracepcija:* 1 tableta ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRIQUILAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp obložena tableta [30 µg/1 tableta+ 40 µg/1 tableta+ 30 µg/1 tableta+ 50 µg/1 tableta+ 125 µg/1 tableta+ 75 µg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 PVC/Al blister sa 6 crvenosmeđih, 5 bijelih i 10 tamnožutih tableta), u kutiji

G03AD Urgentna kontracepcija

G03AD01 levonorgestrel

Doziranje: *hitna kontracepcija:* 1 tableta što prije, po mogućnosti unutar 12 sati nakon nezaštićenog odnosa, ali ne kasnije od 72 sata (3 dana) nakon odnosa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEBREMEL - ALKALOID AD SKOPJE

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

G03AD02 ulipristal

Doziranje: *hitna kontracepcija nakon nezaštićenog seksualnog odnosa:* 1 tableta što je moguće prije ali ne kasnije od 120 sati (5 dana) nakon nezaštićenog seksualnog odnosa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA

BRp tableta [30 mg/1 tableta] 1 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister sa 1 tabletom), u kutiji

G03B Androgeni
G03BA Derivati 3-androsten-4-on-a

G03BA03 testosteron

Doziranje: *hipogonadizam kod muškaraca:* odrasli i stariji muškarci, i.m. 250 mg/1 ml, (radi stimulacije nerazvijenih androgeno-zavisnih organa ili za inicijalno liječenje simptoma deficijencije) svake 2-3 nedjelje, a u terapiji održavanja svakih 3-6 nedjelja, u zavisnosti od individualnih potreba; nije indikovano za primjenu kod djece i adolescenata (muškaraca) mlađih od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [250 mg/1 mL] 5 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03D Progesteroni
G03DA Derivati pregnena

G03DA03 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 prijetećeg pobačaja:* dnevno 500 mg u obliku duboke i.m. injekcije, kasnije svaki drugi dan do povlačenja akutnih znakova; nakon toga, jedna injekcija nedjeljno, uz ultrazvučnu kontrolu; *prevencija habitualnog pobačaja (zbog dokazane insuficijencije žutog tijela):* od dijagnostikovanja trudnoće, 500 mg (2 amp.) nedjeljno u obliku duboke i.m. injekcije; terapija se produžava u svakom slučaju na mjesec dana ili manje, po završetku kritičnog perioda, sve do 20. gestacijske nedjelje; *prijeteći prijevremeni porođaj (zbog hiperomotiliteta uterus):* 500-1000 mg nedjeljno ili svaki drugi dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROGESTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [250 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03DA04 progesteron

Doziranje: *kapsula - poremećaji uzrokovani progesteronskom insuficijencijom:* oralno: uobičajna terapijska doza iznosi 200 do 300 mg progesterona na dan, podijeljena u 1-2 doze, 200 mg naveče prije spavanja, i 100 mg ujutro, po potrebi; vaginalna primjena: 100 mg kapsulu, meku, se uvodi što dublje u rodnicu, uobičajena terapijska doza je 200 mg progesterona na dan (2 kapsule od 100 mg podijeljenih u dvije doze 1 ujutro i 1 naveče prije spavanja), doza se može povećati individualno, u zavisnosti od terapijskog odgovora pacijentice; *kod luteinske insuficijencije* (predmenstrualni sindrom poremećaji menstrualnog ciklusa, premenopauza, benigna mastopatija): tokom 10 dana po ciklusu, obično od 17-og uključujući 26-ti dan ciklusa; *kod hormonskog nadomjesnog liječenja menopauze:* ne preporučuje se terapija isključivo estrogenom, pa se progesteron dodaje posljednje dvije nedjelje svakog terapijskog ciklusa; *opasnosti od prijevremenog poroda:* oralno: 300-400 mg progesterona na svakih 6-8 sati, u zavisnosti od kliničkih rezultata tokom akutne faze, nakon čega slijedi doza održavanja (npr. 3 x 200 mg na dan) do 36.

sedmice trudnoće; u slučaju neplodnosti s potupinim nedostatkom luteinske faze (u programu donacije jajnih ćelija): vaginalno, 100 mg na dan 13-og i 14-og dana ciklusa prenosa, zatim 100 mg ujutro i naveče od 15-og do 25-og dana ciklusa, od 26-og dana ciklusa, u slučaju pojave trudnoće, dozu treba povećati svake sedmice za 100 mg progesterona na dan, do maksimalne doze od 600 mg progesterona na dan, podijeljeno u 3 doze, do 60-og dana trudnoće; *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 HEALTHCARE KGAA

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 sprečavanje krvarenja)*: na početku liječenja da bi se zaustavilo krvarenje 20 do 30 mg na dan u trajanju od 10 dana; za kontinuirano liječenje 10 ili 20 mg na dan tokom druge polovine menstrualnog ciklusa; *amenoreja*: estrogen jednom dnevno od 1. do 25. dana ciklusa, zajedno sa 10 mg didrogesterona dva puta na dan od 11. dana do 25. dana ciklusa; *premenstruacijski sindrom*: 10 mg dva puta dnevno od 11. dana do 25. dana ciklusa; *neredovan ciklus*: 10 mg dva puta dnevno od 11. dana do 25. dana ciklusa; *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 rekurence disfunkcionalnog krvarenja:* ako nema znakova vraćanja normalne funkcije jajnika (u drugoj polovini ciklusa nema povišenja jutarnje temperature, koja treba da se mjeri svakodnevno) treba da se očekuje 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)); *primarna i sekundarna amenoreja:* prije početka liječenja endometrijski stimulirati estrogenom (14 dana), zatim 10 dana uzimati 1 tbl. jednom ili dva puta dnevno, prelomno krvarenje se javlja nekoliko dana nakon uzimanja zadnje tablete; kod žena kod kojih je postignuta zadovoljavajuća proizvodnja endogenih estrogena, može se prekinuti liječenje estrogenom i izazvati ciklično krvarenje uzimanjem 1 tbl. dva puta dnevno od 16. do 25. dana ciklusa; *premenstrualni sindrom, ciklična mastopatija:* 1 tbl. 1-3 puta dnevno od 19.-26. dana ciklusa; liječenje treba da se ponovi tokom više ciklusa; kada se liječenje prekine, pacijentkinja može da bude bez simptoma tokom više mjeseci; *odlaganje menstruacije:* u slučajevima veoma učestalog menstrualnog krvarenja i pod posebnim okolnostima (operacije, putovanja): 3 puta dnevno 1 tbl. počevši 3 dana prije očekivane menstruacije; normalna menstruacija treba da se javi 2-3 dana pošto se prestane sa uzimanjem tbl; *endometrijoza:* liječenje je potrebno početi između 1. i 5. dana ciklusa sa 1 tbl. 2 puta dnevno; u slučaju tačkastog krvarenja, doza se može povećati na 4, a ako je potrebno na 5 tableta dnevno; nakon što krvarenje prestane, početna doza je obično dovoljna; trajanje liječenja: 4-6 mjeseci u kontinuitetu ili duže ako je potrebno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PRIMOLUT-NOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

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

G03F Progesteroni i estrogeni u kombinaciji**G03FA Progesteroni i estrogeni, fiksne kombinacije****G03FA17 drospirenon, estradiol**

Doziranje: *hormonska supstitucijska terapija u liječenju klimakteričnih tegoba kod žena u postmenopauzi, liječenje tegoba koje su posljedica uklanjanja jajnika ili u slučaju primarne insuficijencije jajnika:* oralno 1 tableta dnevno tokom 28 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANGELIQ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp film tableta [2 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 blister sa 28 tableta) u kutiji

G03G Gonadotropini i drugi stimulatori ovulacije**G03GA Gondotropini****G03GA01 horigonadotropin 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; *prijeteci abortus*: aktivna intervencija sa 5000 i.j. dva puta dnevno dok se opasnost od abortusa ne isključi; nastaviti terapiju sa primjenom 1000 i.j. svakog trećeg dana; *sterilnost kao posljedica zatajenja oogeneze*: nakon stimulacije sa humanim menopauzalnim gonadotropinom (HMG), daju se 1 -2 bočice Choriomon-a 5000 i.j. 24 sata nakon posljednje HMG primjene da bi se podstakla ovulacija.

kod muškaraca: azoospermija, oligoastenospemija: 500 i.j. svaki drugi dan u periodu od tri do četiri mjeseca; astenospemija: 1000 – 2000 i.j. svaki četvrti dan u periodu od tri mjeseca; pedijatrijska populacija - kriptorhidizam: 250 - 500 - 1000 i.j. dva ili tri puta sedmično u periodu od 40 dana; ponoviti terapiju nakon 30 dana pauze; hipogonadizam i hipogonadotropni evnuhidizam: 125 – 250 – 500 i.j. tri puta sedmično;

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 reagovala na klomifen; stimulacija multifolikularnog razvoja kod pacijenata koji su podvrgnuti medicinski asistiranom vještačkim oplodnjama; stimulacija spermatogeneze kod muškaraca koji imaju urođeni ili stečeni hipogonadotropni hipogonadizam: s.c. ili i.m individualno u zavisnosti od kliničkog odgovora

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MENOPUR - FERRING PHARMACEUTICALS BV

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom i 10 staklenih ampula sa 1 ml rastvarača (0,9 % rastvor natrijum-hlorida), u kutiji

MERIOFERT - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa 1 ml rastvarača (0,9% rastvor NaCl) za pripremu rastvora za injekciju, u kutiji
Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa 1 ml rastvarača (0,9% rastvor NaCl) za pripremu rastvora za injekciju, u kutiji

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): s.c. ili i.m. uobičajena početna doza 75-150 i.j., po potrebi povećavati za 37,5 i.j.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 bočica] 1 bočica praška (150 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji
ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 1 bočica praška (75 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji

G03GA05 folitropin alfa

Doziranje: žene sa anovulacijom (uključujući policistični ovarijalni sindrom PCOS): kod pacijentkinja koje imaju menstruaciju sa terapijom se počinje u toku prvih sedam dana menstrualnog ciklusa, uobičajena početna doza 75-150 i.j, povećava se za 37,5 ili 75 i.j. u 7-dnevnim ili poželjno 14-dnevnim intervalima po potrebi, maks. 225 mg dnevno; kada se dobije optimalan odgovor, 24-48 sati nakon posljednje inj. Gonala-f daje se 250 mcg. rekombinantnog humanog 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; muškarcima sa hipogonadotropnim hipogonadizmom: 150 i.j. 3 puta sedmično, istovremeno sa hCG, min. 4 mjeseca a po potrebi i duže

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GONAL-F - MERCK HEALTHCARE KGAA**

- Rp rastvor za injekciju u 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, u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 mL] 1 bočica sa praškom i 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača, u kutiji

G03GA07 lutropin alfa

Doziranje: stimulisanje razvoja folikula kod odraslih žena sa ozbiljnim deficitom luteinizirajućeg hormona (LH) u kombinaciji sa preparatom folikulostimulirajućeg hormona (FSH): s.c. u kombinaciji sa folikulostimulirajućim hormonom prema odgovoru; počinje se sa 75 i.j. lutropina alfa dnevno i 75-150 i.j. FSH

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LUVERIS - MERCK HEALTHCARE KGAA**

- Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 bočica sa 1 ml rastvarača (voda za injekcije), u kutiji

G03GA08 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 HEALTHCARE KGAA**

- ZU/Rp rastvor za injekciju [250 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03GA10 **folitropin delta**

Doziranje: *kontrolisana stimulacija jajnika u cilju razvoja multiplih folikula kod žena koje su podvrgnute postupcima medicinski potpomognute oplodnje* (kao što su in vitro potpomognuta oplodnja ili ciklus intraplazmatske injekcije sperme): određivanje inicijalne

doze se radi na osnovu koncentracije anti-Müllerovog hormona u serumu pacijentice i njene tjelesne težine

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REKOVELLE - FERRING GMBH

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom peni [12 µg/0.36 mL] 1 višedozni napunjeni injekcioni pen i 3 igle za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom peni [36 µg/1.08 mL] 1 višedozni napunjeni injekcioni pen i 9 igala za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom peni [72 µg/2.16 mL] 1 višedozni napunjeni injekcioni pen i 15 igala za injekciju, u kutiji

G03H **Antiandrogeni**

G03HA **Antiandrogeni, monokomponentni**

G03HA01 **ciproteron**

Doziranje: *primjena kod muškaraca: hiperseksualnost muškaraca: 50 mg 2 puta dnevno poslije jela; inoperabilni karcinom prostate: 2-3 puta dnevno po 2 tbl. (200-300 mg); u početku za sprečavanje neželjenih posljedica i komplikacija koje mogu biti izazvane na početku liječenja sa agonistima luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona početnim povećanjem testosterona u serumu: 2 tablete dvaput dnevno (= 200 mg) u periodu od 5 do 7 dana, a zatim 2 tablete dvaput dnevno u trajanju od 3 do 4 sedmice zajedno sa agonistom luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona u dozi preporučenoj od strane proizvođača; za liječenje napada vrućine (valunga), koji se pojavljuju tokom liječenja sa agonistima luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona ili nakon orhiktomije: 1 do 3 tablete (50 do 150 mg) dnevno. Doza se može povećati do 2 tablete 3 puta dnevno (= 300 mg), kada je potrebno; primjena kod žena: teški do veoma teški simptomi androgenizacije (teški oblici povećane dlakavosti lica i tijela izazvane sa androgenima, teški oblici gubitka kose vlasišta 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/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

G03HB **Antiandrogeni i estrogeni****G03HB01** **ciproteron, etinilestradiol**

Doziranje: *umjereno do teški oblici akni kod žena u reproduktivnom periodu nakon neuspjeha topikalne terapije ili sistemskog liječenja antibioticima; umjereni do teški oblici hirzutizma; 1 tbl. dnevno tokom 21 dan (uzeti prvog dana ciklusa); svako sljedeće pakovanje počinje se uzimati nakon sedmodnevne pauze, tokom koje obično dolazi do krvarenja, koje obično počinje dva ili tri dana nakon uzimanja posljednje tablete i ne mora završiti prije početka uzimanja sljedećeg pakovanja; vrijeme za ublažavanje simptoma je najmanje 3 mjeseca; redovno provjeravati da li još postoji potreba za liječenjem*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DIANE 35 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

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

G04 **UROLOŠKI LIJEKOVI****G04B** **Urološki lijekovi****G04BC** **Lijekovi za rastvaranje bubrežnog kamenca****G04BC** **alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenhon, kamfen**

Doziranje: *liječenje urolitijaze: odrasli, 1 kapsula 4 do 5 puta na dan prije jela; djeca 6-14 god. 1 do 2 kapsule 2 puta na dan prije jela; 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+ 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//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

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

VESICARE - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

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

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

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar/PVdC/PVC-AI 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;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPASMEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - 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/AI blister sa 4 tablete), u kutiji

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

DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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

REVATIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (6 PVC/AI 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

VIAGRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/Al - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/Al - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/Al - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/Al - blister), u kutiji

VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al blister), u kutiji

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

- △ 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 [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 [50 mg/1 tableta] 1 raspadljiva tableta za usta (1 OPA/Alu/PVC//PET/Alu blister sa 1 tabletom), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [50 mg/1 tableta] 4 raspadljive tablete za usta (1 OPA/Alu/PVC//PET/Alu blister sa 1 tabletom), u kutiji

G04BE08**tadalafil**

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

aktivnost najmanje 2 puta sedmično, uzimanje 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:

CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (2 Al/PVC blistera po 2 tablete, u kutiji)

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 Al/PVC 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 (3 PVC/PCTFE/PVC//Al blistera sa po 10 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., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister po 4 tablete), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 2 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister po 2 tablete), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji

G04BX Ostali urološki lijekovi

G04BX vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastavića

Doziranje: *tradicionalna upotreba za ispiranje mokraćnih puteva i povećanje protoka urina; zajedno sa obilnim unosom tečnosti (2 litra) može se koristiti u sprečavanju taloženja mokraćnog pijeska u bubrežima i stvaranja mokraćnog kamenca; kod blagih zapaljenja urinarnog trakta kao dodatna terapija:* u slučaju odsustva drugih medicinskih indikacija odrasli i djeca starija od 12 god. 20-30 kapi tri puta dnevno (30 kapi odgovara 1,4 ml), uzima se sa obilnim unosom tečnosti u toku dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOLIDAGOREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG

BRp oralna tečnost [7.9 ml/10 mL+ 7.9 ml/10 mL+ 7.9 ml/10 mL] 20 ml oralne tečnosti u staklenoj bočici, u kutiji

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 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

FOKUSIN - ZENTIVA S.A.

Rp kapsula s modifikovanim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula s modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/PVDC-AI blistera po 15 kapsula) u kutiji

Rp kapsula s modifikovanim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula s modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-AI blistera po 10 kapsula) u kutiji

OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

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// Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapsula sa 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 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., NOVO MESTO

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., NOVO MESTO

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//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

G04CA52 dutasterid, tamsulosin

Doziranje: *benigna hiperplazija prostate, redukcija rizika od nastanka akutne urinarne retencije (AUR) i operacije kod pacijenata sa umjerenim do teškim simptomima BPH: 1 kapsula uz glavni obrok svaki dan.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici; u kutiji

DUODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

DUSTER DUO - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Rp kapsula, tvrda [0,4 mg/1 kapsula+ 0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

DUTAPROST COMBO - LABORATORIOS LEON FARMA S.A.

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

TAMLOS DUOD - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE boci, u kutiji

TAMOSIN DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici od 100 ml, u kutiji

VERION DUO - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula u HDPE bočič sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

G04CB***Inhibitori testosteron-5-alfa reduktaze*****G04CB01 finasterid**

Doziranje: *benigna hiperplazija prostate:* oralno, odrasli, 5 mg dnevno, razmotriti terapiju nakon 3-6 mjeseci, a zatim svakih 6-12 mjeseci (može biti potrebno nekoliko mjeseci terapije do postizanja poboljšanja).

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

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

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

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

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

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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp kapsula, meka [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC blistera po 10 kapsula), u kutiji

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

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, meka [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

DUTAPROST - LABORATORIOS LEON FARMA S.A.

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

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

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC-PE-PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

LESTEDON - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

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 hipofize 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 primjeniti kod djece s brzinom rasta manjom od 1 cm godišnje; *Noonan sindrom:* 0,066 mg/kg/dan, u nekim slučajevima 0,033 mg/kg/dan može biti dovoljno; *nedostatak hormona rasta kod odraslih:* ako je nedostatak nastupio u djetinjstvu, 0,2-0,5 mg na dan; ako je nedostatak nastao u odrasloj dobi inicijalno 0,15-0,30 mg dnevno, dozu postepeno povećavati ukoliko je potrebno do maks. 1 mg dnevno, koristiti minimalnu efikasnu dozu (potrebe se mogu smanjiti sa godinama);

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GENOTROPIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu [12 mg/1 mL] 1 napunjeni injekcioni pen GoQuick sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju (uložak sa odjeljkom sa praškom i odjeljkom sa 1 ml rastvarača), u kutiji

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu [5,3 mg/1 mL] 1 napunjeni injekcioni pen GoQuick sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju (uložak sa odjeljkom sa praškom i odjeljkom sa 1 ml rastvarača), u kutiji

NORDITROPIN 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

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

SAIZEN - MERCK HEALTHCARE KGAA

ZU/Rp rastvor za injekciju [5,83 mg/1 mL] 1 uložak sa 1,03 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [8 mg/1 mL] uložak sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [8 mg/1 mL] uložak sa 2,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

H01B **Hormoni zadnjeg režnja hipofize** **H01BA** **Vazopresin i analozi**

H01BA02 **dezmopresin**

Doziranje: sprej - diabetes insipidus: odrasli 10-40 mcg dnevno (u 1-2 podijeljene doze); djeca 5-20 mcg/dan; odojčad mogu zahtijevati niže doze; *dijabetes insipidus, dijagnostifikovanje:* odrasli i djeca 20 mcg (ograničiti unos tečnosti na 500 ml tokom 1 sat prije i 8 sati poslije primjene lijeka); *testiranje bubrežna funkcije* (isprazniti bešiku u vrijeme administracije i ograničiti unos tečnosti na 500 ml u periodu 1 sat prije do 8 sati poslije davanja), odrasli 40 mcg; odojčad do 1 god. 10 mcg (ograničiti unos tečnosti na 50% kod sledeća 2 hranjenja da bi se izbjeglo preopterećenje tečnošću), djeca 1-15 god. 20 mcg; **tablete - centralni diabetes insipidus:** odrasli i djeca, početna doza je 0,1 mg 3 puta na dan; doza održavanja 0,1-0,2 mg 3 puta na dan; *primarna nokturnalna enureza:* odrasli (ispod 65 god.) i djeca preko 5 god. 0,2 mg prije spavanja, doza se može povećati do 0,4 mg samo ukoliko niže doze nisu efikasne; evaluaciju daljnje potrebe tretmana treba provesti nakon 3 mjeseca, sa prekidom tretmana u trajanju najmanje jedne sedmice; *nikturija:* početna doza je 0,1 mg prije spavanja; u slučaju izostanka efikasnosti nakon jedne sedmice primjene, dozu lijeka treba povećati na 0,2 mg, a potom na 0,4 mg kao sedmično povećanje; **oralni liofilizat-primarna noćna enureza:** sublingvalno, početna doza 120 mcg prije odlaska na spavanje, po potrebi povećati na 240 mcg (ograničiti unos tečnosti); *nikturija sa noćnom poliurijom:* sublingvalno, početna doza 60 mcg prije odlaska na spavanje, po potrebi povećati na 120 mcg, pa na 240 mcg; povećanje doze se vrši u nedjeljnim intervalima (ograničiti noćni unos tečnosti); *centralni diabetes insipidus:* sublingvalno, odrasli i djeca, početna doza 60 mcg 3 puta dnevno, doza održavanja 60-120 mcg 3 puta dnevno, dnevna doza 120-720 mcg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS BV

- Rp sprej za nos, rastvor [10 µg/0.1 mL] 5 mL otopine (50 doza) u staklenoj bočici sa ugrađenom plastičnom sprej-pumpom i nazalnim aplikatorom, u kutiji
- Rp tableta [0.2 mg/1 tableta] 30 tableta u HDPE - bočici, u kutiji

MINIRIN MELT - FERRING GMBH

- Rp oralni liofilizat [120 µg/1 Liofilizat] 30 oralnih liofilizata u blisteru, u kutiji
- Rp oralni liofilizat [60 µg/1 Liofilizat] 30 oralnih liofilizata u blisteru, u kutiji

H01BA04 **telipresin**

Doziranje: krvareći varikoziteti jednjaka: i.v. svaka 4 sata, liječenje treba nastaviti do trenutka kada je krvarenje zaustavljeno duže od 24 sata, ali najviše 48 sati; doza se može smanjiti na 1 mg svakih 4 sata kod bolesnika čija težina ne prelazi 50 kg ili u slučaju pojave neželjenih dejstava; *hepatorenalni sindrom tip 1:* 3 do 4 mg svaka 24 sata sa 3 do 4 primjene, prestati sa primjenom ukoliko ne dođe do smanjenja serumskog kreatinina nakon 3 dana liječenja; u ostalim slučajevima liječenje nastaviti dok se ne postigne količina serumskog kreatinina niža od 130 µmol/litar ili smanjenje serumskog kreatinina od najmanje 30% u odnosu na količinu izmjerenu u trenutku dijagnosticiranja hepatorenalnog sindroma, standardno prosječno vrijeme liječenja je 10 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLYPRESSIN 1 MG - FERRING PHARMACEUTICALS BV

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 mg/1 viala] 1 bočica sa 1 mg praška i 1 ampula sa 5 ml rastvarača(5 kompleta koji se sastoje od 1 bočice sa praškom i 1 ampule sa rastvaračem koji sadrži 17,7 mg natrijuma), u kutiji

H01BB Oksitocin i analozi

H01BB02 oksitocin

Doziranje: sprej-promocija *ejekcije mlijeka kod pacijenata koji imaju poteškoće u dojenju ili izdajanju mlijeka; prevencija i tretman nakupljanja mlijeka u grudima, prevencija mastitisa:* jedan sprej (izmjerena doza od 4 i.j. oksitocina) data 2-5 min. prije nego što se beba spusti na grudi ili se mlijeko ispumpava; rastvor za injekciju/infuziju-*indukcija porođaja iz medicinskih razloga, stimulacija porođaja kod kontraktilne inertnosti muskulature uterusa:* i.v.inf. 0,001-0,004 i.j./min, ne treba davati prije nego što prođe 12 sati od vaginalne primjene prostaglandina, doze povećavati u intervalima od najmanje 30 min. do maks. 3-4 kontrakcije svakih 10 min. (0,01 i.j./min je često dovoljno) do maks. 0,02 i.j./min. ukoliko se 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 indukovan 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 nastaviti infuzijom rastvora 5-20 i.j. u 500 ml fiziološkog rastvora, a brzina infundovanja mora spriječiti pojavu atonije uterusa; *nepotpuni, prijeteci ili spontani pobačaj:* početna doza spora i.v. inj. 5 i.j, praćena (i.v. infuzijom) 0,02-0,04 i.j./min. ukoliko je potrebno brzina inf. može biti veća

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OXYTOCIN GRINDEKS - GRINDEKS JSC

- | | |
|----|---|
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [10 i.j./1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |
| ZU | rastvor za injekciju/ infuziju [5 i.j./1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji |

SYNTOCINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- | | |
|----|---|
| Rp | sprej za nos, rastvor [40 i.j./1 mL] 1 staklena bočica sa raspršivačem sa 5 mL rastvora, u kutiji |
|----|---|

H01C Hormoni hipotalamusa

H01CB Somatostatin i analozi

H01CB02 oktreetid

Doziranje: **Sandostatin-simptomi povezani sa karcinoidnim tumorima sa karakteristikama karcinoidnog sindroma, VIP-oma, glukagonoma:** s.c. inj. početna doza 50 mikrograma jednom ili dva puta dnevno, postepeno povećavati prema odgovoru na 200 mikrograma 3 puta dnevno (veće doze su potrebne izuzetno rijetko); doze održavanja su promjenjive; kod karcinoidnog tumora prekinuti upotrebu nakon 1 nedjelje, ako nema efekta; ako je potrebno brzo reagovanje, početna doza se daje i.v. inj. (sa EKG monitoringom i nakon razblaživanja do koncentracije 10-50% sa 0,9% natrijum-hloridom); *akromegalija, kratkotrajna terapija prije operacije hipofize ili dugotrajna terapija kod pacijenata kod kojih je neadekvatno kontrolisana drugom terapijom ili do postizanja potpune efikasnosti radioterapije:* s.c. inj, 100-200 mikrograma 3 puta dnevno; terapiju treba prekinuti ako nema poboljšanja u roku od 3 mjeseca; *prevencija komplikacija nakon operacija na pankreasu:* konsultovati literaturu proizvođa; **Sandostatin Lar, Oktreetid**

Teva- akromegalija (test doza s.c. inj. 50-100 mikrograma ako subkutani oktreetid ranije nije davan), *neuroendokrini (posebno karcinoidni) tumor adekvatno kontrolisan subkutanim oktreetidom*: dubokom i.m. inj. u glutealni mišić, početna doza 20 mg svake 4 nedjelje tokom 3 mjeseca, a zatim dozu podešavati prema odgovoru; maks. 30 mg svake 4 nedjelje; *za akromegaliju*, početi sa depo oktreetidom 1 dan nakon poslednje doze subkutano oktreetida (za operaciju hipofize dati poslednju dozu depo oktreetida najmanje 3 nedjelje prije operacije); *kod neuroendokrinih tumora*, nastaviti sa subkutanim oktreetidom tokom 2 nedjelje poslije prve doze depo oktreetida; *uznapredovali neuroendokrini tumori srednjeg crijeva, ili tumori nepoznatog primarnog porijekla gdje su sajтови ne-srednjeg crijeva bili isključeni*: dubokom i.m. inj. 30 mg svake 4 nedjelje; *liječenje adenoma koji luče TSH*: početna doza 20 mg u intervalima od 4 nedjelje tokom 3 mjeseca, zatim se doza podešava na osnovu odgovora TSH-a i hormona štitnjače

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OKTREETID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE 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

H01CC Antagonisti gonadotropin oslobađajućeg hormona

H01CC02 cetoreliks

Doziranje: *prevencija prijevremene ovulacije kod pacijenata koji su podvrgnuti kontrolisanoj ovarijalnoj stimulaciji, praćenju punkcijom oocita i pomoćnim reproduktivnim tehnikama (dodatak u liječenju ženske neplodnosti (pokrenut uz specijalistički nadzor))*: s.c.inj. u donji dio trbušnog zida, žene 250 mikrograma ujutro, počevši od petog ili šestog dana stimulacije sa gonadotropinima (ili svaku večer, počevši od petog dana stimulacije jajnika); nastaviti tokom cjelokupnog tretmana sa gonadotropinima uključujući i dan indukcije ovulacije (ili večer prije indukcije ovulacije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CETROTIDE - MERCK HEALTHCARE KGAA

- 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: davanje u zglob: *reumatoidni artritis, ankilozirajući spondilitis, psorijatični artritis-oligoartikularna zahvaćenost i tendosinovitis, nakupljanje kalcijum pirofosfat-dihidrata ili druge zglobne upale koje uzrokuju kristali, monoartritis (nakon pražnjenja zgloba) kod degenerativnih bolesti zglobova (samo kod sinovitis a i izljeva), kod upale sluzne vrećice (burzitis) nakon pražnjenja vrećice;* davanje u leziju: *sklerozirajući folikulitis, keloidi, anularni granulom, kožne sarkoidoze, lokalizovane hipertrofične infiltrirane upaljene lezije kod lichen planusa, psorijatičnih plakova, anularnog granuloma lichen simplex chronicusa (neurodermitis), diskoidni eritematozni lupus, lipidna dijabetička nekrobioza, kod alopecije areate; cistični tumor aponeuroze ili tetiva (ganglija); sistemsko liječenje (i.m. davanje) neki oblici alergijskih bolesti (sezonski ili hronični rinitis, hipersenzitivna reakcija);*

intraartikularno i periartikularno (1 amp=1 ml): doziranje prilagoditi stepenu upale i veličini zgloba: vrlo veliki zglob (kuk): 1-2 ml; veliki zglob (koljeno, rame) 1-2 ml; srednje veliki zglob (lakat): 0,5-1 ml; mali zglobovi: 0,25-0,5 ml; tokom godine ne bi trebalo injicirati intraartikularno više od 2 injekcije;

intralezijski (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., NOVO MESTO

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

H02AB02 **deksametazon**

Doziranje: *respiratorna oboljenja, endokrinološka, alergijska oboljenja, oftalmološka oboljenja, dermatološka oboljenja, edematozna stanja (idiopatski nefrotski sindrom, Lupus nefritis), gastrointestinalna (Crohn-ova bolest, ulcerozni kolitis), reumatološka oboljenja i kolagenoze, hematološka oboljenja, cerebralni edem udružen sa primarnim ili metastatskim tumorima mozga, mučnina i povraćanje kod hemioterapije, dijagnostički test za hiperfunkciju kore nadbubrežne žlijezde: tablete, početna oralna doza je 0,5-10 mg jednom dnevno, ujutro; pri hroničnom doziranju ne treba preći 1,5 mg dnevno; kod djece: doza varira od 0,01 do 0,1 mg/kg dnevno, doziranje se može svesti na pojedinačnu dozu svaki drugi dan sa ciljem smanjenja usporavanja rasteanja i supresije osovine hipotalamus-hipofiza-nadbubrežna žlijezda; rastvor za injekcije se može primijeniti u vidu intramuskularne, intraartikularne i intravenske injekcije, intravenske infuzije, injekcije u meka tkiva ili intralezione injekcije; intramuskularna i intravenska primjena: primijenjene doze kortikosteroida zavise od težine bolesti i odgovora pacijenta na terapiju, od momenta kada je bolest pod kontrolom, dozu treba redukovati do najnižeg odgovarajućeg nivoa uz stalni medicinski nadzor pacijenta, u slučajevima kada je pacijent akutno životno ugrožen (npr. anafilaksa, akutna teška astma), neophodno je da se primijene značajno više doze: moždani edem (odrasli): početna doza 8-16 mg i.v., nakon čega se prelazi na 5 mg i.v. ili i.m. na svakih 6 sati, dok se ne postigne zadovoljavajući terapijski odgovor;*

lokalna primjena (intraartikularno, intraburzalno, u tetivnu ovojnici): 0,3 do 3 mg, injekcije se mogu primijenjivati u rasponu od svakih 3 - 5 dana do svake 2 - 3 nedjelje; lokalna aplikacija u rektum u slučaju ulceroznog kolitisa: 4 mg rastvoreno u 120 ml rastvora; doze za djecu: potrebe za dozama su različite i mogu se mijenjati u zavisnosti od individualnih potreba djeteta; uobičajene doze su 0,2 mg/kg do 0,4 mg/kg tjelesne mase; liječenje Covid-19 kod odraslih pacijenata i djece starije od 12 god (tjelesne težine preko 40 kg) kojima je potrebna dodatna terapija kiseonikom: oralno ili i.v.inj. 6 mg jednom dnevno tokom najviše 10 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 1 blister (OPA/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] 20 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 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] 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] 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 tvrdih 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 poremećaja; teška inflamatorna oboljenja crijeva; cerebralni edem uzrokovan malignitetom; dermatološka stanja; reumatološki poremećaji i kolagene bolesti: oralna doza iznosi 4-40 mg dnevno, početna doza kod akutnih teških stanja može biti i veća, do 100 mg dnevno; djeca starija od 6 god. 0,8-1,2 mg/kg/dan; u intenzivnoj njezi i hitnim stanjima, daje se parenteralno i.m. ili i.v. uobičajena doza 10-500 mg dnevno; veće doze (preko 250 mg) daju se lagano u toku 30 minuta; kod i.v. infuzije metilprednizolon se daje sa 5% rastvorom glukoze ili 0,9% rastvorom natrijum-hlorida; kod djece, parenteralne doze 1-30 mg/kg tjelesne mase i daju se i.m. ili i.v., ne više od 1 g dnevno.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEMOS-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

Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 15 bočica praška i 15 ampula po 1 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa rastvaračem (voda za injekciju), u kutiji

MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al- blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta u HDPE – bočici sa polipropilenskim „child-resistant“ - čepom, u kutiji

METILPREDNIZOLON NORMON - LABORATORIOS NORMON S.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [40 mg/1 mL] 1 staklena bočica s liofiliziranim praškom i 1 staklena ampula sa 1 ml vode za injekciju, u kutiji

PDSOLONE - SWISS PARENTERALS LIMITED.

- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 10 ml sa sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

PDSOLONE 40 MG - SWISS PARENTERALS LIMITED.

- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 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...):* doziranje zavisi od vrste i težine bolesti, kao i od individualnog odgovora bolesnika; obično se inicijalno primjenjuju relativno visoke doze koje su kod teških akutnih oblika znatno više nego kod hroničnih bolesti; u zavisnosti od kliničkih simptoma i individualne reakcije bolesnika, doza se može smanjiti do najniže moguće granice održavanja (5-15 mg dnevno) u različitim vremenskim intervalima; hronične bolesti često zahtijevaju dugotrajno liječenje niskim dozama; *supstituciona terapija (nakon perioda rasta):* 5-7,5 mg/dnevno podijeljeno u dvije pojedinačne doze (ujutro i u podne, kod adrenogenitalnog sindroma ujutro i uveče); u stanjima stresa nakon dugotrajnog liječenja glukokortikoidima: primjena viših doza do 50 mg dnevno, nakon toga postepeno smanjivanje doze tokom nekoliko dana; visoka doza 80-100 (250) mg/dan, srednja doza 40-80 mg/dan; niska 10-40 mg/dan; vrlo niska 1,5-7,5 mg (10) mg/dan; po pravilu, ukupna dnevna doza se uzima rano ujutro između 6.00 i 8.00 sati (cirkadijalno liječenje); visoke doze se mogu podijeliti u 2 do 4 individualne doze, a srednje dnevne doze u 2 do 3 individualne doze, zavisno od bolesti koja se liječi; za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvođača

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

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

PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera od Alu/PVC i tvrde PVC trake 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 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 25-50 µg dnevno (treba je uzeti prije doručka); doza bi trebalo da se povećava u intervalima 2-4 nedjelje za 25-50 µg; uobičajena doza održavanja je 100-200 µg i daje se jednom dnevno; kod pacijenata sa kardiovaskularnim oboljenjima, inicijalno 25-50 µg jednom 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 ponovnog javljanja strume; benigna struma sa eutireoidnom funkcijom*: 75-200 µg; *dodatna terapija tireostatskom liječenju hipertireoidizma*: 50-100 µg; *terapija za sprečavanje i nadopunu kod tireoidne malignosti, naročito nakon tiroidektomije*: 150-300 µg; *u dijagnostičke svrhe kod testa supresije štitne žlijezde*: 150-200 µg (tokom 14 dana dok se ne napravi scintigram)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EUTHYROX - MERCK HEALTHCARE KGAA

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister po 30 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister po 30 tableta) u kutiji

Rp tableta [50 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji

- Rp tableta [50 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji
- LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG**
- Rp tableta [100 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blister po 25 tableta), u kutiji
- LETROX 150 - BERLIN-CHEMIE AG**
- Rp tableta [150 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blistera po 25 tableta), u kutiji
- LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG**
- Rp tableta [50 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blistera po 25 tableta), u kutiji

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:

FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (1 polistirenska fiola sa 20 tableta) u kutiji

THYROZOL - MERCK HEALTHCARE KGAA

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 25 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 25 film tableta) u kutiji

H04 **PANKREASNI HORMONI (HORMONI GUŠTERAČE)**
H04A **Glikogenolitički hormoni**
H04AA **Glikogenolitički hormoni**

H04AA01 **glukagon**

Doziranje: *teška hipoglikemija prouzrokovana insulinom:* s.c. ili i.m. odrasli i djeca preko 8 god. (ili teža od 25 kg) 1 mg; djeca ispod 8 god. (ili lakša od 25 kg) 0,5 mg; ako nema kliničkog poboljšanja u toku 10 min, mora se dodati i.v. glukoza; *dijagnostički postupci-inhibicija pokretljivosti kod ispitivanja gastrointestinalnog trakta:* 0,2-0,5 mg i.v. inj. ili 1-2 mg i.m. doza varira u zavisnosti od dijagnostičke procedure i puta primjene

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S

Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom i 1 šprica sa 1 ml rastvarača (voda za injekcije), u plastičnoj kutiji

H05 **LIJEKOVI ZA USPOSTAVLJANJE HOMEOSTAZE**
KALCIJUMA

H05A **PARATIROIDNI HORMONI I ANALOZI**
H05AA **Paratiroidni hormoni i analozi**

H05AA02 **teriparatide**

Doziranje: *osteoporoza kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca s povećanim rizikom od preloma; liječenje osteoporoze povezano s dugotrajnom terapijom sistemskim glukokortikoidima kod žena i muškaraca s povećanim rizikom od preloma:* 20 mcg jednom dnevno; pacijenti trebaju uzimati 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
H05BX

Antiparatiroidni hormoni
Ostali antiparatiroidni lijekovi

H05BX02 **parikalcitol**

Doziranje: *prevencija i terapija sekundarnog hiperparatiroidizma kod bolesnika sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom:* oralno, odrasli - za doziranje konsultovati literaturu proizvođača; *prevencija i terapija sekundarnog hiperparatiroidizma kod bolesnika sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom na hemodijalizi:* odrasli, primjenjuje se putem pristupa hemodijalizi (konsultovati literaturu proizvođača)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REXTOL - RAFARM S.A.

- Rp kapsula, meka [1 µg/1 kapsula] 28 kapsula, mekih (4 PVC/PE/PVdC/Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [2 µg/1 kapsula] 28 kapsula, mekih (4 PVC/PE/PVdC/Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 bočica po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 bočica po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J	ANTIINFETIVNI 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, rikezioze; 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/AI - blister), u kutiji

DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 PVC/AI - blister) u kutiji

DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI - blister), u kutiji

J01AA12 tigeciklin

Doziranje: komplikovane infekcije kože i mekih tkiva osim infekcija dijabetičkog stopala, komplikovane intraabdominalne infekcije (samo u situacijama gdje je poznato ili postoji sumnja da drugi alternativni lijekovi nisu 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; *listerijalni 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

AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

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

AMPICILLIN 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, akutni streptokokni tonzilitis i faringitis, bronhitis, slabe do umjereno jake pneumonije stečene u zajednici, invazivne salmoneloze, endokarditis, dodatak terapiji kod listerijalnog meningitisa, oralne infekcije, Lajmska bolest, antraks, profilaksa pneumokoknih infekcija, eradikacija Helicobacter pylori*; oralno, 500 mg svakih 8 sati, duplirati dozu u slučaju teških infekcija; djeca 1 mjesec-1 god: 125 mg svakih 8 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg svakih 8 sati; djeca 1-5 god: 250 mg svakih 8 sati, povećati na 30 mg/kg (maks. 1 g) svakih 8 sati; djeca 5-12 god: 500 mg svakih 8 sati, povećati do 30 mg/kg svakih 8 sati; djeca 12-18 god: 500 mg svakih 8 sati, teške infekcije, 1 g svakih 8 sati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALMACIN - ALKALOID AD SKOPJE

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

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 33,75 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

AMOKSICILIN HF - 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., NOVO MESTO

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji

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

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 11 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije, plastični zatvarač, plastična mjerna kašika, u kutiji

SINACILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 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: *oralne infekcije, otitis media:* oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 12,5 mg/kg 4 puta dnevno; djeca 1-5 god. 125 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 12,5 mg/kg 4 puta dnevno; djeca 6-11 god. 250 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 12,5 mg/kg 4 puta dnevno; djeca 12-17 god, 500 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 1 g 4 puta dnevno; odrasli, 500 mg na 6 sati, povećati ukoliko je neophodno do 1g svakih 6 sati; *akutno zapaljenje grla:* oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 4 puta dnevno, alternativno 125 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; djeca 1-5 god. 125 mg 4 puta dnevno, alternativno 250 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; djeca 6-11 god. 250 mg 4 puta dnevno, alternativno 500 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; djeca 12-17 god, 500 mg 4 puta dnevno, alternativno 1000 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; odrasli, 500 mg 4 puta dnevno, alternativno 1000 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; *prevencija rekurentnog celulitisa i erizipela:* oralno, odrasli 250 mg 2 puta dnevno; *prevencija rekurentne reumatske groznice:* oralno, djeca 1 mjesec-5 godina: 125 mg 2 puta dnevno; djeca 6-17 god. 250 mg 2 puta dnevno; *prevencija sekundarnih slučajeva infekcija izazvanih streptokokama grupe A:* oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg svakih 6 sati tokom 10 dana, djeca 1-5 god. 125 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; djeca 6-11 god. 250 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; djeca 12-17 god. 250-500 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; odrasli 250-500 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; *prevencija pneumoknih infekcija kod asplijenje ili kod pacijenata sa srpastim ćelijama:* oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 2 puta dnevno; djeca 1-4 god. 125 mg 2 puta dnevno; djeca 5-17 god. 250 mg 2 puta dnevno; odrasli 250 mg 2 puta dnevno; *akutni sinuzitis:* oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; djeca 1-5 god. 125 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; djeca 6-11 god. 250 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; djeca 12-17 godina 500 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; odrasli 500 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana;

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

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

Rp film tableta [660 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC-PvdC/Alu blistera sa po 10 tableta), u kartonskoj kutiji

Rp prašak za oralni rastvor [250 mg/5 mL] 1 HDPE bočica od 100 ml 1 HDPE bočica od 100 ml sa praškom za oralni rastvor, u kutiji , u kutiji

OSPEN 1000 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [1000000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

OSPEN 1500 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [1500000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

OSPEN 750 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp oralna suspenzija [750000 i.j./5 mL] 60 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici, 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 sedmica; *fusospirohetoza (teške infekcije orofarinksa (Vincenonova 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

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, tonzilizis, faringitis, erizipel, šarlah, infekcije kože i struktura kože, nekomplikovani slučajevi pneumokokne pneumonije, difterija, gonoreja, sifilis), u terapiji antraksa;* odrasli, 600 000 i.j.-1 200 000 i.j./ dan; dojenčad/djeca 25000-50000 i.j./kg/dan; ne preporučuje se primjena kod novorođenčadi i odojčadi; za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU prašak za suspenziju za injekciju [200000 i.j./1 boca+ 600000 i.j./1 boca] 50 staklenih bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

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

Doziranje: infekcije izazvane mikroorganizmima koji proizvode beta-laktamaze (gdje nije moguća primjena samog amoksisilina) 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 i sa praškom za pripremu 70 mL oralne suspenzije, 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta u Al/PVC/PVdC - blisteru (2 blistera po 7

- tableta) uloženi u zaštitne 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., NOVO MESTO**
- 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] 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 [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
- 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
- Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica od 100 ml za pripremu 70 ml oralne suspenzije, u kutiji
- KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**
- Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obložena tableta (2 Al/Al - blistera sa 7 tableta) u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 10,5 g-11,6 g g praška za pripremu 70 mL oralne suspenzije i odmjerna šprica od 5 mL, u kutiji
- KLAVOPHAR - PHARMAS D.O.O.**
- Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al//Alblistera 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
- PHARMOX CV - INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD.**
- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica+ 200 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa 1.2 g praška za rastvor za injekciju /infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 bočica+ 100 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa 600 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- XICLAV - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta , 3 Al/Al blistera po 5 film tableta, u kutiji
- XICLAV 1,2 G - 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

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

PIPERACILIN/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 podijeljenim dozama, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 100 mg/kg dnevno; djeca ispod 1 god. 125 mg svakih 12 h, djeca 1-5 god. 125 mg svakih 8 h, djeca 5-12 god. 250 mg svakih 8 h; *profilaksa rekurentnih urinarnih infekcija,* 125 mg uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena 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 Al/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 65,4 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i mjerna kašičica od 5 ml, u kutiji

CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED

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

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

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 LIJEKOVI:

CEFAZOLIN REYOUNG - REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD

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

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

ZU prašak za otopinu za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica, u kutiji

IESPOR - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica s praškom i 1 ampula s rastvaračem, u kutiji

J01DC Cefalosporini, druga generacija**J01DC02 cefuroksim**

Doziranje: *akutni tonzilitis i faringitis, akutni bakterijski sinuzitis:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta dnevno; djeca do 40 kg, 10 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 125 mg dva puta dnevno; *akutni otitis media:* odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno; *akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa:* odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan; djeca do 40 kg, 250 mg dva puta na dan; *pielonefritis:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta dnevno; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno u trajanju od 10-14 dana; *nekomplikovane infekcije kože i mekog tkiva:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta dnevno; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno; *Lajmska bolest:* odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan u trajanju od 14 dana (10-21 dan); djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno u trajanju od 14 dana (10-21 dan); i.m.inj. ili i.v.inj. ili inf. 750 mg svakih 6-8 h, 1,5 g svakih 6-8 h kod teških infekcija; pojedinačne doze preko 750 mg se daju jedino i.v.putem; kod djece uobičajena doza 60 mg/kg dnevno (opseg doza 30-100 mg/kg/dnevno) u 3-4 podijeljene doze (2-3 podijeljene doze kod novorođenčadi); *hirurška profilaksa,* 1,5 g i.v. inj. do 30 min. prije zahvata; do 3 doze od 750 mg mogu biti date i.m. ili i.v svakih 8 h kod visoko-rizičnih zahvata; otvoreni prelomi, profilaksa, i.v. inj. ili inf. 1,5 g svakih 8 h do zatvaranja mekih tkiva (maks. trajanje 72 sata)

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

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [750 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor injekciju/infuziju i 1 ampula sa 6 ml vode za injekcije, 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

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

- 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

ZINNAT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES 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 dozirnim kašikom u kutiji

J01DC04 cefaklor

Doziranje: *infekcije urinarnog trakta, infekcije respiratornog trakta, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva*; 250 mg svakih 8 h, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 4 g dnevno; djeca preko 1 mjesec, 20 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 1 g dnevno; ili 1 mjesec-1 god. 62,5 mg svakih 8 h; 1-5 god. 125 mg; preko 5 god. 250 mg; kod teških infekcija dozu udvostručiti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEFACTOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 60 ml oralne suspenzije u staklenoj boci, u kutiji
Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 60 ml oralne suspenzije u staklenoj boci, u kutiji
Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVdC-Al blistera po 8 kapsula), u kutiji

J01DD Cefalosporini, treća generacija

J01DD02 ceftazidim

Doziranje: *nozokomijalna pneumonija, bronho-pulmonalne infekcije kod cistične fibroze, bakterijski meningitis, hronično supurativno zapaljenje srednjeg uha (otitis media), maligni otitis eksterna (nekrotizirajući otitis), komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, komplikovane intraabdominalne infekcije, infekcije koštano-zglobnog sistema, peritonitis povezan sa dijalizom kod pacijenata na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (KAPD), bakterijemija povezana sa navedenim infekcijama, febrilna neutropenija (kad se sumnja na bakterijsku infekciju),*

peri - operativna profilaksa: i.v. inj. ili inf. (ili duboka i.m. inj. ukoliko i.v. put administracije nije moguć) 1-2 g svakih 8 h; kod meningitisa, septikemije, bolnički stečenih pneumonija, ili kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom, 2 g svakih 8 h, pojedinačna doza preko 1 g se daje samo i.v.; stariji preko 80 god, uobičajeno maks. 3 g; komplikovane urinarne infekcije, 1-2 g svakih 8-12 sati; pojedinačne doze preko 1 g se daju samo i.v.; stariji preko 80 god. uobičajeno maks. 3 g dnevno; pesudomonasne infekcije pluća u cističnoj fibrozi, odrasli 100-150 mg/kg dnevno (maks. 9 g dnevno) u 3 podijeljene doze; pojedinačne doze preko 1 g se daju samo i.v.; profilaksa transuretralne resekcije prostate, 1 g do 30 min. prije procedure, ukoliko je neophodno ponoviti kada se kateter ukloni

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica od 10 ml sa praškom za rastvor za injekcije, u kutiji

J01DD04

ceftriakson

Doziranje: *pneumonija (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 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

CEFRIDEM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 1 bočica praška za rastvor za injekciju i 1 ampula rastvarača

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

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

LONGACEPH - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica, u kutiji

J01DD08 cefiksim

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta, kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] tamna staklena bočica,"moulded type III" sa polipropilenskim bijelim CR zatvaračem sa "pilfer proof" zaštitom, u kartonskoj kutiji

CEFDIA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

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

NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A.

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

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica (120 ml) sa praškom za oralnu suspenziju i kašikom za doziranje od 5 ml, u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa praškom za pripremu 60ml oralne suspenzije i kašikom za doziranje od 5 ml, u kutiji

PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/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

TRYCCEF - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera sa 5 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/AL blister sa 5 tableta), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa gravurom za oznaku volumena 100 ml bijelim i plastičnim navojnim zatvaračem sa sigurnosnim prstenom i kašikom za doziranje, u kutiji

J01DD13 cefpodoksim

Doziranje: *infekcije grla, nosa i uha (tonzilitis, faringitis), infekcije donjih respiratornih puteva (uključujući bronhitis i pneumoniju), infekcije 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] 1 staklena bočica sa 24 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije i plastična kašika za doziranje, u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 40 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i plastična kašika za doziranje, u kutiji

J01DE Cefalosporini, četvrta generacija

J01DE01 cefepim

Doziranje: nekomplikovane i komplikovane infekcije urinarnog trakta uključujući pijelonefritis, infekcije donjeg dijela respiratornog trakta, kože i mekih tkiva, bilijarnog trakta, intraabdominalne infekcije (peritonitis), septikemije/bakterijemije, infekcije u ginekologiji, bakterijski meningitis kod djece, empirijska terapija febrilne neutropenije, 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 - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S.

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

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

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

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

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

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

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica 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 - kapičom. 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 *Pseudomonas* ili drugim manje osjetljivim organizmima, životno ugrožavajuće infekcije ili empirijska terapija infekcija kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom 25 mg/kg (maks. 1 g) svakih 6 sati; djeca starija od 1 god. 15 mg/kg (maks. 500 mg) svakih 6 sati; uzeti u obzir zvanične smjernice za pravilnu upotrebu antibakterijskih lijekova!*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU 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

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; odrasli 960 mg svakih 12 sati; djeca 12-17 god, 960 mg svakih 12 sati; 6 nedjelja-5 mjeseci, 120 mg svakih 12 sati; 6 mjeseci-5 god. 240 mg svakih 12 sati; 6-12 god, 480 mg svakih 12 sati; liječenje pneumonije uzrokovane sa *Pneumocystis jirovecii* (*P. carinii*), 120 mg/kg dnevno u 2-4 podijeljene doze tokom 14-21 dan; profilaksa pneumonije prouzrokovane sa *Pneumocystis jirovecii* (*P. carinii*), 960 mg jednom dnevno (može biti smanjeno na 480 mg jednom dnevno da bi se poboljšala tolerancija) ili 960 mg svaki drugi dan (3 puta nedjeljno) ili 960 mg dva puta dnevno svaki drugi dan (3 puta nedjeljno); djeca 6 nedjelja-5 mjeseci, 120 mg 2 puta dnevno 3 uzastopna dana ili svaki drugi dan u nedjelji (ili na 7 dana u nedjelji); 6 mjeseci-5 god. 240 mg; 6-12 god. 480 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEPRIM - REMEDICA LIMITED

Rp 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, konjuktivitis, perioperativna priprema (za elektivni zahtjev na debelom crijevu): oralna primjena, odrasli i djeca iznad 8 god. 250-500 mg svakih 6 sati ili 0,5-1 g svakih 12 sati, kod teških infekcija do 4 g dnevno u podijeljenim dozama; novorođenčad: 12,5 mg/kg svakih 6 sati; djeca 1 mjesec-2 god. 125 mg svakih 6 sati ili 250 mg svakih 12 sati; djeca 2-8 god. 250 mg svakih 6 sati ili 500 mg svakih 12 sati; u slučaju teških infekcija udvostručiti dozu; profilaksa reumatske vrućice: 250 mg svakih 12 sati; profilaksa bakterijskog endokarditisa: 1 g 1 sat prije stomatološkog zahtjeva, odnosno hirurškog zahvata u području gornjeg dijela disajnih puteva, a zatim 500 mg eritromicina 6 sati kasnije

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 48 g 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 [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; dužina trajanja liječenja 7-14 dana, kod infekcija hlamidijom 14 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

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, sinusitis, 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), diseminovane ili lokalizovane mikobakterijske infekcije, prevencija diseminovane infekcije uzrokovane kompleksom bakterija *Mycobacterium avium* kod pacijenata inficiranih HIV-om sa brojem CD-4 limfocita manjim ili jednakim $100/\text{mm}^3$, infekcije kože i potkožnog tkiva, eradikacija *Helicobacter pylori*; oralna primjena, odrasli i djeca starija od 12 godina: 250 mg svakih 12 sati, povećati kod pneumonije ili jake infekcije na 500 mg svakih 12 sati; liječenje obično traje od 7 do 14 dana; djeca tjelesne težine iznad 8 kg, 7,5 mg/kg/dan na 12 sati; 8-11 kg, 62,5 mg na 12 sati; 12-19 kg, 125 mg na 12 sati; 20-29 kg, 187,5 mg na 12 sati; 30-40 kg, 250 mg na 12 sati; i.v. odrasli i djeca preko 12 god. 500 mg 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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., NOVO MESTO**
- 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., NOVO MESTO**
- 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 modificiranim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modificiranim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister sa 7 tableta), u kutiji
- KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- 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 jenom 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-AI blister), u kutiji
- AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**
- Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 Al/PVC blister), u kutiji
- AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**
- 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
- 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., NOVO MESTO

Rp granule za oralnu suspenziju [175 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 20 g granula za pripremu 115 mL oralne suspenzije, u kutiji sa 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 toksoplazmze 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: 600 mg do 1 g svakih 8 do 12 sati, maks. 8 g dnevno; pedijatrijska populacija: i.v. inj. 10-20 mg/kg/dan podijeljeno u dozama.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LINCOCIN - PFIZER 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 LIJEKOVI:

BRAMITOB - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

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

J01GB03 gentamicin

Doziranje: sepsa i druge sistemske infekcije, infekcije u abdomenu (peritonitis, apscesi, kolangitis, obično u kombinaciji s metronidazolom ili klindamicinom), teške neonatalne infekcije, infekcije mokraćnih i respiratornih organa, sekundarne infekcije opekotina, traumatskih i hirurških rana, tularemija, infekcije CNS-a, endokarditis (obično u kombinaciji s beta-laktamskim antibiotikom), 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 LIJEKOVI:

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

- ZU otopina za injekciju [80 mg/1 ampula] 10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji
- GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**
- ZU rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 10 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- ZU rastvor za injekciju [120 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J01GB06 amikacin

Doziranje: *teške infekcije izazvane Gram-negativnim uzročnicima koji su rezistentni na gentamicin* (režim višestruke dnevne doze): i.m, i.v. ili i.v. inf. primjena, odrasli, 15 mg/kg/dan podijeljeno u dvije pojedinačne doze što odgovara dozi od 500 mg amikacina dva puta dnevno kod odraslih; kod teških infekcija povećati na 22,5 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze, maks. 1,5 g dnevno do 10 dana (maks. kumulativna doza 15 g); uobičajeno trajanje liječenja je 7 do 10 dana; djeca 4 sedmice starosti do 12 god, i.m. ili i.v. inf. 15-20 mg/kg jednom dnevno ili 7,5 mg dva puta dnevno; novorođenčad, 10 mg/kg jednom dnevno, a zatim 7,5 mg/kg svakih 12 sati; nedonoščad, 7,5 mg/kg svakih 12 sati; *teške infekcije izazvane Gram-negativnim uzročnicima koji su rezistentni na gentamicin* (režim jednokratne dnevne doze): i.v.inf. odrasli, početna doza 15 mg/kg jednom dnevno (maks. po dozi 1,5 g jednom dnevno), doze treba podešavati prema koncentraciji amikacina u serumu, maks. 15 g; *akutni prostatitis, akutni pijelonefritis, infekcije urinarnog trakta-povezane sa primjenom katetera* (režim jednokratne dnevne doze): i.v.inf. ili spora i.v. inj. odrasli, početna doza 15 mg/kg jednom dnevno (maks. po dozi 1,5 g jednom dnevno), doze treba podešavati prema koncentraciji amikacina u serumu, maks. 15 g

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL rastvora za injekciju/infuziju u kutiji

AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

- ZU otopina za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 10 ampula sa po 2 ml otopine za injekciju/infuziju u blisteru, u kutiji

AMIKAN - ANFARM HELLAS S.A

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

LIKACIN - LISAPHARMA SPA

- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 50 bočica po 2 ml rastvora za injekciju/ infuziju, u kutiji

J01M Hinolonski antibakterijski lijekovi

J01MA Fluorohinoloni

J01MA02 ciprofloksacin

Doziranje: *infekcije respiratornog trakta:* oralno, odrasli, 500-750 mg dva puta dnevno; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *pseudomonasne infekcije donjeg dijela respiratornog trakta u cističnoj fibrozi:* oralno, odrasli, 750 mg 2 puta dnevno; *infekcije urinarnog trakta:* oralno, odrasli, 250-750 mg dva puta dnevno; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *akutni prostatitis:* oralno, odrasli, 500 mg dva puta dnevno tokom 14 dana, zatim uraditi procjenu i odlučiti o nastavku terapije tokom

naresnih 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; *antraks (terapija i post-ekspozicijska profilaksa)*: oralno, 500 mg dva puta dnevno; i.v. inf. 400 mg svakih 12 sati tokom 60 min; *hirurška profilaksa*: oralno, odrasli 750 mg uzeti 60 min. prije procedure; *akutni pijelonefritis, infekcije urinarnog trakta (u vezi sa kateterom)*: oralno, odrasli 500 mg dva puta dnevno tokom 7 dana; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati; **djeca - komplikovane infekcije urinarnog trakta: oralno**, novorođenčad 10 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg 2 puta dnevno; kod teških infekcija dozu udvostručiti (maks. 750 mg 2 puta dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. novorođenčad 6 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1 mjesec-18 god. 6 mg/kg svakih 8 h; povećati na 10 mg/kg svakih 8 h kod teških infekcija (maks. 400 mg svakih 8 h); *teške infekcije respiratornog trakta; gastrointestinalne infekcije*: oralno, novorođenčad 15 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1 mjesec-18 god 20 mg/kg (maks. 750 mg 2 puta dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. novorođenčad 10 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg svakih 8 h); *pseudomonasna infekcija donjeg dijela respiratornog trakta u cističnoj fibrozi*: oralno, djeca 1 mjesec-18 god. 20 mg/kg (maks. 750 mg) 2 puta dnevno; i.v. inf. tokom 60 min. djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg) svakih 8 h); *gonoreja*: oralno, djeca 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 LIJEKOVI:**ARISTIN-C - ANFARM HELLAS S.A**

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

CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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

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

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

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

CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (PVC-PVDC/Al folija-blistar 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- △ 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
- CIPROFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.**
- △ ZU rastvor za infuziju [200 mg/100 mL] 25 staklenih bočica (sa po 100 ml rastvora za infuziju), u kutiji
- △ ZU rastvor za infuziju [400 mg/200 mL] 25 staklenih bočica (sa po 200 ml rastvora za infuziju), u kutiji
- CIPROL - BOSNALIJEK D.D.**
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji
- CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 prozirni blister) u kutiji
- CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE**
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC/PVdC blister), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC/PVdC blister), u kutiji
- △ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA**
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta u blisteru (PVC/PVdC-Al), u kutiji
- △ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al blister), u kutiji
- TOPISTIN - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.**
- △ ZU rastvor za infuziju [200 mg/100 mL] 1 PET/Alu/PP kesa sa 100 ml rastvora za infuziju
- △ ZU rastvor za infuziju [400 mg/200 mL] 1 PET/Alu/PP kesa sa 200 ml rastvora za infuziju

J01MA06 norfloksacin

Doziranje: *infekcije donjih dijelova urinarnog trakta:* 400 mg dva puta dnevno, 7-10 dana (3 dana za liječenje nekomplikovanih infekcija kod žena); *hronične, ponovljene, infekcije urinarnog trakta:* 400 mg dva puta dnevno do 12 nedelja; doza se može redukovati na 400 mg jednom dnevno u slučaju adekvatnog odgovora u toku prve 4 nedjelje; *hronični prostatitis:* 400 mg dva puta dnevno, 28 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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

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

NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

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

J01MA12**levofloksacin**

Doziranje: oralno, akutni bakterijski sinusitis: 500 mg jednom dnevno tokom 10-14 dana; **akutno pogoršanje hronične opstruktivne bolesti uključujući bronhitis:** 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; **vanbolnička pneumonija:** 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; **pijelonefritis:** 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; **komplikovane infekcije urinarnog trakta:** 500 mg jednom dnevno tokom 7-14 dana; **nekomplikovani cistitis:** 250 mg jednom dnevno tokom 3 dana; **hronični prostatitis:** 500 mg jednom dnevno tokom 28 dana; **komplikovane infekcije kože i potkožnog tkiva:** 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; **inhalacija antraksa (terapija i post-ekspozicijska profilaksa):** 500 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; **i.v. inf.** (tokom najmanje 60 min. za 500 mg), **vanbolnički stečena pneumonija:** 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; **pijelonefritis:** 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; **komplikovane infekcije urinarnog trakta:** 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; **hronični prostatitis,** 500 mg jednom dnevno tokom 28 dana; **komplikovane infekcije kože i potkožnog tkiva,** 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; **inhalacija antraksa (terapija i post-ekspozicijska profilaksa),** 500 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALVOLAMID T - PHARMATHEN S.A.**

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC-AI blister.) u kutiji

FLOXILEVO - DEVA HOLDING A.S.

- △ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 bočica sa 100 ml rastvora za infuziju, 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., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa 5 tableta), u kutiji

- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al 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

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

- △ ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 25 staklenih bočica (sa po 100 ml rastvora za infuziju), u kutiji

LOVETROX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- △ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 bezbojna, staklena bočica (tip II) sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

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

- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister sa 7 tableta) u kutiji

TAVANIC - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al 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:* odrasli, oralno, 400 mg jednom dnevno; i.v. inf. 400 mg jednom dnevno tokom 60 min; preporučeno trajanje terapije: 10 dana kod vanbolničke stečene pneumonije, 5-10 dana kod egzacerbacije hroničnog bronhitisa, 7 dana kod sinuzitisa, 14 dana kod pelvične inflamatorne bolesti, 7-21 dan kod komplikovanih infekcija kože i potkožnog tkiva

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVDC/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., NOVO MESTO

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

MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

MOXIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

△ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC(250/40)-Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC(250/40)-Al blister sa 5 tableta), u kutiji

MOXIRAL - ALKALOID AD SKOPJE

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 OPA/Alu/PVC-Alu blister sa 5 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 OPA/Alu/PVC-Alu blister sa 7 tableta), u kutiji

J01X***Ostali antibakterijski lijekovi*****J01XA*****Glikopeptidni antibakterijski lijekovi*****J01XA01****vankomicin**

Doziranje: komplikovane infekcije kože i mekog tkiva; infekcije kostiju i zglobova; vanbolnička pneumonija; bolnički stečena pneumonija, uključujući pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom; infektivni endokarditis: i.v. odrasli i djeca starija od 12 god. 15-20 mg/kg svakih 8-12 sati (po dozi ne treba da prelazi 2 g); dojenčad i djeca od jednog mjeseca do manje od 12 god. starosti 10-15 mg/kg svakih 6 sati; hirurška profilaksa: 1g u jednoj dozi; infekcije izazvane sa *Clostridium difficile*: oralno, 125 mg svakih 6 sati tokom 10 dana, po potrebi povećati na 500 mg svakih 6 sati, tokom 10 dana, dozu povećati kod životno ugrožavajućih ili refraktornih infekcija

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EDICIN - 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

VAMYCIN - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

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

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

VANKAR 1000 - SAKAR HEALTHCARE LTD

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

VANKAR 500 - SAKAR HEALTHCARE LTD

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

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

COLISTIN ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A.

- △ ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000000 i.j./1 bočica] 10 staklenih bočica, u kutiji
- △ ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2000000 i.j./1 bočica] 10 staklenih bočica, u kutiji

J01XD Derivati imidazola

J01XD01 metronidazol

Doziranje: *anaerobne infekcije:* odrasli 400-500 mg na 8h (7 dana ili 10-14 dana u slučaju infekcija izazvanih Clostridium difficile); djeca starosti 1-2 mjeseca: 7,5 mg/kg na 12 h; djeca starosti 2 mjeseca-12 god. 7,5 mg/kg (maks. 400 mg) svakih 8 sati; i.v. inf. tokom 20 min. 500 mg svakih 8 h tokom 7 dana (10-14 dana kod infekcija Clostridium difficile); *ulceracije na nogama i dekubitisi:* oralno, 400 mg svakih 8 sati, 7 dana; *bakterijske vaginoze:* oralno, 400-500 mg dva puta dnevno, 5-7 dana ili 2 g kao pojedinačna doza; *pelvična inflamatorna bolest:* oralno, 400 mg dva puta dnevno, 14 dana; *akutni ulcerozni gingivitis:* oralno, 200-250 mg na 8 sati, 3 dana; djeca od 1-3 god. 50 mg na 8 sati, 3 dana; djeca od 3-7 god. 100 mg na 12 sati; djeca od 7-10 god. 100 mg na 8 sati; *akutne oralne infekcije:* 400 mg na 8 sati, 3-7 dana; djeca 1-3 god. 50 mg na 8 sati, 3-7 dana; djeca 3-7 god. 100 mg na 12 sati; djeca 7-10 god. 100 mg na 8 sati; *operativna profilaksa:* oralno, 400-500 mg 2 sata prije operacije, za visoko rizične procedure mogu biti date 3 dodatne doze od 400-500 mg na svakih 8 sati; *intestinalna i hepatička amebijaza:* odrasli, 500 mg 3 puta dnevno, djeca 30-40 mg/kg/dan; *enterokolitis koji uzrokuje Clostridium difficile:* 400 mg 3 puta na dan, 10 dana; *lamblija:* 400 mg metronidazola 2 puta na dan, 5 dana; *eradicacija 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., NOVO MESTO

- △ 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 PVC/Alu/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; teške hronične rekurentne infekcije: 100 mg četiri puta dnevno 7 dana; dugotrajna supresivna terapija: 50-100 mg jednom dnevno; profilaksa infekcija mokraćnog sistema po kateterizaciji ili hirurškom zahvatu: 4 puta po 50 mg/dan zahvata, te sljedeća 3 dana; dojenčad i djeca starija od 3 mjeseca - akutne nekomplikovane infekcije mokraćnog sistema: 3 mg/kg/dan podijeljeno u 4 pojedinačne doze kroz 7 dana; supresivna terapija: 1 mg/kg jednom dnevno

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

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

J01XX Ostali antibakterijski lijekovi**J01XX01 fosfomicin**

Doziranje: akutne nekomplikovane infekcija donjih mokraćnih kanala; odrasli i adolescenti 12-18 god, 1 doza od 3 g fosfomicina; profilaksa pri transuretralnim hirurškim i dijagnostičkim zahvatima; starijim pacijentima mogu biti potrebne 2 doze od 3 g fosfomicina i to: prva doza 3 sata prije operacije (ili dijagnostičke procedure), a druga doza 24 sata poslije operacije (ili dijagnostičke procedure); uzima se na prazan želudac (1 sat prije ili 2 do 3 sata poslije obroka), a najbolje 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:

LINEZAN - ANFARM HELLAS S.A

ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 10 infuzionih kesica sa po 300 ml rastvora za infuziju

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

ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 300 ml rastvora za infuziju, u kutiji

J02 ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

J02A Antimikotici za sistemsku primjenu

J02AA Antibiotici

J02AA01 amfotericin B

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABELCET LIPID COMPLEX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU koncentrat za suspenziju za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml koncentrata za suspenziju za infuziju i jednokratna igla za filtriranje, u kutiji

AMPHOTERICIN B BHARAT - BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD.

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

J02AC Derivati triazola

J02AC01 flukonazol

Doziranje: *balanitis izazvan kandidom*: oralno, djeca 16-17 god. i odrasli, 150 mg u jednoj dozi; *vaginalna kandidazija*: oralno 150 mg kao pojedinačna doza; *vulvovaginalna kandidazija* (rekurentna): oralno, odrasli početna doza 150 mg svakih 72 sata za 3 doze, zatim 150 mg jednom nedjeljno tokom 6 mjeseci; *gljivične infekcije kože kao što je tinea corporis/tinea cruris/tinea pedis (uzrokovane dermatofitima), tinea versicolor ili dermalna kandidazija*: oralno 50 mg jednom dnevno tokom 2-6 sedmica; *mukozna 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 nedjelje 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 nedjelje starosti, svakih 48 sati kod novorođenčadi od 2-4 nedjelje), 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] 1 boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

FUNZOL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

J02AC02 itrakonazol

Doziranje: *vulvovaginalna kandidijaza:* 200 mg dva puta dnevno jedan dan; *Pityriasis versicolor:* 200 mg jednom dnevno tokom 7 dana; *Tinea corporis and tinea cruris,* ili 100 mg jednom dnevno tokom 15 dana ili 200 mg jednom dnevno tokom 7 dana; *Tinea pedis i tinea manuum,* ili 100 mg jednom dnevno tokom 30 dana ili 200 mg dva puta dnevno tokom 7 dana; *orofaringealna kandidijaza:* 100 mg jednom dnevno tokom 15 dana (zbog lošije resorpcije kod pacijenata sa AIDS-om ili kod pacijenata sa neutropenijom, potrebno je povećati dozu na 200 mg jednom dnevno tokom 15 dana); *onihomikoza:* ili 200 mg jednom dnevno tokom 3 mjeseca ili kurs od 200 mg dva puta dnevno tokom 7 dana, sljedeći kurs ponoviti nakon 21-dnevnih intervala; nokat prsta na ruci zahtijeva 2 kursa, a nokat prsta na nozi 3 kursa; *aspergiloza:* 200 mg dva puta dnevno (povećati dozu na 200 mg dva puta dnevno kod pacijenata koji imaju invazivnu ili diseminovanu bolest); *histoplazmoza:* 200 mg 3 puta dnevno tokom 3 dana, zatim 200 mg jednom ili dva puta dnevno; *sistemska kandidijaza i kriptokokoza uključujući kriptokokni meningitis* gdje su drugi antimikotici neodgovarajući ili neefikasni, 200 mg jednom dnevno (kandidijaza 100-200 mg jednom dnevno) povećati kod invazivnog ili raširenog oboljenja i kriptokoknog meningitisa na 200 mg dva puta dnevno; doza održavanja kod pacijenata sa HIV-infekcijom za prevenciju relapse postojeće gljivične infekcije i profilaksa kod neutropenije kada je standardna terapija neodgovarajuća, 200 mg jednom dnevno, povećati na 200 mg dva puta dnevno ukoliko je plazma-koncentracija itrakonazola niska

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KANAZOL - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC -aluminijumski blister sa po 5 kapsula) u kutiji

J02AC03 vorikonazol

Doziranje: *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 odmjerne 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 - PHARMATHEN S.A.

- ZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] jedna bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

J05 ANTIVIRUSNI LIJEKOVİ 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 simplexa** kod imunokompromitovanih, teški genitalni herpes u početnoj fazi kod neimunokompromitovanih, 5 mg/kg svakih 8 sati obično tokom 5 dana, udvostručiti na 10 mg/kg svakih 8 sati ukoliko se očekuju rezistentni organizmi ili kod *simplex encephalitis* (daje se najmanje 14 dana kod encefalitisa (najmanje 21 dan ukoliko se radi o imunokompromitovanim pacijentima) - potvrditi da je cerebrospinalna tečnost negativna na herpes simplex virus prije prekida terapije); *terapija varicella-zoster, herpes zoster*: 5 mg/kg svakih 8 sati obično tokom 5

dana, udvostručiti na 10 mg/kg svakih 8 sati kod imunokompromitovanih ili kod encefalitisa (daje se 10-14 dana kod encefalitisa, pogotovo ukoliko se radi o imunokompromitovanim pacijentima ili o teškim infekcijama); *profilaksa herpes simplex*a kod imunokompromitovanih, 5 mg/kg svakih 8 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACICLOVIR ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A.

ZU prašak za rastvor za infuziju [250 mg/1 bočica] 50 staklenih bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

ASIRAX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU liofilizat za rastvor za infuziju [250 mg/1 bočica] 1 bezbojna bočica od 15 ml (staklo tip I) sa liofilizacijskim čepom i plavim flip off zatvaračem, u kutiji,

HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp 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

SAKLOVIR - SAKAR HEALTHCARE LTD

ZU prašak za rastvor za infuziju [250 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

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

ZU prašak za otopinu za infuziju [250 mg/1 bočica] 5 bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji

J05AF Nukleozidni i nukleotidni inhibitori reverzne transkriptaze

J05AF05 lamivudin

Doziranje: 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 kada terapija prve linije ne može biti upotrijebljena i dekompenzovanom bolešću jetre u kombinaciji s drugim lijekom bez ukrštene rezistencije na lamivudin: odrasli, 100 mg jednom dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MIVUX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

ZEFFIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera od 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 PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Rp filmom obložena tableta [245 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (HDPE bočica), u kutiji

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

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

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:**ENTEKAVIR MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH**

Rp filmom obložena tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

FORTEVIR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

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

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

VIRENTE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

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

J05AJ**Inhibitori integraze****J05AJ01****raltegravir**

Doziranje: HIV-1 infekcija: oralno, odrasli 400 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ISENTRESS - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (PE - bočica sa polipropilenskim zatvaračem sa zaštitnim mehanizmom za djecu), u kutiji

J05AJ03**dolutegravir**

Doziranje: HIV infekcija bez rezistencije na druge inhibitore HIV integraze u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima: oralno, odrasli 50 mg jednom dnevno; HIV infekcija kod pacijenata gdje se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV integraze u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima: oralno, odrasli 50 mg dva puta dnevno sa hranom; HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima

(istovremeno sa efavirenzom, nevirapinom, tipranavirom/ritonavirom ili rifampicinom): oralno, odrasli 50 mg dva puta dnevno, izbjegavati istovremenu upotrebu sa ovim lijekovima ukoliko se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV integraze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TIVICAY - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

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

J05AP Antivirusni lijekovi za liječenje HCV infekcija

J05AP54 elbasvir, grazoprevir

Doziranje: *hronična infekcija virusom hepatitis C, sa ili bez ribavirina:* oralno, odrasli, 50/100 mg jednom dnevno tokom 12 nedjelja (terapija se u nekim okolnostima može produžiti na 16 nedjelja - konsultovati literaturu proizvođača)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZEPATIER - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 kartonska omota, od kojih svaki sadrži 2 Al/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

J05AP55 sofosbuvir, velpatasvir

Doziranje: *infekcija virusom hroničnog hepatitis C, sa ili bez ribavirina:* oralno, odrasli 400/100 mg jednom dnevno tokom 12 nedjelja (u određenim okolnostima terapija može trajati 24 nedjelje - konsultovati literaturu proizvođača)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EPCLUSA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC

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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

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

J05AR02 abakavir, lamivudin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KIVEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 neprozirna bijela PVC/PVDC-Alu/papir blistera(sigurnosni blister za djecu) sa po 10 tableta), u kutiji

J05AR03 emtricitabin, tenofovir disoproksil

Doziranje: HIV infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: odrasli preko 18 god. i djeca u dobi 12-18 god. koji imaju najmanje 35 kg, 1 tbl. jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TRUVADA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC**

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

J05AR08 emtricitabin, rilvipirin, tenofovir disoproksil

Doziranje: HIV infekcija kod pacijenata sa plazma koncentracijom HIV-1 RNA manjom od 100 000 kopija/ml: odrasli preko 18 god. 1 tbl. jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EVIPLERA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC**

Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica sa 30 film tableta), u kutiji

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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji

J05AR25 dolutegravir, lamivudin

Doziranje: HIV 1 infekcije: oralno, odrasli i djeca starija od 12 god. (tjelesne težine 40 kg i više), 300/50 mg jedanput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOVATO - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30
filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji

J05AX **Ostali antivirusni lijekovi**

J05AX25 **baloksavir marboksil**

Doziranje: *liječenje gripe:* oralno, djeca 12-17 god. (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; djeca 12-17 god. (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; odrasli (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; odrasli (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; *post ekspozicijska profilaksa gripe:* oralno, djeca 12-17 god. (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspozicije; djeca 12-17 god. (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspozicije; odrasli (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspozicije; odrasli (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspozicije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XOFLUZA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 OPA /aluminijumska folija/PVC blister zapečaćen aluminijumskom folijom), u kutiji
Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 OPA/aluminijumska folija/PVC blister zapečaćen aluminijumskom folijom), u kutiji

J06 **IMUNOSERUMI i IMUNOGLOBULINI**

J06B **Imunoglobulini**

J06BA **Imunoglobulini, normalni humani**

J06BA01 **imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu**

Doziranje: *sindrom primarne imunodeficijencije (poremećena proizvodnja antitijela), hipogamaglobulinemija i rekurentne bakterijske infekcije kod pacijenata sa hroničnom limfocitnom leukemijom (CLL) u kojoj profilaktički antibiotici nisu djelovali ili su kontraindikovani, hipogamaglobulinemija i rekurentne bakterijske infekcije kod pacijenata sa multiplim mijelomom (MM), hipogamaglobulinemija kod pacijenata prije i poslije transplantacije alogenih hematopoetskih matičnih ćelija (HSCT):* individualno za svakog bolesnika; odarasli, djeca i adolescenti (0-18 god.) s.c. početna doza 0,2-0,5 g/kg, doze održavanja u ponovljenim intervalima da bi se postigla kumulativna mjesečna doza 0,4-0,8 g/kg;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GAMMANORM - OCTAPharma AG

ZU/Rp rastvor za injekciju [165 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU/Rp rastvor za injekciju [165 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml rastvora za injekciju, u kutiji

HIZENTRA - CSL BEHRING GMBH

- ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J06BA02 imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu

Doziranje: samo za intravensku upotrebu; *primarna imunodeficijencija:* početna doza 0,4-0,8 g/kg koja se daje jednom, nakon toga minimalno 0,2 g/kg svake tri do četiri sedmice; doza koja je potrebna da se postigne nivo održavanja od 5-6 g/l je je 0,2-0,8 g/kg/mjesec; *hipogamaglobulinemija i ponovljene bakterijske infekcije kod pacijenata sa hroničnom limfocitnom leukemijom, kod kojih profilaksa antibioticima nije uspjela; hipogamaglobulinemija i ponovljene bakterijske infekcije u uzlaznoj fazi kod pacijenata sa multiplim mijelomom kod kojih nije došlo do odgovora na pneumokoknu imunizaciju, kongenitalni AIDS sa ponovljenim bakterijskim infekcijama;* preporučena doza je 0,2-0,4 g/kg svake tri do četiri sedmice, *hipogamaglobulinemija kod pacijenata nakon transplantacije alogenih hematopoetskih stem ćelija* preporučena doza je 0,2 do 0,4 g/kg svake tri do četiri sedmice; nivoi održavanja trebaju biti iznad 5 g/l; *primarna imuna trombocitopenija:* 0,8-1 g/kg koja se daje prvog dana; ova doza može biti ponovljena jednom u roku tri dana; 0,4 g/kg dnevno u toku dva do pet dana, tretman se može ponoviti ukoliko dođe do relapsa; *Gullian Barre sindrom :* 0,4 g/kg dnevno u periodu od 5 dana; *Kawasaki bolest:* 1,6-2,0 g/kg treba davati u podijeljenim dozama u periodu od dva do pet dana ili 2,0 g/kg kao jednokratnu dozu, pacijenti bi trebalo da istovremeno primaju i terapiju sa acetylsalicilnom kiselinom; *hronična inflamatorna demijelinizirajuća poliradikuloneuropatija:* 2 g/kg tokom najviše 5 uzastopnih dana, 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:**BIOVEN MONO - BIOPHARMA PLASMA LLC**

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

IG VENA - KEDRION S.P.A.

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

OCTAGAM - OCTAPHARMA AG

- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju

- 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 - OCTAPARMA AG

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

J06BB02 tetanus imunoglobulin

Doziranje: primjeniti intramuskularnim putem; *prevencija tetanusa poslije povređivanja:* 250 i.j. - 500 i.j., u slučaju rasprostranjenih opekotina preporučuje se primjena druge injekcije od 250 i.j. pošto eksudativna faza opekotine popusti (oko 36 sati od nastanka opekotine); *terapija klinički manifestiranog tetanusa:* 3000 do 6000 i.j.; učestalost, interval primjene injekcija i period ponavljanih terapijskih doza zavise od kliničke slike.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH

- ZU rastvor za injekciju [250 i.j./1 mL] 1 napunjeni injekcioni špric od bezbojnog stakla (tip I) sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A.

- ZU rastvor za injekciju [250 i.j./1 mL] 1 ml rastvora za injekciju u napunjenoj šprici, u kutiji

J06BB04 hepatitis B imunoglobulin, humani

Doziranje: *prevencija ponovne infekcije virusom hepatitisa B nakon transplatacije jetre kod otkazivanja jetre uzrokovanim hepatitisom B:* odrasli, 10 000 i.j. na dan transplatacije, peri-operativno 2000-10 000 i.j. dnevno tokom 7 dana, a nakon toga doza koja je potrebna da se održi nivo HbsAg antitijela iznad 100-150 i.j./l kod HBV-DNK negativnih pacijenata i preko 500 i.j./l kod HBV-DNK pozitivnih pacijenata; djeca: doziranje je određeno veličinom tjelesne površine, na osnovu odnosa 10 000 i.j./1.73 m²; *imunoprolifaksa 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; *imunoprolifaksa hepatitisa B kod pacijenata na hemodijalizi:* 8-12 i.j. /kg do maksimalno 500 i.j. svaka 2 mjeseca do postizanja serokonverzije koja prati vakcinaciju; *prevencija hepatitisa B kod novorođenčadi, čije su majke nosioci virusa hepatitisa B:* 30-100 i.j./kg odmah nakon rođenja ili u najkraćem roku nakon poroda; primjena hepatitis B imunoglobulina može se ponavljati do postizanja serokonverzije vakcinacijom; u svim ovim slučajevima, vakcinacija protiv virusa hepatitisa B se strogo preporučuje; prva doza vakcine može se primijeniti istog dana kao i humani hepatitis B imunoglobulin, ali na različitim mjestima; kod osoba koje nisu pokazale imunološki odgovor (nema mjerljivih antitijela na hepatitis B), nakon vakcinacije a kod kojih je neophodna kontinuirana prevencija zbog stalnog rizika od infekcije hepatitisom B, preporučuje se primjena 500 i.j. za odrasle i 8 i.j. /kg (0,16 ml)/kg kod djece svaka 2 mjeseca; a 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 proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IMMUNOHBS - 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

J06BD01 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 izbjavanja RSV-a bila mlađa od 6 mjeseci; djeca mlađa od 2 godine koja su u proteklih 6 mjeseci liječena zbog bronhopulmonalne displazije; djeca mlađa od 2 godine s hemodinamski značajnom kongenitalnom bolesti srca): i.m. 15 mg/kg jedanput mjesečno tokom očekivanog perioda rizika obolijevanja od infekcije RSV-om (djeci podvrgnutoj operaciji ugradnje srčanih premosnica, 15 mg/kg čim se postoperativno stanje stabilizuje, zatim jedanput mjesečno tokom očekivanog perioda rizika).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNAGIS - ASTRAZENECA AB

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

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 sa liofiliziranim praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (1 doza) u kutiji

J07AL

Vakcine protiv pneumokoka

J07AL52

pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen i hemofilus influence, konjugovani

Doziranje: imunizacija protiv invazivnih oboljenja, pneumonije i akutnog otitis media, izazvanih bakterijom *Streptococcus pneumoniae*, kod dojenčadi i djece od 6. nedjelje do 5. godine života: i.m. konsultovati literaturu proizvoda i zvanične preporuke

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNFLORIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

ZU 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] 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 immunoglobulin 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 vaccine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml i antibiotska terapija, a ukoliko je prošlo više od 10 god. daje se humani tetanus imunoglobulin 500 IU u jednu ruku, tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku i antibiotska terapija; vakcinisanje treba završiti u skladu sa kalendarom vakcinacije; *prevenciju neonatalnog tetanusa u nevakcinisanih žena fertiline dobi ili trudnica*: dvije sukcesivne doze u razmaku od najmanje četiri sedmice; prvu dozu preporučuje se primijeniti 90 dana ili više prije poroda; *primarna vakcinacija*: dvije sukcesivne doze u razmaku od mjesec dana ili dva mjeseca nakon kojih slijedi dovakcinacija 6 do 12 mjeseci nakon primljene druge doze; *dalja dovakcinacija*: 1 doza od 0,5 ml 10 godina nakon primarne vakcinacije i zatim jedna doza svakih deset godina; preporučuje se intramuskularna primjena; preporučeno mjesto aplikacije je anterolateralna regija bedra ili nadlaktice, vakcina se može primijeniti i duboko pod kožu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TETAVAX - SANOFI PASTEUR**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [≥ 40 i.j./0.5 mL] 0,5 ml (1 doza) vaccine 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 vaccine****J07BB****Vaccine 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 vaccine potrebno je primijeniti drugu dozu nakon isteka perioda od najmanje 4 sedmice; kod djece mlađe od 3 godine, efikasnost i bezbjednost vaccine nije ispitana

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 + 15 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ZU suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 100 bočica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ZU suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 100 bočica sa po 1 mL suspenzije za injekciju (1 bočica sadrži 1 dozu), u kutiji
- 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 LTD

- ZU suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 10 staklenih bočica sa 0,5 mL suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 1 bočica sa 1 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 10 staklenih bočica sa 1 mL suspenzije za injekciju (1doza), u kutiji

J07BC02 **hepatitis A, inaktivisani, cijeli virus**

Doziranje: *aktivna imunizacija protiv infekcije izazvane virusom hepatitisa A:* i.m. ili s.c. (u slučaju trombocitopenije ili kada postoji rizik od krvarenja) adolescenti sa 16 i više godina i odrasli: 0,5 ml; inicijalna zaštita se postiže nakon jedne injekcije; za postizanje dugoročne zaštite daje se dodatna (booster) doza, po mogućnosti 6-12 mjeseci nakon prve vakcinacije i može se dati sve do 36 mjeseci od prve vakcinacije; procjenjuje se da se anti-VHA antitijela održavaju nekoliko godina (najmanje 10 godina) nakon druge doze (booster-a);

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVAXIM - SANOFI PASTEUR

- ZU suspenzija za injekciju [160 jedinica/0.5 mL] 0,5 ml suspenzije za injekciju u napunjenoj šprici, u kutiji

J07BD *Vakcine protiv morbila (malih boginja)***J07BD52 kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa, atenuisana**

Doziranje: kombinovana vakcinacija sa ciljem prevencije morbila, parotitisa i rubeole: s.c. i i.m. za osobe starosti preko 12 mjeseci, prva doza sa 12 mjeseci, druga doza najmanje 4 nedjelje nakon prve doze (druga doza je namijenjena pojedincima koji iz bilo kog razloga nisu reagovali na prvu dozu)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**M-M-RVAXPRO - MERCK SHARP & DOHME BV**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [1000 TCID50/1 doza+ 1000 TCID50/1 doza+ 12500 TCID50/1 doza] 1 bočica sa praškom, 1 napunjena šprica sa rastvaračem i 2 priložene igle, u kutiji

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [1000 TCID50/1 doza+ 1000 TCID50/1 doza+ 12500 TCID50/1 doza] 10 bočica praška, 10 napunjenih šprica sa rastvaračem i 20 priloženih igala, u kutiji

PRIORIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [-] 100 bočica sa praškom, u kutiji i 100 ampula po 0,5 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [3 Log₁₀CCID₅₀/0.5 mL+ 3 Log₁₀CCID₅₀/0.5 mL+ 3.7 Log₁₀CCID₅₀/0.5 mL] 1 staklena bočica sa liofiliziranim praškom i 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. nedjelje 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 nedjelje života; minimalan interval između dvije doze treba da bude četiri nedjelje; vakcinaciju je poželjno završiti prije 16-te nedjelje života, ali se mora završiti zaključno sa navršene 24 nedjelje života; isti režim doziranja vakcine se može primijeniti kod

prijevremeno rođene djece rođene nakon najmanje 27 nedelja gestacijske dobi; vakcina se ne smije primjenjivati kod djece starije od 24 nedjelje života.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROTARIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

ZU oralna suspenzija [≥ 10 megaCCID50/1.5 mL] oralni aplikator sa potisnim klipom i zaštitnim zatvaračem 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 primijeniti i treća doza; prema rasporedu za 3 doze (0,5 ml primjenjeno sa 0, 2 i 6 mjeseci), drugu dozu primijeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu nakon što proteknu tri mjeseca od druge doze; sve tri doze primijeniti u roku od godine dana; uzrast 14 god. i stariji, prema rasporedu za 3 doze (0,5 ml primjenjeno sa 0,2 i 6 mjeseci), drugu dozu primijeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu nakon što proteknu tri mjeseca od druge doze; sve tri doze primijeniti u roku od godine dana;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU suspenzija za injekciju [20 µg/0.5 mL+ 40 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 [20 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL] 10 bočica po 0,5 ml suspenzije za injekciju (jednom dozom), u kutiji

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [20 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 igle, u kutiji

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [20 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL+ 20 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; *dotatna vakcinacija:* u skladu sa informacijama o lijeku i zvaničnim protokolima

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFANRIX - IPV - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

ZU suspenzija za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 8 µg/0.5 mL+ 40 i.j./0.5 mL+ 40 AgU/0.5 mL+ ≥ 8 AgU/0.5 mL+ 32 AgU/0.5 mL] 1 napunjena šprica (PFS) sa 0,5 mL suspenzija za injekciju i 1 igla, u kutiji

TETRAXIM - SANOFI PASTEUR

ZU suspenzija za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 25 µg/0.5 mL+ ≥ 40 mD'AG'U/0.5 mL+ 40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igle, u kutiji

J07CA06 **vakcina protiv difterije, hemofilus influenzae B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa**

Doziranje: *aktivna imunizacija djece starije od 2 mjeseca protiv difterije tetanusa, pertusisa, poliomijelitisa i Haemophilus influenzae tipa b*; i.m. primarna imunizacija: dvije ili tri doze vakcine u skladu sa službenim preporukama; minimalan uzrast za prvu dozu 2 mjeseca starosti; interval između sljedećih doza primarnog ciklusa imunizacije najmanje četiri sedmice; ako primarna vakcinacija uključuje dvije doze, revakcinacija se vrši najmanje 6 mjeseci nakon druge doze, preporučljivo između 11. i 13. mjeseca života; ako primarna vakcinacija obuhvata 3 doze, mora se primjeniti doza revakcinacije vakcinom protiv Haemophilus influenzae tip b (monovalentnim ili kombinovanim); vrijeme revakcinacije prilagoditi službenim preporukama;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFANRIX IPV + HIB - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 8 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 10 µg/0.5 mL+ 40 AgU/0.5 mL+ 8 AgU/0.5 mL+ 32 AgU/0.5 mL] 1 napunjena šprica (PFS) i 1 staklena bočica praška

PENTAXIM - SANOFI PASTEUR

ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [≥ 25 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL+ 10 µg/0.5 mL] 1 bočica praška i suspenzija za suspenziju za injekciju u napunjenoj šprici (0,5 ml) + 2 odvojene igle, u kutiji

J07CA09 **vakcina protiv difterije, hemofilus influenzae B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitis B**

Doziranje: *Hexaxim: primarna vakcinacija i dovakcinacija dojenčadi i male djece uzrasta od 6 sedmica protiv difterije, tetanusa, pertusisa, hepatitis B, poliomijelitisa i invazivnih bolesti koje uzrokuje Haemophilus influenzae tip B*; i.m. primarna vakcinacija se provodi u 2 doze (u razmaku od najmanje 8 sedmica) ili sa 3 doze (u razmaku od najmanje 4

sedmice); dovakcinacija se provodi najmanje 6 mjeseci nakon zadnje doze iz primarne vakcinacije u skladu sa službenim preporukama **INFANRIX-Hexa** : primarna i buster imunizacija djece protiv difterije, tetanusa, velikog 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 LIJEKOVI:

HEXAXIM - SANOFI PASTEUR

- ZU suspenzija za injekciju [25 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL] 10 bočica po 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [25 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igle, u kutiji

INFANRIX HEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 8 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 10 µg/0.5 mL+ 40 AgU/0.5 mL+ 8 AgU/0.5 mL+ 32 AgU/0.5 mL] 1 bočica sa praškom Hib komponente, jedna napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije DTP-HBV-IPV komponente i dvije igle, u kutiji

L **ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI**
L01 **ANTINEOPLASTICI**
L01A **Alkilirajući citostatici**
L01AA **Analozi azotnog plikavca**

L01AA01 **ciklofosamid**

Doziranje: parenteralno, *leukemija, maligni limfomi, metastazirajući i maligni solidni tumori bez metastaza, progresivne autoimune bolesti, imunosupresija prilikom transplantacije organa*: zavisno od indikacije kao dugotrajno liječenje, početno doziranje uobičajeno 3-6 mg/kg/dan (odgovara 120-240 mg/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 213,8 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji |
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 534,5 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji |

L01AA06 **ifosfamid**

Doziranje: *tumor testisa, rak grlića materice, rak dojke, nemikrocelularni karcinom bronhija, mikrocelularni karcinom bronhija, sarkom mekih tkiva (uključ. osteosarkom i rabdomiosarkom), Ewingov sarkom, non-Hodgkin limfom, Hodgkin-ova bolest*: 1,2 - 2,4 g/m² (30-60 mg/kg) dnevno i.v. u podijeljenim dozama tokom 5 uzastopnih dana; kao dugotrajna 24-časovna inf. 5 g/m² (200 mg/kg).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HOLOXAN - BAXTER AG

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

L01AA09 bendamustin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

STINDAB - 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 bočica] 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

L01B Antimetaboliti

L01BA Analози folne kiseline

L01BA01 metotreksat

Doziranje: *aktivni reumatski artritis kod odraslih pacijenata:* s.c. ili i.v. 7,5 mg jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg; *poliartritični oblici teškog, aktivnog juvenilnog idiopatskog artritisa:* s.c. i i.m. 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:* s.c. i.m. i i.v. 7,5 mg metotreksata jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg (napomena: kod djece i adolescenata lijek se daje samo s.c. i i.m.); *neoplastične bolesti:* konsultovati literaturu proizvođača

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 preovladavaju skvamozne ćelije kod pacijenata kod kojih bolest nije napredovala neposredno nakon hemoterapije na bazi platine; kao monoterapija poslije primjene primarne hemioterapije, kao terapija drugog reda u tretmanu lokalno uznapredovalog ili metastaziranog nemikrocelularnog karcinoma pluća kod kojeg histološki ne preovladavaju skvamozne ćelije: 500 mg/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) u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 bočica] 1 bočica praška za rastvor za injekciju (50 ml) u kutiji

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 koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

PEMETREKSED PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

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

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 bočica sa 500 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L01BB **Analozi purina**

L01BB05 **fludarabin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

L01BC **Analozi pirimidina**

L01BC02 **fluorouracil**

Doziranje: *koristi se u liječenju različitih vrsta solidnih tumora, uključujući karcinome gastro-intestinalnog trakta i karcinom dojke:* i.v.inj, i.v.inf. i intra-arterijska infuzija

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU otopina za injekciju [250 mg/5 mL] 5 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji

ZU otopina za injekciju [500 mg/10 mL] 10 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji

L01BC05 **gemcitabin**

Doziranje: *lokalno uznapredovali/metastatski adenokarcinom gušterače:* 1000 mg/m² sedmično tokom 7 sedmica potom slijedi 1 sedmica pauze, u sljedećim ciklusima se daje jedanput sedmično tokom perioda od 3 sedmice, nakon čega slijedi prekid od sedmicu dana; *lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća:* 1000 g/m² dani 1, 8. i 15. ponavljati ciklus svakih 28 dana, ili 1250 mg/m² dani 1. i 8. ponavljati ciklus svakih 21 dan; *neoperabilni, lokalno recidivirajući ili metastatski karcinom dojke (u kombinaciji sa paklitakselom):* 1250 g/m² dani 1. i 8. ponavljati svaki 21 dan; *lokalno uznapredovali metastatski karcinom epitelnih ćelija jajnika (u kombinaciji sa karboplatinom):* 1000 mg/m² dani 1. i 8. ponavljati ciklus svaki 21 dan; *uznapredovali karcinom 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 20 ml, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

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., NOVO MESTO**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obložene tablete (6 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

L01BC07 azacitidin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AZACITIDIN STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- ZU prašak za suspenziju za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

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 proizvođača za više informacija o podešavanju doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LONSURF - LES LABORATOIRES SERVIER**

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

L01C Biljni alkaloidi i drugi prirodni proizvodi**L01CA Vinka alkaloidi i analozi****L01CA04 vinorelbin**

Doziranje: *uznapredovali karcinom dojke, uznapredovali nesitnoćelijski karcinom pluća:* oralno, odrasli 60 mg/m² jednom nedjeljno tokom 3 nedjelje zatim povećati ukoliko se toleriše na 80 mg/m² jednom nedjeljno (maks. po dozi 160 mg jednom nedjeljno); i.v.inj.ili i.v.inf. odrasli, konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VINORELBIN LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A.**

- ZU kapsula, meka [110,8 mg/1 kapsula] 1 kapsula, meka (1 PVC/PVDC-Al/PET/papirni blister sa jednom kapsulom, mekom), u kutiji
- ZU kapsula, meka [27,7 mg/1 kapsula] 1 kapsula, meka (1 PVC/PVDC-Al/PET/papirni blister sa jednom kapsulom, mekom), u kutiji
- ZU kapsula, meka [41,55 mg/1 tableta] 1 kapsula, meka (1 PVC/PVDC-Al/PET/papirni blister sa jednom kapsulom, mekom), u kutiji

L01CB Derivati podofiltoksina

L01CB01 etopozid

Doziranje: *sitnoćelijski karcinom pluća; limfomi; karcinom testisa:* i.v.inf. odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ETOPOSID EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

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

L01CD Taksani

L01CD01 paklitaksel

Doziranje: *terapija karcinoma jajnika (bolest u uznapredovalom stadijumu ili ostatak tumorskog tkiva nakon laparotomije) u kombinaciji sa cisplatinom; terapija metastatskog karcinoma jajnika nakon neuspjeha terapije lijekovima koji sadrže platinu - konvencionalni paklitaksel; terapija lokalno uznapredovalog 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) - konvencionalni paklitaksel; dodatak terapiji karcinoma dojke kod pacijenata sa metastazama na limfnim čvorovima nakon prethodne terapije sa antraciklinom i ciklofosfamidom - konvencionalni paklitaksel; terapija nemikrocelularnog karcinoma pluća (u kombinaciji sa cisplatinom) kada operativni zahvat ili zračenje nisu prihvatljivi - konvencionalni paklitaksel; terapija Kaposijevog sarkoma u vezi sa AIDS-om kod pacijenata kod kojih je izostao uspjeh liječenja lipozomskim antraciklinima - konvencionalni paklitaksel; monoterapija metastatskog karcinoma dojke koji imaju neuspjelu prvu liniju liječenja za metastatske bolesti i za koje standardna terapija antraciklinom nije indikovana - paklitaksel vezan za nanočestice albumina; u kombinaciji sa gemcitabinom u prvoj liniji liječenja metastatskog adenokarcinoma gušterače - paklitaksel vezan za nanočestice albumina:* i.v.inf. odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvođača i protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABRAXANE - CELGENE EUROPE LIMITED

- ZU prašak za disperziju 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 EBEWE - EBEWE 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

L01CD02 docetaksel

Doziranje: operabilni karcinom dojke sa pozitivnim/negativnim limfnim čvorovima u adjuvantnom tretmanu (u kombinaciji sa doksorubicinom i ciklofosfamidom); inicijalna hemoterapija lokalno uznapredovalog/metastatskog karcinoma dojke (sa doksorubicinom); lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke nakon neuspjeha citotoksične terapije koja je uključivala 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 onkogenog HER 2 (sa trastuzumabom); lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća nakon neuspjeha prethodne hemoterapije; inicijalna hemoterapija neoperabilnog, lokalno uznapredovalog ili metastatskog nesitnoćelijskog karcinoma pluća (sa cisplatinom); hormon rezistentni metastatski karcinom prostate (u kombinaciji sa prednizonom ili prednizonom); 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., NOVO MESTO

- 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

L01CE Inhibitori topoizomeraze 1 (TOP1)

L01CE02 irinotekan

Doziranje: metastatski karcinom debelog crijeva ili rektuma u kombinaciji sa fluorouracilom i folnom kiselinom ili kao monoterapija kod pacijenata kod kojih nije postignut odgovor na terapiju koja sadrži fluorouracil; terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma sa ekspresijom receptora za epidermani faktor rasta nakon neuspjeha hemoterapije koja je uključivala irinotekan (u kombinaciji sa cetuximabom); prva linija terapije metastatskog karcinoma kolona ili rektuma (u kombinaciji sa fluorouracilom, folnom kiselinom i bevacizumabom); prva linija terapije metastatskog kolorektalnog karcinoma (u kombinaciji sa kapecitabinom sa ili bez bevacizumaba): odrasli, i.v. inf, konsultovati literaturu proizvoda i lokalne protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IRINOTECAN KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/5 mL] 1 bočica od 5 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [40 mg/2 mL] 1 staklena bočica sa 2 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

IRINOTESIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena 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

L01D Citotoksični antibiotici i srodne supstance

L01DB Antraciklini i srodne supstance

L01DB01 doksorubicin

Doziranje: karcinom dojke, neoadjuvantna i adjuvantna terapija za osteosarkom, uznapredovali sarkom mekog tkiva kod odraslih, Ewingov sarkom, mikrocelularni karcinom pluća, Hodgkinov limfom, visokomaligni ne-Hodgkinov limfom, indukciona i terapija održavanja u slučaju akutne limfoblastne leukemije, akutna mijeloblastna leukemija, uznapredovali ili rekurentni papilarni/folikularni karcinom štitnjače, anaplastični karcinom štitnjače, sistemsko liječenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma mokraćne bešike, intravezikalna prevencija recidiva površinskog karcinoma mokraćne bešike nakon transuretralne resekcije kod pacijenata sa visokim rizikom od recidiva, rekurentni ovarijalni karcinom, Wilmsov tumor (II stadijum u visoko malignim

varijantama, svi uznapredovali stadijumi: III-IV), uznapredovali neuroblastom: i.v. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

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 proizvoda; *karcinom mokraćnog mjehura:* intravezikalno, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EPIDUBICIN 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

L01E INHIBITORI PROTEIN KINAZE**L01EA BCR-ABL inhibitori tirozin kinaze****L01EA01 imatinib**

Doziranje: *hronična faza hronične mijeloidne leukemije nakon neuspjeha sa interferonom alfa,* odrasli 400 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno na maks. 800 mg dnevno (u 2 podijeljene doze); za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvoda; *ubrzana faza i blastna kriza hronične mijeloidne leukemije:* odrasli 600 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na maks. 800 mg dnevno (u 2 podijeljene doze); za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvoda; *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-intestinalni stromalni tumori (GIST); dodatak terapiji nakon resekcije c-kit (CD117)-pozitivan GIST kod pacijenata sa značajnim rizikom od relapsa; mijelodisplastična/mijeloproliferativna bolest povezana sa rearanžiranjem gena za receptore za trombocitni faktor rasta:* odrasli 400 mg jednom dnevno; *neresektabilni dermatofibrosarkom protuberans; rekurentni ili metastatski dermatofibrosarkom protuberans kod kojih nije moguća operacija:* odrasli 800 mg dnevno u 2 podijeljene doze; *uznapredovali hipereoziofilni 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., NOVO MESTO

- 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 filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

L01EA02 dasatinib

Doziranje: *hronična faza hronične mijeloidne leukemije:* oralno, odrasli 100 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 140 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača; *faza ubrzanja i blastna faza hronične mijeloidne leukemije (rezistentna ili intolerantna na prethodnu terapiju), akutna limfoblastna leukemija (rezistentna ili intolerantna na prethodnu terapiju):* oralno, odrasli, 140 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 180 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DASATINIB ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp film tableta [140 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp film tableta [70 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

L01EA03 nilotinib

Doziranje: *novodijagnostifikovana Philadelphia hromozom-pozitivna hronična mijeloidna leukemija:* oralno, odrasli 300 mg dva puta dnevno; *hronična i ubrzana faza hronične mijeloidne leukemije 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 proizvođača

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

L01EB Inhibitori receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR) tirozin kinaze

L01EB01 gefitinib

Doziranje: *terapija lokalno uznapredovalog ili metastatskog nemikrocelularnog karcinoma pluća sa aktiviranim mutacijama epidermalnog faktora rasta–EGFR kod odraslih:* 250 mg jedanput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GEFITINIB LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji.

GEFITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

- Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

KATHESIN - LABORMED-PHARMA S.A.

- ZU/Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa zajedničkim zaštitnim omotom od slojevite aluminijske folije PET/Al/PE sa po 10 tableta), u kutiji

L01EB02 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 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (5 oPA/Al/PVC/Al blistera po 6 tableta), u kutiji

- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (5 oPA/Al/PVC/Al blistera po 6 tableta), u kutiji

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

ERLOTINIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

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

L01EC Inhibitori B-Raf serin-treonin kinaze (BRAF)

L01EC01 vemurafenib

Doziranje: monoterapija u liječenju odraslih bolesnika s neoperabilnim ili metastatskim melanomom s pozitivnom mutacijom V600 gena BRAF: odrasli preko 18 god. 960 mg dva puta dnevno, za prilagođavanje doze zbog neželjenih efekata, konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU/Rp film tableta [240 mg/1 tableta] 56 film tableta (7 blistera po 8 tableta) u kutiji

L01EC02 dabrafenib

Doziranje: monoterapija kod odraslih pacijenata sa inoperabilnim ili metastatskim melanomom s BRAF V600 mutacijom; adjuvantno liječenje melanoma (dabrafenib u kombinaciji s trametinibom je 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

L01ED Inhibitori anaplastične limfom kinaze (ALK)

L01ED01 crizotinib

Doziranje: terapija nesitnoćelijskog karcinoma pluća pozitivnog na kinazu anaplastičnog limfoma (ALK); ROS1 pozitivni uznapredovali nesitnoćelijski karcinom pluća: 250 mg dva puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XALKORI - PFIZER 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

L01ED03 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

L01ED04 brigatinib

Doziranje: *uznapredovali nemikrocelularni karcinom pluća pozitivan na kinazu anaplastičnog limfoma (ALK):* 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 AG

ZU/Rp filmom obložena tableta [180 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg) u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [180 mg/1 tableta+ 90 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 PCTFE blister po 7 tableta od 90 mg i 3 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg), u kutiji

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

L01ED05 lorlatinib

Doziranje: *anaplastični limfom kinaza pozitivni uznapredovali karcinom pluća ne-malih ćelija:* 100 mg dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LORVIQUA - PFIZER INC.

ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (9 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

L01EE *Inhibitori aktivirane mitogen protein kinaze (MEK)*

L01EE01 trametinib

Doziranje: *neoperabilni ili metastatski melanom s BRAF V600 mutacijom* (kao monoterapija ili u kombinaciji s dabrafenibom), *adjuvantno liječenje melanoma* (u kombinaciji sa dabrafenibom je 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

L01EE02 kobimetinib

Doziranje: *neoperabilni ili metastatski melanom s mutacijom BRAF V600 (u kombinaciji sa vemurafenibom):* 60 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopnog dana, nakon čega

slijedi 7-dnevna pauza (od 22.-28. dana ciklusa); za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COTELLIC - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

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

L01EF Inhibitori ciklin-zavisne kinaze (CDK)

L01EF01 palbociklib

Doziranje: lokalno uznapredovali ili metastatski rak dojke pozitivan na hormonski receptor (HR), negativan na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): u kombinaciji s inhibitorom aromataze, u kombinaciji s fulvestrantom kod žena koje su primile prethodnu endokrinu terapiju; kod žena u pre- i perimenopauzi endokrinu terapiju je potrebno kombinovati s agonistom hormona koji oslobađa luteinizirajući hormon (LHRH): 125 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopnog dana nakon čega slijedi 7 dana pauze; promjena doze se vrši na osnovu pojedinačne podnošljivosti i sigurnosti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IBRANCE - PFIZER INC.

ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (3 PVC/OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [125 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (3 PVC/OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (3 PVC/OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

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

L01EG Selektivni inhibitori mTOR (ciljni enzim za rapamicin kod sisara) kinaza

L01EG01 temsirolimus

Doziranje: prva linija liječenja odraslih pacijenata s uznapredovanim karcinomom bubrežnih ćelija: i.v. inf. 25 mg jednom sedmično; recidivirajući i/ili refraktorni limfomom 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

L01EG02 everolimus

Doziranje: neuroendokrini tumori pankreasnog porijekla, neuroendokrini tumori gastrointestinalnog ili plućnog porijekla, karcinom bubrežnih ćelija, hormon-receptor pozitivni HER2-negativni karcinom dojke: 10 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa

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

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

EVEROLIMUS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (6 OPA/AL/PVC aluminijumska blistera po 5 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC aluminijumska blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC aluminijumska blistera po 10 tableta), u kutiji

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

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 GERMANY GMBH

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

L01EH *Inhibitori tirozin kinaze receptora 2 humanog epidermalnog faktora rasta (HER2)***L01EH01 *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

L01EJ *Inhibitori Janus kinaze (JAK)***L01EJ01 *ruksolitinib*****Doziranje:** *mijelofibroza, policitemija vera, bolest presatka protiv primatelja: za doziranje konsultovati informacije o lijeku***REGISTROVANI LIJEKOVI:****JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

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

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

ZU/Rp tableta [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

L01EL Inhibitori Brutonove tirozin kinaze (BTK)

L01EL01 ibrutinib

Doziranje: *limfom "mantle ćelija":* oralno, odrasli 560 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda; *hronična limfocitna leukemija; Waldenströмова makroglobulinemija:* oralno, odrasli 420 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT.

- ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 120 kapsula, tvrdih (1 plastična bočica), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 90 kapsula, tvrdih (1 plastična bočica), u kutiji

L01EM Inhibitori fosfatidilinozitol-3-kinaze (Pi3K)

L01EM03 apelisib

Doziranje: *lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke (u kombinaciji sa fulvestrantom) za liječenje žena u post-menopauzi i muškaraca:* oralno, odrasli, 300 mg jednom dnevno, za podešavanje doze, prekid liječenja ili prekid liječenja s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PIQRAY - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PCTFE/Alu blistera po 14 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PCTFE/Alu blistera po 14 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta: 28 tableta od 200 mg i 28 tableta od 50 mg (4 PVC/PCTFE/Alu blistera po 14 tableta: 1 blister sadrži 7 tableta od 200 mg i 7 tableta od 50 mg); u kutiji

L01EX Drugi inhibitori protein kinaze

L01EX01 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:

MISVENOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

SUNITINIB ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PE blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PE blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PE blistera sa po 7 tableta), u kutiji

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
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum - OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji

SUNITINIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 Aluminij - OPA/aluminij/PVC blister sa 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Aluminij-OPA/aluminij/PVC blistera sa 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (4 Aluminij-OPA/aluminij/PVC blistera sa 7 kapsula), u kutiji

SUNITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u jednom PVC-PVAC (PVC/PCTFE)/Al blisteru, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u 1 PVC-PVAC (PVC/PCTFE)/Al blisteru, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u jednom PVC-PVDC/Al blisteru, u kutiji

SUNITINIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

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 kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar - blistera po 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar - blistera po 7 kapsula), u kutiji

ZESUVA - REMEDICA LIMITED

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 AL-OPA/AL/PVC blistera po 7 kapsula) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (u HDPE bočici) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 Al-OPA/Al/PVC blistera po 7 kapsula) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (u HDPE bočici) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 Al-OPA/Al/PVC blistera po 7 kapsula) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula, u HDPE bočici, u kutiji

L01EX02 sorafenib

Doziranje: *terapija uznapredovalog karcinoma bubrežnih ćelija kada terapija interferonom-alfa ili interleukinom-2 nije bila uspješna ili kada takva terapija nije primjerena; progresivni, lokalno uznapredovali, ili metastatski, diferencirani karcinom štitaste žlijezde, koji je refraktoran na radioaktivni jod; terapija hepatocelularnog karcinoma: oralno, odrasli, 400 mg dva puta dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva, konsultovati literaturu proizvoda*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FENESA - REMEDICA LIMITED

- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 AL/OPA/AL/PVC blister sa po 28 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 AL/PVC/PE/PVDC blister sa po 28 tableta), u kutiji

NEXAVAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 blistera po 28 tableta) u kutiji

SALTAPSA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 blistera sa po 28 tableta) u kutiji

SORAFENIB LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (4 ALU/OPA/ALU/PVC blistera po 28 tbl) u kartonskoj kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta(4 ALU/PVC/PE/PVDC blistera po 28 tbl.) u kartonskoj kutiji

SORAFENIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH

- ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta, u Al-PVC/PE/PVDC ,blisterima u kutiji

SORAFENIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG

- ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 AL-PVC/PE/PVDC blistera sa po 28 tableta),u kutiji

ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 56 film tableta (8 AL-OPA/ALU/PVC blistera sa po 7 tableta), u kutiji

SORAFENIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (8 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

L01EX03 pazopanib

Doziranje: *uznapredovali stadijum renalnog karcinoma (karcinoma renalnih stanica-RCC) kao terapija prve linije, kao i kod pacijenata koji su prethodno tretirani citokinskom terapijom kod uznapredovalog stadija renalnog karcinoma; sarkom mekih tkiva:* odrasli preko 18 god, 800 mg jednom dnevno; dozu podešavati u postepenim koracima po 200 mg prema individualnoj podnošljivosti (maks. 800 mg dnevno).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PAZOPANIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blister sa 30 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE bočici sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE boci sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blister sa 30 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 60 film tableta u HDPE boci sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

L01EX10 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 proizvođa; *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 proizvođa

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

L01FA01 rituksimab

Doziranje: *folikularni non-Hodgkins limfom, difuzni non-Hodgkins limfom, hronična limfocitna leukemija, granulomatoza s poliangitisom i mikroskopski poliangitis:* i.v. inf. odrasli, pacijenti trebaju primiti premedikaciju prije svake doze (konsultovati literaturu proizvođa za detalje); *non-Hodgkins limfom:* s.c. inj. konsultovati literaturu proizvođa; *teški oblik aktivnog reumatoidnog artritisa kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na druge antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti, uključujući jedan ili više*

inhibira faktora nekroze tumora, ili ih ne podnose (u kombinaciji sa metotreksatom): i.v.inf. 1 g dana 1. i 15. u kombinaciji sa metotreksatom (pacijent treba primiti premedikaciju prije svake infuzije); za doziranje i način davanja konsultovati literaturu proizvoda; *obični pemfigus*: i.v. inf. 1 g dana 1. i 15. doza održavanja 0,5 g u 12. i 18. mjesecu, a zatim svakih 6 mjeseci ako je potrebno, konsultovati literaturu proizvoda za terapiju relapsa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACELLBIA, 100 MG/10 ML, KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU - JSC BIOCAD

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

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

ZU/Rp koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 2 staklene bočice sa po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 2 staklene bočice sa po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa po 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u 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

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

L01FA03 obinutuzumab

Doziranje: liječenje odraslih bolesnika s prethodno neliječenom hroničnom limfocitnom leukemijom (CLL) i komorbiditetima, zbog kojih kod njih nije prikladna terapija temeljena na punoj dozi 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 protokolom koji sadrži rituksimab; i.v.inf. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GAZYVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 bočica sa 40 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01FC01 daratumumab

Doziranje: terapija relapsnog i refraktarnog multiplog mijeloma (kao monoterapija nakon neuspjeha terapije koja je uključivala inhibitor proteasoma i imunomodulator; u kombinaciji sa lenalidomidom i deksametazonom, ili bortezomibom i deksametazonom za terapiju odraslih pacijenata sa multiplim mijelomom, koji su prethodno primili najmanje jednu terapiju): 4-nedjeljni ciklus-16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 8. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake dvije nedjelje od 9. do 24. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake četiri nedjelje

nakon 25. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati literaturu proizvoda; 3-nedjeljni ciklus- 16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 9. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake tri nedjelje od 10. do 24. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake 4 nedjelje nakon 25. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati literaturu proizvoda; *u kombinaciji sa bortezumibom, melfalanom i prednizonom za terapiju odraslih pacijenata sa novodijagnostifikovanim multiplim mijelomom koji nisu podobni za presađivanje autoložnih 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

L01FD01 trastuzumab

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

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

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

HERZUMA - CELLTRION INC.

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

KANJINTI - AMGEN (EUROPE) GMBH

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

OGIVRI - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

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

TRAZIMERA - PFIZER INC.

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 15 ml izrađena od bezbojnog stakla tip I sa butil gumenim zatvaračem, u kutiji

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [420 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 30 ml izrađena od bezbojnog stakla tip I sa butil gumenim zatvaračem, u kutiji

L01FD02 **pertuzumab**

Doziranje: *rani rak dojke*-u kombinaciji s trastuzumabom i hemoterapijom (neoadjuvantno 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

L01FD03 **trastuzumab emtanzin**

Doziranje: *HER2 pozitivni karcinom dojke, HER2 pozitivni rani karcinom dojke:* i.v. inf. odrasli, konsultovati literaturu proizvoda ili lokalne protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU 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

L01FE01 **cetuksimab**

Doziranje: *wilde-type RAS metastatskog kolorektalnog karcinoma koji ekspirira 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 čelija 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 HEALTHCARE KGAA

- ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 20 ml rastvora za infuziju (1 staklena bočica) u kutiji

L01FE02 **panitumumab**

Doziranje: *metastatski kolorektalnim karcinomom (mCRC) sa divljim tipom 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

L01FF02 pembrolizumab

Doziranje: *melanom, karcinom pluća nemalih ćelija, urotelijalni karcinom, klasični Hodgkin limfom, karcinom skvamoznih ćelija glave i vrata, uznapredovali karcinom bubrežnih ćelija, kolorektalni karcinom, karcinom jednjaka:* 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 proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KEYTRUDA - MERCK SHARP & DOHME BV**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 10 ml sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01FF05 atezolizumab

Doziranje: *urotelijalni karcinom, rak pluća nemalih ćelija, rak pluća malih ćelija, trostruko negativan rak dojke, hepatocelularni karcinom:* i.v.inf. odrasli, konsultovati literaturu proizvođača

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

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

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [60 mg/1 mL] jedna staklena bočica sa 20 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

L01FG01 bevacizumab

Doziranje: *metastatski karcinom debelog crijeva ili rektuma:* 5 mg/kg ili 10 mg/kg svake 2 sedmice ili 7,5 mg/kg ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; *metastatski karcinom dojke:* 10 mg/kg svake 2 sedmice ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; *uznapredovali/metastatski 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:**ABEVMI - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

ALYMSYS - GH GENHELIX S.A.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU koncentrat otopine za infuziju [100 mg/4 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat otopine za infuziju [400 mg/16 mL] 1 staklena bočica sa 16 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

OYAVAS - STADA ARZNEIMITTEL AG

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica od 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZIRABEV - PFIZER INC.

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01FX05 brentuksimab vedotin

Doziranje: CD30 pozitivan Hodgkinovog limfom; sistemski anaplastični limfom velikih ćelija; CD 30 pozitivan limfom kožnih T-ćelija; sistemski anaplastični limfom velikih ćelija: i.v. inf. za informacije o doziranju konsultovati literaturu 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

L01FX14 polatuzumab vedotin

Doziranje: relapsni ili refraktorni difuzni limfom velikih B ćelija u kombinaciji sa bendamustinom i rituksimabom): i.v. inf. za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

POLIVY - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [140 mg/1 bočica] 1 staklena bočica (Tip I od borosilikatnog stakla) od 20 ml sa praškom, u kutiji

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. 50-120 mg/m²/dan svakih 3-4 nedjelje ili spora i.v. inf. 15-20 mg/m²/dan tokom 5 dana svake 3-4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CISPLATIN EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01XA02 karboplatin

Doziranje: *uznapredovali karcinom jajnika; mikrocelularni karcinom pluća; epidermoidni karcinom glave i vrata:* i.v. 400 mg/m²/dan svake 4 sedmice u zavisnosti od 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 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

L01XE Inhibitori protein kinaze**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

L01XE42 ribociklib

Doziranje: *lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke:* oralno, 600 mg dnevno tokom 21 uzasatopnog 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

L01XG Inhibitori proteazoma

L01XG01 bortezomib

Doziranje: *progresivni multipli mijelom; u kombinaciji s melfalanom i prednisonom 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 prednisonom za terapiju odraslih pacijenata oboljelih od mantle ćelijskog limfoma koji prethodno nisu liječeni, a kod kojih se ne može primijeniti transplantacija matičnih ćelija hematopoeze: prema uputstvu proizvođača i prema kliničkim protokolima*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BORTEGAZ - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU prašak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica, staklena

BORTEZOMIB PHARMAS - SYNTHON B.V

ZU prašak za otopinu za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU prašak za otopinu za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

BORTEZOMIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG

ZU rastvor za injekciju [2,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 1,4 ml rastvora za injekciju, u kutiji

GLOFTRINID - ALKALOID AD SKOPJE

ZU prašak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica (staklo tip I) od 10 ml sa gumenim čepom i poklopcem (flip-off) plave boje, 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

L01XG03 iksazomib

Doziranje: *multipli mijelom kod pacijenata koji su primili najmanje jednu prethodnu terapiju, u kombinaciji sa lenalidomidom i deksametazonom: odrasli, oralno 4 mg jednom dnevno 1,8. i 15. dana 28-dnevnog ciklusa, za podešavane doze kod neželjenih dejstava, konsultovati literaturu proizvođača*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NI NLARO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG

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

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

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

L01XX Ostali antineoplastici

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

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

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

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 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 proizvođača; *u kombinaciji s hipometilirajućim lijekom liječenje novodijagnostikovane akutne mijeloidne leukemije (AML) kod odraslih bolesnika koji nisu pogodni za intenzivnu hemoterapiju:* oralno, odrasli 1. dan 100 mg, 2. dan 200 mg, 3. dan i dalje 400 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VENCLYXTO - ABBVIE INC.

- ZU/Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (7 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 višestrukum 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

L01XY **Kombinacije antineoplastičnih agenasa**

L01XY02 **pertuzumab, trastuzumab**

Doziranje: *HER2-pozitivan karcinom dojke u ranom stadijumu (u kombinaciji sa hemoterapijom), HER2-pozitivan metastatski ili lokalno recidivirajući neresektabilan rak dojke (u kombinaciji sa docetkselom):* odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvođača ili lokalne protokole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PHESGO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU/Rp otopina za injekciju [1200 mg/15 mL+ 600 mg/15 mL] 1 staklena bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju [600 mg/10 mL+ 600 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji

L02 **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**

L02A **Hormoni i srodni lijekovi**

L02AB **Progestageni**

L02AB01 **megestrol**

Doziranje: *anoreksija, gubitak težine koji je prouzrokovan malignim oboljenjima (kaheksija) ili gubitak težine kod pacijenata sa dijagnozom sindroma stečenog nedostatka imuniteta (AIDS):* odrasli: 400-800 mg jednokratno u toku dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEGOXI - POLFARMEX S.A.

ZU/Rp oralna suspenzija [40 mg/1 mL] 1 plastična boca sa 240 ml oralne suspenzije, u kutiji

L02AE Analizi hormona koji oslobađaju gonadotropin

L02AE02 leuprorelin

Doziranje: Eligard-hormonski zavistan uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; dodatna terapija radioterapiji ili radiološkoj prostatektomiji kod pacijenata sa visoko rizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate: s.c. 7,5 mg jednom 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; 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; edometrioza: s.c. ili i.m. 3,75 mg svakog mjeseca tokom 6 mjeseci (liječenje započeti u prvih 5 dana menstrualnog ciklusa); endometrijalna priprema prije intrauterine operacije: s.c. ili i.m. 3,75 mg kao pojedinačna doza 5-6 nedjelja prije operacije (terapiju treba započeti tokom 3. do 5. dana menstrualnog ciklusa); preoperativno liječenje mioma materice: s.c. ili i.m. 3,75 mg kao pojedinačna doza svakog mjeseca tokom obično 3-4 mjeseca ili maksimalno 6 mjeseci; Lectrum 7,5 mg-hormonski zavisan uznapredovali karcinom prostate, visokorizični lokalizovani i lokalno uznapredovali hormonski zavisan karcinom prostate u kombinaciji sa radioterapijom: s.c. jednom 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 endometriozaom, 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 - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [22.5 mg/1 šprica] Komplet koji sadrži: 1 nosač s jednim polipropilenskim špricom s rastvaračem (špric A),klipom i kesu sa sredstvom za sušenje i 1 nosač s jednim polipropilenskim špricom s praškom (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 jednim polipropilenskim špricom s rastvaračem (špric A),klipom i kesu sa sredstvom za sušenje i 1 nosač s jednim polipropilenskim špricom s praškom (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 jednim polipropilenskim špricom s rastvaračem (špric A),klipom i kesu sa sredstvom za sušenje i 1 nosač s jednim

polipropilenskim špricom s praškom (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

L02AE03 goserelin

Doziranje: *metastatski karcinom prostate; lokalno uznapredovali karcinom prostate kao alternativna hirurškoj kastraciji; adjuvantna terapija radioterapiji ili radikalnoj prostatektomiji kod pacijenata sa visoko-rizičnim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; neoadjuvantna terapija prije započinjanja radioterapije kod pacijenata sa visoko-rizičnim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; uznapredovali karcinom dojke; estrogen-receptor-pozitivni rani karcinom dojke; 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-smanjeње proizvodnje i prevencija preuranjenog skoka luteinizirajućeg hormona (LH) kod žena koje su podvrgnute kontrolisanoj hiperstimulaciji jajnika u sklopu metoda potpomognute oplodnje: s.c. jednom dnevno; bolesnica treba da ostane pod medicinskim nadzorom tokom 30 min. nakon prvog davanja; Decapeptyl depo-muškarci, hormonski zavisni lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom prostate: s.c. ili i.m. 3,75 mg svakih 4 nedjelje; žene, miomi maternice, endometrijoza: 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 do visokim 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 estrogenim 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] 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: *metastatski hormonski osjetljiv karcinom prostate u kombinaciji sa liječenjem androgenom deprivacijom; visokorizičan nemetastatski karcinom prostate rezistentan na kastraciju; metastatski karcinom prostate rezistentan na kastraciju asimptomatski ili sa blagim simptomima nakon neuspješnog liječenja androgenom deprivacijom u slučajevima kada hemoterapija još nije indikovana; metastatski karcinom prostate rezistentan na kastraciju u slučajevima kada je bolest napredovala tokom ili nakon terapije docetakselom: oralno, 160 mg u jednoj dozi, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava konsultovati literaturu proizvođača*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XTANDI - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

Rp kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 112 kapsula, mekih (4 blistera sa 28 kapsula), u kutiji

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 endokrinološkim statusom, koje su prethodno liječene antiestrogenima; neoadjuvantno liječenje žena u postmenopauzi s HER-2 negativnim rakom dojke pozitivnim na hormonske receptore, kod kojih hemoterapija nije primjerena i nema indikacije za hitan operativni zahvat: oralno, odrasli, 2,5 mg dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

△ ZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

LETRASAN - DEVA HOLDING A.S.

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 15 tableta) u kutiji

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

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blister po 10 tableta), u kutiji

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

△ ZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

L02BG06 eksemestan

Doziranje: *adjuvantno liječenje ER pozitivnog ranog karcinoma dojke kod postmenopausalnih žena nakon 2-3 godine terapije tamoksifenom; uznapredovali karcinom dojke kod postmenopausalnih žena čija je bolest progredirala nakon antiestrogenske terapije: oralno, odrasli 25 mg/dan.*

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

Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVDC/PVC//PVDC - blistera po 15 tableta) u kutiji

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

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**L02BX03 abirateron**

Doziranje: *sa prednizonom ili prednizolonom za terapiju novodijagnostifikovanog hormonski osjetljivog metastatskog karcinoma prostate visokog rizika kod odraslih muškaraca u kombinaciji sa androgen deprivacionom terapijom; za terapiju metastatskog karcinoma prostate koji je rezistentan na kastraciju, kod odraslih muškaraca koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi nakon neuspjeha sa androgen deprivacionom terapijom, i kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana; terapija metastatskog karcinoma prostate kod odraslih muškaraca kod kojih je bolest progredirala tokom ili poslije hemioterapijskog režima zasnovanog na docetakselu: 1 g jednom dnevno, za doziranje prednizona ili prednizolona konsultovati literaturu proizvođača*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ABIRATERON TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

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 mijelodisplastičnog sindroma):* s.c. ili i.v. inf. odrasli, 5 mcg/kg na dan do broja neutrofila koji je u normalnom opsegu, obično se očekuje da će biti dovoljno do 14 dana (do 38 dana kod akutne mijeloidne leukemije); prva doza se daje najranije nakon 24 sata poslije citotoksične 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 proizvoda; *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 proizvoda; *teška ciklična neutropenija ili idiopatska neutropenija sa istorijom teških ili rekurentnih infekcija:* s.c. injekcija, 5 mcg/kg/dan u jednoj ili više podijeljenih doza, podesiti prema odgovoru, konsultovati literaturu proizvoda; *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:

FRAVEN - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S.

ZU rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju/ infuziju, u kutiji

ZARZIO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu, u kutiji

ZU rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji

L03AA10 **lenograstim**

Doziranje: *transplantacija koštane srži:* i.v.inf. odrasli i djeca preko 2 god.19,2 M.i.j./m²/dan, početi sa terapijom dan nakon transplantacije, nastaviti do stabilizacije broja neutrofila u prihvatljivim granicama, maks. 28 dana; *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 demijelinizacijskim 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 HEALTHCARE KGAA

- 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

L03AX Ostali imunostimulansi**L03AX metenkefalin, tridekaktid**

Doziranje: relapsno remitentni oblici multiple skleroze (RRMS): s.c. u kožu nadlaktice, odrasli, 12 mg 3 puta sedmično tokom 6 mjeseci, nakon toga 6 mg 3 puta sedmično; tretman relapsa-akutne egzacerbacije: dvostruka doza lijeka 12 mg 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 - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20 mg/1 mL] 28 napunjenih štrcaljki sa iglom, sa po 1 ml otopine za injekciju (4 blistera po 7 napunjenih štrcaljki), u kutiji

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/1 mL] 12 napunjenih štrcaljki sa po 1 ml otopine za injekciju u blisteru, u kutiji

REMUREL - SYNTHON B.V

ZU/Rp rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 28 napunjenih 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, psorijatični artritis:* oralno, odrasli 15 mg dnevno; za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati literaturu proizvođa, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 12 nedjelja; *ankilozirajući spondilitis:* oralno, odrasli 15 mg dnevno; za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati literaturu proizvođa, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja;

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:**ESTRELA - BLUEPHARMA-INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.**

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,56 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PVC/aluminijum blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

FINGOLIMOD PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/aluminijum blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

FINGOLIMOD TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/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; *umjereni do teški ulcerozni kolitis*: 10 mg dva puta dnevno tokom 8 nedjelja, 5 mg dva puta dnevno za održavanje, ukoliko se ne postigne adekvatan terapijski odgovor tokom 8 nedjelja, početna doza se može davati još 8 nedjelja, prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva, smanjen odgovor tokom terapije održavanja ili nakon prekida terapije, konsultovati literaturu proizvođača; *ankilozirajući spondilitis*: 5 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja od

inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa; *poliartikularni juvenilni idiopatski artritis i juvenilni psorijatički artritis*: oralno, oralni rastvor, djeca 12-17 god. (tjelesne težine 10-19 kg), 3,2 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 18 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa; djeca 12-17 god. (tjelesne težine 20-39 kg), 4 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 18 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa; oralno, film tablete, djeca 12-17 god. (tjelesne težine 40 kg i više) 5 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 18 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa

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 jedanom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AUBAGIO - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- Rp film tableta [14 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 film tableta) u 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 odgovora, učestalost doziranja se može povećati na 300 mg na 4 nedjelje); razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko se do 10. nedjelje ne utvrdi korist terapije; s.c. kao terapija održavanja, koja slijedi bar nakon 2 i.v. inf, 108 mg jedanput svake dvije nedjelje; prvu s.c.inj. treba primjeniti umjesto sljedeće zakazane i.v. doze, te svake dvije nedjelje nakon toga; umjerena do izrazito aktivna *Crohnova bolest*: odrasli i.v. inf. tokom 30 min. inicijalno 300 mg, ponoviti nakon 2 nedjelje i nakon 6 nedjelja nakon inicijalne doze, a nakon toga na svakih 8 nedjelja-ukoliko odgovor nije postignut, dodatna doza od 300 mg može biti data 10 nedjelja nakon inicijalne doze; ukoliko je terapija prekinuta ili je došlo do smanjenja odgovora, učestalost doziranja se može povećati na 300 mg na 4 nedjelje); razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko se do 14. nedjelje ne utvrdi korist terapije; s.c. kao terapija održavanja, koja slijedi bar nakon 2 i.v. inf, 108 mg jedanput svake dvije nedjelje; prvu s.c.inj. treba primjeniti umjesto sljedeće zakazane i.v. doze, te svake dvije nedjelje nakon toga

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG

- Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [108 mg/1 šprica] 2 napunjene šprice sa po 0,68 ml rastvora za injekciju (vanjska kutija sadrži 2 unutrašnje kutije sa po 1 napunjenom špricom sa iglom)
- Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [108 mg/1 Pen] 2 napunjena pena sa po 0,68 ml rastvora za injekciju (vanjska kutija sadrži 2 unutrašnje kutije sa po 1 napunjenim penom sa iglom)

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 sa visoko aktivnom relapsno-remitentnom multiplom sklerozom (RRMS): odrasli i.v. inf. za doziranje i premedikaciju konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEMTRADA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

ZU 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 data 6 mjeseci poslije prve inicijalne doze; minimalan interval između dvije doze lijeka je 5 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OCREVUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

L04AA40 kladribin

Doziranje: liječenje odraslih pacijenata sa visoko aktivnom relapsnom multiplom sklerozom: oralno, odrasli, 10 mg ili 20 mg u obliku jedne dnevne doze u toku jednog ciklusa liječenja koji se sastoji od 2 sedmice liječenja, jedene na početku prvog mjeseca i jedne na početku drugog mjeseca dotične godine liječenja; preporučena kumulativna doza je 3,5 mg/kg tjelesne mase tokom 2 god, primjenjene u obliku 1 ciklusa liječenja od 1,75 mg/kg godišnje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAVENCLAD - MERCK HEALTHCARE KGAA

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

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 4 tablete (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 4 tablete), u kutiji

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 6 tableta (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 6 tableta), u kutiji

L04AA42 siponimod

Doziranje: multipla skleroza (sekundarno progresivna, sa aktivnom bolešću): oralno, odrasli 0,25 mg jednom dnevno 1. i 2. dana, zatim 0,5 mg jednom dnevno 3. dana, zatim 0,75 mg jednom dnevno 4. dana, zatim 1,25 mg jednom dnevno 5. dana, prvih 5 dana dozu treba uzeti ujutro; doza održavanja 2 mg od 6. dana pa nadalje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAYZENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp filmom obložena tableta [0,25 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PA/Al/PVC/Al blister sa 12 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [0,25 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (10 PA/Al/PVC/Al blistera sa po 12 tableta), u kutiji

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

L04AA43 ravulizumab

Doziranje: *atipični hemolitičko-uremijski sindrom; paroksizmalna noćna hemoglobinurija:* i.v. inf. odrasli tjelesne mase 40-59 kg, udarna doza 2,4 g u jednoj dozi, zatim doza održavanja 3 g svakih 8 nedjelja, početi sa dozom održavanja 2 nedjelje poslije udarne doze, a doza održavanja (izuzev prve doze održavanja) može biti data 7 dana prije ili poslije predviđenog datuma davanja, sljedeća doza se mora primjeniti prema prvobitnom rasporedu; odrasli tjelesne mase 60-99 kg, udarna doza 2,7 g u jednoj dozi, zatim doza održavanja 3,3 g svakih 8 nedjelja, početi sa dozom održavanja 2 nedjelje poslije udarne doze, a doza održavanja (izuzev prve doze održavanja) može biti data 7 dana prije ili poslije predviđenog datuma davanja, sljedeća doza se mora primjeniti prema prvobitnom rasporedu; odrasli tjelesne mase 100 kg i više, udarna doza 3 g u jednoj dozi, zatim doza održavanja 3,6 g svakih 8 nedjelja, početi sa dozom održavanja 2 nedjelje poslije udarne doze, a doza održavanja (izuzev prve doze održavanja) može biti data 7 dana prije ili poslije predviđenog datuma davanja, sljedeća doza se mora primjeniti prema prvobitnom rasporedu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ULTOMIRIS - ALEXION EUROPE SAS

- | | |
|----|--|
| ZU | Koncentrat za otopinu za infuziju [1100 mg/11 mL] 1 bočica sa 11 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji |
| ZU | Koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/3 mL] 1 bočica sa 3 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji |
| ZU | Koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/30 mL] 1 bočica sa 30 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji |

L04AB Tumor nekrozis faktor (TNF-alfa) inhibitori

L04AB01 etanercept

Doziranje: *reumatoidni artritis, psorijatični artritis, ankilozirajući spondilitis, aksijalni spondiloartritis bez radiografskih dokaza:* s.c.inj. odrasli 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično, razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca od početne doze; *plak psorijaza:* s.c.inj. odrasli 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično, alternativno se može primjeniti 50 mg dva puta sedmično do 12 sedmica, da bi se liječenje nastavilo po potrebi sa 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično do 24 sedmice, može postojati potreba kod nekih pacijenata da se terapija nastavi i poslije 24 sedmice, ukoliko nema odgovora poslije 12 sedmica prekinuti terapiju; djeca 6-17 god. 800 mcg/kg jednom nedjeljno (maks. po dozi 50 mg) do 24 nedjelje, prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 12 sedmica; *poliartritis, oligoartritis:* s.c. inj. djeca 2-17 godina, 400 mcg/kg (maks. po dozi 25 mg) dva puta nedjeljno, sa intervalom 3-4 dana između doza ili 800 mcg/kg (maks. po dozi 50 mg) jednom nedjeljno, razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca od početne doze; *psorijatični artritis, entezitis povezan sa artritisom:* s.c. inj. djeca 2-17 godina, 400 mcg/kg (maks. po dozi 25 mg) dva puta nedjeljno, sa intervalom 3-4 dana između doza ili 800 mcg/kg (maks. po dozi 50 mg) jednom nedjeljno, razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca od početne doze

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 [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 2. i 6. sedmice nakon prve, te nadalje svakih 8 sedmica; ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 12 sedmica, doza se povećava postepeno po 1,5 mg/kg svakih 8 sedmica, do maks. 7,5 mg/kg svakih 8 sedmica; alternativno, 3 mg/kg se može dati svake 4 sedmice; prekinuti liječenje ukoliko nema odgovora 12 sedmica od početne infuzije ili nakon podešavanja doze; početak sa i.v.inf. odrasli početna doza 3 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 3 mg/kg nakon 2 nedjelje; održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj započeti 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora 12 nedjelja nakon početne infuzije; *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; početak sa i.v.inf. početna doza 5 mg/kg koju slijedi (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje; održavanje s.c inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora u toku 6 nedjelja od početne doze (nakon 2 doze); *psorijatični artritis*: i.v.inf. odrasli početna doza 5 mg/kg, ponavlja 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim svakih 8 sedmica; početak sa i.v.inf. 5 mg/kg, koje se nastavlja (i.v.inf.) sa 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c. inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; *težak aktivni oblik Kronove bolesti*: i.v.inf. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2 sedmice poslije početne doze, zatim ukoliko je došlo do odgovora doza održavanja 5 mg/kg 6 sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; terapija održavanja može biti ponovo primjenjena ako se znaci i simptomi pojave u periodu od 16 nedjelja od posljednje infuzije; djeca 6-18 god.pocetna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. i 6. sedmica poslije početne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; interval između doza održavanja podešavati prema odgovoru; prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora u toku 10 sedmica od početne doze; početak sa i.v.inf. 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. započinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; *fistulozna Kronova bolest*: i.v.inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica nakon početne doze, ukoliko pacijent ne reaguje na terapiju nakon 3 početne doze, prekinuti sa liječenjem; kod pacijenata koji su odgovorili na terapiju terapija održavanja 5 mg/kg na 8 nedjelja; ponovna primjena inf. 5 mg/kg na 8 nedjelja ako se jave znaci i simptomi nakon 16 nedjelja od posljednje infuzije; početak sa i.v.inf. odrasli 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje; održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c. inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf. prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 6 doza ukupno, ponovna primjena nakon 16 nedjelja od posljednje doze; *jaki aktivni ulcerozni kolitis*: i.v.inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; prekinuti sa terapijom ukoliko nema odgovora 14 sedmica poslije početne doze; djeca 6-17 god. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; prekinuti sa terapijom ukoliko nema odgovora 8 sedmica poslije početne doze; početak sa i.v.inf. početna doza 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf. razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 14 nedjelja (nakon 6 doza ukupno); *plak psorijaza*: i.v. inf. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. i 6. sedmice nakon prve infuzije, a zatim na svakih 8 sedmica; prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 14 nedjelja

od početne doze (nakon 4 doze); početak sa i.v.inf. početna doza 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf. razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 14 nedjelja (nakon 7 doza ukupno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFLECTRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU 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

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa automatskim štitnikom igle sa 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 2 napunjene šprice sa po 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 4 napunjene šprice sa automatskim štitnikom igle sa po 1 ml rastvora za injekciju i 4 alkoholna jastučića, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 1 napunjeni pen sa 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 2 napunjene šprice sa automatskim štitnikom igle sa po 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 4 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju i 4 alkoholna jastučića, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 4 napunjena šprice sa po 1 ml rastvora za injekciju i 4 alkoholna jastučića, u kutiji

L04AB04 adalimumab

Doziranje: *plak psorijaza:* s.c. početna doza 80 mg, zatim 40 mg svake 2 sedmice, počevši 1 sedmicu nakon inicijalne doze, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 16 nedjelja -konsultovati literaturu proizvođača; *reumatoidni artritis:* s.c. odrasli preko 18 god, 40 mg svake 2 sedmice; ukoliko je neophodno povećati na 40 mg sedmično ili 80 mg svake 2 sedmice kod pacijenata koji primaju samo adalimumab; razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *psorijatični artritis, ankilozirajući spondilitis, aksijalni spondiloartritis:* s.c. odrasli preko 18 god. 40 mg svake 2 sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *Crohnova bolest:* s.c. početna doza 80 mg, zatim 40 mg nakon 2 sedmice i zatim 40 mg svake 2 sedmice; po potrebi može se dati 160 mg (4 inj. u jednom danu ili 2 inj. dnevno tokom 2 uzastopna dana), zatim 80 mg nakon 2 sedmice i potom 40 mg svake 2 sedmice, povećati ukoliko je neophodno na 40 mg svake sedmice ili 80 mg svake druge sedmice; *ulcerozni kolitis:* s.c.160 mg u sedmici 0 (4 inj u jednom danu ili 2 inj dnevno tokom 2 uzastopna dana), zatim 80 mg nakon 2 sedmice i potom 40 mg svake 2 sedmice,

povećati ukoliko je neophodno na 40 mg svake sedmice ili 80 mg svake druge sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 8 sedmica; *gnojni hidradenitis*: s.c. početna doza 160 mg (primjenjena u obliku 2 injekcije od 80 mg u jednom danu ili jedne injekcije od 80 mg na dan tokom 2 uzastopna dana), nakon koje slijedi doza od 80 mg 2 sedmice kasnije u danu 15; dvije sedmice kasnije (dan 29) liječenje se nastavlja dozom od 40 mg svake sedmice, povećati ukoliko je neophodno na 40 mg svake sedmice ili 80 mg svake druge sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *uveitis (neinfektivni intermedijarni, posteriorni i panuveitis)*: s.c. početna doza 80 mg, zatim 40 mg svake druge sedmice, počevši 7 dana nakon početne doze, doza održavanja 40 mg svake 2 sedmice; za doziranje u pedijatrijskoj populaciji konsultovati literaturu proizvoda

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

- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20 mg/0.4 mL] 1 napunjena štrcaljka sa 0,4 ml otopine za injekciju, u kutiji
 ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene štrcaljke sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji
 ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom peni [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 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

HYRIMOZ - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene jednokratne šprice od stakla tipa I sa gumenim čepom i iglom od nehrđajućeg čelika sa automatskom zaštitnom za iglu, sa hvatištem za prste, gumenim zatvaračem za iglu i plastičnim klipom, u kutiji
 ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom peni [40 mg/0.8 mL] 1 napunjeni injekcioni pen, u kutiji

- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [40 mg/0.8 mL] 2 napunjena injekciona pena, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [40 mg/0.8 mL] 1 napunjena jednokratna šprica od stakla tipa I sa gumenim čepom i igla od nehrđajućeg čelika sa automatskom zaštitom za iglu, sa hvatištem za prste, gumenim zatvaračem za iglu i plastičnim klipom, u kutiji

IDACIO - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ZU/Rp otopina za injekciju [40 mg/0.8 mL] 1 staklena bočica sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene štrcaljke sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene brizgalice sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji

L04AB06 golimumab

Doziranje: u kombinaciji s metotreksatom (MTX) za liječenje umjerenog do teškog oblika 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: s.c. 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; *ulcerozni kolitis:* s.c. odrasli (tjelesne težine do 80 kg), početna doza 200 mg, zatim 100 mg nakon 2 nedjelje, doza održavanja 50 mg svake 4 nedjelje, alternativno doza održavanja 100 mg svake 4 nedjelje, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 doze; odrasli (tjelesne težine 80 kg i više), početna doza 200 mg, zatim 100 mg nakon 2 nedjelje, doza održavanja 100 mg svake 4 nedjelje, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SIMPONI - MERCK SHARP & DOHME BV

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [50 mg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenom penu [50 mg/0.5 mL] 1 napunjena pena 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; *hospitalizovani COVID 19 odrasli pacijenti koji primaju sistemske kortikosteroide i kojima je potrebna nadomjesna terapija kiseonikom ili mehanička ventilacija*: i.v. inf. 8 mg/kg (maks. 800 mg po dozi) u jednoj dozi; *aktivni sistemski juvenilni idiopatski artritis* (u kombinaciji sa metotreksatom ili sam ukoliko je metotreksat neodgovarajući) kod djece koja imaju neadekvatan odgovor na nesteroidne antiinflamatorne lijekove i sistemske kortikosteroide: i.v. inf. djeca 2-18 god. tjelesne mase manje od 30 kg 12 mg/kg jednom svake 2 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 6 nedjelja terapije; djeca tjelesne mase preko 30 kg 8 mg/kg jednom svake 2 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 6 nedjelja terapije; *poliartikularni juvenilni idiopatski artritis* (u kombinaciji sa metotreksatom ili sam ukoliko je metotreksat neodgovarajući) kod djece koja su imala neadekvatan odgovor na metotreksat: i.v. inf. djeca 2-18 god. tjelesne mase manje od 30 kg 10 mg/kg jednom svake 4 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 12 nedjelja terapije; djeca tjelesne mase preko 30 kg 8 mg/kg jednom svake 4 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 12 nedjelja terapije; *sindrom otpuštanja citokina*: kod odraslih i djece preko 2 god. i.v. 8 mg/kg kod pacijenata tjelesne mase 30 kg i više, odnosno 12 mg/kg kod pacijenata tjelesne mase manje od 30 kg; maks. 800 mg po infuziji

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

ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [200 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [400 mg/20 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [80 mg/4 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L04AC10 sekukinumab

Doziranje: *ankilozirajući spondilitis*: s.c. odrasli 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; doza može biti povećana na 300 mg prema kliničkom odgovoru; *neradiografski aksijalni spondiloartritis*: s.c. odrasli 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; *psorijatični artritis*: s.c. odrasli 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; doza može biti povećana na 300 mg prema kliničkom odgovoru; *psorijatični artritis sa istovremenom umjerenom do teškom plak psorijazom ili za bolesnike koji imaju neodgovarajući odgovor na anti-TNFa*: s.c. odrasli 300 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 300 mg; *plak psorijaza*: s.c. odrasli 300 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 300 mg; ukoliko se klinički odgovor ne postigne unutar 16 sedmica liječenja, razmotriti prekid liječenja; *artritis povezan sa entezitizom i juvenilni psorijatični artritis*: s.c. 150 mg u 0,1,2,3 i 4 sedmici, a zatim mjesečna doza održavanja; svaka doza od 300 mg se daje u obliku dvije subkutane injekcije od 150 mg

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

ZU/Rp	rastvor za injekciju u 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; *psorijatični artritis:* s.c.inj. odrasli, početna doza 100 mg, zatim 100 mg nakon 4 nedjelje, doza održavanja 100 mg svakih 8 nedjelja, doza održavanja od 100 mg svake 4 nedjelje može se razmotriti kod pacijenata koji su u visokom riziku od oštećenja zglobova, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 24 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TREMFYA - 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

L04AD Inhibitori kalcineurina

L04AD01 ciklosporin

Doziranje: *transplantacija organa:* 12 sati prije hirurškog zahvata 10-15 mg/kg; uspostavljena doza se nastavlja se tokom 1-2 sedmice postoperativno, a zatim se postepeno smanjuje do doze održavanja 2-6 mg/kg; kada se daje u kombinaciji sa drugim imunosupresivima doza se smanjuje (npr. na 3-6 mg/kg inicijalno); *transplantacija koštane srži:* početna doza se daje dan prije hirurškog zahvata, 3-5 mg/kg dnevno; uspostavljena doza se nastavlja do 2 sedmice postoperativno, a zatim se prelazi na oralni tretman ciklosporinom sa dozom od oko 12,5 mg/kg/dan; *endogeni uveitis:* 5 mg/kg/dan, po postizanju učinka doza se može smanjiti na 0,5-1 mg/kg/dan do konačne doze 2,5 mg/kg/dan (u refraktornim slučajevima vremenski ograničeno može se doza povisiti na 7 mg/kg/dan); *nefrotički sindrom:* ako je bubrežna funkcija normalna 5 mg/kg/dan, postepeno smanjivati na učinkovitu dozu; kod pacijenata sa poremećenom bubrežnom funkcijom 2,5 mg/kg/dan uz pažljivo nadgledanje; *reumatoidni artritis:* 3 mg/kg/dan, doza se može postepeno povećavati, ali ne smije da pređe 5 mg/kg/dan; *psorijaza:* 2,5 mg/kg/dan, ukoliko poboljšanje ne nastupi za mjesec dana dozu postepeno povećavati, ali ne smije premašiti 5 mg/kg/dan; *atopijski dermatitis:* 2,5-5 mg/kg/dan primjenjeno u dvije doze; dnevna doza ciklosporina treba uvijek da bude podijeljena na dvije doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
Rp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
Rp kapsula, meka [50 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml oralnog rastvora u kutiji

L04AD02 takrolimus

Doziranje: *profilaksa odbacivanja transplantata jetre, početi 12-18 sati nakon završetka transplantacije:* oralno, odrasli početi sa 0,1-0,2 mg/kg jednom dnevno, ujutro; *profilaksa odbacivanja transplantata bubrega, početi 24 sata nakon završetka transplantacije:* oralno, odrasli početi sa 0,2-0,3 mg/kg jednom dnevno, ujutro; *odbacivanje alogernih transplantata pri postojanju rezistencije na primjenu drugih imunosupresivnih lijekova:* konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD

- 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 - ASTELLAS IRELAND CO. LTD**
- 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 - ASTELLAS IRELAND CO. LTD**
- 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
- ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD**
- 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 IRELAND CO. LTD**
- Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [1 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- TACFORIUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**
- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 prozorna PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji
- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [1 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 prozorna PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji
- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [3 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 prozorna PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji
- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 prozorna PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, 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

L04AX **Ostali imunosupresivi**

L04AX01 **azatioprin**

Doziranje: *transplantacija:* početna doza od 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/Al - 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; maks. 30 mg nedjeljno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

METHOTREXAT EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

△ ZU/Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 50 tableta u PP spremniku sa PE zatvaračem, u kutiji

L04AX04 **lenalidomid**

Doziranje: *multipli mijelom (novodijagnostifikovani) kod kojih je provedena transplantacija autolognih matičnih ćelija:* 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, do napredovanja bolesti ili do nepodnošenja terapije; nakon 3 ciklusa doza se može povećati na 15 mg jednom dnevno; *multipli mijelom (novodijagnostifikovani) kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa deksametazonom; 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 proizvođa; *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 proizvođa; *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 proizvođa; *mijelodisplastični sindrom:* odrasli, 10 mg jednom dnevno u toku 21

uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; za podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvoda; *relapsni ili refraktorni limfom plaštene zone*: odrasli, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; *folikularni limfom* (u kombinaciji sa rituksimabom): odrasli, oralno 20 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa do 12 ciklusa; za doziranje rituksimaba i za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LENALIDOMID 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 [25 mg/1 kapsula] 3 PVC/ PCTFE/Al blistera sa po 7 kapsula, u kutiji

LENALIDOMID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/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. i djeca 13-17 god. 120 mg dva puta dnevno; nakon 7 dana povećati na 240 mg 2 puta dnevno; za podešavanje doze zbog neželjenih efekata konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH**

- Rp gastorozistentna kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 14 gastorozistentnih kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PVDC-PVC/Al blister), u kutiji
- Rp gastorozistentna kapsula, tvrda [240 mg/1 kapsula] 56 gastorozistentnih 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 sircetne 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); simptomatsko kratkotrajno liječenje boli vezano uz upalne infekcije uha, grla ili nosa (npr. faringotonzilitis, otitis):* 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:* rektalno, djeca 6 mjeseci-18 god. i oralno, djeca 14-18 god. 1,5-2,5 mg/kg (maks. 75 mg) 2 puta dnevno, alternativno, ukupna dnevna doza može biti data u 3 podijeljene doze; *postoperativni bol:* oralno, tablete sa trenutnim 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), odrasli 75 - 150 mg dnevno; *diklofenak kalijum-bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićno-skeletnih poremećaja; akutni gih; simptomatsko kratkotrajno liječenje boli vezano uz upalne infekcije uha, grla ili nosa (npr. faringotonzilitis, otitis):* 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; *akutna bol kod renalnih kolika, pogoršanje osteoartritis i reumatoidnog artritisa, akutnog bola u leđima, akutnog gihta, akutne traume i frakture:* i.m. 75-150 mg dnevno

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
- 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 PP/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 20 tableta sa modificiranim oslobađanjem (2 PP/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

DICLOFENAC PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O.

- Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O.

- Rp gastrotrezistentna kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 gastrotrezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

DIFEN - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta s produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [50 mg/1 tableta] 20 želučanoopornih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp gastrotrezistentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastrotrezistentnih tableta (2 PVC/PVdC/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp supozitorija [50 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 stripa po 5 supozitorija), u kutiji
- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula sa 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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

- ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 5 braon staklenih ampula sa 3 mL rastvora za injekciju (1 PVC/Al - blister sa 5 ampula), u kutiji

DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.

- Rp gastrotrezistentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastrotrezistentnih tableta (2 PVC/PVDC/Al blisteru po 10 tableta) u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 4 ampule sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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

- ZU otopina za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji

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

- Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 OPA/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., NOVO MESTO

Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

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

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

VOLTAREN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp čepić [12.5 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/LD-PE-blistera po 5 čepića) u kutiji

Rp čepić [25 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/LD-PE blistera po 5 čepića) u kutiji

Rp čepić [50 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/LD-PE blistera sa 5 čepića) u kutiji

VOLTAREN FORTE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp želučanootporna tableta [50 mg/1 tableta] 20 želučanootpornih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

VOLTAREN RAPID - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Alu blister sa 10 tableta) u kutiji

VOLTAREN RETARD - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVDC- Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

M01AB08 etodolak

Doziranje: *bol i zapaljenje kod reumatskog artritisa i osteoartritisa:* odrasli i djeca preko 18 god, 300-600 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; tbl. sa produženim oslobađanjem 600 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

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

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [600 mg/1 tableta] 10 tableta sa produženim oslobađanjem (1 Al/PVC/PVDC blister sa 10 tableta) u kutiji

ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/Al - blister sa 14 tableta) u kutiji

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

Rp tableta s produženim oslobađanjem [600 mg/1 tableta] 10 tableta sa produženim oslobađanjem (1 PVC/PE/PVDC//Al blister), u kutiji

M01AB11 acemetacin

Doziranje: *bol i zapaljenje kod akutnog i hroničnog artritisa, ankilozirajućeg spondilitisa, drugih reumatskih oboljenja i mišićno-koštanih poremećaja:* 60 mg 1-3 puta dnevno, sa dovoljno tečnosti, tokom obroka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RANTUDIL FORTE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

△ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/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 otapalo za otopinu za injekciju [8 mg/2 mL] 5 staklenih bočica sa praškom za otopinu za injekcije i 5 staklenih ampula sa po 2 mL otapala (voda 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

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

M01AE *Derivati propionske kiseline*

M01AE01 *ibuprofen*

Doziranje: *bol i zapaljenje kod reumatskih oboljenja i drugih mišično skeletnih poremećaja; umjeren do jak bol uključujući dismenoreju; postoperativna analgezija; zubobolja;* oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, odrasli, početi sa 300-400 mg 3-4 puta dnevno; povećati ukoliko je neophodno na maks. 2,4 g dnevno; uobičajena doza održavanja 0,6-1,2 g dnevno podijeljeno u 3 doze; oralno uzimajući preparate sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 1,6 g jednom dnevno, dozu treba uzeti jednom uveče, po potrebi povećati na 2,4 g dnevno u 2 podijeljene doze, dozu povećati samo u slučaju jakih bolova; *akutna migrena*, oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem: odrasli 400-600 mg u jednoj dozi, uzeti čim se simptomi migrene krenu razvijati; *umjeren do jak bol, bol i zapaljenje usljed povrede mekog tkiva, groznica sa neugodnošću*, oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem: djeca 3-5 mjeseci 50 mg 3 puta dnevno; maks. dnevna doza treba biti data u 3-4 podijeljene doze; maks. 30 mg/kg po danu; djeca 6-11 mjeseci 50 mg 3-4 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 1-3 god. 100 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 4-6 god. 150 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 7-9 god. 200 mg 3 puta dnevno (do 30 mg/kg dnevno (maks. 2,4 g u 3-4 podijeljene doze); djeca 10-11 god, 300 mg 3 puta dnevno (do 30 mg/kg dnevno (maks. 2,4 g) u 3-4 podijeljene doze); djeca 12-17 god. početna doza 300-400 mg 3-4 puta dnevno, po potrebi povećati do 600 mg 4 puta dnevno, doza održavanja 200-400 mg 3 puta dnevno; *bol i zapaljenje* uzimajući preparate sa modifikovanim oslobađanjem: djeca 12-17 god. 1,6 g jednom dnevno, doza se pretežno uzima u ranim večernjim časovima, i može se u slučaju jake boli povećati na 2,4 g dnevno u 2 podijeljene doze; *bol i zapaljenje kod reumatskih oboljenja uključujući juvenilni idiopatski artritis*,

oralno upotrebljavajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, djeca 3 mjeseca-17 god, 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; parenteralno - *kratkotrajna simptomatska terapija akutnog blagog bola, kratkotrajna simptomatska terapija povišene temperature*: 400 mg svakih 6 do 8 sati, maks. 1200 mg dnevno; rektalno - *snizavanje povišene tjelesne temperature, uključujući onu kod prehlade i gripa i kod vakcinacije; ublažavanje blagih do umjerenih bolova, poput bola kod nicanja zuba, zubobolje, grlobolje, uholje*: djeca 6-8 kg (3-9 mjeseci) 60 mg 3 puta na dan u razmaku od 6-8 sati, djeca 8-12 kg (9 mjeseci do 2 god.) 60 mg 4 puta na dan u razmaku od 6 sati; djeca 12,5-17 kg (2-4 god.) 125 mg 3 puta na dan u razmaku 6-8 sati; 17-20,5 kg (4-6 god.) 125 mg 4 puta na dan u razmaku od 6 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE

BRp film 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 FORTE ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE

Rp oralna suspenzija [200 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u staklenoj boci i špric za doziranje, 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 EFFECT RAPID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

BRp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp tableta s produženim oslobađanjem [800 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI - blister sa 10 tableta) u kutiji

DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji

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

DALSY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

BRp sirup [100 mg/5 mL] Smeđa polietilenska bočica sa 100 mL sirupa i plastična kašika za doziranje u kutiji.

IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK

BRp kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mekih (1 PVC/PVDC/AI blister)

BRp kapsula, meka [400 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mekih (1 PVC/PVDC-AI 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/AI blister sa 10 tableta) u kutiji

IBUMAX 2% - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 1 PET boca sa 100 ml oralne suspenzije, sa sigurnosnim zatvaračem za djecu sa navojem (CRC), adapterom za oralni špric i oralnim špricom u kartonskoj kutiji

IBUMAX 4 % - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp oralna suspenzija [40 mg/1 mL] boca od 100 ml, u kutiji

IBUMAX DIRECT - STADA ARZNEIMITTEL AG

BRp oralni prašak [200 mg/1 kesica] 12 kesica sa oralnim praškom, u kutiji

BRp oralni prašak [400 mg/1 kesica] 12 kesica sa oralnim praškom, u kutiji

IBUPROFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 AI/PVC blister), u kutiji

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1AI/PVC blister), u kutiji

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

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije (staklena bočica sa oralnom suspenzijom, 1 plastični špric, u kutiji

IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta

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

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

IBUPROFEN KABI 400 MG OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ZU otopina za infuziju [4 mg/1 mL] 10 LDPE boca sa po 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- BRp obložene tablete [200 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp obložene tablete [400 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/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 doznom 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 PVC/Al blister) u kutiji

NEOFEN RAPID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- BRp filmom obložena tableta [342 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- BRp filmom obložena tableta [684 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

NUROFEN ZA DJECU JAGODA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u plastičnoj bočici, u kutiji
- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 200 ml oralne suspenzije u plastičnoj bočici, u kutiji

RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O.

BRp kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

M01AE02 naproksen

Doziranje: *bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja:* 0,5-1 g dnevno u 1-2 podijeljene doze; *bol i inflamacija kod mišičnoskeletnih oboljenja i dismenoreja:* početna doza 500 mg, zatim po potrebi 250 mg svakih 6-8 sati; maks. doza poslije prvog dana 1,25 g dnevno; *akutni giht:* početna doza 750 mg, zatim 250 mg dok bol postoji; *akutna migrena:* oralno, odrasli 500 mg u jednoj dozi, uzeti u kombinaciji sa sumatriptanom čim se simptomi migrene razvijaju

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

BRp film tableta [275 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

BOLEX FORTE - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [550 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [550 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al folija blister), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al folija blistera po 10 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

M01AE03 ketoprofen

Doziranje: *bol i slaba inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišičnoskeletnih poremećaja i nakon hirurških zahvata u ortopediji; akutni giht; dismenoreja;* oralno, reumatska oboljenja, 100-200 mg u 2-4 podijeljene doze; bol i dismenoreja: 50 mg do 3 puta dnevno

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

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 25 kapsula, tvrdih (staklena bočica), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [100 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

KETONAL DUO - 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

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., NOVO MESTO

ZU otopina za injekciju/ infuziju [50 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

BRp film tableta [25 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister neprozirni sa 10 film tableta), u kutiji

ZU otopina za injekciju [50 mg/2 mL] 6 staklenih ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

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 kesica] 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.Š.

BRp filmom obložena tableta [36,91 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta Alu-PVC/ PVDC blisteru, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [36,91 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Alu-PVC/ PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [73,8 mg/1 ampula] 5 staklenih ampula od po 2 ml sa rastvorom za injekciju, u kutiji

M01AE51 ibuprofen, paracetamol

Doziranje: *simptomatsko liječenje blage do umjerene akutne boli (glavobolja, zubobolja, bol nakon vađenja zuba, dismenoreja, simptomatsko liječenje blagih do umjerenih reumatskih i mišićnih bolova, bolova u slučaju neozbiljnog artritisa, stanja povišene tjelesne temperature:* odrasli iznad 18 god, jedna tableta do tri puta dnevno, sa vodom, uz minimalan razmak između doza od šest sati; maksimalno po dvije tablete do tri puta na dan (maks 6 tableta tokom 24 sata)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BRUFEN EFFECT DUO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Aluminij-PVC/PVDC blister sa po 10 tableta) u kutiji

NEOFEN COMBO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 1 PVC/PVDC//Al blister sa 10 filmom obloženih tableta, u kutiji

PARAFEN - REPLEK FARM 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

M01AE51 fenilefrin, ibuprofen

Doziranje: *otklanjanje simptoma prehlade i gripa sa udruženom kongestijom:* odrasli, starije osobe i djeca uzrasta od 12 god. 2 tablete 200 mg/5 mg ili 1 tabletu 400 mg/10 mg na 8 sati; period između doza ne smije biti manji od 4 sata, maks. dnevna doza 1200 mg/30 mg

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

BRp film tableta [10 mg/1 tableta+ 400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVdC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

BRp film tableta [5 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVdC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

M01AH Koksibi**M01AH01 celekoksib**

Doziranje: *simptomatski tretman osteoartritisa:* 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, ukoliko je neophodno povećati na maks. 200 mg dva puta dnevno; *simptomatski tretman*

reumatoidnog artritisa: 100 mg dva puta dnevno, ukoliko je neophodno povećati na 200 mg dva puta dnevno; *ankilozirajući spondilitis*: 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, ukoliko je neophodno povećati na maks. 400 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; kako se rizik od kardiovaskularnog uticaja može povećati s povećanjem doze i dužinom primjene, celekoksib treba koristiti što je moguće kraće i u najnižim efikasnim dnevnim dozama.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- 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: *osteoarthritis*: 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 - N.V. ORGANON

- 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., NOVO MESTO

- 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 osteoartritis:* 1 tbl. 2 puta na dan ili 1 kesica praška za oralni rastvor jednom dnevno; ukoliko ne dođe do ublažavanja simptoma nakon 2-3 mjeseca, terapiju glukozaminom treba razmotriti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARTHRYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- BRp filmom obložena tableta [750 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta u PE bočici, u kutiji
- BRp prašak za oralni rastvor [1500 mg/1 kesica] 20 kesica sa praškom za oralni rastvor, u kutiji

M01AX07 benzidamin

Doziranje: *ublažavanje bolova u traumatskim stanjima kao što su 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 osteoartritis, primarna dismenoreja:* 100 mg dva puta dnevno poslije jela; maks. dužina terapije je 15 dana; kontraindikovano kod djece mlađe od 12 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIMULID - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED

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

NIMULID MD - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED

- Rp oralna disperzibilna tableta [100 mg/1 tableta] 10 oralnih disperzibilnih tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta) u kutiji

VENTOR - REPLEK FARM DOEL 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 biti veća od 7,5 g dnevno, odnosno 14 cm gela; trajanje terapije ne bi trebalo biti duže od maksimalno 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp gel [12.5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 60 g gela, u kutiji

M02AA06 **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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS 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

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

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/krema 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 DOEL SKOPJE

BRp krema [100 mg/1 g] 1 Al-tuba sa 50 g kreme, u kutiji

NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp gel [50 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

M02AA15 diklofenak

Doziranje: lokalno i simptomatsko olakšanje boli i upale kod ozljede tetiva, ligamenata, mišića i zglobova; lokalizovani oblici reumatizma mekih tkiva; osteoartritis površinskih zglobova; otklanjanje lokalnih stanja kod tromboflebitisa površinskih vena: 2-4 puta dnevno 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 aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji

DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.

BRp gel [10 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji

LOKOSOL, GEL, 10 MG / G - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.

BRp gel [10 mg/1 g] 100 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

OLFEN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

BRp gel [23,2 mg/1 g] 1 tuba sa 50 g gela, u kutiji

RAPTEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp gel [10 mg/1 g] 40 g gela u Al-tubi, u kutiji

VOLTAREN EMULGEL 1% - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

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% - GLAXOSMITHKLINE KFT

BRp gel [20 mg/1 g] 1 aluminij laminatna tuba sa 100 g gela, sa zatvaračem na preklapanje (flip-top zatvarač), u kutiji

BRp gel [20 mg/1 g] 1 aluminij laminatna tuba sa 50 g gela, u kutiji

M02AA26 nimesulid

Doziranje: simptomatska terapija bola kod iščašenja zglobova i akutnih povreda tetiva: 2-3 puta dnevno nanijeti 4-5 cm gela na oboljelo mjesto i lagano utrljati; liječenje traje tokom 7-15 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NIMULID TRANSGEL - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED**

BRp gel [10 mg/1 g] 1 tuba sa 30 g gela u kutiji

M02AA27 deksketopfen

Doziranje: bolna i inflamatorna stanja prouzrokovana traumom ili degenerativnim promjenama zglobova, tetiva, ligamenata i mišića: gel se nanosi 2-3 puta dnevno, ukupna dnevna doza gela ne bi trebala biti viša od 7,5 g (približno 14 cm gela)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOLOREX - BOSNALIJEK D.D.

BRp gel [12,5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 40 g gela, u kutiji

M02AC Preparati sa derivatima salicilne kiseline

M02AC etil-salicilat, hidroksietilsalicilat, metil-nikotinat, metil-salicilat

Doziranje: *simptomatsko ublažavanje mišićnih bolova, bursitisa i tendinitisa, uključujući reumatske bolove, nagnječenja, uganuća, fibrozitis, lumbago, išijas;* odrasli i djeca starija od 5 godina: raspršiti po bolnom mjestu 2-3 puta kratkim pritiskom na raspršivač s udaljenosti 10-15 cm.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEEP HEAT SPREJ - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED

BRp sprej za kožu, otopina [5 %/100 g+ 5 %/100 g+ 1.6 %/100 g+ 1 %/100 g] 150 ml sprej za kožu, otopina u metalnom spremniku s plastičnim zatvaračem

M02AC mentol, metil-salicilat, terpentinsko ulje, ulje eukaliptusa

Doziranje: *simptomatsko ublažavanje bolova i ukočenosti mišića, bolova u leđima, išijasa, lumbaga, reumatskih bolova, ozeblina, nagnječenja, uganuća, uključujući manje sportske povrede;* odrasli i djeca starija od 5 godina: lagano utrljati kremu na bolno područje 2-3 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEEP HEAT RUB - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED

BRp krema [5.91 %/100 g+ 12.8 %/100 g+ 1.47 %/100 g+ 1.97 %/100 g] 67 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

M02AC benzil-nikotinat, kamfor, mentol, metil-salicilat

Doziranje: *hronična degenerativna reumatska oboljenja, lumbago, išijas, bolne fibromijalgije, neuritis, neuralgije, bolovi usljed priraslica plućne maramice, lakše sportske povrede koje nisu praćene oštećenjem kože;* 3-4 puta na dan blago utrljati na bolno mjesto; maksimalno 7-8 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KAMFART - BOSNALIJEK D.D.

BRp krem [10 mg/1 g+ 20 mg/1 g+ 10 mg/1 g+ 10 mg/1 g] Al - tuba sa 40 g kreme, u kutiji

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, naprezanja i sportskih povreda;* odrasli i djeca starija od 12 god. 1-4 cm gela na zahvaćeno područje 2-3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IBUMENTHOL - ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD

BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 40 g gela, u kutiji

M02AX eterično ulje ružmarina

Doziranje: za olakšavanje blagog bola u mišićima i zglobovima i lakših perifernih poremećaja cirkulacije: odrasli i stariji, nanijeti približno 3-6 cm kreme 2-3 puta dnevno na zahvaćeno područje i lagano umasirati

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROSACTA - MEDIS D.O.O. LJUBLJANA**

BRp krema [100 mg/1 g] 50 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji
BRp krema [100 mg/1 g] 90 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

M02AX ibuprofen, mentol

Doziranje: ublažavanje reumatskog bola, mišićnih bolova, bolova i oticanja kao što su istegnuća, uganuća i sportske povrede; ublažavanje bolova kod blažeg oblika artritisa: odrasli i djeca starija od 12 god. nanijeti 1-4 cm gela na zahvaćeno područje, po potrebi do 3 puta dnevno u razmaku od najmanje 4 sata i nježno utrljati; ako nema poboljšanja nakon 2 sedmice potražiti savjet ljekara

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED**

BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 100 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji
BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 15 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji
BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

M03 **MIORELAKSANSI (MIŠIĆNI RELAKSANSI)****M03A** **Miorelaksansi sa perifernim djelovanjem****M03AB** **Derivati holina****M03AB01** suksametonijum

Doziranje: neuromuskularna blokada (kratkotrajna) tokom operacije i intubacije: i.v. 1-1,5 mg/kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 100 MG - VUAB PHARMA A.S.**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa 100 g praška za rastvor za injekciju i infuziju, u kutiji

M03AC **Ostala kvaterna amonijum jedinjenja****M03AC01** pankuronijum

Doziranje: relaksacija skeletne muskulature tokom različitih hirurških intervencija, kod pacijenata koji su na dugotrajnoj mehaničkoj ventilaciji u intenzivnoj njezi i u različitim patološkim stanjima (status 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 upotrijebljeni za vrijeme anestezije i zdravstveno stanje pacijenta: početna doza 50-80 mcg/kg (intubacija se postiže u toku 120-150 sekundi) ili 80-100 mcg (90-120 sekundi), doza održavanja 10-20 mcg/kg; pedijatrijski bolesnici: 60-100 mcg/kg, doza održavanja 10-20 mcg/kg; novorođenčad od 1 mjeseca: doze se moraju pažljivo individualno odrediti, početna doza 30-40 mcg/kg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PANCURONIUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

▲ ZU rastvor za injekciju [4 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

M03AC04 atrakurijum besilat

Doziranje: *neuromuskularna blokada (kratkog do umjerenog djelovanja) za vrijeme operacije ili tokom intenzivne njege;* intubacija i hirurgija, odrasli, i.v. inj. inicijalno 0,3 - 0,6 mg/kg, po potrebi još 0,1-0,2 mg/kg ili inicijalno i.v. inj. 0,3-0,6 mg/kg praćena i.v.inf. 0,3-0,6 mg/kg/sat; intenzivna njega, odrasli, i.v. inj. inicijalno 0,3-0,6 mg/kg (opciono), zatim i.v. inf. 0,27-1,77 mg/kg/sat (uobičajena doza 0,65-0,78 mg/kg/sat)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACURMIL - LISAPHARMA SPA

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 ampula po 5 mL rastvora za injekciju, u kutiji

ATRASYL - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

ZU/Rp rastvor za injekciju/ infuziju [25 mg/2.5 mL] 10 ampula po 3 ml rastvora, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/5 mL] 10 ampula po 5 ml rastvora, u kutiji

TRACRIUM - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

ZU rastvor za injekciju [25 mg/2.5 mL] 5 staklenih ampula po 2,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 staklenih ampula po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

M03B Miorelaksansi sa centralnim djelovanjem

M03BX Ostali miorelaksansi sa centralnim djelovanjem

M03BX05 tiokolhikozid

Doziranje: *adjuvantno liječenje bolnih mišićnih grčeva kod akutne spinalne patologije:* oralno, 8 mg svakih 12 sati (dnevna doza 16 mg), trajanje tretmana je ograničeno na 5-7 uzastopnih dana; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 16 godina; parenteralno, 4 mg svakih 12 sati (dnevna doza 8 mg) do 5 dana;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC blister), u kutiji

△ ZU otopina za injekciju [4 mg/2 mL] 6 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

TIYOZID - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

△ ZU otopina za injekciju [4 mg/2 mL] 6 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PE/PVdC-Al blistera po 10 tableta), 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 BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (10 PVC/PVdC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji

ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (1 PVC bočica) u kutiji
 Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

M04AA03 **febuksostat**

Doziranje: terapija hronične hiperurikemije kog gihta: oralno, odrasli 80 mg jednom dnevno, ukoliko je nakon 2-4 sedmice nivo mokraćne kiseline u serumu > 6 mg/100 ml (357 µmol/l), povećati na 120 mg jednom dnevno; profilaksa i terapija akutne hiperurikemije kod pacijenata podvrgnutih hemoterapiji radi hematoloških maligniteta: odrasli, 120 mg jednom dnevno, početi 2 dana prije citotoksične terapije i nastaviti tokom 7-9 dana, prema dužini trajanja hemoterapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABUXAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG

Rp film tableta [120 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Aclar/PVC/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji

ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG

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

ADEXANTIN - 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

FITAXYL - RONTIS HELLAS S.A.

- Rp film tableta [120 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 film tableta), u kutiji

M05 **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE OBOLJENJA KOSTIJU**
M05B **Lijekovi koji djeluju na strukturu i mineralizaciju kostiju**
M05BA **Bifosfonati**

M05BA04 **alendronska kiselina**

Doziranje: osteoporoza kod žena u postmenopauzi, smanjuje rizik od preloma kičme i kuka: 70 mg jednom sedmično.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DRONAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVDC/PVC/Al - blister), u kutiji

FOSAMAX T - N.V. ORGANON

- 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

BONDRONAT - WAYMADE PLC

- 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 - WAYMADE PLC

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta u PVC/PVDC-Al blisteru, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [3 mg/3 mL] 1 napunjena staklena šprica sa 3 ml rastvora za injekciju, 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 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:* i.v. 4 mg tokom najmanje 15 min. svake 3-4 nedjelje; uzimati 500 mg kalcijuma i 400 I.J vitamina D dnevno; *tumorom izazvana hiperkalcijemija:* i.v. inf. 4 mg kao pojedinačna doza tokom najmanje 15 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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 otopinu za infuziju [4 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

M05BB Bifosfonati, kombinacije**M05BB03 alendronska kiselina**

Doziranje: *postmenopauzna osteoporoza kod žena sa nedovoljnim unosom vitamina D:* 1 tbl. jednom sedmično

REGISTROVANI LIJEKOVI:**REBONE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Al/Al blister sa 4 tablete), u kutiji

M05BB03 alendronska kiselina, holekalciferol

Doziranje: *liječenje osteoporoze kod žena u postmenopauzi sa rizikom od deficita vitamin D:* 1 tableta jednom nedjeljno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FOSAVANCE - N.V. ORGANON**

- 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 osteoporoze kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od pojave fraktura; terapija gubitka kosti povezana sa hormonskom ablacijom kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od fraktura; liječenje gubitka koštane mase povezano sa dugotrajnom sistemskom 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 staklena injekciona šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, sa automatskom zaštitom za iglu u blisteru, u kutiji

M09 **OSTALI LIJEKOVI ZA POREMAĆAJE MIŠIĆNO-KOŠTANOG SISTEMA**

M09A **OSTALI LIJEKOVI ZA POREMAĆAJE MIŠIĆNO-KOŠTANOG SISTEMA**

M09AX **Ostali lijekovi za poremećaje mišićno-koštanog sistema**

M09AX07 **nusinersen**

Doziranje: spinalna mišićna atrofija prouzrokovana mutacijom na hromosomu 5q: intratekalnom injekcijom, početi sa 12 mg u 4 doze, na dan 0, 14, 28 i 63, zatim 12 mg svakih 4 mjeseca, za savjet za propuštenu dozu konsultovati literaturu proizvođa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPINRAZA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH

ZU rastvor za injekciju [2,4 mg/1 mL] 5 mL rastvora za injekciju u staklenoj bočici, u kutiji

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, pojedinačna doza i.v. inj. (oko 3-4 mg/kg tjelesne mase) dovodi do nesvesnog stanja u roku od 10 sekundi i traje 3-5 min. Napomena: kao i kod svih barbiturata, prilikom uvođenja u anesteziju, potrebna je primjena analgetika.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

THIOPENTAL PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

- ▲ ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica sa po 1 g praška u bočici, u kutiji

N01AX **Ostali opšti anestetici**
N01AX10 **propofol**

Doziranje: *uvođenje u opštu anesteziju:* sporom i.v. inj. ili i.v. inf. odrasli 18-55 god. 1,5-2,5 mg/kg tjelesne mase postepeno po 20-40 mg svakih 10 sekundi; stariji od 55 god. i iscrpljeni 1-1,5 mg/kg tjelesne mase postepeno po 20 mg svakih 10 sekundi do postizanja odgovora; djeca 1 mjesec-3 godine, 2,5-4 mg/kg tjelesne mase; preko 8 god. 2,5 mg/kg tjelesne mase; *održavanje opšte anestezije:* intravenskom infuzijom 4-12 mg/kg/h (3-6 mg/kg/h kod starijih ili iscrpljenih) ili sporom i.v. inj., 25-50 mg ponavljati prema odgovoru;

djeca, uobičajeno 9-15 mg/kg/h, kod djece uzrasta 1 mjesec -3 godine mogu biti potrebne veće doze; *sedaciju za vrijeme dijagnostičkih i operativnih procedura*: i.v. inf. početna doza 1,5-4,5 mg/kg/h (infuzija se može dopuniti primjenom bolus injekcije 10-20 mg ako je potrebno brzo povećanje dubine sedacije); kod pacijenata starijih od 55 god. i kod iscrpljenih mogu biti potrebne niže doze; djeca, 1,5-9 mg/kg/h (infuzija se može dopuniti primjenom bolus injekcije do 1mg/kg ako je potrebno brzo povećanje dubine sedacije); *sedaciju pacijenata na umjetnom disanju starijih od 16 godina u jedinicama intenzivne njege*: i.v.inf. 0,3-4 mg/kg/h; spora i.v.inj. odrasli početna doza 0,5-1 mg/kg, dati u toku 1-5 min, dozu i brzinu davanja podesiti prema željenom nivou sedacije i prema odgovoru

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROPOFOL 1% FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 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

N01AX13 azot suboksidi

Doziranje: *inhalaciona anestezija u kombinaciji sa drugim opštim anestetima (inhalacionim ili intravenskim) i mišićnim relaksansima; analgezija bez gubitka svijesti, što se postiže subanestetičkim dozama (u kombinaciji sa kiseonikom) kod zahvata u stomatologiji, porodiljstvu, pri promjeni zavoja, kod postoperativnih fizioterapija i drugih bolova*: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AZOT SUBOKSID MESSER - MESSER TEHNOGAS AD BEOGRAD

- ▲ - ZU medicinski gas, djelimicno tečni [100 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1 x 30 kg
- ▲ - ZU medicinski gas, djelimicno tečni [100 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1 x 37,5 kg
- ▲ - ZU medicinski gas, djelimicno tečni [100 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1 x 7,5 kg

N01B Anestetiци, lokalni

N01BB Amidi

N01BB01 bupivacain

Doziranje: *intratekalna (subarahnoidalna) spinalna anestezija kod hirurških operacija (urološke i operacije donjih ekstremiteta u trajanju od 2-3 sata, abdominalne operacije u trajanju od 45-60 min.): epiduralno, perineuralno, subkutano, intraartikularno kod odraslih i djece preko 12 mjeseci, za doziranje konsultovati literaturu proizvođača*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUPIVACAINE GRINDEKS - GRINDEKS JSC

- ZU rastvor za injekciju [5 mg/1 mL] 5 ampula po 10 ml, u kutiji

N01BB02 lidokain

Doziranje: *lokalna anestezija*: 10-40 mg ili više, maks. doza kao jednokratna ili kao podijeljene doze u roku od 120 min. 300 mg; *ventrikularne aritmije*, inicijalna terapija 50-

100 mg (0,7-0,14 mg/kg) u vidu i.v. bolus inj. brzinom 25-50 mg/min. (0,35-0,7 mg/kg/min), ukoliko se ne postigne željeni odgovor, sledeća doza se može ponoviti nakon 5 min. u roku od jednog sata ne smije se primjeniti više od 200-300 mg lidokaina; kontinuirana i.v.inf. nakon primjene bolus injekcije: doza održavanja 0,01-0,05 mg/kg/min (1-4 mg/min. kod osobe prosječne tjelesne mase 70 kg); lokalna primjena (gel) 5% - površinska lokalna anestezija u usnoj duplji, 0,1-0,5 g gela jednokratno aplikovati na sluzokožu usne duplje pomoću kuglice vate; lokalna primjena (gel) 2% muškarcima, *uretralna anestezija*: 400 mg gela; žene, *uretralna anestezija*: 100-200 mg; endoskopija 200-400 mg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp gel [20 mg/1 g] 25 g gela u aluminijskoj tubi I aplikator u zaštitnoj vrećici, u kutiji

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

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 25 bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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 staklenih ampula po 3,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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

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

N01BB52 cetilpiridin, lidokain

Doziranje: *ublažavanje bola i nelagodje koji se javlja pri nicanju zuba i smirivanju desni dojenčeta:* djeca starija od 5 mjeseci, količinu gela veličine zrna graška istisnuti na jogodicu čistog prsta i nježno utrljati na bolno mjesto desni, po potrebi ponoviti nakon 3 sata, najviše 6 puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CALGEL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

BRp gel za desni [1 mg/1 g+ 3.3 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 10 g gela za desni, u kutiji

N01BB52 adrenalin, lidokain

Doziranje: *lokalna anestezija u stomatologiji (infiltracija, blokada nerva):* koristi se najmanja doza lijeka koja će dovesti do efikasne anestezije; odrasli, doza se određuje individualno u zavisnosti od metode koja se koristi i karakteristika pacijenta, kod oralne infiltracije i/ili mandibularnog bloka, obično je dovoljna početna doza 1-4 ml; pedijatrijska populacija, prosječna preporučena doza 20-30 mg lidokaina po intervenciji; maks. preporučene doze: kod zdravih odraslih osoba maks. pojed.doza (kada se primjenjuje sa adrenalinom) je 7 mg/kg tjelesne mase; djeca, maks. 5 mg lidokain-hidrohlorida po kg tjelesne mase, odnosno doza od 0,25 ml lijeka po kilogramu tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU rastvor za injekciju [0.025 mg/2 mL+ 40 mg/2 mL] 50 staklenih ampula sa 2 ml rastvora za injekciju (u 10 PVC blistera), u kutiji

N01BB58 artikain, adrenalin

Doziranje: *infiltracija i blokada živaca kod složenih stomatoloških zahvata:* uobičajeno 1,7 ml rastvora; za doziranje kod pedijatrijske populacije pogledati literaturu proizvoda; ne preporučuje se djeci ispod 4 god. starosti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ORABLOC - PIERREL PHARMA

ZU rastvor za injekciju [40 mg/1 mL] 50 patrona (10 patrona od bezbojnog stakla (Tip I) zatvorena na jednom kraju brombutilnim gumenim zatvaračem, a na drugom kraju s aluminijskim poklopcem i gumenim zatvaračem, zapakovanih u PVC blisteru) 5 blistera po 10 patrona, 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:* i.m. ili s.c.10 mg na 45 do 60 min. prije anestezije; *uporni kašalj:* i.m. ili s.c 5 mg svakih 4-6 sati prema potrebi; kapsule sa produženim oslobađanjem, *ublažavanje jakog do vrlo jakog bola:* 40 mg jednom dnevno (svaka 24 sata) ili 20 mg 2 puta dnevno (svakih 12 sati); *jak hroničan bol ili/i bol otporan na terapiju drugim analgeticima, a pogotovo kancerski bol:* oralni rastvor, odrasli: početna doza 10 do 20 mg (1 do 2 pakovanja sa pojedinačnim dozama od 10 ml), doza se može povećati na 30 mg/5 ml ili na 100 mg/5 ml; djeca uzrasta 6 do 12 god: maks. 5 do 10 mg (1/2 do 1 cijele doze u pakovanju od 10 mg) na svaka 4 sata; neposredno prije upotrebe, rastvor se može razblažiti u vodi ili nekom bezalkoholnom piću; oralne kapi, odrasli: doze od 10 do 20 mg svaka 4 h (što odgovara 0.5-1 ml ili 8-16 kapi); djeca 6 do 12 god: maks. doza 5 do 10 mg svaka 4 h (što odgovara 0.25-0.5 ml ili 4-8 kapi); djeca 1 do 5 god: maks. doza 5 mg svaka 4 h (što odgovara 0.25-0.5 ml ili 4 kapi); sirup: odrasli: 10 do 20 mg (5-10 ml) na svaka 4 h; djeca 6 do 12 god: maks. doza 5 do 10 mg (2.5-5 ml) svaka 4 h; djeca 1 do 5 god: maks. 5 mg (2,5 ml) svaka 4 h

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

▲,§ ZU otopina za injekciju [20 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ORAMORPH - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A.

▲,§ Rp oralne kapi, rastvor [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji.

▲,§ Rp 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, ubičajena doza 10/5 mg svakih 12 sati, maksimalna dnevna doza 60/30 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DOLNADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 mtableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2,5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVdC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PE/PVdC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

TARGINACT - MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 AI/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 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] 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] 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] 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 tablete koju daje proizvođač se odredi TD-flaster koji ima istu efikasnost kao 24-časovna doza morfina data oralno ili parenteralno); potrebnu dozu treba prilagoditi bolesniku i preispitivati u redovnim intervalima; način primjene: neposredno po otvaranju pakovanja i skidanja zaštitnog sloja, flaster se nanosi na neoštećenu kožu, opranu čistom vodom i dobro osušenu, na kojoj nema malja, na površini na gornjem dijelu tijela (grudi, leđa, nadlaktica); na mjesto na koje se flaster lijepi ne smiju se nanositi kreme, ulja, losioni i puderi; flaster treba mijenjati na svakih 72 h, za svaku upotrebu mora se odabrati novo mjesto na koži, a ista površina kože se može koristiti nakon 7 dana od uklanjanja prethodnog flastera; flaster se ne smije oštetiti, dijeliti ili rezati; rastvor za injekciju: *analgezija u toku kraćih hiruških procedura i premedikacija u anesteziji (niže doze), analgezija /respiratorna depresija uz asistiranu ventilaciju (više doze), neuroleptanalgezija u kombinaciji sa neuroleptikom, jak bol;* spora i.v. inj. (bolus), spontana respiracija, odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 50-100 mcg (maks. 200 mcg), zatim 25-50 mcg ako je potrebno; djeca 2-12 god. 2-3 mcg/kg, a zatim 1 mcg/kg ako je potrebno; *asistirana ventilacija,* odrasli i djeca preko 12 god, početna doza 0,3-3,5 mg, zatim 100-200 mcg ako je potrebno; djeca 2-12 god. 2-3 mcg/kg, a zatim 1 mcg/kg ako je potrebno; i.v. inf. spontana respiracija, 0,05-0,08 mcg/kg/min., veće brzine od 3 mcg/kg/min. se koriste za operacije srca; asistirana ventilacija, odrasli, početna doza 1 mcg/kg/min, a nakon toga brzinom od 0,1 mcg/kg/min. podešavati prema postignutom odgovoru; i.m. za premedikaciju, 1-2 ml (50-100 mcg) 45 min. prije indukcije anestezije

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

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] 10 (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 buprenorfinu 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:**DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 neprozirni PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 neprozirna PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 neprozirna PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 bijela PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 bijela PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 bijelih PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

DOTRAX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

TRAMADOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

ZALDIAR 37,5 MG/325 MG - GRUNENTHAL GMBH

- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 papir/ PET/ Al/ PVC - blister), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 papir/ PET/ Al/ PVC - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 papir/ PET/ Al/ PVC - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 papir/ PET/ Al/ PVC - blistera po 10 tableta), u kutiji

ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

N02AJ14 deksketoprofen, tramadol

Doziranje: *simptomatsko kratkotrajno liječenje akutne boli u odraslih pacijenata:* 1 tbl. dnevno s najmanjim intervalom između doza od 8 h, maks. 3 tablete dnevno, maks. tokom 5 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SKUDEX - BERLIN-CHEMIE AG

- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 15 tableta), u kutiji

N02AX Ostali opioidi

N02AX02 tramadol

Doziranje: *umjerena do jaka bol:* odrasli i djeca preko 12 god, oralno, upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, akutna bol, uobičajena početna doza 100 mg, zatim 50-100 mg svakih 4-6 sati; *hronična bol,* upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 50 mg zatim podešavati prema odgovoru; obično nije potrebno više od ukupno 400 mg dnevno; tablete sa modifikovanim oslobađanjem: odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 50-100 mg 2 puta dnevno, po potrebi doza se može povećati na 150 mg ili 200 mg 2 puta dnevno, maks. 400 mg dnevno; oralne kapi, rastvor: odrasli i djeca preko 14 god. 20 kapi (50 mg) sa malo tečnosti ili na kocki šećera, ukoliko je potrebno doza se može ponoviti nakon 30-60 min.; djeca 1-14 god. 1-2 mg/kg, doze se mogu ponavljati u razmacima 4-6 h; rastvor/otopina za injekciju: odrasli i djeca preko 12 god. i.m. ili i.v inj. (tokom 2-3 min) ili i.v. inf. 50-100 mg svakih 4-6 h (maks. 400 mg/dan)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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 ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera sa 10 kapsula) u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [100 mg/2 mL] 5 staklenih ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

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 trenutnim oslobađanjem, početna doza 50 mg svaka 4 sata, podešavati prema odgovoru, prvog dana terapije dodatna doza od 50 mg može biti uzeta jedan sat poslije početne doze; maks. 700 mg u prva 24 sata; maks. 600 mg dnevno; oralno upotrebljavajući tablete sa produženim oslobađanjem, početna doza 50 mg svakih 12 sati, podesiti prema odgovoru, maks. 500 mg dnevno; oralno, rastvor *umjerena 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 film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralni rastvor [20 mg/1 mL] 100 ml oralnog rastvora u HDPE bočici, pipeta za doziranje od 5 ml i nastavak spojen na pipetu za doziranje; u kutiji
- ▲ Rp oralni rastvor [20 mg/1 mL] 200 ml oralnog rastvoru u 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:

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

Doziranje: *blaga do umjerena bol (glavobolja, zubobolja, menstrualni bolovi), simptomatska terapija istegnuća, otoka, reumatskog bola, lumbaga, fibrozitisa, bola u mišićima i zglobovima, oticanja zglobova, prehlade i groznice:* odrasli i adolescenti stariji od 16 god, do 3 puta dnevno po jedna tableta

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZANKAF - PHARMANOVA D.O.O.

- BRp tableta [500 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/AI sa po 10 tableta), u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

N02BA51 acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol

Doziranje: blaga do umjerena glavobolja tokom napada migrene sa ili bez aure, glavobolja 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 šumeće tablete), u kutiji

ASPIRIN PLUS C FORTE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- BRp šumeća tableta [800 mg/1 tableta+ 480 mg/1 tableta] 5 strip pakovanja sa po 2 šumeće tablete

ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANČE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- BRp šumeća tableta [400 mg/1 tableta+ 240 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (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 AI/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 AI/PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji

- ZU rastvor za injekciju [2,5 g/5 mL] 50 staklenih ampula sa 5 ml rastvora za injekciju (10 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 (10 PVC nosača po 5 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 u jednoj dozi, zatim po potrebi 60 mg nakon 4-6 sati, uzrasta 3-5 mjeseci 60 mg svakih 4-6 sati kod post-imunizacijske pireksije; djeca uzrasta 6 mjeseci-2 god. 120 mg; 2-3 god. 180 mg, 4-5 god. 240 mg, 6-7 god. 240-250 mg, 8-9 god. 360-375 mg, 10-11 god. 480-500 mg, 12-15 god. 480-750 mg, 16-17 god. 0,5-1 g; ove doze se mogu ponoviti svakih 4-6 sati ukoliko je potrebno (maks. 4 doze u toku 24 h); rektalno, odrasli 0,5-1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno, djeca 3 mjeseca-11 mjeseci 60-125 mg, 1-4 god. 125-250 mg, 5-11 god. 250-500 mg, 12-17 god. 500 mg; doze se mogu ponoviti svakih 4-6 h ukoliko je neophodno (maks. 4 doze u toku 24 h); i.v. inf. tokom 15 min, odrasli i djeca preko 50 kg, 1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno; odrasli i djeca 10-50 kg, 15 mg/kg svakih 4-6 sati, maks. 60 mg/kg dnevno; djeca ispod 10 kg, 10 mg/kg do 4 puta dnevno, maks. 30 mg/kg/dnevno; *akutna migrena:* oralno, odrasli, 1 g u jednoj dozi čim se počnu razvijati simptomi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u bočici, u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (2 PVC/Al - blistera po 6 tableta), u kutiji
- ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

FEBRICET - HEMOFARM 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

LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp čepić [120 mg/1 čepić] 10 (2x5) čepića u strip (PVC/PE) pakiranju, u kutiji

BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s polietilenskim (HDPE) sigurnosnim zatvaračem i graduirana štrcaljka za primjenu lijeka, u kutiji

PANADOL - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji

PANADOL BABY - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije

PANADOL OPTIZORB - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 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

PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u tamnoj staklenoj boci sa navojnim zatvaračem i plastičnom čašicom za doziranje, u kutiji

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (2 Al/PE strip sa 6 tableta), u kutiji

PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp oralni rastvor [120 mg/5 mL] 200 ml oralnog rastvora u staklenoj 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 DOOEL SKOPJE

BRp sirup [120 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji

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

ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/PVDC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji

PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

N02BE51 ibuprofen, paracetamol

Doziranje: *kratkotrajna terapija blagog do umjerenog bola* (migrena, glavobolja, bol u leđima, menstrualni bol, zubobolja, reumatski i mišićni bol, bol kod blažeg oblika artritisa, simptomi prehlade i gripa, bol u grlu ili povišena tjelesna temp.): odrasli preko 18 god, oralno 1 tbl. do 3 puta dnevno, maks. 6 tbl. u toku dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BLOKMAX DUO - ALKALOID AD SKOPJE

BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/Aluminijski blister sa 10 film tableta), u kutiji

BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijska blistera sa po 10 film 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 - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER
MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG**

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 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:

LUOCET 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

LUOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp šumeća tableta [250 mg/1 tableta+ 1,41 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji

N02BE51 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+ 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:**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

PANADOL EXTRA - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

BRp filmom obložena tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tablete (1 PVC/Al - blister), u kutiji

PANADOL FORTE OPTIZORB - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

BRp filmom obložena tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/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, mijalgija, posttraumatski i postoperativni bolovi, dismenoreja), povišena tjelesna temperatura:* odrasli: 1-2 tablete do 3 puta dnevno; djeca 12-16 godina: 1 tabl. do 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/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), povišenom temperaturom i bolovima (glavobolja i bolovi u mišićima):* odrasli i djeca preko 12 godina: 1 prašak na svakih 4-6 sati po potrebi, maks. 4 praška dnevno; djeca 6-12 god, kod preparata koji se mogu primjenjivati, 3-4 puta dnevno po jednu kesicu; prašak se prije upotrebe 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 hlufenamin, 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 fenilefrin, hlufenamin, paracetamol

Doziranje: *kratkotrajno ublažavanje simptoma prehlade, gripe, alergijskog rinitisa ili drugih alergijskih bolesti gornjeg dijela respiratornog trakta; kratkotrajno ublažavanje ostalih simptoma alergijskog rinitisa; pomaže u prohodnosti nosnih puteva; pomaže u dekongestiji sinusnih otvora i puteva:* odrasli i djeca preko 12 god: 2 tbl. po potrebi svaka 4 sata, maks. 12 tbl. dnevno ili 4 dozirne kašike (20 ml) sirupa po potrebi svaka 4 sata; djeca 6-11 god. (tjelesna težina 22-43 kg): 1 tbl. po potrebi svaka 4 sata, maks. 5 tbl. dnevno ili 2 dozirne kašike (10 ml) sirupa po potrebi svaka 4 sata, maks. 5 puta u toku 24 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RHINOBOS - BOSNALIJEK D.D.

- △ BRp sirup [2.5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL] smeđa staklena boca sa 100 ml sirupa, sigurnosnim zatvaračem za djecu (CRC/TE) i kašičica građirana na 2,5 ml i 5 ml, u kutiji
- △ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji
- △ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

N02BE51 kodein, kofein, paracetamol, propifenazon

Doziranje: *kratkotrajna terapija akutne, umjerene boli:* oralno, odrasli preko 18 god. 1 tbl. 3-4 puta dnevno, mogu se uzeti odjednom 2 tbl; maks. 6 tbl. dnevno; djeca 12-18 god. 1/2-1 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% - MEDICAL DEVELOPMENTS INTERNATIONAL LIMITED**

- △ 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: *migrena, vaskularna glavobolja, cluster glavobolja:* najbolje lijek uzeti u ranom, prodromalnom stadijumu glavobolje, 1-2 film-tablete, doziranje se nastavlja, ukoliko je potrebno, sa 1 film-tabletom svakih pola sata do najviše 4 film-tablete po napadu; ukupna sedmična doza ne smije prijeći 10 film-tableta; ne preporučuje se više od dva terapijska tretmana 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 blister) u kutiji

SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD

△ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 2 tablete (1 Al/poliamid/PVC blister), u kutiji

N02CC03 zolmitriptan

Doziranje: *akutni napadi migrene:* 2,5 mg, doza se može ponoviti nakon najmanje 2 sata, maksimalno 10 mg tokom 24 sata; ako efekat doze od 2,5 mg ne zadovolji, sljedeći napadi mogu se liječiti dozom od 5 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRECAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC

△ Rp oralna disperzibilna tableta [2.5 mg/1 tableta] 3 oralne disperzibilne tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 3 tablete) u kutiji

N03 ANTIEPILEPTICI

N03A Antiepileptici

N03AA Barbiturati i derivati

N03AA02 fenobarbiton

Doziranje: *svi oblici epilepsije osim apsans napada:* odrasli, 1-5 mg/kg dnevno što uobičajeno iznosi 100 mg 1-3 puta dnevno; antikonvulzivna doza za djecu uzrasta 1 mjesec-12 god. iznosi 1-1,5 mg/kg 2 puta dnevno i povećava se po potrebi za po 2 mg/kg dnevno; uobičajena doza održavanja iznosi 2,5-4 mg/kg jednom ili 2 puta dnevno; prevencija febrilnih konvulzija kod djece: 3-4 mg/kg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

▲,§ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N03AE Derivati benzodiazepina

N03AE01 klonazepam

Doziranje: *sve forme epilepsije, mioklonus:* odrasli, početna doza 1 mg uveče, povećavati dozu tokom 2-4 nedjelje; doza održavanja 4-8 mg obično uveče (može se dati u 3-4 podijeljene doze); djeca 1-11 mjeseci: početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 0,5-1 mg dnevno; djeca 1-4 god. početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 1-3 mg dnevno; djeca 5-11 god. početna doza 0,5 mg dnevno, doza održavanja 3-6 mg dnevno; djeca 12-17 god. početna doza 1 mg jednom dnevno, doza održavanja 4-8 mg dnevno

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/Al blister po 10 tableta) u kutiji

TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVdC/Al blister po 10 tableta) u kutiji

N03AF02 okskarbazepin

Doziranje: *epilepsija (parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije toničko-kloničkim napadima):* kao monoterapija ili dodatak terapiji, početna doza 300 mg 2 puta dnevno, povećavati prema postignutom odgovoru za maksimalnih 600 mg dnevno, postepeno u sedmičnim intervalima; uobičajena doza 0,6-2,4 g u podijeljenim dozama; djeca 6-17 god, 8-10 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze, povećavati prema odgovoru postepeno u sedmičnim intervalima maksimalno po 10 mg/kg dnevno; doza održavanja oko 30 mg/kg dnevno; maks. dnevna doza 46 mg/kg u podijeljenim dozama

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

- ▲ Rp 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 po 10 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; liječenj 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 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 podeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *kombinovana terapija s induktorima enzima bez valproata*: odrasli i djeca preko 12 god, 50 mg dnevno prvih 14 dana, zatim 50 mg 2 puta dnevno narednih 14 dana, povećavati za 100 mg nedjeljno do optimalne doze održavanja 200-400 mg dnevno u 2 doze (može biti potrebno do 700 mg dnevno); djeca 2-12 god. inicijalno 600 mikrograma/kg dnevno u 2 podijeljene doze, tokom 14 dana, zatim 1,2 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze tokom narednih 14 dana, nakon toga povećavati za maks. 1.2 mg/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 5-15 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno; *kombinovana terapija bez induktora enzima i bez valproata*: odrasli i djeca preko 12 god, inicijalno 25 mg jednom dnevno tokom 14 dana, povećati na 50 mg jednom dnevno tokom narednih 14 dana, zatim povećati za maks. 100 mg svakih 7-14 dana, uobičajena doza održavanja 100-200 mg dnevno u jednoj ili u 2 doze; djeca 2-12 god, inicijalno 300 mikrograma/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom 14 dana, zatim 600 mikrograma/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze, tokom narednih 14 dana, zatim povećati za maks. 600 mikrograma/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 1-10 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *monoterapija ili dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (bez lijekova koji indukuju enzime) bez valproata*: odrasli preko 18 god, početna doza 25 mg jednom dnevno tokom 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 14 dana, zatim 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja sa valproatima*: odrasli preko 18 god, početna terapija 25 mg na naizmjenične dane tokom 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (sa lijekovima koji indukuju enzime) bez valproata*: odrasli preko 18 god, početna doza 50 mg jednom dnevno tokom 14 dana, zatim 50 mg 2 puta dnevno tokom narednih 14 dana, zatim 100 mg 2 puta dnevno tokom narednih 7 dana, zatim 150 mg 2 puta dnevno tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 200 mg 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

LAMICTAL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje u HDPE bočici, u kutiji

LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH 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

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

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

N03AX11 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:**KATENA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

NEURONTIN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 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
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

NIRVAX - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AL blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AL blistera po 10 kapsula), u kutiji

N03AX14 levetiracetam

Doziranje: *monoterapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, odrasli i djeca preko 16 god, inicijalno 250 mg jednom dnevno tokom nedelju dana, zatim povećati na 250 mg 2 puta dnevno, zatim povećavati prema odgovoru po 250 mg dva puta dnevno (maks. 1,5 g dva puta dnevno) podešavati prema odgovoru, doze se povećavaju svake 2 sedmice; *dopunska terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, odrasli, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s više od 50 kg tjelesne težine, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca preko 6 mjeseci-17 god, tjelesne mase ispod 50 kg, početna doza 10 mg/kg jednom dnevno; povećati za maks. 10 mg/kg 2 puta dnevno svake 2 nedjelje; maks. 30 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1-6 mjeseci, inicijalno 7 mg/kg jednom dnevno, povećati za maks. 7 mg/kg 2 puta dnevno svake 2 nedjelje; maks. 21 mg/kg 2 puta dnevno; *dopunska terapija miokloničkih napada i primarno generalizovanih toničko-kloničkih napada:* oralno, odrasli, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s tjelesnom masom preko 50 kg inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s manje od 50 kg tjelesne težine: inicijalno 10 mg/kg jednom dnevno; doza se može povećati do 30 mg/kg dva puta dnevno, s tim da se doza podešava za 10 mg/kg dva puta dnevno svake dvije sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KEPPRA - UCB PHARMA S.A.

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 150 ml oralnog rastvora i šprica od 1 ml, u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 150 ml oralnog rastvora i šprica od 3 ml, u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 300 ml oralnog rastvora i šprica od 10 ml, u kutiji

LEPTICA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

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

LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (10 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 HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC-PE-PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC-PE-PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji

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

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 - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

△ 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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ 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

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

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 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 (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula tvrdih (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

N03AX18 lakozamid

Doziranje: *monoterapija lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, djeca tjelesne mase 50 kg i više): početna doza 50 mg dva puta dnevno, zatim povećati na 100 mg dva puta dnevno, nakon jedne nedjelje, alternativno inicijalno 100 mg dva puta dnevno, povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 300 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnom intervalu; djeca 4-17 god. (tjelesne mase do 50 kg), konsultovati literaturu proizvođača; odrasli, početna doza 50 mg dva puta dnevno, zatim povećati na 100 mg dva puta dnevno, nakon jedne nedjelje, alternativno inicijalno 100 mg dva puta dnevno, povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 300 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnom intervalu; *monoterapija lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* započinjanje terapije udarnim dozama za brzo postizanje koncentracije lijeka u plazmi (pod strogim ljekarskim nadzorom), udarna doza od 200 mg, nakon čega slijedi nakon 12 sati doza od 100 mg dva puta dnevno; povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 300 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnom intervalu; *dodatak terapiji lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* početna doza 50 mg dva puta dnevno, zatim povećati na 100 mg dva puta dnevno, nakon jedne nedjelje, alternativno inicijalno 100 mg dva puta dnevno, povećati u

koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 200 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnom intervalu; *dodatak terapiji lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije*, započinjanje terapije udarnim dozama za brzo postizanje koncentracije lijeka u plazmi (pod strogim ljekarskim nadzorom), udarna doza od 200 mg, nakon čega slijedi nakon 12 sati doza od 100 mg dva puta dnevno; povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 200 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnom intervalu;

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

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

LAKOZAMID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 56 film tablete (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/ Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

N04 ANTIPARKINSONICI**N04A Antiholinergici****N04AA Tercijarni amini****N04AA02 biperiden**

Doziranje: *Parkinsonova bolest:* oralno, inicijalno dva puta dnevno po 1 mg; doza se može povećavati za 2 mg dnevno; doza održavanja 1-4 mg 3-4 puta dnevno; maks. dnevna doza 16 mg; i.m. ili i.v. 2-4 ml (10-20 mg biperidena) podijeljeno u toku dana; *ekstrapiramidalni poremećaji prouzrokovani lijekovima:* oralno, odrasli 2-3 puta dnevno 1-4 mg; oralno, djeca 3-15 god. 1-3 puta na dan 1-2 mg; i.m. ili i.v. odrasli 0,5-1 ml (2,5-5 mg biperidena), ako je potrebno ista doza se može ubrizgati ponovo nakon 30 min; maks. dnevna doza 2-4 ml (10-20 mg biperidena); djeca do 1 god. 1 mg biperidena (0,2 ml), djeca do 6 god. 2 mg biperidena (0,4 ml), djeca do 10 god. 3 mg biperidena (0,6 ml); ako je potrebno ista doza se može ubrizgati ponovo nakon 30 min; *trovanje nikotinom:* i.m. 1-2 ml (5-10 mg biperidena); u izuzetno teškim slučajevima i.v. ubrizgati 1 ml (5 mg biperidena); nastavak liječenja oralno; *trovanje organskim jedinjenjima fosfora:* individualno, 5 mg i.v. višekratno do nestanka simptoma trovanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AKINETON - DESMA GMBH**

- △ Rp 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/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

N04B Dopaminergički lijekovi
N04BA Dopa i derivati dope

N04BA02 benzerazid, levodopa

Doziranje: *Parkinson-ova bolest:* u ranim stadijima bolesti liječenje treba započeti s 1/2 tablete 3 do 4 puta na dan, postepeno povećavati u zavisnosti od odgovora na terapiju, optimalni terapijski efekat se obično postiže primjenom 300-800 mg levodopa i 75-200 mg benzerazida dnevno podijeljeno u 3 ili više doza; doza održavanja je obično 1 tbl. 3-6 puta dnevno; potrebno je 4 do 6 sedmica da se postigne optimalno djelovanje; *sindrom nemirnih nogu:* idiopatski sindrom nemirnih nogu, bolesnici koji imaju poteškoće sa snom, 1 sat prije odlaska u krevet, početna doza 62,5-125 mg, doza se može povećati na 250 mg; bolesnici koji imaju poteškoće sa snom, poremećaj noćnog sna i dodatne smetnje tokom dana: preporučuje se da se ovi bolesnici liječe dodatnom dozom od 125 mg, pri čemu ukupna doza tokom 24 sata ne smije biti veća od 500 mg; *sindrom nemirnih nogu zbog zatajenja bubrega koji zahtijeva dijalizu:* 125 mg prije dijalize

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

△ Rp 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 obezbijediti 20% prethodne doze levodope; preporučena početna doza za većinu pacijenata koji uzimaju više od 1500 mg levodope je jedna tableta 3 ili 4 puta dnevno; liječenje treba biti individualizirano i prilagođeno u skladu sa željenim terapijskim odgovorom; maksimalno 8 tableta dnevno. tablete sa produženim oslobađanjem-pacijenti koji se liječe samo levodopom: potrebno je ukinuti primjenu levodope najmanje 8 sati prije terapije tbl. sa produženim djelovanjem 50/200 mg; početna doza 1 tbl. sa produž. oslob. 50/200 mg 2 puta dnevno, početna doza ne smije prekoračiti 600 mg levodope dnevno, niti se smije dati u intervalima manjim od 6 sati; za više informacija o titraciji i dozi održavanja konsultovati literaturu proizvođa;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

△ Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 100 tableta (10 PVC/PVDC/ALU blistera sa po 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:* oralno, odrasli 100 mg dnevno, povećati nakon jedne nedjelje na 100 mg 2 puta dnevno, obično u kombinaciji sa drugom terapijom; nekim pacijentima mogu biti potrebne više doze; maks. 400 mg dnevno; stariji od 65 god. 100 mg dnevno podešavati prema odgovoru; *liječenje gripe:* oralno, sa terapijom započeti što prije, po mogućnosti 24-48 sati nakon pojave simptoma, odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg 1-2 puta na dan tokom 5 dana; *profilaksa gripe:* oralno, odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg dnevno do 6 sedmica; *postherpetična neuralgija:* oralno, odrasli 100 mg dva puta dnevno tokom 14 dana, nastaviti tokom narednih 14 dana ukoliko je neophodno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

N04BC Agonisti dopamina

N04BC01 bromokriptin

Doziranje: *parkinsonizam:* 1,25 mg pred spavanje tokom 1. 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);

prolaktinomi: djeca 7-17 god. 1,25 mg dva puta dnevno, postepeno povećavati, maksimalno 5 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god; *gigantizam (akromegalija):* početnu dozu odrediti u skladu sa nivoom hormona rasta u krvi, maksimalno 10 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE 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,* ili kao monoterapija ili kao dodatak terapiji: oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, monoterapija, 3 puta po 0,25 mg dnevno, tokom 1. nedjelje (najbolje uz obrok), tokom 2. nedjelje 3 puta po 0,5 mg dnevno, tokom 3. nedjelje

3 puta po 0,75 mg dnevno, tokom 4. nedjelje 3 puta po 1 mg dnevno; dalje povećavati prema odgovoru po 1,5-3 mg dnevno u intervalima od nedjelju dana; uobičajena doza 9-16 mg dnevno; maks. 24 mg dnevno u 3 podijeljene doze; u kombinaciji sa levodopom, doza levodope se može postepeno smanjiti za približno 20%; oralno, tablete sa produženim oslobađanjem, 2 mg jednom dnevno tokom prve nedjelje, zatim 4 mg jednom dnevno počev od druge nedjelje, povećavati postepeno po 2 mg u intervalima od najmanje nedjelju dana, povećati na 8 mg jednom dnevno, doze se mogu i dalje povećavati ukoliko nema odgovora; po potrebi povećavati po 2-4 mg u intervalima od najmanje 2 nedjelje, razmotriti sporiju titraciju kod osoba starijih od 75 god. kada se primjenjuje kao dodatak terapiji uz levodopu moguće je postepeno smanjivati dozu levodope na približno 30% početne doze; maks. 24 mg dnevno; *Parkinsonova bolest kod pacijenata koji prelaze sa ropinirol tableta sa trenutnim oslobađanjem*: oralno tablete sa produženim oslobađanjem, odrasli uzimaju početnu dozu tableta sa produženim oslobađanje istovjetnu ukupnoj dnevnoj dozi tableta sa trenutnim oslobađanjem, koliko kontrola nije postignuta nakon zamjene, titrirati dozu; *sindrom nemirnih nogu*: oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminij/papir blistera sigurna za djecu po 14 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminij/papir blistera sigurna za djecu po 14 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminij/papir blistera sigurna za djecu po 14 tableta), u kutiji

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

- ▲ 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., NOVO MESTO

▲ 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 dodatna 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 SANAYII VE TICARET A.S.

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

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

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

N05

PSIHOLEPTICI

N05A

Antipsihotici

N05AA

Fenotiazini 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 šćucavice:* 25-50 mg 3 puta dnevno; *mućnina i povraćanje kod terminalnih stanja* (kada drugi preparati nemaju učinka ili nisu dostupni: odrasli, 10-25 mg na svakih 4-6 sati; djeca 1-6 god, 0,5mg/kg tjelesne mase na svakih 4-6 sati, maks. 40 mg dnevno; djeca 6-12 god. 0,5 mg/kg tjelesne mase na svakih 4-6 sati, maks. 75 mg dnevno; stariji pacijenti ili ometeni u razvoju, terapiju započeti sa 1/3 do 1/2 uobičajene doze za odrasle, dozu prilagoditi na osnovu iskustva i kliničke slike do postizanja kontrole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED

▲ Rp film 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: *akutna psihotična oboljenja, hronična psihotična oboljenja (šizofrenija, hronična ne-šizofrena manija: paranoidna manija, hronična halucinatorna psihoza), u kombinaciji sa antidepresivima, kratkotrajni tretman određene ozbiljne forme velike depresije (kombinacija sa ovim lijekom se može primjeniti samo u početnom periodu tretmana (npr. 4-6 sedmica):* oralno, početna doza 25-200 mg dnevno, dozu povećati do maksimalno 400 mg dnevno, dnevnu dozu uzeti naveče pred spavanje ili u tri podijeljene doze uz obrok

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:* i.m. uobičajena početna doza 12,5-25 mg, 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., NOVO MESTO

- ▲ Rp obložena tableta [1 mg/1 tableta] 25 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji

MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ ZU otopina za injekciju [25 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

N05AD Derivati butirofenona**N05AD01 haloperidol**

Doziranje: *šizofrenija i šizoafektivni poremećaj:* oralno, odrasli, 2-10 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, uobičajena doza 2-4 mg dnevno u prvoj epizodi šizofrenije, do 10 mg dnevno kod višestrukih epizoda šizofrenije; dozu podešavati prema odgovoru u intervalima 1-7 dana; kada se razmatraju doze više od 10 mg, procijeniti omjer koristi i

rizika za pojedinačnog pacijenta; stariji, početna doza je pola doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno, doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; *akutni delirijum (kada su nefarmakološka liječenja neuspješna)*: oralno, odrasli, 1-10 mg dnevno u 1-3 podijeljene doze, terapiju treba započeti sa najnižom mogućom dozom i zatim je postepeno povećavati u intervalima 2-4 sata po potrebi, maks. 10 mg dnevno; i.m. 1-10 mg dnevno, terapiju treba započeti sa najnižom mogućom dozom i zatim je postepeno povećavati u intervalima 2-4 sata po potrebi, maks. 10 mg dnevno; stariji, početi sa 0,5 mg, dozu podešavati postepeno prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno, doze preko 5 mg razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ocjene koristi i rizika; *umjerene do teške manične epizode povezane sa bipolarnim poremećajem tipa I*: oralno, odrasli, 2-10 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, dozu podešavati prema odgovoru u intervalima 1-3 dana; kada se razmatraju doze više od 10 mg, procijeniti omjer koristi i rizika za pojedinačnog pacijenta; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; maks. 15 mg dnevno; stariji, početna doza je pola najniže doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno, doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; *akutna psihomotorna agitacija povezana sa psihotičnim poremećajem ili maničnim epizodama bipolarnog poremećaja tipa I*: oralno, odrasli početna doza 5-10 mg, po potrebi ponoviti nakon 12 sati, nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; maks. 20 mg dnevno; stariji, početna doza 2,5 mg dnevno, po potrebi dozu ponoviti nakon 12 sati, maks. do 5 mg dnevno; doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; *brza kontrola teške akutne psihomotorne agitacije povezane sa psihotičnim poremećajem ili maničnim epizodama bipolarnog poremećaja tipa I kada peroralna terapija nije prikladna*: i.m. odrasli 5 mg, primjena se može ponavljati svakih sat vremena po potrebi, kod većine pacijenata dovoljne su doze do 15 mg dnevno; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; maks. 20 mg dnevno; stariji, 2,5 mg, primjena se može ponavljati svakih sat vremena po potrebi, do maks. 5 mg dnevno; doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; *liječenje dugotrajne agresije i psihotičnih simptoma kod pacijenata sa umjerenom do teškom Alzheimerovom demencijom i vaskularnom demencijom kada su nefarmakološka liječenja neuspješna i kada postoji rizik od samoozljeđivanja ili ozljeđivanja drugih osoba*: oralno, odrasli 0,5-5 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, doze podešavati prema odgovoru u intervalima 1-3 dana; potrebu za nastavkom liječenja procijeniti nakon najviše 6 nedjelja; stariji, 0,5 mg dnevno, potrebu za nastavkom liječenja procijeniti nakon najviše 6 nedjelja; *liječenje poremećaja sa tikovima, uključujući Touretteov sindrom, kod pacijenata sa teškim oštećenjem nakon neuspjeha edukacijskih, psiholoških i drugih farmakoloških terapija*: oralno, odrasli 0,5-5 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, doze podešavati prema odgovoru u intervalima 1-7 dana; potrebu za nastavkom liječenja procijeniti svakih 6-12 mjeseci; stariji, početi sa polovinom najniže doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno; potrebu za nastavkom liječenja procijeniti svakih 6-12 mjeseci; *liječenje blage do umjerene koreje kod Huntingtonove bolesti kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi*: oralno, odrasli, 2-10 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, dozu podešavati prema odgovoru u intervalima 1-3 dana; stariji, početi sa polovinom najniže doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno; doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; *blaga do umjerena koreja kod Huntingtonove bolesti kada drugi*

lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi i kada oralna terapija nije prikladna: i.m. odrasli 2-5 mg, doza se može ponavljati svakih sat vremena, maks. 10 mg dnevno; stariji, početi sa 1 mg, doze se mogu po potrebi ponavljati svakih sat vremena do maks. 5 mg dnevno, doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; *profilaksa postoperativne mučnine i povraćanja kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi:* i.m. odrasli 1-2 mg pri uvođenju u anesteziju ili 30 min. prije završetka anestezije; stariji, 0,5 mg pri uvođenju u anesteziju ili 30 min. prije završetka anestezije; *kombinovana terapija postoperativne mučnine i povraćanja kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi:* i.m. odrasli 1-2 mg; stariji 0,5 mg; Haldol depo: *terapija održavanja šizofrenije i drugih psihotičnih poremećaja:* kod pacijenata čije je stanje prethodno uravnoteženo peroralnim liječenjem, duboko i.m. početna doza 50 mg svake 4 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:**HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 staklena bočica sa 30 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 25 tableta (1 staklena bočica sa 25 tableta), u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

HALOPERIDOL KRKA DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

N05AE**Derivati indola****N05AE04****ziprazidon**

Doziranje: *šizofrenija, treman maničnih ili kombinovanih epizoda srednje-ozbiljnih bipolarnih poremećaja kod djece i adolescenata uzrasta od 10-17 godina:* odrasli 40 mg 2 puta dnevno, maks. do 80 mg 2 puta dnevno; doza održavanja 2 puta dnevno 20 mg; parenteralno, i.m. samo kod pacijenata kod kojih se oralni način primjene lijeka ne smatra odgovarajućim: inicijalno 10 mg prema potrebi, do maks. 40 mg dnevno; doze od 10 mg mogu se davati svaka 2 sata; u nekim slučajevima inicijalno 20 mg, a zatim 10 mg po isteku 4 sata, zatim nastaviti sa 10 mg svaka 2 sata do maks. 40 mg dnevno; što prije prijeći na oralnu primjenu

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

- ▲ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- ▲ ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa praškom i 1 ampula sa otapalom (voda za injekciju), u kutiji

N05AH Diazepini, oksazepini, tiazepini i oksepini

N05AH02 klozapin

Doziranje: *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

CLOZAPINE 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

SANOVEN - 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: *šizofrenija, kombinovana terapija manije, sprečavanje recidiva bipolarnog poremećaja:* oralno, odrasli 10 mg dnevno, podešavati dozu unutar raspona 5- 20 mg dnevno; početne doze veće od 10 mg preporučuje se samo nakon odgovarajuće kliničke procjene; maks. 20 mg dnevno; *monoterapija manije:* odrasli preko 18 god, oralno 15 mg dnevno, podešavati prema uobičajenoj dozi od 5-20 mg dnevno; početne doze veće od 15 mg preporučuje se samo nakon odgovarajuće kliničke procjene; maks. 20 mg dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/AL/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

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

OLFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 AI/AI - blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 AI/AI - blistera po 14 tableta), u kutiji

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

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

VAIRA - V - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/AI/PVC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera po 14 raspadljivih tableta za usta), u kutiji

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

- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji

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

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 AI/OPA/AI/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [15 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 AI/OPA/AI/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [20 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 AI/OPA/AI/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 AI/OPA/AI/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

ZYPREXA - ELI LILLY EXPORT S.A.

- △ Rp obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 obloženih tableta (4 PVC/oPA/AI//AI - blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 obloženih tableta (4 PVC/oPA/AI//AI - blistera po 7 tableta) u kutiji

N05AH04 kvetiapin

Doziranje: šizofrenija: 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; stariji, 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; stariji, 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:

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

- △ 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., NOVO MESTO

- △ 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), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji

N05AL Benzamidi**N05AL01 sulpirid**

Doziranje: liječenje *akutnih i hroničnih psihoza, neurotski, psihofuncionalni i psihoafektivni poremećaji udruženi sa somatskim stanjima:* odrasli, 10-200 mg dnevno, djeca preko 6 god. 5 mg/kg/dan (maks. do 10 mg/kg/dan)

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

- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/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 bočica od tamnog, neutralnog stakla, sa dozerom i plastičnim zatvaračem na navoj, sa 120 ml oralnog rastvora, u kutiji

EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 1 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

N05AX **Ostali antipsihotici**

N05AX08 **risperidon**

Doziranje: *akutne i hronične psihoze:* oralno, odrasli 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:* oralno, odrasli početna doza 2 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno postepeno po 1 mg dnevno; uobičajeni opseg doza 1-6 mg dnevno; stariji, početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, povećavati postepeno po 0,5 mg 2 puta dnevno do 1-2 mg 2 puta dnevno; *perzistentna agresija kod pacijenata sa Alchajmer-ovom demencijom* (kratkotrajna terapija do 6 nedjelja) bez odgovora na nefarmakološke metode liječenja i kada postoji rizik da pacijent ozlijedi sebe ili druge: početna doza 0,25 mg 2 puta dnevno; povećavati prema odgovoru po 0,25 mg 2 puta dnevno svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg 2 puta dnevno (može biti potrebno do 1 mg 2 puta dnevno); *perzistentna agresija kod poremećaja ponašanja:* djeca preko 5 god. tjelesne mase ispod 50 kg 0,25 mg jednom dnevno, povećavati prema odgovoru po 0,25 mg svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg dnevno; djeca preko 5 god. tjelesne mase iznad 50 kg 0,5 mg jednom dnevno, povećavati prema odgovoru po 0,5 mg svaki drugi dan; uobičajena doza 1 mg dnevno (ne treba koristiti duže od 6 nedjelja); **parenteralno-suspenzija sa produženim djelovanjem:** *šizofrenija i druge psihoze:* duboko i.m. kod pacijenata koji su uzimali do 4 mg risperidona dnevno, početna doza 25 mg svake 2 nedjelje; kod pacijenata koji su uzimali preko 4 mg risperidona dnevno, početna doza 37,5 mg svake 2 nedjelje; doze podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje postepeno po 12,5 mg do maks. 50 mg svake 2 nedjelje; ne preporučuje se djeci ispod 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [4 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji

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

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

PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister po 20 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 20 tableta), u kutiji
- △ 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, 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 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [25 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji
- △ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [37,5 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji
- △ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [50 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) , u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) , u kutiji

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

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

- △ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

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

- △ Rp 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: *šizofrenija*: oralno, odrasli, 10-15 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 15 mg jednom dnevno; maks. 30 mg jednom dnevno; djeca 15-17 god. 10 mg jednom dnevno, liječenje započeti nižom dozom i dozu titrirati; *manične epizode u bipolarnom poremećaju tipa I*: oralno, odrasli, početna doza 15 mg jedanput dnevno, po potrebi povećati; maks. 30 mg dnevno; djeca 13-18 god. početna doza 2 mg jednom dnevno tokom 2 dana, povećati na 5 mg jednom dnevno tokom 2 dana, zatim povećati na uobičajenu dozu od 10 mg jednom dnevno; dalje po potrebi postepeno povećavati po 5 mg na maks. 30 mg; maks. trajanje terapije 12 nedjelja; *prevencija novih maničnih epizoda u bipolarnom poremećaju tipa I*: odrasli, preko 18 god, oralno, kod pacijenata koji već uzimaju lijek u obliku monoterapije ili kombinovane terapije, nastaviti s primjenom terapije u istoj dozi

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- ▲ Rp oralni rastvor [1 mg/1 mL] 1 PET bočica sa 150 ml oralnog rastvora, sa polipropilenskim sigurnosnim zatvaračem za djecu, odmjernom čašicom od 30 ml, špricom od 5 ml i zatvaračem, u kutiji
- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/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

ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 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., NOVO MESTO

- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

- ▲ Rp 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 proizvoda; 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 proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PALIPERIDON TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [100 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobađanjem i 2 igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [50 mg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobađanjem i 2 igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [75 mg/0.75 mL] 1 napunjena šprica sa 0,75 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobađanjem i 2 igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem [150 mg/1.5 mL] 1 napunjena šprica sa 1,5 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobađanjem i 2 igle, u kutiji

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.novorodenčce 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; *akušerstvo:* i.v. ili i.m. 10-20 mg; *kardioverzija, endoskopija, radiološka ispitivanja, manje hirurške procedure:* i.v. odrasli, 10 mg - 30 mg; djeca, 0,1 mg/kg - 0,2 mg/kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- ▲ ZU otopina za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji
- △ Rp obložena 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

BENSEDIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

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] 2 blistera sa po 5 ampula, ampula od 2 ml, od neutralnog stakla, hidrolitički tip I, smeđe boje, u kartonskoj kutiji
- △ 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 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 [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N05BA04 oksazepam

Doziranje: *anksioznost* (kratkotrajna primjena); *ublažavanje apstinencijalnog sindroma kod alkoholičara:* 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 nesanice 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/AI- blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister sa 30 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister sa 20 tableta) u kutiji

N05BA08 bromazepam

Doziranje: *anksioznost:* uobičajeno 1,5-3 mg 2-3 puta dnevno; maks. 60 mg dnevno; terapija treba da traje što kraće; treba koristiti najnižu moguću dozu koja kontrolise simptome

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/AI - blister sa 20 tableta), u kutiji

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

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC//AI blistera po 15 tableta), u kutiji

LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

N05BA11 prazepam

Doziranje: *anksiozna stanja, nemir, napetost, fobije, pojačana razdražljivost, psihosomatske smetnje:* odrasli po jednu tabletu ujutro i uveče ili 1/2 tablete ujutro, 1/2 tablete u podne i 1 tableta uveče; za dugotrajno liječenje, uglavnom je dovoljno po 1/2 tablete 2-3 puta dnevno (10-15 mg); kod starijih niže doze

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

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

N05BA12 alprazolam

Doziranje: *kratkotrajna terapija anksioznosti:* oralno, odrasli 0,25-0,5 mg 3 puta dnevno; kod starijih bolesnika: 0,25 mg 2-3 puta dnevno podijeljeno u više doza; povećavati ukoliko je neophodno do ukupno 3 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALZAM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

- △ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVDC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

- △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta),u kutiji
- △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta),u kutiji

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

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

KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

MAPRAZAX - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al - blister), u kutiji
- △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al - blister), u kutiji
- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji

MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta), u kutiji

XANAX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ 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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ 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; *sedacija pacijenata na intenzivnoj njezi*: sporom i.v. injekcijom, početna doza 30-300 mcg/kg, sa povećanjem 1-2,5 mg svakih 2 min., onda sporom i.v. inj. ili kontinuiranom i.v. infuzijom 30-200 mcg/kg/h; doza se smanjuje (ili smanjuje ili se daje kao početna doza) u hipovolemiji, vazokonstrikciji ili hipotermiji; niže doze također mogu biti adekvatne ako se koriste opioidni analgetici; kod neonatusa ispod 32 nedjelje gestacione starosti primjenjuje se kontinuirana i.v. infuzija u dozi od 30 mcg/kg/h, dok kod neonatusa od 32 nedjelja gestacione starosti i djeci ispod 6 mjeseci, doza iznosi 60 mcg/kg/h, a djeci preko 6 mjeseci starosti, početna doza je 50–200 mcg/kg, a potom se dodaje, u zavisnosti od efekta, doza održavanja 60–120 mcg/kg/h u obliku kontinuirane i.v. infuzije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

- ▲ ZU rastvor za injekciju [5 mg/1 mL] 10 ampula po 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji.

MIDOLAM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- ▲ ZU rastvor za injekciju [15 mg/3 mL] 5 ampula sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

N05CF**Lijekovi 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

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

- ▲ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- ▲ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

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

N05CM Ostali hipnotici i sedativi

N05CM suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore

Doziranje: *tradicionalno se upotrebljava za olakšavanje blagih stresnih stanja zbog uznemirenosti i napetosti:* odrasli i djeca preko 12 god, 2 kaps. 2 puta dnevno; *kao pomoć pri spavanju kod nesanicе:* 1 kaps. pola sata do sat prije odlaska na spavanje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEOPERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ BRp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula+ 175 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 aklar/PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

N05CM suhi ekstrakt korjena odoljena, suhi ekstrakt lista matičnjaka, suhi ekstrakt lista pitome nane

Doziranje: *tradicionalno se preporučuje za olakšavanje blagih simptoma mentalnog stresa i kao pomoć pri uspavlivanju:* 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 nesanicе, 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

N05CM18 deksmedetomidin

Doziranje: *za održavanje sedacije tokom intenzivne njege:* i.v.inf. 0,7 mcg/kg/sat, podesiti prema odgovoru; uobičajena doza održavanje 0,2-1,4 mcg/kg/sat

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEKSMEDETOMIDIN PHARMIDEA - PHARMIDEA SIA

- ▲ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 µg/1 mL] 25 bezbojnih staklenih bočica po 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

N06 PSIHOANALEPTICI

N06A Antidepresivi

N06AA Neselektivni inhibitori preuzimanja monoamina

N06AA09 amitriptilin

Doziranje: *depresija:* odrasli i djeca preko 16 god. uobičajena doza 75 mg podijeljena u više doza ili kao pojedinačna doza uveče pred spavanje; povećavati postepeno ukoliko je neophodno do 150-200 mg

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

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (4 PP/Al blistera po 25 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 25 filmom obloženih tableta (1 PP/Al blister po 25 tableta), u kutiji

N06AA21 maprotilin

Doziranje: *veliki depresivni poremećaj:* početna doza iznosi 25 mg 1-3 puta na dan ili 75 mg jednom dnevno uveče, po potrebi postepeno povećavati do 150 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LADIOMIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

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

FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D.

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

N06AB05 paroksetin

Doziranje: *epizode velike depresije, socijalno anksiozni poremećaj, posttraumatski stresni poremećaj, generalizovani anksiozni poremećaj:* odrasli, preko 18 god. preporučena doza 20 mg svako jutro; maks. 50 mg dnevno (stariji 40 mg); ne preporučuje se djeci ispod 18 god; *opsesivno - kompulzivni poremećaj:* odrasli preko 18 god. početna

doza je 20 mg svako jutro, povećavati postepeno po 10 mg do preporučene doze od 40 mg dnevno; maks. 60 mg dnevno (stariji 40 mg); *panični poremećaj*: odrasli preko 18 god. početna doza je 10 mg svako jutro, povećavati postepeno po 10 mg do preporučene doze od 40 mg dnevno; maks. 60 mg dnevno (stariji 40 mg)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D.

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

HORIZONT - HEMOFARM A.D. VRŠAC

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

PAKSTON - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

PAROKSETIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

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

PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

SEROXAT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

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

N06AB06

sertralin

Doziranje: *depresija*: odrasli, početna doza 50 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg u intervalima ne kraćim od nedjelju dana do maks. 200 mg dnevno; uobičajena doza održavanja 50 mg dnevno; *opsesivno kompulzivni poremećaj*: odrasli i djeca starija od 12 god. početna doza 50 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg dnevno u intervalima ne kraćim od nedjelju dana; maks. 200 mg dnevno; djeca 6-12 god. početna doza 25 mg, povećati na 50 mg dnevno nakon jedne sedmice, dalje povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg u intervalima od najmanje nedjelju dana; maks. 200 mg dnevno; *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:

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

△ 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

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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ 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

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:**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

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., NOVO MESTO

- △ 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 antidepresivi

N06AX05

trazodon

Doziranje: *depresija:* početna doza 150 mg (stariji 100 mg) dnevno u podijeljenim dozama poslije jela ili kao pojedinačna doza prije odlaska na spavanje; po potrebi 300 mg dnevno; hospitalizovanim pacijentima se može davati do 600 mg dnevno, podijeljeno u dvije doze; stariji - početna doza je 100 mg dnevno (jedna doza prije spavanja), po potrebi, povećavati dozu do 300 mg dnevno; terapiju treba započeti uveče; povećanjem doze, režim uzimanja lijeka se mijenja; djeci se ne preporučuje; *anksioznost:* 75 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do 300 mg dnevno; djeci se ne preporučuje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TRITTICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.P.A.**

- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (1 blister sa 20 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera sa 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 ZDRAVLJ, D.D., NOVO MESTO

- △ 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES 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: *velika depresija:* odrasli, oblici sa trenutnim i produženim oslobađanjem, početna doza 75 mg dnevno u 2 podijeljene doze povećavati ukoliko je neophodno u intervalima od najmanje 2 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:* odrasli, oblici sa trenutnim i produženim oslobađanjem, 75 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno doza

se može postepeno povećati do 225 mg jednom dnevno; *panični poremećaj*: odrasli, oblici sa produženim oslobađanjem, početna doza 37,5 mg jednom dnevno tokom 7 dana, povećati na 75 mg jednom dnevno, povećati po potrebi na 225 mg jednom dnevno, doze treba povećati u intervalima od najmanje 2 nedjelje, maks. 225 mg dnevno

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//Al - 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//Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

VEXANA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp tableta [37.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blister sa po 15 tableta) u kutiji

ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp tableta [37.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al 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/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

N06AX21 duloksetin

Doziranje: *veliki depresivni poremećaj*: odrasli 60 mg jedanput dnevno; *generalizovani anksiozni poremećaj*: odrasli inicijalno 30 mg dnevno, ukoliko je neophodno povećavati do 60 mg jednom dnevno, maks. 120 mg dnevno; *bol kod dijabetičke periferne neuropatije*: odrasli 60 mg jednom dnevno; maks. 120 mg dnevno u podijeljenim dozama; napomena: kod dijabetičke neuropatije, prekinuti davanje ukoliko nema adekvatnog odgovora nakon 2 mjeseca; ispitati opravdanost terapije najmanje svaka 3 mjeseca; *umjerena do teška stresna urinarna inkontinencija*: odrasli, žene, 40 mg dva puta dnevno, nakon 2 nedjelje procijenti korist i podnošljivost terapije; alternativno, može se uzeti inicijalno 20 mg 2 puta dnevno, tako da se neželjena dejstva minimiziraju, zatim da se poveća na 40 mg 2 puta dnevno, nakon 2-4 nedjelje treba procijeniti korist i podnošljivost terapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 30 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

DUOTIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp želučanootporna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 želučanootpornih kapsula, tvrdih (4 Al//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp želučanootporna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 želučanootpornih kapsula, tvrdih (4 Al//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

NEXETIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

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

TAITA - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji

N06B Psihostimulansi i nootropni lijekovi**N06BC Derivati ksantina****N06BC01 kofein**

Doziranje: *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 İLAÇ VE KIMYA SAN. A.Ş.**

- 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 - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

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 disleksije kod djece u kombinaciji sa terapijom govora: djeca uzrasta 8-13 god, 3,2 g u dvije podijeljene pojedinačne doze; terapija vertiga centralnog i perifernog porijekla: 2,4 g u tri podijeljene doze od po 0,8 g u trajanju od 8 sedmica; simptomatsko liječenje psiho organskog sindroma: 2,4-4,8 g dnevno podijeljeno u 2-3 doze; liječenje afazije uz intenzivne logopedске vježbe: 4,8 g dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp filmom obložena tableta [1200 mg/1 tableta] 40 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

CEREBRYL - VIENNAPHARM GMBH

Rp filmom obložena tableta [1200 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [1200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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 HDPE bočica) u kutiji

N06BX18 **vinpocetin**

Doziranje: *simptomatsko olakšanje psihičkih ili neurološkog poremećaja izazvanih insuficijencijom cerebralne cirkulacije kod starijih bolesnika: 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

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., NOVO MESTO

- △ 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] 30 raspadljivih tableta za usta (3 blistera OPA/Alu/PVC film-PET/Alu folija, po 10 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;

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)

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., NOVO MESTO

△ 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 AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

MEMANTIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

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

MEMANTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

MEMENTO - BOSNALIJEK D.D.

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

MEXIA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa 14 film tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 25 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

YMANA - ALKALOID AD SKOPJE

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji

N06DX02 **ginkgo biloba, list**

Doziranje: *poremećaji u prokrvljenosti i funkciji mozga (demencija), vrtoglavica, zujanje u ušima, poremećaj cirkulacije u ekstremitetima:* 80-240 mg/dan podjeljeno u 2-3 doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

MEMOBLOCUS - 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**N07A Parasimpatomimetici****N07AA Antiholinesteraze****N07AA02 piridostigmin**

Doziranje: *mijastenija gravis:* oralno, odrasli, 120-720 mg podijeljeno u 2-4 doze (pojedinačna doza ne smije biti veća od 180 mg, niti manja od 60 mg); djeca do 6 god, početna doza 30 mg, djeca 6-12 god, početna doza 60 mg; dnevna doza 30-360 mg; za doze manje od 60 mg moraju se koristiti lijekovi sa nižim sadržajem aktivne supstance (npr. tablete sa 10 mg piridostigmina)

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

- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 150 filmom obložena tableta (1 staklena bočica sa 150 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 20 filmom obložena tableta (1 staklena bočica sa 20 tableta), u kutiji

N07B Lijekovi za liječenje bolesti zavisnosti**N07BA Lijekovi za liječenje nikotinske zavisnosti****N07BA01 nikotin**

Doziranje: *dotatna terapija liječenja ovisnosti o duvanu u odraslih ublažavanjem simptoma sustezanja prilikom pokušaja prestanka pušenja ili smanjenja prije potpunog prestanka pušenja:* 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.

NICORETTE FRESHMINT - MCNEIL AB

BRp ljekovita guma za žvakanje [2 mg/1 Guma za žvakanje] 30 ljekovitih guma za žvakanje (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 15 guma za žvakanje) u kutiji

NICORETTE FRESHMINT - MCNEIL AB

BRp ljekovita guma za žvakanje [4 mg/1 Guma za žvakanje] 30 ljekovitih guma za žvakanje (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 15 guma za žvakanje) u kutiji

NICORETTE INVISIPATCH - LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG

BRp transdermalni flaster [-] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od papira, filma polietilentereftalata (PET) i aluminijevog akrilnitrilkopolimera), u kutiji

BRp transdermalni flaster [10 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od cikloolefin kopolimer koekstrudata), u kutiji

BRp transdermalni flaster [10 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od papira, filma polietilentereftalata (PET) i aluminijevog akrilnitrilkopolimera), u kutiji

BRp transdermalni flaster [15 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od cikloolefin kopolimer koekstrudata), u kutiji

BRp transdermalni flaster [15 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od papira, filma polietilentereftalata (PET) i aluminijevog akrilnitrilkopolimera), u kutiji

BRp transdermalni flaster [25 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od cikloolefin kopolimer koekstrudata), u kutiji

N07BC

Lijekovi za liječenje zavisnosti od opijuma

N07BC01

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

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: *dodatak terapiji opioidne zavisnosti:* izraženo kao buprenorfin, odrasli i djeca preko 15 god. početna doza 2-4 mg jednom dnevno (dodatna doza od 2-4 mg može biti primijenjena prvog dana u zavisnosti od individualnih pacijentovih zahtjeva), povećavati postepeno po 2-8 mg prema odgovoru; maks. 24 mg dnevno; ukupna nedjeljna doza može biti podijeljena i data svakog drugog dana ili 3 puta nedjeljno (ali maks. 24 mg dnevno)

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

- ▲,§ Rp sublingvalna 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 GERMANY GMBH

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0,5 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 7 tableta), u kutiji

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 7 tableta), u kutiji

SUBOXONE - INDIVIOR 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: *vertigo, tinitus i gubitak sluha udružen sa Menierovim sindromom:* početna doza 16 mg 3 puta dnevno uz jelo; doza održavanja 24-48 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETASERC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVdC/Al - blister sa 20 tableta), u kutiji
- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

HISTINAX - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVdC blistera 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

N07X Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem

N07X Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem

Doziranje: *senilna demencija Alchajmerovog i vaskularnog tipa:* 10-30 ml dnevno tokom 4 nedjelje, liječenje se može ponoviti u nekoliko ciklusa nakon 2 mjeseca, do izostanka daljeg poboljšanja; *simptomi post apoplektičkih komplikacija:* 20-50 ml dnevno tokom 10-21 dana; *traumatične povrede mozga (moždana kontuzija ili potres mozga):* 20-50 ml dnevno tokom 7-30 dana; i.m. primjena do 5 ml, i.v. do 10 ml, doze veće od 10 ml se primjenjuju u infuziji

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH

- ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml
rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 10 ml
rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 5 ml
rastvora za injekciju, u kutiji

N07XX Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem

N07XX02 riluzol

Doziranje: za *produžavanje života kod pacijenata sa amiotrofičnom lateralnom sklerozom*, liječenje započinje ljekar specijalista sa iskustvom u liječenju bolesti motornih neurona: 50 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SCLEFIC - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 Al/PVC blistera po 14
tableta), u kutiji

P **ANTIPARAZITICI, INSEKTICIDI I REPELENTI**
P01 **ANTIPROTOZOICI**
P01A **Amebicidi i drugi lijekovi za liječenje bolesti koje su izazvane protozoama**
P01AB **Derivati nitroimidazola**

P01AB01 **metronidazol**

Doziranje: *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 8h u toku 7 dana ili 400-500 mg na 12 sati u toku 5-7 dana ili 800 mg ujutro i 1200 mg uveče tokom 2 dana ili 2 g u jednoj dozi; djeca: 15 mg/kg dnevno podijeljeno u 3 doze, tokom 7 dana; *anaerobne infekcije:* terapija, odrasli i djeca preko 12 god. 500 mg na 8 sati, u slučaju posebno teških simptoma povećati dozu do maks. 4 g na 24 sata; djeca, 8 sedmica do 12 god. 20-30 mg/kg ili 7,5 mg/kg na 8 sati, doze se može povećati do 40 mg/kg tjelesne težine; dužina terapije je obično 7 do 14 dana; profilaksa, odrasli i djeca starija od 12 god. početi sa 1000 mg, a zatim 500 mg svakih 8 sati, tokom 24 sata prije operativnog zahvata; djeca mlađa od 12 god. 20-30 mg/kg, kao pojedinačna doza primjenjena 1-2 sata prije operativnog zahvata; *psedomembranozni kolitis:* 500 mg na 8 h tokom 5-10 dana; djeca 30 mg/kg/dan podijeljeno na 3-4 doze; *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; *akutni ulcerozni gingivitis:* odrasli, 250 mg tri puta na dan u toku 3 dana; *djeca,* 35-50 mg/kg tri puta na dan podijeljeno u tri doze u trajanju od 3 dana; *akutne dentalne infekcije:* odrasli, 500 mg tri puta na dan u trajanju 5 do 7 dana; djeca, 7,5 mg /kg tri puta na dan u trajanju 5-7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp 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 PVC/Alu/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 (2 Al-PVC/PVDC blistera sa po 7 tableta), 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 gastorezistentna kapsula, meka [250 mg/1 kapsula] 8 gastorezistentnih kapsula, mekih (1 termoformni PVC/Al blister) u kutiji

P01B ANTIMALARICI

P01BA Aminokvinolini

P01BA02 hidroksihlorohin

Doziranje: *reumatoidni artritis, diskoidni i sistemski lupus eritematodesa, kožna oboljenja uzrokovana ili pogoršana pod uticajem sunčeve svjetlosti:* oralno, odrasli, primjeniti minimalnu efikasnu dozu, 200 mg ili 400 mg dnevno (doza ne bi trebala preći 6,5 mg/kg/dan); *u pedijatrijskoj populaciji se koristi kod juvenilnog idiopatskog artritisa (u kombinaciji sa drugim lijekovima), diskoidnog i sistemskog lupus eritematodesa - za doziranje konsultovati literaturu proizvođača*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MALCOVIR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera sa po 10 tableta), u kutiji

P02 **ANTHELMINTICI**
P02C **Lijekovi protiv nematoda**
P02CA **Derivati benzimidazola**

P02CA01 **mebendazol**

Doziranje: *helmintijaze 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 i kašikom za doziranje zapremine 5 ml, u kutiji

- R** **RESPIRATORNI SISTEM**
R01 **NAZALNI PREPARATI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE**
BOLESTI SLUZNICE NOSA)
R01A **Dekongestivi i ostali nazalni lijekovi za lokalnu**
primjenu
R01AA **Simpatomimetici, monokomponentni**

R01AA05 oksimetazolin

Doziranje: akutni rinitis, alergijski rinitis, rinosinuzitis, endoskopska hirurgija u nosu, otitis media: odrasli i djeca školskog uzrasta: 1-2 kapi 0.05% rastvora ili 1-2 sprej doze 0.05% spreja u svaku nosnicu 2-3 puta na dan; djeca uzrasta 2-7 godina: 1-2 kapi 0.025% rastvora ili 1-2 sprej doze 0.025% spreja u svaku nosnicu 2-3 puta na dan.

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

BRp kapi za nos, rastvor [0,25 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, rastvora u LDPE 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

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

BRp kapi za nos, otopina [0,25 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, otopine (1 LDPE plastična bočica sa PP zatvaračem) u kutiji

BRp kapi za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, otopine (1 LDPE plastična bočica a PP zatvaračem) u kutiji

R01AA07 ksilometazolin

Doziranje: nazalna kongestija: sprej za nos 0,1%: odrasli i djeca preko 6 god. 1 sprej u svaku nozdrvu po potrebi 1-3 puta dnevno, maks. do 5 dana; djeca 2-6 god. sprej za nos 0,05% 1-3 puta dnevno po jedan sprej u svaku nosnicu, do 5 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MAXIRINO - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

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] 1 plastična bočica sa 10 ml otopine (zatvorena odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje, s nastavkom za nos i zaštitnim poklopcem), u kutiji

- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 10 ml otopine (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 kapicom), u kutiji
- XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D.**
- BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (u staklenoj bočici sa pumpicom sa aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom), u kutiji

R01AA08 nafazolin

Doziranje: brzo ublažavanje simptoma zapušenog nosa kod rinitisa i rinosinuzitisa: odrasli, 1-2 kapi na od 6 do 8 sati, ali ne češće od 6 sati; liječenje nafazolinom ne smije trajati duže od 5 dana uzastopno

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

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:**RINOACT - BOSNALIJEK D.D.**

BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml otopine za sprej za nos u staklenoj bočici s pumpicom s aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom, u kutiji

RINOACT P - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml otopine za sprej za nos u staklenoj bočici s pumpicom s aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom, u kutiji

R01AB06 deksipantenol, ksilometazolin

Doziranje: *dekonjestija 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., NOVO MESTO**

BRp sprej za nos, otopina [50 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp sprej za nos, otopina [50 mg/1 mL+ 1 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp sprej za nos, rastvor [50 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [50 mg/1 mL+ 1 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji

R01AB06 ksilometazolin, ipratropijum

Doziranje *simptomatsko liječenje nosne kongestije i rinoreje povezane sa običnom prehladom:* odrasli i djeca iznad 18 godina: raspršiti po 1 dozu u svaku nosnicu do 3 puta na dan. Između dviju doze mora proći najmanje 6 sati; liječenje ne smije trajati duže od 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MERALYS COMB - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL + 0,6 mg/1 mL] 10 mL spreja 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 jedna aplikacije spreja u svaku nosnicu dva puta dnevno; djeca 6-11 god. po jednu aplikacija spreja u svaku nozdrvu dva puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALLERGODIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS 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] 1 bočica sa 10 ml spreja za nos, rastvora u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

R01AD Kortikosteroidi

R01AD08 flutikazon

Doziranje: 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 120 doza u bočici 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp sprej za nos, suspenzija [27.5 µg/1 doza] 1 staklena bočica sa 120 doza spreja za nos, suspenzije, u kutiji

R01AD58 azelastin, flutikazon

Doziranje: *umjereni do teški sezonski i višegodišnji alergijski rinitis (ukoliko se korištenje samog 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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp sprej za nos, suspenzija [125 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 staklena bočica zapremine 10 ml sa 4 ml (6,4 g) spreja za nos, suspenzije u kutiji (najmanje 28 doza spreja)
- Rp sprej za nos, suspenzija [125 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 staklena bočica zapremine 25 ml sa 17 ml (23 g) spreja za nos, suspenzije u kutiji (najmanje 120 doza spreja)

R01B Nazalni dekongestivi za sistemsku primjenu
R01BA Simpatomimetici

R01BA52 ibuprofen, pseudoefedrin

Doziranje: *ublažavanje simptoma prehlade i gripa: Defrinol forte:* odrasli i djeca starija od 12 godina, 1-3 tablete dnevno, po potrebi, u razmacima od najmanje 8 sati; najduže 3 dana; **Defrinol:** odrasli i djeca preko 12 god. 3 puta dnevno po 1-2 tablete, u razmacima od najmanje 4 sata, maks. 6 tbl. dnevno; sirup, djeca 6-12 god, 5 ml (1 kafena kašičica) sirupa, 3 puta dnevno; djeca 12-18 god, 10 ml (2 kafene kašičice) sirupa, 3 puta dnevno; razmak između pojedinačnih doza treba da bude najmanje 4 sata; primjenjivati najduže 5 dana kontinuirano.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEFRINOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- BRp sirup [100 mg/5 mL+ 30 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji

DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- BRp film tableta [400 mg/1 tableta+ 60 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/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 dekstrometorfan, 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 dozirnom kašičicom (5 ml), u kutiji

R01BA52 pseudoefedrin, triprolidin

Doziranje: *ublažavanje simptoma prouzrokovanih alergijskim rinitisom, vazomotornim rinitisom i prehladom:* odrasli i djeca iznad 12 god. 1 tableta na 4-6 sati (maksimalna dnevna doza 240 mg pseudoefedrina); ne preporučuje se primjena lijeka kod djece mlađe od 12 god;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RHINOZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ BRp tableta [60 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

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

- △ BRp tableta [60 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 1 PVC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji

R01BA52 hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: *ublažavanje simptoma prehlade i gripe:* **Tylo! Hot i Tylo! Hot D:** odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 vrećicu rastvoriti u 160 ml (2/3 čaše) vruće vode i odmah popiti; sljedeću dozu uzeti nakon 6 h; maks. dnevno 4 vrećice. **Tylo! Hot Pediatric:** djeca od 6-12 godina: 1 vrećicu rastvoriti u 80 ml (1/3 šolje) vruće vode i odmah popiti; sljedeću dozu uzeti nakon 6 h; maks. dnevno 4 vrećice; ne preporučuje se kontinuirana primjena ovih lijekova duže od 5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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/Al/LLDP kesica sa 20 g šumećih granula u kutiji

- △ BRp šumeće granule [4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica+ 60 mg/1 kesica] 6 vrećica po 20 g šumećih granula, u kutiji

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/Al/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

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

△ BRp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 AI folija-PVC/PVDC folija sa po 10 tableta), 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 - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG**

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 kesica+ 4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica] 12 PET/AI/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 16 godina: 1 kesicu rastvorenu u vodi, maks. dnevno 4 kesice; razmak između pojedinačnih doza ne smije biti manji od 4 sata;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE

BRp prašak za oralni rastvor [12,2 mg/1 kesica+ 1000 mg/1 kesica] kutija sa 10 jednodoznih kesica sa 5,15 g praška, u kutiji

R02 LIJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE ŽDRIJELA

R02A Lijekovi za lokalnu terapiju sluznice ždrijela
R02AA Antiseptici

R02AA benzokain, enoksolon, hlorheksidin

Doziranje: *simptomatsko olakšanje kod blagih infekcija i upalnih stanja orofaringealne regije:* odrasli i djeca preko 12 godina, 1 pastila na svaka 2-3 sata se polako otopi u ustima; maks. 8 pastila dnevno; djeca između 6 i 12 godina, 1 pastila svakih 4-5 sati se polako otopi u ustima, maks. 6 pastila dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM 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 PEPPERMINTA - 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 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 6-12 godina, 3-5 pastila na dan ili 2-3 uštrcaja spreja na bolno mjesto, 3-5 puta na dan; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 6 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANGAL - 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 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., NOVO MESTO

BRp pastila [5 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 9 pastila), u kutiji

R02AA15 **povidon jod**

Doziranje: profilaksa i terapija infekcija usta i ždrijela (*stomatitis, gingivitis, afte, površinski ili herpetički apscesi*); profilaksa infekcija prije ili poslije oralnih i dentalnih intervencija; suzbijanje neprijatnog zadaha iz usta: 3-4 puta dnevno grgutati grlo i ispirati usta s 5 ml (1 kafena kašika) rastvora za grgljanje; za održavanje higijene u ustima, usta se ispiraju s 5 ml rastvora u toku 30 sekundi jedanput dnevno; može se primjenjivati i razblažen (najviše razblaženje smije biti 1 ml rastvora u 10 ml vode); ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od šest godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE

BRp rastvor za grgljanje [1 g/100 mL] Plastična, polipropilenska bočica, tamno braon boje sa ugrađenom plastičnom, polietilenskom kapaljkom i plastičnim, polipropilenskim zatvaračem na navoj, sa 100 ml rastvora za grgljanje, u kutiji

R02AA20 **benzidamin, cetilpiridin**

Doziranje: liječenje simptoma grlobolje povezanih s blažim infekcijama u usnoj šupljini i ždrijelu (*uključujući gingivitis i faringitis*): odrasli i adolescenti iznad 12 god, 3-4 pastile dnevno, svakih 3-6 sati, djeca od 6 do 12 godina, 3 pastile dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTOLETE TOTAL LIMUN I MED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

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., NOVO MESTO

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

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, 3-5 puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 plastični spremnik (HDPE) sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine, u kutiji

SEPTOLETE TOTAL EUKALIPTUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 32 pastile (4 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol

Doziranje: *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela:* odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastilu otapati u ustima, maks. 12 pastila tokom dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

- BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji
- BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji
- BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 36 pastila (3 PVC/PVdC/Al blistera po 12 pastila) u kutiji

STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

- BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

- BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

STREPSILS ORIGINAL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED

- BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain

Doziranje: *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela, uključujući i jaku grlobolju:* odrasli i djeca starija od 12 godina, po potrebi 1 pastilu polako otapati u ustima svaka 2 sata, maks. 8 pastila na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**STREPSILS PLUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

- BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 24 pastile (3 blistera po 8 pastila) u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina

Doziranje: *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela:* odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastilu otapati u ustima, maks. 12 pastila tokom dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**STREPSILS NARANDŽA SA VITAMINOM C - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

- BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 100 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol

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;

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 otopiti ispod jezika tokom dana; između svakog uzimanja mora postojati razmak od najmanje 1 sata; ne preporučuje se primjena pastila u djece mlađe od 6 godine; **sprej** - djeca 2-6 god. 5 puta pritisnuti pumpicu za raspršivanje, 3 puta na dan; djeca starija od 6 god. i odrasli, 5 puta pritisnuti pumpicu za raspršivanje, 6-8 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D.

- BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 lozenga+ 10 mg/1 lozenga] 50 komprimovanih lozengi (5 PVC//Al blistera po 10 lozengi), u kutiji
- BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 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 tečnosti i inhalira pomoću nebulizatora (1-2 mg po satu).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SALBUAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u aluminijskom spremniku, u kutiji

SALRES - DEVA HOLDING A.S.

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom (u aluminijskom spremniku), u kutiji

SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 10 ml rastvora za raspršivanje u staklenoj bočici

VENTOLIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml rastvora za raspršivanje, u kutiji

VENTOLIN INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [100 µg/1 doza] 1 inhaler sa 200 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji

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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES 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;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOTEROL - DEVA HOLDING A.S.

- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [12 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula sa praškom za inhaliranje (6 Al/OPA-Al-PVC blistera sa po 10 kapsula) i 1 uređaj, jednodozni za inhaliranje suhog praška, u kutiji

R03AC18 indakaterol

Doziranje: *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 godina 150 mcg jednom dnevno, povećati do maks. 300 mcg. jednom dnevno (isključivo po preporuci ljekara). Onbrez Breezhaler kapsule moraju se primjenjivati samo uz pomoć Onbrez Breezhaler inhalatora (kapsule se ne smiju 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

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 (dugodjeljućeg 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 NV

- 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 - CELON PHARMA S.A.

Rp prašak inhalata, dozirani [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji

Rp prašak inhalata, dozirani [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji

Rp prašak inhalata, dozirani [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji

SERETIDE DISKUS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp prašak za inhaliranje [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjerачem 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 mjerачem 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 mjerачem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji

SERETIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču u kutiji

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [50 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču u kutiji

SERZYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji

SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.

Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji

Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji

Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji

R03AK07 budesonid, formoterol

Doziranje: redovno liječenje astme za koju je indikovana primjena kombinovanog lijeka (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

DUOESP SPIROMAX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Rp prašak inhalata [160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza] 120 doza (aluminijumska bočica u plastičnom raspršivaču), u kutiji

Rp prašak inhalata [320 µg/1 doza+ 9 µg/1 doza] 60 doza (aluminijumska bočica u plastičnom raspršivaču), u kutiji

R03AK08 beklometazon, formoterol

Doziranje: u terapiji astme u slučaju kada je potrebno primjeniti kombinovani lijek (inhalacioni kortikosteroid u kombinaciji sa 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES 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

R03AK14 indakaterol, mometazon

Doziranje: *profilaksa astme:* inhalacijom praška, jedna inhalacija jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATECTURA BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [125 µg/1 kapsula+ 127,5 µg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/Al/PVC-Aluminijski performirani blister sa po 10 kapsula s jediničnim dozama i inhalerom), u kutiji

R03AL Adrenergici u kombinaciji sa antiholinergicima uključujući trostruke kombinacije sa kortikosteroidima

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 aklidinijum bromid, formoterol

Doziranje: *terapija održavanja kod bolesnika s HOBP:* odrasli, 1 inhalacija 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRIMICA GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG

Rp prašak za inhaliranje [396 µg/1 doza+ 11.8 µg/1 doza] 1 inhalator sa 60 doza (u zaštitnoj vrećici), u kutiji
Rp prašak za inhaliranje [396 µg/1 doza+ 11.8 µg/1 doza] 3 inhalatora po 60 doza (u zaštitnim vrećicama), u kutiji

R03AL06 olodaterol, tiotropijum-bromid

Doziranje: *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* inhalaciono, odrasli 2 potiska jedanput dnevno, u isto doba svakog dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPIOLTO RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp rastvor za inhaliranje [2,5 µg/1 doza+ 2,5 µg/1 doza] 1 inhalator i 1 uložak (30 doza), u kutiji

R03AL09 beklometazon, formoterol, glikopironijum bromid

Doziranje: *umjerene do teške hronična opstruktivne plućna bolest; terapija održavanja astme:* inhalacijom aerosola, odrasli 2 inhalacije 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRIMBOW - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

Rp stlačeni inhalat, otopina [87 µg/1 doza+ 5 µg/1 doza+ 9 µg/1 doza] 1 inhalator od 180 doza, u kutiji

R03AL12 glikopironijum bromid, indakaterol, mometazon

Doziranje: *profilaksa astme:* inhalacijom praška, jedna inhalacija jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENERZAIR BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp prašak inhalata, dozirani [58 µg/1 doza+ 114 µg/1 doza+ 136 µg/1 doza] 30 kapsula i 1 inhalator

R03B *Ostali lijekovi za liječenje opstruktivnih plućnih bolesti, inhalacioni*

R03BA *Glukokortikoidi*

R03BA01 beklometazon

Doziranje: *profilaktičko liječenje blage astme:* 100 do 200 mcg dnevno, podijeljeno u 2 doze; *profilaktičko liječenje umjerene astme:* 200 do 400 mcg dnevno, podijeljeno u 2 doze i *profilaktičko liječenje teške astme:* 400 do 800 mcg dnevno, podijeljeno u 2 doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

QVAR AUTOHALER - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza u aluminijskom spremniku od 10 ml s odmjernim ventilom u plastičnom aktivatoru, u kutiji

R03BA02 budesonid

Doziranje: prašak za inhalaciju-profilaksa umjerene do teške astme, hronična opstruktivna bolest pluća: odrasli i djeca preko 12 godina, početna doza 200-400 mcg 2 puta dnevno, maks. 800 mcg 2 puta dnevno; djeca 6-12 godina: početna doza 200 mcg 2 puta dnevno ili 200-400 mcg jednom dnevno, maks. 400 mcg 2 puta dnevno; u slučaju doziranja jednom dnevno, dozu uzeti u večernjim satima;

suspenzija za raspršivanje -bronhijalna astma: početak liječenja, odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 mg dva puta dnevno; djeca 3 mjeseca do 12 god. 0,5 - 1 mg dva puta dnevno; terapija održavanja, odrasli i djeca preko 12 god. 0,5 - 1 mg dva puta dnevno; pedijatrijska populacija djeca 3 mjeseca do 12 god. 0,25 - 0,5 mg dva puta dnevno; *kod novorođenčadi i djece koji boluju od krupa (akutna virusna infekcija gornjeg dijela respiratornog trakta poznata i kao virusni laringotraheobronhitis ili subglotisni laringitis) kod kojih je indicovana hospitalizacija:* 2 mg odjednom ili podijeljeno po 1 mg na 30 min, doziranje se može ponoviti na svakih 12 sati do maksimalno 36 sati, ili do kliničkog poboljšanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUDEKORT - STADA ARZNEIMITTEL AG

Rp suspenzija za raspršivanje [0,5 mg/2 mL] 20 ampula (4 kesice od PET/Al/PE folije po 5 LDPE ampula) u kutiji

Rp suspenzija za raspršivanje [1 mg/2 mL] 20 ampula (4 kesice od PET/Al/PE folije po 5 LDPE ampula) u kutiji

BUDELIN NOVOLIZER - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp prašak za inhalaciju [200 µg/1 doza] 1 inhalator i 1 umetak sa 200 doza, u kutiji

CORTAIR - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Rp suspenzija za raspršivanje [0,25 mg/1 mL] 20 jednodoznih LDPE bočica, jediničnog volumena 2ml, pakovano u hermetički zatvorene omotnice od aluminijske folije (4 omotnice od aluminijske folije, svaka sadrži 5 bočica s jednom dozom od 2ml), u kartonskoj kutiji.

- Rp suspenzija za raspršivanje [0,5 mg/1 mL] 20 jednodoznih LDPE bočica, jediničnog volumena 2ml, pakovano u hermetički zatvorene omotnice od aluminijske folije (4 omotnice od aluminijumske folije , svaka sadrži 5 bočica s jednom dozom od 2ml), u kartonskoj kutiji

R03BA05 flutikazon

Doziranje: *prevencija astme:* odrasli i djeca starija od 16 godina, blaga astma do 250 mcg dva puta na dan, 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 kapićom), 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 kapićom), u kutiji

FLIXOTIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza] 1 inhaler/60 doza, u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza] 1 inhaler/60 doza, u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [50 µg/1 doza] 1 inhaler/120 doza

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 agonistima:* terapija održavanja: odrasli i adolescenti iznad 12 godina, 1,0 ml (20 kapi=0,25 mg) do 2,0 ml (40 kapi=0,5 mg) 3-4 puta dnevno; *djeca 6-12 godina,* 1,0 ml 3-4 puta dnevno; *djeca do 5 godina starosti,* 0,4-1,0 ml (8-20 kapi=0,1-0,25 mg) 3-4 puta dnevno; *akutni napadi:* odrasli i djeca iznad 12 godina, 2,0 ml; *djeca 6-12 godina:* 1,0 ml do 2,0 ml; *djeca do 5 godina starosti:* 0,4-1,0 ml; *vremenski interval doziranja određuje ljekar; ipratropijum bromid se ne primjenjuje češće od svakih 6 sati kod djece ispod 5 godina; aerosol za inhalaciju; sprečavanje i liječenje bronhospazma kod hronične opstruktivne bolesti respiratornog trakta; blage do umjereno teške bronhijalne astme (gdje beta-2-mimetici nisu 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 (isporučena doza Spiriva praška za inhalaciju i Braltus praška za inhalaciju su iste - 10 mcg); **Respimat** (rastvor za inhalaciju) - inhalacijom, *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti,* odrasli preko 18 god, 5 mcg (2 potiska) jedanput dnevno; *terapija održavanja astme:* odrasli preko 18 god. 5 mcg (2 potiska) jedanput dnevno

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

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (3 Aluminij / Aluminij-PVC blistera sa po 10 kapsula) i NeumoHaler uređaj za inhalaciju, u kutiji

ATRUS ARVOHALER - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S.

Rp prašak za inhalaciju [0,0217 mg/1 inhalacija] 1 inhalator sa 30 doza praška za inhalaciju (u Al /Al strip blisteru) u kutiji

BRALTUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [10 µg/1 doza] 30 kapsula u bočici i 1 inhalator, 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 rastvora za inhalaciju za 60 potisaka (30 terapijskih doza), u kutiji

R03BB05 aklidinijum

Doziranje: *terapija održavanja kod hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 god. 1 inhalacija 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BRETARIS GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 30 doza 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 **glipikopironijum 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

R03C **Adrenergici za sistemsku primjenu**

R03CC **Selektivni agonisti beta-2-adrenergičkih receptora**

R03CC02 **salbutamol**

Doziranje: *astma i druga stanja povezana sa reverzibilnom opstrukcijom disajnih puteva:* odrasli 4 mg, 3-4 puta dnevno, maksimalno 8 mg dnevno; djeca starija od 12 god. 2-4 mg 3-4 puta dnevno; djeca 6-12 godina 2 mg 3-4 puta dnevno; djeca 2-6 godina 1-2 mg 3-4 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ONTRIL - BOSNALIJEK D.D.

Rp sirup [2 mg/5 mL] 200 mL sirupa u 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] 1 staklena boca sa 200 ml oralnog rastvora, u kutiji

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 60 tableta (4 blistera po 15 tableta)

R03D **Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih plućnih bolesti**

R03DA **Ksantini**

R03DA04 **teofilin**

Doziranje: *terapija i prevencija respiratornih poremećaja izazvanih opstrukcijom disajnih puteva (bronhokonstrikcija) kod pacijenata sa perzistentnom astmom i hroničnom opstruktivnom bolešću pluća (hronični bronhitis i emfizem pluća):* odrasli i djeca 6-17 god. 200 mg 2 puta dnevno, podešavati prema odgovoru do 400 mg 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/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., NOVO MESTO

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 40 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (4 PVC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [350 mg/1 kapsula] 40 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (4 PVC/AI - blistera po 10 kapsula) u kutiji

R03DA05 aminofilin

Doziranje: *terapija i profilaksa bronhospazma kod astme, hronične opstruktivne bolesti pluća i hroničnog bronhitisa; insuficijencija lijeve komore, kongestivna srčana insuficijencija:* i.v. određivanje doze vrši se praćenjem koncentracije teofilina u plazmi, za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvoda; oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem početna doza 1 tableta 2 puta na dan prvih 7 dana, zatim 1 tableta tri do četiri puta na dan na svakih 6-8 sati; oralno, tablete sa produženim djelovanjem 1 tableta 2 puta na dan

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

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/AI blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [350 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [250 mg/10 mL] 50 ampula sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji

AMINOFILIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [350 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

R03DC Antagonisti leukotrijenskih receptora**R03DC03 montelukast**

Doziranje: *liječenje astme kao dodatna terapija* kod pacijenata dobi 6 mjeseci -5 god. 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; *alternativa liječenju niskim dozama inhalacionih kortikosteroida* kod pacijenata dobi 2-5 god. s blagom trajnom astmom koji u anamnezi nisu imali nedavne teške napade astme zbog kojih je trebalo uzimati oralne kortikosteroide i kod pacijenata koji ne mogu uzimati inhalacione kortikosteroide; *profilaksa astme* kod pacijenata dobi od 2 godine i starijih kod kojih je prevladavajuća komponenta bolesti bronhokonstrikcija izazvana naporom: odrasli i djeca starija od 15 god. 10 mg jednom dnevno uveče, djeca 6-14 god. 5 mg jednom dnevno uveče; djeca 6 mjeseci do 5 god. 4 mg jednom dnevno uveče;

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

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

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

- Rp granule [4 mg/1 kesica] 28 papirnih kesica sa granulama, u kuitiji

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

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/AI/PVC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 OPA/AI/PVC//AI - 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/AI/PVC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/AI/PVC/AI 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 AI/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 AI/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 AI/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

SINGULAIR - N.V. ORGANON

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/PVC/AI blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

SINGULAIR JUNIOR - N.V. ORGANON

- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/PVC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

SINGULAIR MINI - N.V. ORGANON

- 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/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PA/AI/PVC//AI - 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 AI/AI blistera po 14 tableta) u kutiji

R03DX *Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih plućnih bolesti*

R03DX05 *omalizumab*

Doziranje: profilaksa teške perzistentne alergijske astme; hronični rinosinuzitis s nosnim polipima: s.c.inj. doziranje prema koncentraciji IgE antitijela i tjelesnoj masi (konsultovati literaturu proizvoda);

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 **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., NOVO MESTO

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 mjna 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., NOVO MESTO

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 4-11 god.

5 ml svaka 3 sata (maks. do 6 puta na dan, maks. dnevna doza do 30 ml); ne preporučuje se upotreba kod djece mlađe od 4 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp sirup [0,66 g/5.7 g+ 0,77 g/5.7 g] 150 ml sirupa (1 staklena bočica) i čašica za doziranje

R05CA10 suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza

Doziranje: *tradicionalni biljni lijek, ublažava 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: *tradicionalni biljni lijek koji podstiče iskašljavanje postojeane viskozne sluzi kod produktivnog kašlja nastalog usljed prehlade:* odrasli, adolescenti i djeca starija od 12 god, 1-2 pastile otopiti u ustima na 3-4 sata (4-6 puta na dan); djeca 6-12 god, 1 pastilu otopiti u ustima 3 puta dnevno; kod djece mlađe od 6 god. se ne preporučuje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp pastila [59.5 mg/1 pastila] 20 pastila (2 PVC/PE/PVdC/Al blistera po 10 pastila), u kutiji

R05CA12 suhi ekstrakt lista bršljena

Doziranje: *ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija; akutnih upala respiratornog trakta praćenih kašljem:* pastile, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 pastilu 3-4 puta na dan; djeca 6-12. god. 1 pastilu 2 puta na dan; šumeća tableta, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 šumeću tabletu ujutro i 1/2 šumeće tablete uveče; djeca 6-12. god. 1/2 šumeće tablete 2 puta na dan; oralna otopina, odrasli i djeca starija od 12 god. 5 ml 3 puta na dan, djeca 6-12. god. 5 ml 2 puta na dan; sirup, djeca 2-6 god. 2-2,5 ml 2 puta na dan, djeca 6-12. god. 2,8-5 ml 2 puta na dan, odrasli i djeca starija od 12 god. 4-5 ml 3 puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONHOKLIR SIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp sirup [35,1 mg/5 mL] bočica sa 125 ml sirupa i kašika za doziranje, u kutiji

HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK

BRp sirup [20 mg/5 mL - 40 mg/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa 100 ml sirupa i dozirna pipeta, u kutiji

HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp pastila [35 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [35 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp sirup [7 mg/1 mL] 150 mL sirupa(1 staklena boca klase III (PhEur) sa 150 mL sirupa),u kutiji sa mjernom kašikom

PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp pastila [26 mg/1 pastila] 20 pastila (2 PVC/Al folija blister po 10 pastila), u kutiji

PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp šumeća tableta [65 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (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 LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp oralna otopina [7 mg/1 mL] 1 boca sa 100 ml oralne otopine, u kutiji

BRp oralna otopina [7 mg/1 mL] 1 boca sa 200 ml oralne otopine, u kutiji

PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp sirup [0.7 g/100 mL] smeđa staklena bočica sa 100 ml sirupa i dozna čašica od 10 ml u kartonskoj kutiji

BRp sirup [7 mg/1 mL] smeđa staklena bočica sa 200 mL oralne otopine i dozna čašica od 10 mL

R05CA13**cineol**

Doziranje: liječenje simptoma bronhitisa i prehlade; suportivna terapija u liječenju hroničnih inflamatornih stanja respiratornog trakta (npr. pranažalnih sinusa): odrasli i adolescenti preko 12 god. 200 mg 3 puta na dan, može se povećati na 200 mg 4 puta na dan, doza održavanja 200 mg 2 puta na dan; djeca u dobi 8-12 god. (25-43 kg) 100 mg do 3 puta dnevno; djeca 6-8 god. (20-24 kg) 100 mg do 3 puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SINOLPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

BRp gastrozistentna kapsula, meka [100 mg/1 mkapsula] 21 kapsula (1 PVC blister/ aluminijska folija sa 21 kapsulom), u kutiji

SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp gastrozistentna kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 21 kapsula (1 PVC blister /aluminijska folija sa 21 kapsulom) u kutiji

BRp gastrozistentna kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 50 kapsula (2 PVC blister /aluminijska folija po 25 kapsula), u kutiji

R05CB**Mukolitici****R05CB01****acetilcistein**

Doziranje: poremećaji disajnih organa praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskozno sekreta (akutni i hronični bronhitis i njegove egzacerbacije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazije): djeca 2-5 god. 100 mg 4 puta dnevno; djeca 6-14 god. 200 mg 3 puta dnevno; odrasli i djeca preko 14 god. 600 mg jedanput dnevno ili 200 mg tri puta dnevno; granule i šumeće tablete se upotrebljavaju rastvorene u vodi; ne preporučuju se kod djece mlađe od 2 god;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A.**

BRp granule za oralni rastvor [100 mg/1 g] 30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor u kartonskoj kutiji

FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A.

BRp granule za oralni rastvor [200 mg/1 g] 30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor u kartonskoj kutiji

FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A.

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 blistera sa po 2 šumeće tablete) u kartonskoj kutiji

FLUIMUKAN AKUT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp tableta [16 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

BISOLVON - SANOFI-AVENTIS GROUPE

BRp oralna otopina [4 mg/2 mL] 40 mL oralne otopine u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji

BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i dozirna plastična čašica, u kutiji

BRp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//Al-blistera po 10 tableta), u kutiji

R05CB03 karbocistein

Doziranje: smanjenje viskoziteta bronhijalnog sekreta: odrasli, djeca 12-17 god, u početku 2,25 g dnevno u podijeljenim dozama, zatim 1,5 g dnevno u podijeljenim dozama pod uslovom poboljšanja stanja; djeca 2-5 god. 62,5-125 mg 4 puta dnevno, 5-12 god. 250 mg 3 puta dnevno

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

- BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/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

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

- BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula) u kutiji

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, a ne odmah nakon primjene lijeka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp sirup [6 mg/1 mL] staklena boca sa 150 ml sirupa i mjernom žličicom u kutiji

R05DA **Alkaloidi opijuma i derivati**

R05DA04 **kodein**

Doziranje: *suvi 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

R05DB **Ostali antitusici**

R05DB13 **butamirat**

Doziranje: *akutni i hronični nadražajni suvi kašalj bilo kojeg izvora:* doziranje zavisi od uzrasta, učestalosti i intenziteta kašlja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OMNITUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp sirup [4 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 200 ml sirupa i plastičnom kašikom, u kutiji

OMNITUS FORTE - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp film tableta sa modifikovanim oslobađanjem [50 mg/1 tableta] 10 film tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVdC-AI blister), u kutiji

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

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

BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj boci, u kutiji

PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

BRp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI blister) u kutiji

BRp sirup [7.5 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj boci, u kutiji

R05X Ostali preparati protiv prehlade

R05X askorbinska kiselina, hlorfenamin, kofein, paracetamol

Doziranje: *simptomi prehlade (glavobolja i bolovi u udovima, nazalna kongestija, suvi kašalj), povišena tjelesna temperatura:* oralno, kapsule, odrasli i adolescenti stariji od 12 godina, 3 puta dnevno po 2 kapsule; prašak za oralnu otopinu, 3 puta dnevno po jednu kesicu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GRIPPOSTAD C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.BANJA LUKA

BRp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula+ 25 mg/1 kapsula+ 200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC//AI - blister sa 10 kapsula) u kutiji

BRp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula+ 25 mg/1 kapsula+ 200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 kapsula) u kutiji

TYLOL HOT C - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

△ BRp prašak za oralnu otopinu [300 mg/1 vrećica+ 5 mg/1 vrećica+ 50 mg/1 vrećica+ 400 mg/1 vagitorija] 12 vrećica (1 PET/AL/PE vrećica sa 4 g praška za oralnu otopinu), u kutiji

R06 ANTIHISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

R06A Antihistaminici za sistemsku primjenu

R06AA Aminoalkil etri

R06AA02 dimenhidrinat

Doziranje: *prevencija mučnine, povraćanja i/ili vrtoglavice kod bolesti putovanja; prevencija i 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 2-6 god. 25 mg (1/2 tablete) svakih 6-8 sati po potrebi, ne više od 75 mg na dan; u starijih osoba lijek treba primijeniti u najnižoj preporučenoj dozi za odrasle, budući da su osjetljiviji na antiholinergičke efekte lijeka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVIOMARIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 5 tableta (1 PVC/Al 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/Al blister), u kutiji

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 5 tableta (1PVC/Al blister) u kutiji

RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D.

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

R06AA09 doksilamin

Doziranje: *simptomatsko liječenje povremenih nesanica:* odrasli stariji od 18 god, 7,5-15 mg 30 min. prije odlaska u krevet, po potrebi povećati na 30 mg dnevno, maksimalno 50 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

△ BRp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

CALMESAN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

△ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blister), 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 - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG

Rp oralne kapi, otopina [1 mg/1 mL] 20 mL oralnih kapi, otopine (1 bočica sa 20 mL otopine) u kutiji

R06AC Supstituisani etilendiamini

R06AC03 hloropiramin

Doziranje: *akutne alergijske reakcije, posebno rane gdje se oslobađa velika količina histamina: urtikarija, angioedem, preosjetljivost uzrokovana lijekovima, ubodi insekata, serumska bolest, polenoza; u kombinaciji s ostalim lijekovima u liječenju anafilaktičkog šoka;* i.v. ili duboko i.m. odrasli, 1 ampula do tri puta na dan; djeca 1/4 - 1 ampule; doza se obično računa prema tjelesnoj masi i iznosi 0,20 mg/kg tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HLOROPIRAMIN SOTEX - SOTEX PHARMFIRM CJSC**

- ▲ ZU otopina za injekciju [20 mg/1 ampula] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

SYNOPEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ▲ ZU otopina za injekciju [20 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

R06AD Derivati fenotiazina**R06AD03 tietilperazin**

Doziranje: liječenje mučnine i povraćanja (nakon hiruških zahvata, nakon citotoksične hemoterapije, kod terapija sa zračenjem, nakon uzimanja lijekova s emetičnim učinkom: odrasli 1-3 puta po 6,5 mg; ne preporučuje se primjena kod mlađih od 15 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲ ZU otopina za injekciju [6.5 mg/1 mL] 50 ampula po 1 mL otopine za injekciju, u kutiji
- △ Rp obložena tableta [6.5 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta u staklenoj bočici, u kutiji

R06AE Derivati piperazina**R06AE07 cetirizin**

Doziranje: olakšavanje nosnih i očnih simptoma sezonskog i cjelogodišnjeg alergijskog rinitisa, olakšavanje simptoma hronične idiopatske urtikarije: djeca od 6-12 god. 5 mg dvaput na dan; odrasli i adolescenti stariji od 12 god. 10 mg jedanput na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena 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:**LAVRENA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- BRp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/AL blister sa 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera sa 10 tableta) u kutiji

R06AX Ostali antihistaminici za 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

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

LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC/Al 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**

BRp 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., NOVO MESTO

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

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 SANAYI 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 distress sindrom (RDS) kod prijevremeno rođene djece, sa težinom na rođenju od 700 g ili većom, koja su intubirana i koja su na mehaničkoj ventilaciji; profilaktička primjena kod prijevremeno rođene djece <32 nedelje gestacijske starosti kod koje postoji rizik od pojave RDS: endotrahealnom tubom, 100 mg fosfolipida po kg tjelesne mase na rođenju u zapremini koja ne prelazi 4 ml/kg, najbolje u roku od 8 sati po rođenju (najbolje u roku od 15 min. po rođenju za profilaksu); doza se može ponoviti u roku od 48 sati u intervalima od najmanje 6 sati, a mogu se 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 distress sindroma kod novorođenčadi porođajne težine iznad 600 g: 100-200 mg/kg, zatim 100 mg/kg svakih 12 sati po potrebi, maks. ukupna doza od 300-400 mg/kg; profilaksa respiratornog distress sindroma u nedonoščadi rođene u gestacijskoj dobi između 24. i 31. nedjelje: 100-200 mg/kg potrebno je primijeniti što je moguće prije nakon rođenja (po mogućnosti u roku od 15 min.); daljnje doze od 100 mg/kg mogu se ponoviti 6-12 sati nakon prve doze, a zatim 12 sati kasnije u novorođenčadi s perzistentnim znakovima RDS i koja ovise o respiratoru; maks. ukupna doza od 300-400 mg/kg*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CUROSURF - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

- ZU ukapna tekućina za dušnik i pluća, suspenzija [120 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1,5 ml ukapne tekućine za dušnik i pluća, suspenzije, u kutiji
- ZU ukapna tekućina za dušnik i pluća, suspenzija [120 mg/1.5 mL] 2 staklene bočice po 1,5 ml ukapne tekućine za dušnik i pluća, suspenzije, u kutiji.

S **SENZORNI ORGANI**
S01 **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA**
S01A **Antiinfektivni**
S01AA **Antibiotici**

S01AA01 **hloramfenikol**

Doziranje: infekcije prednjeg segmenta oka izazvane bakterijama osjetljivim na hloramfenikol, kada drugi antibiotici nemaju dejstva ili su kontraindikovani: odrasli, uključujući i starije, i djeca starija od 2 god. malu količinu masti nanijeti u konjunktivalnu kesu svaka 3 sata tokom prvih 48 sati terapije, poslije toga, interval između doza povećati; terapiju produžiti najmanje 48 sati po nestanku znakova infekcije; liječenje može trajati najduže 5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 5 g masti za oči u Al-tubi sa polietilenskim zatvaračem, u kutiji

CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast za oči [10 mg/1 g] Al - tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

S01AA12 **tobramicin**

Doziranje: infekcije vanjskog dijela oka izazvane bakterijama osjetljivim na tobramicin: lakše i srednje infekcije 1-2 kapi u oboljelo oko svaka 4 sata ili oko 1,5 cm masti aplicirati 2-3 puta na dan; teške infekcije: po 2 kapi u oko svakog sata ili 1,5 cm masti u oboljelo oko svaka 3-4 sata do poboljšanja simptoma.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OFTAMYCIN - DEVA HOLDING A.S.

Rp kapi za oko, otopina [3 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

TOBRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči , rastvor [3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora u LDPE bočici, u kutiji

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

S01AA13 **fusidinska kiselina**

Doziranje: stafilokokna infekcija oka: u oko, odrasli i djeca, 1 kap u oko, 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FUSIDIX 1% - DEVA HOLDING A.S.

Rp kapi za oko, otopina [10 mg/1 g] 5 g kapi za oko, otopine u savitljivoj tubi, u kutiji

S01AA30 **bacitracin, neomicin**

Doziranje: bakterijske infekcije spoljašnjeg segmenta oka, kože, spoljašnjeg uva: mast: 1-5 puta dnevno nanijeti u tankom sloju na posuvraćeni donji kapak i konjunktivu odnosno na oboljelo mjesto;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENBECIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast za oči [500 i./1 g+ 3300 i./1 g] 5 g masti za oči, u tubi

S01AD Antivirolici

S01AD03 aciklovir

Doziranje: *herpes simplex keratitis:* čim se pojave prvi znakovi bolesti 1 cm masti nanijeti u donju konjunktivalnu kesu bolesnog oka 5 puta dnevno, u razmacima oko 4 h (ne primjenjivati tokom noći); ulcerozne oblike liječiti 7 do 10 dana, a intersticijske 10 do 20 dana; nakon nestanka simptoma bolesti, mast primjenjivati još najmanje 3 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp mast za oči [30 mg/1 g] Al-tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

S01AE Fluorohinoloni

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 A.D. VRŠAC

Rp kapi za oči , rastvor [3 mg/1 mL] 5 mL rastvora u LDPE bočici sa HDPE zatvaračem s prstenom i LDPE kapaljkom, u kutiji

S01AE07 moksifloksacin

Doziranje: *purulentni bakterijski konjunktivitis uzrokovan sojevima osjetljivim na moksifloksacin:* 1 kap u bolesno oko/oči tri puta dnevno; ukoliko se u roku od 5 dana od početka terapije ne primijeti poboljšanje, treba preispitati dijagnozu i/ili propisanu terapiju.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEMOXIF 0,5% - DEVA HOLDING A.S.

△ Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] polietilenska bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

VIGAMOX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] LDPE-polietilenska bočica od 5 ml kapi u kutiji

S01AX Ostali 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

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)

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 (PRK): po 1 kap 2 puta u toku 1 sata prije operacije, po 1 kap 2 puta u razmaku od 5 minuta odmah nakon PRK operacije, i onda postoperativno po 1 kap na svakih 2-5 sati kada je pacijent budan, do 24 h; kontrola bolova oka povezana sa oštećenjima epitela rožnjače nakon slučajne nepenetrirajuće traume: po 1 kap 4 puta dnevno do 2 dana; kontrola post-ALT upale: po 1 kap 4 puta dnevno tokom 2 sata prije ALT, i poslije 1 kap 4 puta dnevno do 7 dana; olakšanje simptoma sezonske alergijske reakcije: po 1 kap 4 puta dnevno sve dok je potrebno; tretman upale i neugoda nakon operacije strabizma: po 1 kap 4 puta dnevno u prvoj sedmici, 3 puta dnevno u drugoj sedmici, 2 puta dnevno u trećoj sedmici, i ako je potrebno u četvrtoj sedmici; tretman bolova oka i neugode nakon radijalne keratotomije: preoperativno 1 kap prije operacije, postoperativno 1 kap odmah nakon operacije, i nakon toga 1 kap 4 puta dnevno do 2 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REDICLON - DEVA HOLDING A.S.

Rp kapi za oko, otopina [1 mg/1 mL] 20 jednodoznih bočica (LDPE) sa po 0,3 ml kapi za oko, otopine (2 vrećice sa po 10 bočica), u kutiji
 Rp kapi za oko, otopina [1 mg/1 mL] 60 jednodoznih bočica (LDPE) sa po 0,3 ml kapi za oko, otopine (6 vrećica sa po 10 bočica), u kutiji

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

S01BC10 nepafenak

Doziranje: *prevencija i liječenje postoperativne boli i upale povezane sa operacijom katarakte; smanjenje rizika od postoperativnog makularnog edema povezanog sa operacijom katarakte kod pacijenata sa dijabetesom:* odrasli, konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEVANAC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oko, suspenzija [1 mg/1 mL] 1 bočica (LDPE) sa 5 ml kapi za oči, u kutiji

S01C Antiinflamatorni lijekovi i antiinfektivi u kombinaciji
S01CA Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

S01CA01 deksametazon, neomicin, polimiksin B sulfat

Doziranje: *kratkotrajno liječenje stanja oka koja reaguju na steroide kada je potrebno i profilaktičko liječenje antibioticima, nakon isključivanja prisustva gljivične i virusne infekcije:* djeca i odrasli, 1 ili 2 kapi u svako oboljelo oko do 6 puta dnevno ili češće ukoliko je potrebno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRIO VISION - BALKANPHARMA-RAZGRAD AD

Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3500 i.j./1 mL+ 6000 i.j./1 mL] Bijela plastična bočica sa kapaljkom - aplikatorom, zatvorena čepom na zavrtnje sa zaštitinim prstenom.

S01CA01 deksametazon, neomicin

Doziranje: *inflatorna stanja oka koja reaguju na terapiju steroidima kada je istovremeno potrebna i antibiotska terapija:* početi sa 1-2 kapi u konjuktivalnu kesu svakog sata tokom dana i svaka 2 sata tokom noći, nakon postizanja terapijskog odgovora nastaviti sa 1 kapi svaka 4 sata, zatim smanjiti na jednu kap 3-4 puta dnevno; kapi ne treba davati duže od 7 dana, osim pod nadzorom stručnjaka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEODEKSACIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp kapi za oči , rastvor [1 mg/1 mL+ 3.5 mg/1 mL] 1 staklena 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: liječenje upale oka; sprečavanje infekcije nakon operacije katarakte: kapi za oči, 1-2 kapi se ukapavaju u konjunktivalnu vrećicu svakih 4 do 6 sati, u toku prvih 24 do 48 sati doza se može povećati za još 1 kap svaka 2 sata; doziranje je neophodno nastaviti tokom 14 dana i ne prekoračiti maks. period trajanja terapije od 24 dana; kod težih oblika oboljenja, 1-2 kapi se ukapavaju svaki sat do stavljanja upale pod kontrolu; nakon operacije katarakte 1 kap se ukapava 4 puta na dan, od dana obavljanja operacije u toku 24 dana; s primjenom je moguće početi dan prije operacije; mast: malu količinu (dužine 1.5 cm) nanijeti 3-4 puta dnevno, postepeno smanjivati; nakon korektivne operacije katarakte, mala količina (dužine 1.5 cm) se nanosi u konjunktivalnu vrećicu svakih 6 h do 24-og dana nakon operacije; mast se može nanositi prije spavanja u kombinaciji sa primjenom kapi u toku dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LOFOTO - RAFARM S.A.**

Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije u PE bočici, u kutiji

TOBRADEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL suspenzije (LDPE - bočica sa PP zatvaračem) u kutiji

Rp mast za oči [1 mg/1 g+ 3 mg/1 g] tuba sa 3,5 g masti za oči (Al - tuba obložena epoksi-fenolom sa polietilenskim vrhom i polietilenskim zatvaračem) u kutiji

TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije u LDPE bočici, u kutiji

Rp mast za oči [1 mg/1 g+ 3 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 5 g masti, sa opremljenoj kaniplom, sa plastičnim poklopcem na zavrtnje, u kutiji

S01E Lijekovi za liječenje glaukoma i miotici**S01EA Simptomimetiци 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

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, liječenje povišenog očnog pritiska kod pacijenata sa očnom hipertenzijom, glaukomom otvorenog ugla i pseudoeksfolijativnim glaukomom: monoterapija, 1 kap u konjunktivalnu vrećicu tri puta na dan; kombinovana terapija sa lokalnim beta blokatorima: 1 kap dva puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica s uložnim nastavkom za kapanje) u kutiji

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

S01EC04 brinzolamid

Doziranje: smanjenje intraokularnog pritiska kod očne hipertenzije i glaukoma otvorenog ugla ili kao dodatak terapiji beta-blokatorima ili analozima prostaglandinima ili kao monoterapija kod pacijenata koji ne reaguju na beta-blokatore ili kada su beta-blokatori kontraindikovani: 1 kap u donju konjuktivalnu vrećicu bolesnog oka 2 puta na dan, ujutro i uveče, ukoliko je neophodno povećati na tri puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AZOPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL] 1 LDPE oftalmološki dozator sa kapaljkom sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

BRINZUNO - PHARMATHEN S.A.

Rp kapi za oko, suspenzija [10 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, suspenzije (1 LDPE bočica od 10 ml, sa zapečaćenom LDPE kapaljkom i bijelom PP ili HDPE nepropusnom kapićom), 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 u plastičnoj (LDPE) bočici sa kapaljkom, zatvorenoj zatvaračem sa sigurnosnim prstenom (PP), u kutiji

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

Rp kapi za oči, rastvor [6,83 mg/1 mL] 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 [5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml kapi za oko, 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 minimalno 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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp kapi za oči, rastvor [50 µg/1 mL + 5 mg/1 mL] 1 bočica od polietilena (LDPE) sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01ED51 dorzolamid, timolol

Doziranje: povišen očni pritisak kod bolesnika sa glaukomom otvorenog ugla ili sa pseudoeksfolijativnim 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] 1 bočica (tip-6) sa 5 ml rastvora, u kutiji

DORTIMOL - DEVA HOLDING A.S.

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL + 5 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica od 5 ml sa kapaljkom, u kutiji

DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL + 5 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica sa 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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 1 PE-bočica sa navojnim čepom i zaštitnom kapicom od polietilena sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01EE04 travoprost

Doziranje: *snižavanje povišenog intraokularnog pritiska kod pacijenata sa očnom hipertenzijom ili glaukomom otvorenog ugla:* 1 kap dnevno u konjunktivalnu vrećicu; optimalan efekat postiže se primjenom uveče.

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

Rp kapi za oko, otopina [40 µg/1 mL] Polipropilenska bočica sa 2,5 mL kapi za oko, otopine, u kutiji,

TRAVOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči , rastvor [40 µg/1 mL] 1 zaštitna PET/Al/PE kesica sa polipropilenskom bočicom od 5 ml sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01G Dekongestivi i antialergici
S01GA Simpatomimetici kao dekonjestivi

S01GA01 nafazolin

Doziranje: *dekonjestiv za privremeno ublažavanje tegoba poput svrabi i crvenila uzrokovanog različitim iritansima:* ukapati 1-2 kapi u konjunktivalnu kesu, najviše 4 puta na dan; preporučeno vrijeme trajanja tretmana je 3 do 4 dana.

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

BRp kapi za oči , rastvor [0.3 mg/1 mL] 10 mL rastvora u LDPE - bočici sa PP - zatvaračem u kutiji

S01GA02 tetrizolin

Doziranje: *dekonjestija sluznice oka kod pacijenata s neinfektivnim nadražajem oka nastalim djelovanjem dima, prašine, vjetra, hlorisane vode, svjetla ili nastalim kao posljedica alergijske upale (peludna groznica);* djeca starija od 2 god, adolescenti i odrasli, 1 kap u svako oko 2-3 puta na dan; ukoliko nakon 3 dana simptomi i dalje traju, obratiti se ljekaru.

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

BRp kapi za oko, otopina [0.5 mg/1 mL] plastična bočica sa 15 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

VIZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp kapi za oko, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml kapi za oko, otopine u plastičnoj bočici, u kutiji

S01GX Ostali antialergici**S01GX07 azelastin**

Doziranje: *liječenje i prevencija simptoma sezonskog alergijskog konjunktivitisa odraslih i djece starije od 4 godine; liječenje simptoma nesezonskog alergijskog konjunktivitisa odraslih i djece starije od 12 godina:* po 1 kap u oba oka 2 puta dnevno; ukoliko je

neophodno, može povećati do 4 puta dnevno; ne koristiti duže od 6 sedmice u kontinuitetu bez prethodne konsultacije sa ljekarom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALLERGODIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp kapi za oči , rastvor [0.5 mg/1 mL] 1 bočica 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

S01K Hirurška pomoćna sredstva
S01KA Viskoza - 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:

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); proliferativna dijabetička retinopatija; makularni edem nastao kao posljedica okluzije retinalne vene, horoidalna neovaskularizacija:* intravitrealna primjena, inicijalno 0,5 mg jednom mjesečno, dok se ne postigne maksimalna oštrina vida i/ili dok nema znakova aktivnosti bolesti, tj. nema promjena u oštrini vida i u drugim znakovima i simptomima bolesti tokom kontinuirane terapije, za nastavak terapije i sljedeći dozni interval-konsultovati literaturu proizvoda; ukoliko nema poboljšanja u parametrima oštrine 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 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

S01LA06 brolucizumab

Doziranje: *neovaskularna (vlažna) senilna makularna degeneracija:* intravitrealnom injekcijom 6 mg jednom mjesečno za prve 3 doze, za nastavak terapije i naredne intervale doziranja konsultovati lijetarturu proizvođa; *prekinuti terapiju ukoliko nema poboljšanja u vizuelnim i anatomskim ishodima; dijabetički makularni edem:* intravitrealnom injekcijom 6 mg svakih 6 nedjelja za prvih 5 doza, za nastavak terapije i naredne intervale doziranja konsultovati lijetarturu proizvođa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BEOVU - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 0,23 ml rastvora i 1 filter igla, u kutiji

ZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [120 mg/1 mL] 1 napunjena šprica od stakla (u PETG blister 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 keratokonjuktivitisom 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 PET/Al/PE vrećice sa po 10 jednodoznih LDPE bočica, u kutiji

**S02 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI UHA
(OTOLOGICI)**

**S02A ANTIINFEKTIVI
S02AA Antiinfektivi**

S02AA15 ciprofloksacin

Doziranje: akutno zapaljenje vanjskog uha: odrasli i djeca uzrasta 1 god. i starija, ukapati sadržaj jednog jednodoznog kontejnera u oboljelo uho 2 puta dnevno tokom 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CETRAXAL - LABORATORIOS SALVAT, S.A.

Rp kapi za uho, otopina [2 mg/1 mL] Kutija sa 15 bočica sa 0,25 mL rastvora

**S02C Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji
S02CA Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji**

S02CA01 prednizolon, tetrakain, tirotricin

Doziranje: suzbijanje bola i zapaljenskih reakcija u spoljašnjem ušnom kanalu, koje prate nekomplikovano, akutno zapaljenje spoljašnjeg uha: kod odraslih pacijenata na svakih sat vremena ukapati 5-6 kapi u oboljelo uho, ili natopiti sterilnu gazu i uvući u slušni kanal, a kod djece starije od 2 godine 2-4 kapi.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OTOL H - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp kapi za uši, rastvor [1 mg/1 g+ 10 mg/1 g+ 0.1 mg/1 g] 1 staklena bočica sa 10 g kapi za uši, rastvora, sa zatvaračem sa kapaljkom za viskozne rastvore, u kutiji

S02CA05 ciprofloksacin, fluocinolon acetonid

Doziranje: akutna upala vanjskog uha, akutna upala srednjeg uha kod pacijenata sa ugrađenim ventilacionim cjevčicama: djeca od 6 mjeseci i starija, odrasli i stariji pacijenti, ukapati 6-8 kapi u vanjski ušni kanal bolnog uha na svakih 12 sati tokom 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CETRAXAL PLUS - LABORATORIOS SALVAT, S.A.

Rp kapi za uho, otopina [3 mg/1 mL+ 0,25 mg/1 mL] 1 plastična bočica od tamnog stakla sa 10 ml rastvora sa kapaljkom i zatvaračem sa navojem, u kutiji

**S03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA I UHA
S03A Antiinfektivi
S03AA Antiinfektivi**

S03AA ofloksacin

Doziranje: oftalmologija: liječenje bakterijskih infekcija prednjeg očnog segmenta izazvanih patogenim uzročnicima osjetljivim na ofloksacin; prevencija infekcija oka u sklopu preoperativne pripreme, nakon intraokularnih operacija, uklanjanja stranog tijela i povreda oka; odrasli: tokom prvih dva dana ukapava se 1-2 kapi na svaki sat, a narednih 2-3 dana 1-2 kapi, u jednakim razmacima, 6-8 puta na dan; trajanje liječenja treba da bude najmanje 7 dana (uz dodatna 3 dana nakon prestanka lučenja gnojnog sekreta), ali ne duže od 14 dana; djeca starija od 1 godine: ljekar mora da posebno propiše korišćenje i doziranje preparata, uobičajena doza iznosi 1 kap, 5 puta dnevno tokom 7 dana.

Otologija: *liječenje bakterijskih infekcija izazvanih patogenima osjetljivim na ofloksacin: otitis externa i otitis media chronica suppurativa (sa oštećenjem bubne opne):* kao adjuvantni lijek uz sistemsku primjenu antibiotika na koje su osjetljivi uzročnici infekcije; kod odraslih i djece starije od 12 godina uobičajena doza iznosi 10 kapi, 2 puta dnevno tokom 10 dana (otitis externa), odnosno tokom 14 dana (otitis media chronica suppurativa); *zapaljenja spoljašnjeg ušnog kanala i akutnog zapaljenja srednjeg uha sa timpanostomijom:* kod djece uzrasta od 1 do 11 godina preporučena doza iznosi 5 kapi, 2 puta dnevno tokom 10 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.**

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] LDPE bočica sa 10 ml kapi za uši/oči, rastvora i kapaljkom, u kutiji

S03AA06 gentamicin

Doziranje: *bakterijske infekcije oka:* odrasli, uključujući starije osobe i djecu, 1-2 kapi u oboljelo oko do 6 puta dnevno, ili češće ako je potrebno (u slučaju težih infekcija biće potrebna primjena 1-2 kapi svakih 15-20 min. u početku, smanjujući postepeno učestalost kapanja kako se infekcija dovodi pod kontrolu); *bakterijske infekcije uha:* 2-3 kapi u oboljelo uho 3-4 puta dnevno i u toku noći, ili češće ako je potrebno

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

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] 1 bočica od polietilena niske gustine (LDPE) 10 mL, sa kapaljkom od polietilena niske gustine (LDPE) i zatvaračem od polietilena visoke gustine (HDPE), u kutiji

S03AA07 ciprofloksacin

Doziranje: *oftalmologija: kornealni ulceri:* prvi dan po dvije kapi ukapavati u zahvaćeno oko svakih 15 minuta tokom prvih 6 sati, a zatim po dvije kapi svakih 30 minuta preostali dio prvog dana; drugi dan po 2 kapi svakih sat vremena i od 3.-14.dana po 2 kapi svaka 4 sata; *bakterijske infekcije:* 1 do 2 kapi u oko 4 puta na dan, kod težih infekcija prva dva dana doza može biti 1-2 kapi svaka 2 sata (maksimalno trajanje terapije 21 dan). *otologija: infekcije uva (upala ušnog kanala ili srednjeg uva):* odrasli: 4 kapi u ušni kanal 2 puta na dan; djeca starija od 1 godine: 3 kapi 2 puta na dan.

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

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] bočica sa 5 ml kapi za oči i uši, rastvora, i plastična kapaljka, u kutiji

S03C Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji**S03CA Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji****S03CA01 deksametazon, neomicin**

Doziranje: *inflatorna stanja oka i spoljašnjeg ušnog kanala koja reaguju na terapiju steroidima kada je istovremeno potrebna profilaktička antibiotska terapija (poslije isključenja postojanja virusnog i gljivičnog oboljenja):* 1-2 kapi u oboljelo oko 6 puta na dan u zavisnosti od težine inflamacije ili 2-3 kapi u ušni kanal 3-4 puta na dan; kapi ne treba davati duže od 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEXAMETHASON-NEOMYCIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp kapi za uši/oči, rastvor [1 mg/1 mL + 3.5 mg/1 mL] 1 plastična (LDPE) bočica sa kapaljkom, koja sadrži 10 ml rastvora i zatvorena je zatvaračem sa sigurnosnim prstenom (PP), u kutiji

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 Pradoxom 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/PVC-Al blistera sa po 3 tablete), u kutiji

DEMYRAL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp tableta za oralnu suspenziju [125 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta za oralnu suspenziju [250 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta za oralnu suspenziju [500 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (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-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [360 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 10 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//AI 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//AI 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//AI 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:

DIASEV - SYNTHON HISPANIA S.L.

- Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 180 filmom obloženih tableta (u HDPE bočici sa polipropilenskim čepom) u kutiji

PERFOSE - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

- Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 180 filmom obloženih tableta (18 neprozirnih PVC/PE/PVDC blistera sa 10 tableta), u kutiji

RENVELA 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- Rp film tableta [800 mg/1 tableta] 180 film tableta u HDPE bočici koja ima polipropilenski sigurnosni čep i zaštitnu foliju na vrhu bočice

V03AE03 lantan karbonat

Doziranje: hiperfosfatemija kod pacijenata sa hroničnom renalnom insuficijencijom koji su na hemodijalizi ili kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (CAPD); hiperfosfatemija kod pacijenata sa hroničnim oboljenjem bubrega koji nisu na dijalizi, s nivoom fosfata u serumu 1,78 mmol/l ili više koja se ne može kontrolisati dijetom sa niskim unosom fosfata: oralno, odrasli, 1,5-3 g dnevno u podijeljenim dozama, doze se podešavaju prema koncentraciji fosfata u serumu svake 2-3 nedjelje, uzima se sa ili neposredno poslije obroka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANTAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp oralni prašak [1000 mg/1 kesica] 1 kartonska kutija u kojoj se nalazi 9 manjih kartonskih kutija sa po 10 (PET/AI/PET/PE) kesica od 3,2 g
- Rp oralni prašak [750 mg/1 kesica] 1 kartonska kutija u kojoj se nalazi 9 manjih kartonskih kutija sa po 10 (PET/AI/PET/PE) kesica od 2,4 g

V03AF *Lijekovi za detoksikaciju u terapiji antineoplasticima*

V03AF01 *mesna*

Doziranje: *prevencija urotelijalne toksičnosti kod pacijenata liječenih oksazofosforinom (ifosfamidom, ciklofosfamidom, trofosfamidom):* daje se i.v. inj. doza se izračunava na osnovu odgovarajuće doze oksazofosforin-a-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 72 sata; za više informacija konsultovati lokalne protokole liječenja; *očekivano predoziranje metotreksatom:* i.v. inj. ili i.v. inf. (maks. brzina 160 mg/min.), početna doza se određuje prema primjenjenom protokolu metotreksata u srednjim i visokim dozama; *dodatak terapiji fluorouracilom u citotoksičnoj terapiji:* konsultovati literaturu 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

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; lokalana 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 KRAS - KRAS D.O.O. ZA PROIZVODNJU I TRGOVINU LAKTAŠI

ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] 50 L kiseonika, u boci za gas

MEDICINSKI KISEONIK UTP - UTP D.O.O. IZ PULE

- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj rashladnoj posudi (cisterna) volumena 23 000 L
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj rashladnoj posudi (cisterna) volumena 19 000 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija čeličnih boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara:12x 50 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija čeličnih boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara:16x 50 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 10 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 2 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 3L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 40 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 5 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 50 L

MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O.

- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija boca za gas: 4x150 l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] pokretna kriogena posuda (čelična cisterna) 24000kg
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] pokretna kriogena posuda (čelični rendžer) 1x 1000 l
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] pokretna kriogena posuda (čelični rendžer) 1x 180 l
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija boca za gas: 6x150 l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 10l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 14l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 20l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 27 l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 3l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 40 l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 50l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 5l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x1l (čelična, 150 ili 200 bar)

V03AX *Ostali terapijski proizvodi*

V03AX *atropa bella-donna D12*

Doziranje: *akutna upala disajnih puteva u okviru prehlade:* mala djeca uzrasta 12-23 mjeseca 1 pilula, djeca starija od 24 mjeseca i mlađa od 6 god. 3 pilule, djeca starija od 6 god. tinejdžeri i odrasli 5 pilula; 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 navršenih 5 god. 3 pilule; u akutnim stanjima prvi dan svakih 1-2 sata (maksimalno 12 puta dnevno), drugi dan svaka 2 sata, od trećeg dana pa nadalje 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSARHIN - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX *matricaria recutita*

Doziranje: *nadutost, trimenonske kolike, bol u trbuhu i probavne smetnje praćene grčevima u djece od najranijeg uzrasta pa nadalje:* djeca od navršene 2. sedmice života do navršenih 23 mjeseca, 1 pilula, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno; od navršene 2. god. života do 5. god. 3 pilule, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno; od navršene 6. god. života do 11. god. 5 pilula, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSAFLAT - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u 1 polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX *drosera D6*

Doziranje: *suh, nadražujući konvulzivni i iritantni kašalj; dubok, hipersonoran kašalj nalik lavežu psa; napadi bolnog kašlja koji se uglavnom javljaju noću:* oralno, dojenčad (od navršenih 28 dana do navršenih 23 mjeseca), 1 pilula; djeca uzrasta 2-3 god. 3 pilule; djeca starija od 6 god. tinejdžeri i odrasli 5 pilula

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSATUSS - VIENNAPHARM GMBH

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

V03AX *kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat*

Doziranje: *podsticanje spontanog saniranja problema koji se javlja kod dojenčadi tokom nicanja zubića praćenog intenzivnim bolom, povišenom temperaturom, dijarejom, razdražljivošću, nemirnom 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 nutrijenti**
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 kontrasna sredstva**
V08AB **Nefrotropna, niskoosmolarna rentgenska kontrasna sredstva, rastvorljiva u vodi**

V08AB02 **joheksol**

Doziranje: *odrasli i djeca: kardioangiografija, arteriografija, urografija, flebografija, CT pretrage kontrastom; lumbalna, torakalna, cervikalna mijelografija, kompjutorizovana tomografija bazalnih cisterni nakon subarahnoidalne injekcije; artrografija, endoskopska*

retrogradna pankreatografija (ERP), endoskopska retrogradna kolangiopankreatografija (ERCP), herniografija, histerosalpingografija, sijalografija, pretrage gastrointestinalnog trakta: i.v., 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:

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 subtraksijska 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 staklena bočica sa 100 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 [755,2 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755,2 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755,2 mg/1 mL] 1 staklena 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 subtraksijska angiografija (DSA), pojačavanje kontrastom kod kompjuterizovane tomografije (CT), urografija, vizualizacija tjelesnih šupljina (izuzetak: mijelografija, ventrikulografija, cisternografija);* dozu treba prilagoditi u skladu sa godinama pacijenta, tjelesnom težinom pacijenta, srčanom i bubrežnom funkcijom pacijenta, opštim stanjem, značajnim kliničkim pitanjima, kao i sa primijenjenom tehnikom pregleda i područjem koje se pregleda; ukupna dopuštena doza od 1,5 g joda po kg tjelesne težine se ne smije prekoračiti; za Ultravist 300 to odgovara količini od 5 ml po kg tjelesne težine, a za Ultravist 370 količini od oko 4 ml po kg tjelesne težine; doziranje je uslovljeno vrstom snimanja i određuje se prema posebnom protokolu; preparat se smije otvoriti samo neposredno prije primjene; u principu, jedan gumeni zatvarač može se samo jedanput probušiti, a za bušenje gumenog zatvarača i izvlačenje kontrastnog sredstva treba koristiti cjevčice sa dugim vrhom određenog promjera. Rastvor jopromida predviđen je za jednokratnu upotrebu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ULTRAVIST-300 OTOPINA ZA INJEKCIJU ILI OTOPINA ZA INFUZIJU ILI ORALNA OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU otopina za injekciju/ infuziju [623.4 mg/1 mL] 10 bočica po 100 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [623.4 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

ULTRAVIST-370 OTOPINA ZA INJEKCIJU ILI OTOPINA ZA INFUZIJU ILI ORALNA OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih boca po 200 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po 100 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 8 staklenih boca po 500 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

V08AB07 joversol

Doziranje: *cerebralna, periferna ili viscelarna angiografija uključujući intraarterijsku i intravensku digitalnu 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 100 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 200 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 500 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 25 staklenih boca sa 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

V08AB09 jodiksanol

Doziranje: odrasli: *kardioangiografija, cerebralna angiografija (konvencionalna), periferna arteriografija (konvencionalna), abdominalna angiografija (i.a. DSA), urografija, venografija, CT pretrage, pretrage gornjeg dijela gastrointestinalnog sistema, artrografija, histerosalpingografija (HSG); lumbalna, torakalna i 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), dakricitografiju, sijalografiju, fistulografiju, galaktografiju, mijelografiju;* doziranje je uslovljeno vrstom snimanja, uzrastom, tjelesnom težinom i starosnom dobi

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IOMERON - BRACCO IMAGING S.P.A**

- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji

ZU	otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji

V08AB11 **jobitridol**

Doziranje: *intravenska urografija, kompjuterizovana tomografija, intravenska digitalna subtraktivna angiografija, arteriografija, angiokardiografija, endoskopska retrogradna holangiopankreatografija, artrografija, histerosalpingografija; doziranje po protokolu, zavisno od vrste snimanja, intravenska, intraarterijska, intraartikularna, intrauterina primjena*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XENETIX - GUERBET

ZU	rastvor za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU	rastvor za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU	rastvor za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU	rastvor za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU	rastvor za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU	rastvor za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

V08C **Kontrasna sredstva za magnetnu rezonancu** **V08CA** **Paramagnetna kontrasna sredstva**

V08CA02 **gadoterična kiselina**

Doziranje: *magnetna rezonanca (bolesti mozga i kičmene moždine i okolnih tkiva), snimanje magnetnom rezonancom cijelog tijela: odrasli, djeca i dojenčad: 0,1 mmol/kg (0,2 ml/kg); MR angiografija: odrasli, tokom angiografije može se, zavisno od rezultata pretrage koja se provodi i ukoliko je to potrebno, dati još jedna injekcija; u nekim izuzetnim slučajevima, npr. dijagnostička potvrda izolovanih metastaza ili otkrivanje leptomeningealnih tumora, može se dati još jedna 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
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [0,5 mmol/1 mL] Štrcaljke su pakovane u pojedinačna sekundarna pakovanja (20 ml), a potom se 10 pojedinačnih pakovanja pakuje u 1 kartonsku kutiju (10x20mL, 10 napunjenih štrcaljki sa 20ml otopine)
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [0,5 mmol/1 mL] Štrcaljke su pakovane u pojedinačna sekundarna pakovanja (15 ml), a potom se 10 pojedinačnih pakovanja pakuje u 1 kartonsku kutiju (10x 15 ml, 10 napunjenih štrcaljki sa 15 ml otopine)

DOTAGRAF - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 20 ml otopine za injekciju, u kutiji

DOTAREM - GUERBET

- ZU 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 napunjena plastična šprica sa 10 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [0,5 mmol/1 mL] 1 napunjena plastična šprica sa 20 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u 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 napunjena plastična šprica sa 15 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

V08CA08 gadobenat

Doziranje: magnetna rezonanca (MRI) jetre: 0,05 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,1 ml/kg 0,5 M otopine);

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MULTIHANCE - BRACCO S.P.A.**

- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji

ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml otopine za injekciju, u kutiji

V08CA09 gadobutrol

Doziranje: *kontrastno pojačanje kod kranijalne i spinalne magnetne rezonance (MRI), kontrastom pojačana magnetna rezonanca drugih tjelesnih regija (jetra, bubrezi) kod pacijenata kod kojih je potvrđeno postojanje ili postoji jaka sumnja na postojanje fokalnih lezija, kako bi se one klasifikovale kao benigne ili maligne, kontrastno pojačanje kod magnetne rezonance angiografije (CE-MRA), može se koristiti za prikaz magnetnom 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:

PRIMOVIST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU otopina za injekciju [181,43 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 10 ml otopine za injekciju

V09 DIJAGNOSTIČKI RADIOFARMACEUTICI

V09F ŠTITNA ŽLIJEZDA

V09FX Različiti radiofarmaceutici za dijagnostiku štitne žlijezde

V09FX01 tehncijum (99mTc) pertechnetat

Doziranje: *za dijagnostičke svrhe:* za više informacija konsultovati informacije o lijeku

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).

ULTRA-TECHNEKOW FM - CURIUM NETHERLANDS B.V.

ZU radionuklidni generator [2,15 gigaBq/1 dan i sat kalibracije - 43 gigaBq/1 dan i sat kalibracije+ 1,9 gigaBq/1 boca - 38,1 gigaBq/1 boca] 1 kartonska kutija sa 1 zaštićenim radionuklidnim generatorom,

kitom za eluciju i držačem eluenta u hermetički zatvorenom (zapečaćenom) limu

V09FX03 **natrijum jodid (131 I)**

Doziranje: *terapija karcinoma štitne žlijezde, toksične nodularne guše, difuzne toksične guše, hipertireoze; dijagnostičke svrhe:* oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu 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 štiti, 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 proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MON.FDG (¹⁸F) - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ

ZU rastvor za injekciju [250 megaBq/1 dan i sat kalibracije] 1 višedozna bočica od 10 ml u olovnom kontejneru

V10 **TERAPIJSKI RADIOFARMACEUTICI**

V10X **DRUGI TERAPIJSKI RADIOFARMACEUTICI**

V10XA **jedinjenja joda (131I)**

V10XA01 **natrijum jodid (131 I)**

Doziranje: *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 štiti, limena kutija, plastična vanjska kutija za transport

HOMEOPATSKI LIJEKOVI - abecedni spisak**CINNABSIN - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL GMBH&CO.KG****echinacea trit. D1, kalium bichromicum trit. D3, cinnabaris trit. D3, hydrastis trit. D3**

BRp tableta, (25 mg+ 25 mg + 25 mg + 25 mg)/1 tableti, 100 tableta (5 PVC/Alu bistera sa 20 tableta), u kutiji

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

INFLUCID - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG**bryonia trit. D2, gelsemium trit. D3, aconitum trit. D3, ipecacuanha trit. D3, eupatorium perfoliatum trit. D1, phosphorus trit. 5**

BRp tableta, (25 mg+ 25 mg + 25 mg + 25 mg +25 mg)/1 tableti, 40 tableta (2 PVC/Alu bistera sa 20 tableta), u kutiji

Doziranje: *prehlade praćene povišenom tjelesnom temperaturom:* odrasli, u akutnim stanjima 1 tbl. na svaki sat, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 3 puta dnevno; djeca do 11 god. u akutnom stanju 1 tbl. na svaka 2 sata, do najviše 8 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1 tbl. 3 puta dnevno; djeca uzrasta 12 god. i starija, u akutnim stanjima 1 tbl. na svaki sat, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 3 puta dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 1 god; za *prevenciju* prehlade praćene groznicom i bolestima sličnim gripi, odrasli 1-2 tbl. 3 puta dnevno, djeca 1-11 god. 1 tbl. 3 puta dnevno, djeca 12 god. i starija 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

OSADENT - VIENNAPHARM GMBH**V03AX kalcijum-fosfat, kamilica, kalcijum-karbonat, željezo-fosfat, magnezijum-fosfat**

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

Doziranje: : *podsticanje spontanog saniranja problema koji se javlja kod dojenčadi tokom nicanja zubića praćenog intenzivnim bolom, povišenom temperaturom, dijarejom, 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

OSAFLAT - VIENNAPHARM GMBH**V03AX *matricaria recutita***

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u 1 polipropilenskoj bočici, u kutiji

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 navršenih 23 mjeseca, 1 pilula, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno; od navršene 2. god. života do 5. god. 3 pilule, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno; od navršene 6. god. života do 11. god. 5 pilula, prvi i drugi dan 4-5 puta dnevno, od trećeg dana pa nadalje 2 puta dnevno

OSANIT - VIENNAPHARM GMBH

V03AX atropa bella-donna D12

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

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

OSARHIN - VIENNAPHARM GMBH

V03AX sambucus nigra D3

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

Doziranje: *rinitis sa viskoznim i bistrim sekretom kod dojenčadi, male djece uzrasta 2-3 god. i djece starijeg uzrasta, kada je disanje kroz nos otežano:* djeca uzrasta 28 dana do 23 mjeseca 1 pilula, djeca od navršene 2 god. do navršenih 5 god. 3 pilule; u akutnim stanjima prvi dan svakih 1-2 sata (maksimalno 12 puta dnevno), drugi dan svaka 2 sata, od trećeg dana pa nadalje 3 puta dnevno

OSATUSS - VIENNAPHARM GMBH

V03AX drosera D6

BRp pilule [100 mg/10 g] 7,5 g pilula u polipropilenskoj bočici, u kutiji

Doziranje: *suh, nadražujući konvulzivni i iritantni kašalj; dubok, hipersonoran kašalj nalik lavežu psa; napadi bolnog kašlja koji se uglavnom javljaju noću:* oralno, dojenčad (od navršenih 28 dana do navršenih 23 mjeseca), 1 pilula; djeca uzrasta 2-3 god. 3 pilule; djeca starija od 6 god. tinejdžeri i odrasli 5 pilula

POLINOL - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL GMBH&CO.KG

cardiospermum, galfimia glauca dil. D3, luffa operculata D4 trit.

BRp tableta, (25 mg+ 25 mg + 25 mg)/1 tableti, 100 tableta (5 PVC/Alu blistera po 20 tableta) u kutiji

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

TONSILOTREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG

atropin sulfuricum trit. D5, kalium bichromicum trit. D4, hepar sulfuris trit. D3, silicea trit. D2, mercurius bijodatus trit. D8

BRp tableta, (12,5 mg+ 10 mg + 50 mg + 25mg + 5 mg)/1 tableti, 40 tableta (2 PVC/Alu blistera sa po 20 tableta) u kutiji

Doziranje: *akutni i hronični ponavljajući tonzilitis i povećanje tonzila u djetinjstvu i liječenje nakon hirurškog uklanjanja tonzila:* odrasli, u akutnim stanjima 1 tbl. dnevno na svaki sat, najviše 12 tbl. dnevno; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja, 1-2 tbl. 3 puta dnevno; djeca 2-6 god. kod akutnih stanja, u nastavku terapije i kod hroničnih stanja, 1 tbl. 3 puta dnevno; djeca 6-12 god. kod akutnih stanja 1 tbl. na svaka 2 sata, do najviše 6 tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja 1 tbl. 3 puta dnevno; adolescenti 12 god. i stariji, kod akutnih stanja 1 tbl. na svaki sat do najviše 12 tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja 1 tbl. 3 puta dnevno; kod hroničnih i hronično-recidivirajućih stanja preporučuje se ponovljena terapija više puta godišnje po 6-8 sedmica; tabletu treba pustiti da se rastopi u ustima, kod male djece tablete se mogu rastvoriti u malo vode; interval između unosa hrane i lijeka treba iznositi najmanje pola sata

Spisak proizvođača i nosioca dozvola u BiH sa lijekovima za koje su nosioci dozvole

ABBVIE INC.

1 North Waukegan Road \ North Chicago, IL 60064 \ Sjedinjene Američke Države

Zastupnik:

AbbVie d.o.o.

Kolodvorska 12 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033725916 \ Faks: 033725919 \ e-pošta: amra.brkic@abbvie.com

ALUVIA
HUMIRA
MAVIRET
RINVOQ

SEVORANE
SURVANTA
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: alem.joldic@abdiibrahim.net

BARCA SR
BREQUAL
DEMAX
DIAMOND
FUARTE
JUVE
LIFTA
NAVARIN XR

ONCEAIR
REBONE
RIVOKSAR
STAGE
TANT-FLEX 0,15%
TANT-FLEX FORT
TENOVIRAL
TYOFLEX

ACONITUM Private Limited Liability Company

Inovaciju g.4 \ Biruliškiu k. Kauno r.sav. \ Litvanija

Zastupnik:

AMSAI PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: amar@amsal.ba

MEMOXA

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

CARBOPLASIN

ERLOTINIB ACTAVIS

ADAMED PHARMA SPOLKA AKCYJNA

Mariana Adamkiewicza 6A, Pienkow \ Czosnow \ Poljska

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

MENDIAXON

ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rue Louis d'Affry 6, Case Postale \ 1701 Fribourg \ Švajcarska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ISOPTO TEARS

ALEXION EUROPE SAS

103-105 rue Anatole France \ 92300 Levallois-Perret \ Francuska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ULTOMIRIS

ALKALOID AD Skopje

bul. Aleksandar Makedonski br. 12 \ 1000 Skopje \ Republika Severna Makedonija

Zastupnik:

Alkaloid d.o.o. Sarajevo, Isevića sokak 6, Sarajevo

\ \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 475 790 \ Faks: +387 33 475 791 \ e-pošta: alkaloid@bih.net.ba; jelena.lalic@alkaloid.com.ba

ACIKLOVIR ALKALOID

ALDIZEM

ALKAFORMIN

ALMACIN

AMINOFILIN ALKALOID

AMPICILIN ALKALOID

AMLODIPIN ALKALOID

ATENOLOL ALKALOID

ANALGIN

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID

AVASTA

BETADINE

BIPRESSO

BLOKMAX DUO

BLOKMAX FORTE za djecu

BlokMax forte

BlokMAX Rapid

BlokMax za djecu

BlokMax

BRONLES

BULNEXO

BUPRENORFIN ALKALOID

CAFFETIN COLD

CAFFETIN COLDmax

CAFFETIN MENSTRUAL	METADON ALKALOID
CAFFETIN	MORPHINI HYDROCHLORIDUM
CEFACLOR ALKALOID	ALKALOID
CEFALEXIN ALKALOID	MOXIRAL
CHLORAMPHENICOL ALKALOID	NAZOPASS
CITERAL	NEBREMEL
CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID	NIFUROKSAZID ALKALOID
CRICEA	OMEZOL
CRYPINEO	PAKSTON
DASATINIB ALKALOID	PANCEF
DASATINIB ALKALOID	PARACETAMOL ALKALOID
DIAZEPAM ALKALOID	PHOLCODIN ALKALOID
EGLONYL FORTE	PROCULIN
EGLONYL	PROPAFENON ALKALOID
ERLOTINIB Alkaloid	PTU
ERLOTINIB Alkaloid	REGLAN
EVEROLIMUS ALKALOID	RELIKA
FELKARID	RISSAR
FLUOXETIN ALKALOID	ROPUIDO
FOXERO	RUFIXALO
GASTROGUARD MENTOL tablete za žvakanje sa ukusom mentola	SKOPRYL COMBO
GLIBEDAL	SKOPRYL PLUS
GLOFTRINID	SKOPRYL
HEFEROL	SUNITINIB ALKALOID
HIDROHLOROTIAZID Alkaloid	SYNETRA
HOLLESTA	TAMLOS DuoD
IBUPROFEN ALKALOID	TAMLOS
KALCIUM KARBONAT ALKALOID	TOSYNAL
LAKOZAMID Alkaloid	TRAMADOL ALKALOID
LAMAL	VASOFLEX
LEGOFER	VERAPAMIL ALKALOID RETARD
LESTEDON	VERAPAMIL ALKALOID
LEXILIUM	VITAMIN B1 ALKALOID
LOTAR	VITAMIN B12 ALKALOID
LUNATA	VITAMIN C ALKALOID
LYVAM	YMANA
MAPRAZAX	ZANFEXA XR
MASSIDO	ZANFEXA
MEKSENA	ZEPIRA
MENDILEX	ZYGLIP
	ZYTRON

ALTAN PHARMACEUTICALS SA

Cale Colquide 6, portal 2 \ Las Rozas \ Španija

Zastupnik:

FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 416 074 \ Faks: +387 55 416 075 \ e-pošta:
danijela.vještica@farmalogistallbix.ba

ACICLOVIR ALTAN

COLISTIN ALTAN

AMGEN (Europe) GmbH

Suurstoffi 22 \ 6343 Risch-Rotkreuz \ Švajcarska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

AMGEVITA
ARANESP
KANJINTI

PROLIA
VECTIBIX

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
EPLECOR
EPROSTA
ESCITA
GORGELLE COMPLEX komprimirane
pastile sa okusom meda i limuna

GORGELLE COMPLEX komprimirane
pastile sa okusom mentola
KLAVAMOX
MEMANTIN AMSAL
NEBICOR
PARACET FLU
PARACETAMOL AMSAL
RAPRIL
ROSSTAT
TAMSAL

AMW GmbH

Birkerfeld 11 \ 83627 Warngau \ Njemačka

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:

sabina.mujkic@zentiva.com

RESELIGO

ANFARM HELLAS S.A

4 Achaïas Str&Trizinias Str, Kifissia Attiki \ Atena 14564 \ Grčka

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

AMIKAN

ARISTIN-C

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karađorđeva 24, lokal 2, Bijeljina \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: selma.alic@rhei.life

LINEZAN

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., Office 201 \ 7200 Razgrad \ Bugarska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

IBUMENTHOL

AOP Orphan Pharmaceuticals AG

Wilhelminenstrasse 91/ Ilf, 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

THROMBOREDUCTIN

APTA MEDICA INTERNATIONAL d.o.o.

Likožarjeva 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
Imipenem/cilastatin AptaPharma

MEROPENEM 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

ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S.

Istinye Mahallesi Balabandere Caddesi No: 14 Sariyer - Istanbul \ 34460 Sariyer - Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Delta Pharma d.o.o. Sarajevo

Fra Anđela Zvizdovića 1, Objekat A, 6. sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +38733296210 \ Faks: +38733296211 \ e-pošta: alma.avdagic@deltapharma-ba.com

ATRUS ARVOHALER

FRAVEN

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: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

IMURAN

TRACRIUM

ASTELLAS IRELAND Co. Ltd

Killorglin \ Co.Kerry \ Irska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

ADVAGRAF 0,5 mg

ADVAGRAF 1 mg

ADVAGRAF 3 mg

ADVAGRAF 5 mg

PROGRAF

Astellas Pharma d.o.o.

Šmartinska 53 \ Ljubljana \ Slovenija

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

540 *Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2023*

OMNIC OCAS 0,4 mg

ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

Sylviusweg 62 \ 2333 BE Leiden \ Nizozemska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

ELIGARD
OMNIC 0,4 mg

VESICARE
XTANDI

ASTRAZENECA AB

SE 151 85 Södertälje \ \ Švedska

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.nistic@hercegovinalijek.ba

SYNAGIS

ATNAHS PHARMA UK LIMITED

Suite 1, 3rd Floor, 11-12 St. James Square \ London, SW1Y 4LB \ Velika Britanija

Zastupnik:

Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: kemala.sabotic@medicoph.com

BONDRONAT
ROCALTROL

ATNAHS PHARMA UK LTD

Sovereign House, Miles Gray Road, Basildon, Essex, SS14 3FR \ \ Velika Britanija

Zastupnik:

Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: kemala.sabotic@medicoph.com

KYTRIL

AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.p.A.

Viale Amelia 70 \ Rim \ Italija

Zastupnik:

Remedia d.o.o. Sarajevo

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

TANTUM VERDE

TRITTICO retard

B.BRAUN Melsungen AG

Carl-Braun-Strase 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 40% B. Braun

GLUKOZA 5% Braun

IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-

KLORIDA 0,9% Braun

RINGEROVA OTOPINA BRAUN

SLOŽENA OTOPINA NATRIJ

LAKTATA BRAUN

Balkanpharma-Razgrad AD

68, Aprilska Vastanie Blvd. \ Razgrad \ Bugarska

Zastupnik:

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

TRIO VISION

BAXALTA GmbH

Zählerweg 4 \ Zug \ Švajcarska

Zastupnik:

Co.Medprom d.o.o. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

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. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

DIANEAL PD4

ENDOXAN

EXTRANEAL

HOLOXAN

NUTRINEAL PD4 1,1%

PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v

PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v

PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v

SEVOFLURAN BAXTER

UROMITEXAN

Baxter AG

Mullerenstrasse 3 \ Volketswill \ Švajcarska

Zastupnik:

Co.Medprom d.o.o. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

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 ukusom naranče

ASPIRIN Plus C

ASPIRIN PROTECT 100

ASPIRIN

BEPANTHEN Plus

BETAFERON

CANESPOR

CANESTEN 1

CANESTEN 3

CANESTEN

DIANE 35

DOTAGRAF

EYLEA

Gadovist 1,0 mmol/ml otopina za injekciju

IBEROGAST

ILOMEDIN

JIVI 1000 IU

JIVI 2000 IU

JIVI 3000 IU

LOGEST

MICROGYNON 30

MIRENA

NEXAVAR

PRIMOLUT-NOR

PRIMOVIST

QLAIRA

RENNIE

RUPURUT

TRIQUILAR

ULTRAVIST-300 otopina za injekciju ili

otopina za infuziju ili oralna otopina

ULTRAVIST-370 otopina za injekciju ili

otopina za infuziju ili oralna otopina

VENTAVIS

XARELTO

YASMIN

YAZ

BELUPO Ijijekovi i kozmetika d.d.

ul. Danica 5 \ Koprivnica \ Hrvatska

Zastupnik:

Farmavita d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5 a, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 320 \ Faks: +387 33 476 034, +387 33 476 321 \ e-pošta: t.muratovic@farmavita.ba

BELODIN

BETIDEN GEL

LUPOCET FLU FORTE

LUPOCET FLU

LUPOCET

MIROBACT mast

NEOFEN Combo

NEOFEN Plus

NEOFEN
Q-PIN
ROJAZOL 20 mg/g krema
ROJAZOL 200 mg vagitoriji
SILYMARIN Belupo

SILYMARIN FORTE Belupo
SONA DUO
SONA
TAMOSIN DUO
ZOL

BERKO İLAÇ VE KİMYA SAN. A.Ş.

Yenişehir Mah. Ozgur Sok. No.16-18 Atasehir \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:
merima.fatusic@unifarm.ba

KAFESIT

BERLIN-CHEMIE AG

Glienicker Weg 125 \ 12489 Berlin \ Njemačka

Zastupnik:

BERLIN CHEMIE / Menarini BH d.o.o. Sarajevo

Hasana Brkića broj 2/II \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 715195 \ Faks: +387 33 715187 \ e-pošta: mjovic@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

MANINIL 5

MENARTAN

MEZYM 10000

MEZYM 20000

NEBILET plus 12,5

NEBILET plus 25

NEBILET

PROSTAMOL UNO

RANEXA

SIOFOR 1000

SIOFOR 500

SIOFOR 850

SKUDEX

TRICAL

XADOS

ZOFECARD

BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED

Unit 3202, 32/F, Tower 1, Enterprise Square 5, 38 Wang Chiu Road, Kowloon Bay \ Hong Kong \ Kina

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

UTROGESTAN

BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH

Turmstrasse 24 \ 6312 Steinhausen \ Švajcarska

Zastupnik:

Viatrix BH d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 725 932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@viatrix.com

ABEVMY	KLACID
ACOPAIR	KREON 10000
ALDARA	KREON 25000
ALLERGODIL	LEPONEX
ARIXTRA	LIPIDIL
ARTHRYL	LYRICA
BETASERC	MESTINON
BRUFEN EFFECT DUO	NEURONTIN
BRUFEN EFFECT RAPID	NORVASC
BRUFEN EFFECT	OGIVRI
BRUFEN SR	OLICARD Retard
BRUFEN	PHYSIOTENS
BUDELIN NOVOLIZER	RANTUDIL forte
COLOSPA retard	REVATIO
DALSY	RHEUMON
DAROB mite	RYTMONORM
DUPHASTON	SEMGLEE
DYMISTA	SERZYL
ELIDEL	SORTIS
GOPTEN	SYNTOCINON
HULIO, otopina za injekciju u	TADAMEN
napunjenoj sprici, 40mg / 0,8ml	TARKA
HULIO, otopina za injekciju u	TOREM
napunjenoj šprici, 40mg / 0,8ml	VIAGRA
HULIO, otopina za injekciju u	XALACOM
napunjenom penu, 40mg / 0,8mg	XALATAN
HULIO	XANAX SR
INFLUVAC TETRA	XANAX
INSPRA	ZELDOX
KLACID i.v.	ZOLOFT
KLACID SR	

BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD.

17th floor Hoechst House, Nariman point \ Mumbai \ Indija

Zastupnik:

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karadorđeva 24, lokal 2, Bijeljina \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: selma.alic@rhei.life

AMPHOTERICIN B Bharat

BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Anittepe Mahallesi Turgut Reis Caddesi No:21 Cankaya \ Ankara \ Turska

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

BIEMPARIN

INTRADE PHARM d.o.o

Zmaja od Bosne br.44 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 878 725 \ Faks: +387 33 878 726 \ e-pošta:

Sinka.intradepharm@gmail.com, sinka.@intradepharm.com.ba

EMFER

EMRAD

BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Kaptanpasa Mahallesi, Zincirlikuyu Cad. No.184., 34440 Kasimpasa, Beyoglu \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta:

info@tuzlafarm.com

APRAZOL

ATEROZ

CORONIS

FORTINE

GLIFOR

MUSCOFLEX

SALMIMET

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.com

ENTEROL

BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.

Akpinar Mah. Osmangazi Cad. No:156 Sancaktepe \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:

merima.fatusic@unifarm.ba

BIOCETAM

Ciprofloxacin Biofarma

NEVOTEK

RICUS

BIOGEN INTERNATIONAL GmbH

Neuhofstrasse 30 \ 6340 Baar \ Švajcarska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

AVONEX

SPINRAZA

TECFIDERA

TYSABRI

BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A.

Via De Ambrosiis 2 \ Novi Ligure \ Italija

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

AMIODARONE

CLORIDRATO

LEVOFLOXACINA

BIOINDUSTRIA

BIOINDUSTRIA LIM

L.I.M.

Atropina solfato BIOINDUSTRIA L.I.M.

LIDOCAINA

CLORIDRATO

1 mg/ml

BIOINDUSTRIA L.I.M.

CIPROFLOXACINA BIOINDUSTRIA

NITROGLICERINA

BIOINDUSTRIA

L.I.M.

L.I.M.

BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. Skoplje

Skupi 57 \ Skoplje \ Republika Severna Makedonija

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

ANTROLIN

BIOPHARMA PLASMA LLC

37-V Kyivska St., Bila Tserkva, Kyiv region, 09100 \ \ Ukrajina

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihac

Zagrebačka 2 \ Bihac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

ALBUMIN-BIOPHARMA

BIOVEN MON

BIOTON S.A.

Staroscinska br.5 \ Varšava \ Poljska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

GENSULIN M30
GENSULIN N

GENSULIN R

BLUEPHARMA-INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.

Sao Martinho do Bispo, 3045-016 Coimbra \ \ Portugal

Zastupnik:

Proton med d.o.o. Banja Luka

Sime Šolaje 1A \ 78000 Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: regulatory@protonmed.ba

ESTRELA

BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH & Co.KG

Dr. Boehringer- Gasse 5-11 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

Boehringer Ingelheim BH d.o.o.

Grbavička 4 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 206 923 \ Faks: +387 33 206 921 \ e-pošta: masa.amrain@boehringer-ingelheim.com

ACTILYSE
ATROVENT N
ATROVENT
JARDIANCE
MIRAPEXIN

PRADAXA
PRAXBIND
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.Celjo@Bosnalijek.com

ALERIX
ALOPURINOL BOSNALIJEK
ALTIOKS
AMINOL
AMLODIL
AMOXIBOS
AMPIBOS
ANGINAL
ARGEDIN
AZOMEX

BETHAGEN
BETHANAT
BETHASAL
BILEXIN
BOLDOL
BOLEX FORTE
BOLEX
BOSAUIN
BOSNYL
BOSPYRIN

BOSTROMBIN	LYSOBACT P SPRAY sa aromom
BRONCHOBOS	banane
CEPHABOS	LYSOBACT Sprey sa aromom
CIPROL	peperminta
CITALEA	LYSOBACT
CLODIL	LYSODERM
DIABOS	MATHADOR
DIFEN	MELPAMID 1 mg
DILATREND	MELPAMID 2 mg
DIPRESAN	MELPAMID 3 mg
DOLOREX	MEMENTO
DOXAT	MEROT
DUOCLAV	METROZOL
ENKORTEN	Mikoten
ENTEROFURYL STOP	MONOCLAR
ENTEROFURYL	NIRVAX
EPIRON	NITROGLICEROL
ESBESUL	NIZON
EXMAL	NOMIGREN
FAVISTAN	ONTRIL
FENIX NEO	PANTOPRAZOL BOSNALIJEK
FENIX	PARACETAMOL BOSNALIJEK
FLAMIX	PHARYNGAL
FLUSETIN	PILFUD
FOLESSA	PROBILOL
FORDEX	PROMASS
FUNZOL	PYLOMID
GENTAMICIN BOSNALIJEK	RANIBOS
HIBIBOS G	RHINOBOS
HIBIBOS T	RHINOSTOP HOT
HISTINAX	RHINOSTOP
HYPRESSIN PLUS L	RINOBACT P
HYPRESSIN PLUS	RINOBACT
HYPRESSIN	RIVER
IZOSEPT D	RODAVAN N
KAMFART	ROTIN
KETOBOS	SERTAN
KOFAN INSTANT	STOMATIDIN
KVEPIN	TENLOP H
LANIBOS	TENLOP
LENOCOR	TENPRIL DUO
LIDOPROCT	TENPRIL
LODIX	TOZAR
LOPRIL H plus	TRAZEM
LOPRIL H	TRYCCEF
LOPRIL	ULCOSAN
LOSTOP	VENOSAN
LUMINEL	VERION DUO
LYSOBACT COMPLETE Spray sa	VERION
aromom pepperminta	XILOZIN P
LYSOBACT DUO	XILOZIN

BRACCO IMAGING S.p.A.
Via Egidio 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

BRACCO S.p.A.

Vie E. Folli 50 \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Mark Medical d.o.o. Sarajevo

Radenka Abazovića br.5 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 722 550 \ Faks: +387 33 659 158 \ e-pošta: anela.misira@mark-medical.com

IOPAMIRO 370

MULTIHANCE

IOPAMIRO

CARINOPHARM GmbH

Bahnhofstrasse 18, D-31008 \ Elze \ Njemačka

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

URAPIDIL Carinopharm 25 mg

URAPIDIL Carinopharm 50 mg

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: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ABRAXANE

VIDAZA

REVLIMID

CELLTRION Inc.

(Songdo-dong, 13.-6 13.1, 13-3), 23 Academy-ro, Yeonsu-gu \ 22014 Incheon \ Južna Koreja

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

BLITZIMA
HERZUMA

REMSIMA

CELON PHARMA S.A.

Ogradowa 2A,05-092 \ Lomianki / Kielpin \ Poljska

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

SALDISK

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

CUROSURF

ENVARUSUS

FOSTER 100 µg/6 µg

FOSTER NEXTHALER

FOSTER

PEYONA

SABACOMB

TRIMBOW

CIPLA EUROPE NV

De Keyserlei 58-60, Bus-19, Antwerpen, 2018 \ 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:
jasminka.mijatovic@pharmas.ba

ALAPHION

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

COMBINO PHARM MALTA, LTD.

HF60 Hal Far Industrial Estate, Hal Far, Birzebbugia BBG 3000 \ \ Malta

Zastupnik:

INPHARM Co. d.o.o. Banja Luka

Bulevar Desanke Maksimović 2, Poslovni prostor 14 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 51 254 474 \ Faks: +387 51 262 362 \ e-pošta: milanka.gligic-
tucikesic@inpharm.rs

XARIVAN

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karađorđeva 24, lokal 2, Bijeljina \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: selma.alic@rhei.life

LAXOPRID

COSMO S.p.A.

Via Cristoforo Colombo 1, 20045 Lainate \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-
farmacija.com

CORTIMENT MMX

CSL BEHRING GmbH

Emil fon Behring Strasse 76 \ Marburg \ Njemačka

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta:
amar.ramovic@elpharma.ba

HIZENTRA

HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING

TETAGAM P

CURIUM NETHERLANDS B.V.

Westerduinweg 3 \ LE Petten \ Nizozemska

Zastupnik:

INEL d.o.o

Polog bb \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

552 *Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2023*

Telefon: +387 36487 502 \ Faks: +387 36 487 346 \ e-pošta: marija@inel-mostar.ba

ULTRA-TECHNEKOW FM

DAIICHI SANKYO EUROPE GmbH

Zielstattstr. 48 \ Minhen \ Njemačka

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

OLMETEC Plus
OLMETEC

SEVIKAR HCT
SEVIKAR

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: bogdan.sikic@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.

Husrefa Redžića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 374 325 \ Faks: - \ e-pošta: vanja.arifovic@alpenpharma.com

CINNABSIN

POLINOL

DEVA HOLDING A.S.

Halkali Merkez Mah.Basin Ekspres Cad.34303 No:1 Kucukcekmece \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 553

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
DEMEPRAZOL
DEMOKSIF 0,5%
DEPORES
DEVAPEN
DEVIT-3
DEVOXICAM
DIKLORON
DORTIMOL
DOXTADIN

FLIXON
FLOXILEVO
FOTEROL
FUROMID
FUSIDIX 1%
IMATIS
LETRASAN
MOKSINE
MONALIZ
OFTAMYCIN
PANDEV
REDICLON
RESPIRO
RESPIRO-D
SALRES

DIACO BIOFARMACEUTICI S.r.l.

Via Flavia 124 \ 34147 Trieste \ Italija

Zastupnik:

EXICO-Healthcare d.o.o.

Stara Cesta bb, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 580 330 \ Faks: +387 33 580 325 \ e-pošta: maida.goga@exico.ba

GLUKOZA 10% DIACO
GLUKOZA 5 % DIACO
GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM
DIACO

NATRIJ KLORID DIACO
RINGER LAKTAT DIACO

DIVAPHARMA GmbH

Motzener Str. 41 \ Berlin \ Njemačka

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

NEO-ANGIN bez šećera

NEO-ANGIN

DOLORGIET GmbH & Co. KG

Otto-von-Guericke-Str. 1 \ Sankt Augustin \ Njemačka

Zastupnik:

ELIKSIR d.o.o. POSUŠJE

Ante Starčevića bb \ Posušje \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 39 682 623 \ Faks: +387 39 682 624 \ e-pošta: esmapolimac@eliksir.ba

DOLGIT gel

DOLGIT krema

Dr. Gustav Klein GmbH & Co.KG

Steinenfeld 3 \ 77736 Zell am Harmerbasch \ Njemačka

Zastupnik:

Alpen Pharma d.o.o.

Husrefa Redžića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 374 325 \ Faks: - \ e-pošta: vanja.arifovic@alpenpharma.com

INFLUCID
SOLIDAGOREN

TONSILOTRE

EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG

Mondseestrasse 11 \ 4866 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
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 33 878 725 \ Faks: +387 33 878 726 \ e-pošta:

Sinka.intradepharm@gmail.com, sinka.@intradepharm.com.ba

MON.FDG (¹⁸F)
MON.IYOT-131

MON.TEK⁹⁹Mo/^{99m}Tc GENERATOR

EIRGEN PHARMA LIMITED

Westside Business Park, Old Kilmeaden Road \ Waterford \ Irska

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:

sabina.mujkic@zentiva.com

BLASTOMAT

ELI LILLY Export S.A.

Chemin des Coquelicots 16 \ Vernier- Geneva \ Švajcarska

Zastupnik:

Eli Lilly B-H d.o.o.

Azize Šaćirbegović 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 263 670 \ Faks: +387 33 216 686 \ e-pošta:
arezina_bojana@network.lilly.com.

ABASAGLAR
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. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

TOPISTIN

ENGELHARD ARZNEIMITTEL GmbH & Co.KG

Herzberstrasse 3, 61138 \ Niederdorfelden \ 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

SINOLPAN FORTE
SINOLPAN FORTE
SINOLPAN
TYROSUR

ERIOCHEM SA

Ruta 12-Km 452, Colonia Avellaneda, Departamento Parana \ Entre Rios \ Argentina

Zastupnik:

FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 416 074 \ Faks: +387 55 416 075 \ e-pošta:

danjela.vještica@farmalogistallbix.ba

LECTRUM

MARTXEL

EVER Neuro Pharma GmbH

Oberburgau 3 \ 4866 Unterach \ Austrija

Zastupnik:

Co.Medprom d.o.o. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

CEREBROLYSIN

EWOPHARMA AG

Vordergasse 43 \ 8200 Schaffhausen \ Švajcarska

Zastupnik:

EWOPHARMA d.o.o. Sarajevo

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 592 140 \ Faks: +387 33 592 145 \ e-pošta: info@ewopharma.ba

BUDOSAN

SALOFALK

HALAVEN

URSOFALK

EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI

Istanbul Besiktas Etiler Kultur Mahallesi Nisbetiye Caddesi No 56, Akmerkez B BL Kat. 6
D.574 \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

MIKO-PENOTRAN

NEO-PENOTRAN Forte

F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Grenzacherstrasse 124 \ Basel \ Švajcarska

Zastupnik:

ROCHE d.o.o.-ROCHE Ltd.

Zmaja od Bosne 7/II \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 568 450 \ Faks: +387 33 568 495 \ e-pošta: srdjan.lucic@roche.com

ACTEMRA

OCREVUS

ALECENSA

PERJETA

AVASTIN

PHESGO

COTELLIC

POLIVY

GAZYVA

PULMOZYME

HEMLIBRA

RECORMON

HERCEPTIN

ROACCUTANE

KADCYLA

TECENTRIQ

MABTHERA

XOFLUZA

MADOPAR

ZELBORAF

MIRCERA

FARMACEUTSKO-HEMIJSKA INDUSTRIJA ZDRAVLJE AD 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

ENALAPRIL HCT ZDRAVLJE

FARMALIDER S.A.

C/Aragoneses 2, Alcobenedas \ Madrid \ Španija

Zastupnik:

Galenika d.o.o.

Vidovdanska b.b. \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 213190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: dusanka.runic@galenika.rs.ba

ANBOL CARDIO

FARMAVITA d.o.o. Sarajevo

Igmanska br. 5a \ 71320 Vogošća \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

Farmavita d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5 a, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 320 \ Faks: +387 33 476 034, +387 33 476 321 \ e-pošta:
t.muratovic@farmavita.ba

ABUXAR

AFLODERM

AGILLAS

AGNIS PLUS

AGNIS

ALFADOX

ALOPURINOL FARMAVITA

AMIODARON FARMAVITA

AMLODIPIN FARMAVITA

AMORA

ANDESART

ANGIOTEC plus

ANGIOTEC

ARIPRIZOL

ARVIND

AZOMICIN

BELEPTIC

BELODERM

BELOGENT

BELOSALIC

BEZIDIN

CALIXTA

CARDIOL

CARDIOPROL

CARVELOL

CERSON

CIFLOX

CITRAM

COBALAMIN

DRONAT

DUOTIN

ERACID

ERITROMICIN FARMAVITA

FLUCON

FLUOXETIN FARMAVITA

FURSEMID forte

FURSEMID

GABINA

HERPLEX

IBUPROFEN FARMAVITA

INDOMETACIN FARMAVITA

IRUMED

IRUZID 10

IRUZID 20/25

IRUZID 20

KATENA

LAXID
LECANID
LEVETIRACETAM Farmavita
LIPOSTAT
LORDIAR
LORSILAN
MEDAZOL
MISAR SR
MISAR
MONLAST
MONOZID 25
MOXIFLOX
NEOFEN FORTE
NEOFEN Rapid
NEOFEN
NIBEL
NOFLOX
ORMIDOL
PINOX
PORTALAK
PROMAZIN FARMAVITA
PROPAFENON FARMAVITA
PROSPERA
PROTECTA
Q-PIN

RIBAXAN
ROSIX Combi
ROSIX
ROSUXAN
RUDAKOL
SULPIRID FARMAVITA
TAMOSIN
TARGET PLUS
TIMOLOL FARMAVITA
TIRAMAT
TOLDEX
TOMID
TYGROL
URUTAL 24 mg
URUTAL forte
URUTAL
VAIRA - V
VAL Plus
VAL
VALICA COMBI
VALICA
VEXANA
VINER
ZARACET
ZONTOP

FERRER INTERNATIONAL, SA

Gran Via Carlos III, 94, 08028 Barcelona \ \ Španija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

TRINOMIA

FERRING GmbH

Wittland 11 \ 24109 Kiel \ Njemačka

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

MINIRIN MELT
REKOVELLE

TRACTOCILE

FERRING PHARMACEUTICALS BV

Polarisavenue 144 \ 2132 JX Hoofddorp \ Nizozemska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 559

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

DECAPEPTYL DEPOT
DECAPEPTYL
GLYPRESSIN 1 mg

MENOPUR
MINIRIN
PENTASA

FISIOPHARMA-S.R.L.

Nucleo Industriale \ Palomonte (SA) CAP 84020 \ Italija

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

MIOZAC

FRESENIUS KABI Austria GmbH

Hafnerstrasse 36 \ A-8055, Graz \ Austrija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM Kabi 4
g/0,5 g
AMINOSTERIL N-HEPA 8%
AMINOVEN 10%
IBUPROFEN KABI 400 mg otopina za
infuziju
Imipenem/Cilastatin Kabi 500 mg/500
mg
IRINOTECAN KABI
KABIVEN PERIPHERAL

KETOSTERIL
METRONIDAZOL Fresenius
NEODOLPASSE
OLEOVIT D3
PROPOFOL 1% Fresenius
PROPOFOL Fresenius 1%
SMOFlipid 20%
VOLUVEN 6%
ZOLEDRONSKA KISELINA Fresenius
Kabi

CEE-MED d.o.o.

Garovci bb \ Hadžići, Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: medin.okic@cee-med.com

IDACIO

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. Sarajevo

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

PRONERV

TROMBOPIRIN

G.POHL BOSKAMP GmbH & Co.KG

Kieler Strasse 11 \ Hohenlockstedt \ Njemačka

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

GELOMYRTOL forte

NITROLINGUAL sprej

GALENIKA a.d. Beograd

Batajnički drum bb \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

Galenika d.o.o.

Vidovdanska b.b. \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 213190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: dusanka.runic@galenika.rs.ba

AEROGAL
AMIKACIN GALENIKA
ATOLIP
AZINOCIN
BEDOXIN
BENSEDIN
BEVIPLEX
BISOPROLOL GALENIKA
BORTEGAZ
CHLORAMPHENICOL GALENIKA
CLOPIGAL
CORNILAT
DAKTANOL
DAMATON
DEFRINOL forte

DEFRINOL
DEXAMETHASON-NEOMYCIN
GALENIKA
DEXASON
DIDERMAL
DIKLOFEN
DIMIGAL
DOVICIN
ENBECIN
FARIN
FLUNIRIN
GALITIFEN
GALOSART PLUS
GALOSART
GENTAMICIN GALENIKA

GINO-DAKTANOL
GLAUMOL
GLIMATIN
GLIORAL
HEPALPAN 1000
HEPALPAN
HEPARIN GALENIKA
HYDROCORTISON GALENIKA
HYDROCYCLIN
KATOPIL
KLOMETOL
KSALOL
LIDOKAIN - HLORID GALENIKA
LIDOKAIN 2% - ADRENALIN
GALENIKA
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1%
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2%
LOMETAZID
LONGACEPH
MISVENOL
NOVALGETOL
OHB 12
ORVAGIL
PALITREX

PARACETAMOL GALENIKA
PENTREXYL
PRINORM
PROGESTERON DEPO
PRONISON
PROPRANOLOL GALENIKA
PROSTEF
PROTAMIN SULFAT GALENIKA
RIVAROX
RUSOVAS
SALTAPSA
SINACILIN
SINODERM N
SINODERM
SOLTRIK
SPALMOTIL
SPIRONOLAKTON GALENIKA
TEFOR
TELUKA
TESTOSTERON DEPO
VENLAX
VITAMIN C
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: dusanka.runic@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: medinfo.bih@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

MOVYMIA

GH GENHELIX S.A.

Julia Morros s/n, Parque Tecnologico 112, 24009 Leon \ \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:
sabina.mujkic@zentiva.com

ALYMSYS

GILEAD SCIENCES IRELAND UC

IDA Business and Technology Park, Carrigtohill \ Co. Cork \ Irska

Zastupnik:

Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta:
kemala.sabotic@medicoph.com

EPCLUSA
EVIPLERA

TRUVADA

GLAXOSMITHKLINE Kft

Csorsz u. 43 \ Budimpešta 1124 \ Mađarska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

VOLTAREN FORTE 2%

GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, D24 YK11 \ \ Irska

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta:
amar.ramovic@elpharma.ba

AUGMENTIN
AVAMYS
AVODART
CALGEL
COMBIVIR
DERMOVATE
DOVATO
DUODART

ENGERIX B za djecu
ENGERIX B za odrasle
FLIXONASE
FLIXOTIDE Inhaler
IMIGRAN
INFANRIX - IPV
INFANRIX Hexa
INFANRIX IPV + Hib

KIVEXA
LACIPIL
LAMICTAL
PRIORIX
RELVAR ELLIPTA
REQUIP MODUTAB
REQUIP
ROTARIX
SERETIDE Diskus
SERETIDE inhaler

SEREVENT
SEROXAT
SYNFLORIX
TIVICAY
TRIUMEQ
VENTOLIN inhaler
VENTOLIN
WELLBUTRIN XR
ZEFFIX
ZINNAT

GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER Magyarország Korlátolt Felelősségű Társaság

Csorsz utca 43 \ 1124 Budapest \ Magyarország

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

Ca-C 1000 Calvive
FENISTIL 1mg/mL oralne kapi
FENISTIL gel
PANADOL BABY
PANADOL EXTRA
PANADOL Forte Optizorb

PANADOL OPTIZORB
PANADOL
THERAFLU Complex plus C
THERAFLU Max plus C
VOLTAREN Emulgel 1%
VOLTAREN FORTE 2%

GLENWOOD Gesellschaft mit beschränkter Haftung Pharmazeutische Erzeugnisse (Glenwood GmbH)

Arabellastrasse 17 \ 81925 Minhen, \ Njemačka

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

PERSANTIN

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

BRONHOKLIR SIRUPI BRŠLJAN

CAFFEBOL

CORTIAZEM RETARD

DILCORAN 80

ERYNORM

FAMOTIDIN HF

FEBRICET

FOMELA

GASTROPERIDON

GENTOKULIN

HEMOKVIN PLUS

HEMOKVIN

HEPATHROMBIN

HEXTEND

HORIZONT

IBUMAX 2%

IBUMAX 4 %

INDAPRES

LAKTULOZA HF

MAROCEN

METAMIZOL HF

METHYLERGOMETRIN

MUCODYNE

MYCOSEB

NAFAZOL

NEODEKSACIN

Notmal

NYSTATIN HF

OMNITUS forte

OMNITUS

OTOL H

PANTHENOL

POVIDON JOD HF

RAPTEN

SILDENA

SINEDOL

SNUP D

STANICID

TAITA

TRECAR

VITAMIN A

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	HEPASOL 8%
AMINOSOL 10%	HIDROKORTIZON HF
AMINOSOL 15%	HYPOLIP
AMOKSICILIN HF	IBUMAX
APERTO	IBUMAX DUO
AZARAN	IBUPROFEN HF
BARIOS	IDIKA
BIKALIS	INDIVIL MET
BROMAZEPAM HF	INDIVIL
CEFALEKSIN HF	INFAXA
CEFAPAN	IRBENIDA H
CEFEPIM HF	IRBENIDA HL
CENOMAR	IRBENIDA
CHOLIPAM	JARAMERA
CITRALES	KAMISTAD
CORNELIN	KARBAPIN
CORNEPRIL	LARGOCILIN
DATUST DUO	LATRIGIL
DATUST	LAVRENA
DIAZEPAM HF	LEMOD-SOLU
DIKLOFENAK HF	LEVETIRACETAM HF
DOKSICIKLIN HF	LORAZEPAM HF
DOLISTA	MANITOL HF 10% E
DOLISTA DUO	MANITOL HF 20%
EQRALYS	MAROCEN
ERITROMICIN HEMOFARM	METAMIZOL HF
ERYNORM H	METHYLDOPA HF
FARNOS	METOPROLOL HF 200 mg retard
FEBRICET	METOTEN
FINASTERID HEMOFARM	MIDOL PROTECT
FLUCONAL	MIDOL PROTECT 75
FLUNISAN	MILENOL
FORTECA	MONIZOL retard
GASTROPERIDON ODT	MONIZOL
GENTAMICIN HF	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE
GLIMEPIRID HF	COMPOSITUM (RINGER RASTVOR)
GLUCOSI INFUNDIBILE 10%	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE
GLUCOSI INFUNDIBILE 5%	NOTMAL
GRIPPOSTAD C	OXYDON
GRIPPOSTAD topli napitak	PANCILLIN
HARTMANOV rastvor	PANKLAV 2X
HEMOMYCIN	PANKLAV forte
HEMOPRES	PANKLAV

PANTHENOL	SNUP 0,1%
PANTOPRAZOL Hemofarm	TADALAFIL HF
PARAVANO	TENSEC
PEPTICAID CONTROL	TICAGREX
PHENOBARBITON HF	TIMADREN
POROXIFEN	TRAMADOL HF
PRAZEPAM HEMOFARM	TREANA
PRESOLOL	TREFERO
PRESSING	TREGONA D
PRILENAP H	TRODON
PRILENAP HL	TROMBOMELT
PRILENAP	VAZOTAL DUO
PRILINDA DUO	VAZOTAL
PRILINDA PLUS	VERAPAMIL HF
PRILINDA	VISUS PLUS
PROPAFEN	VISUS
RAPTEN - K	VITOPRIL H
RAPTEN DUO	VITOPRIL
RAPTEN forte	XEPAR
RAPTEN	YANIDA COMBO
RESPEKT	YANIDA H
RINASEK	YANIDA HL
SAURUS	YANIDA
SIDATA	YANIDA TRIO
SILETRIS	ZENIX
SNUP 0,05%	ZYMBAKTAR

IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

Via al Ponte 13 \ 6900 Massagno, Lugano \ Švajcarska

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreoce br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

CHORIOMON

MERIOFERT

FOSTIMON

ICN Polfa Rzeszow S.A.

ul. Przemysłowa 2 \ Rzeszow \ Poljska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ESTEPRIN

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

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 567

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta:
info@tuzlafarm.com

ALFAZAN
ALRINAST
ARTENEX
CEFIDIA
DEMYRAL
DEXIREN
DOPADEX

FORTEVIR
HIVERAC
LEPTICA
LIVERCOL
OVERACT
PANOCER
VILDABET

IMUNA PHARM a.s.

Jarkova 269/17 \ 082 22 Šariške Michal'any \ Slovačka

Zastupnik:

PTD `MGM FARM` d.o.o.

311. Lahke brigade 97 \ Kakanj \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 32 771 770/778 \ Faks: +387 32 771 777, +387 32 771 789 \ e-pošta:
azra.pacariz.@mgmfarm.ba

GLUKOZA 10% IMUNA
GLUKOZA 5% IMUNA
MANITOL 20% IMUNA

NATRIJ HLORID 0,9% IMUNA
RINGER IMUNA

INDIVIOR EUROPE LIMITED

\ Dublin \ Irska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@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: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ALBUTEIN 20%
ALBUTEIN 5%
FANHDI 1000 IU

FANHDI 250 IU
FANHDI 500 IU

INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD.

PLOT, NO. 130, GIDC, SILVASSA ROAD, VAPI, Valsad, Gujarat, 396195 \ \ Indija

Zastupnik:

DOO `Farmacija 2011` Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

PHARMOX CV

J.URIACH Y COMPANIA S.A.

Avda. Cami Reial, 51-57, Palau-solita i Plegamanas \ 08184 Barselona \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

DILVAS

JADRAN - Galenski laboratorij d.d.

Svilno 20 \ Rijeka \ Hrvatska

Zastupnik:

FARMIS d.o.o. Sarajevo

Igmanska b.b. \ Vogošća - Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 580 923 \ Faks: +387 33 580 934 \ e-pošta: denis.cicak@farmis.ba

ADRIENNE

AKNET

BETAZON

BIMANOX

CARBOMED

CLAVIUS

DEKSKETOPROFEN JGL

DOLOKAIN gel

DORZOL

DRAMINA

ESCONTRAL direkt

ESCONTRAL

FOLACIN

FUNGILAC

FUNGISOL

GLAUMAX

HEPAN gel

KALIJ KLORID JADRAN

LATANOX

MERALYS COMB

MERALYS HA

MERALYS

MOKSACIN

MUPIRON

PROLAX čepići za djecu

PROLAX čepići za odrasle

ROZAMET

TIMALEN

TRAMADOX

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. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

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

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

KRAS d.o.o. za proizvodnju i trgovinu Laktaši

Ljevčanska 43 \ Laktaši \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

KRAS d.o.o.

ulica Ljevčanska broj 43 \ Laktaši \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 53 22 64 \ Faks: +387 51 53 22 64 \ e-pošta: info@kras.ba

MEDICINSKI KISEONIK KRAS

KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto

Šmarješka cesta 6 \ Novo mesto \ Slovenija

Zastupnik:

KRKA FARMA d.o.o. Sarajevo

Džemala Bijedića 125 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 720 550 \ Faks: +387 33 720 555 \ e-pošta: azra.tahirovic@krka.biz

ACLEXA	ETOXIB
AMIOKORDIN	EVEROLIMUS KRKA
AMLESSA	EZOLETA
AMLEWEL	FINPROS
AMPRIL HD	FLEBAVEN
AMPRIL HL	FLOSTERON
AMPRIL	FROMLID UNO
APAURIN	FROMLID
ARYZALERA	FUROCEF
ASENTRA	GARAMYCIN
ATIXARSO	GLICLADA SR
ATORIS	GLICLADA
AZIBIOT	GLYPVILO
B-COMPLEX	HALOPERIDOL KRKA DEPO
BETAKLAV	HALOPERIDOL KRKA
BILOBIL forte	HELEX SR
BILOBIL intense 120 mg	HELEX
BILOBIL	HERBION bršljan
BLOXAN	HERBION islandski lišaj
CALMESAN forte	HERBION sirup od bokvice
CALMESAN	HERBION sirup od jagorčevine
CIPRINOL	HICONCIL
CORDIPIN Retard	IFIRMACOMBI
CORYOL	IRACOR
DALERON	KAMIREN
DASSELTA	KAPTOPRIL KRKA
DEKENOR	KARBIS
DEXAMETHASON Krka	KVENTIAX SR
DOLNADA	KVENTIAX
DORETA	LANZUL
DULSEVIA	LETIZEN
DUOVIT	LEVALOX
DUTRYS	LEXAURIN
ECANSYA	LORISTA H
EFLORAN	LORISTA HD
ELICEA	LORISTA
ELISKARDIA	LORTANDA
EMANERA	MACROPEN
ENAP	MAYMETSI
ENAP-H	MAYSIGLU
ENAP-HL 20	MEAXIN
ENAP-HL	MEMANDO
ESCEPRAN	MIRZATEN

MODITEN DEPO
MODITEN
MOLOXIN
MONKASTA
NAKLOFEN DUO
NAKLOFEN SR
NAKLOFEN
NALGESIN FORTE
NALGESIN S
NOLICIN
NOLPAZA CONTROL
NOLPAZA
OPRYMEA
PANATUS FORTE
PANATUS
Pemetrexed Krka
PENTILIN
PIKOVIT
PREGABIO
PRENESSA
PRENEWEL
RALAGO
RAMEAM
ROLPRYNA SR
ROSWERA COMBI
ROSWERA
ROXIPER
SEPTANAZAL ZA DJECU
SEPTANAZAL ZA ODRASLE
SEPTOLETE PLUS
SEPTOLETE TOTAL eukaliptus
SEPTOLETE TOTAL limun i med
SEPTOLETE TOTAL limun i zova
SEPTOLETE TOTAL

SOBYCOMBI
SOBYCOR
SULFASALAZIN KRKA EN
TADILECTO
TANYZ ERAS
TANYZ ERAS
TANYZ
TENLORIS
TENOX
TEOTARD
TOLNEXA
TOLUCOMBI
TOLURA
TORECAN
TORENDO Q-Tab
TORENDO
TRAMADOL KRKA
ULCAMED
ULTOP
VALAROX
VALSACOMBI
VALSACOR
VALTRICOM
VASILIP
VIROLEX
VITAMIN D3 Krka
VIZARSIN
WAMLOX
XERDOXO
YASNAL
ZALASTA Q-Tab
ZALASTA
ZULBEX
ZYLTT

KWIZDA PHARMA GmbH

Effingergasse 21 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

Viennapharm d.o.o. Sarajevo

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

Rajlovačka cesta 23, 71000 Sarajevo, BiH \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 217 \ Faks: +387 33 476 236 \ e-pošta: lejla.alajbegovic@arendapharma.com

ELLAONE

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

LABORATORIOS ATRAL S.A.

Rua de Estacao 42, Vala do Carregado, 2600 726 \ Castanheira do Ribatejo-Lisabon \ Portugal

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

NEOCEF

LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.

Parque Industrial Manuel Lourenco Ferreira, lote 15, 3450-232 Mortagua \ Portugal

Zastupnik:

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

ENTIX

Salvus BH d.o.o.

Tešanjka 24 a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 260 820 \ Faks: +387 33 260 821 \ e-pošta:
seid.mehovic@salvushealth.com

LOKOSOL, gel, 10 mg / g

LABORATORIOS CINFA S.A.

Poligono Areta 10 \ 31620 Navarra \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ 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:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

UNASTERID

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

DUTAPROST Combo

DUTAPROST

LABORATORIOS LICONSA S.A.

Alcala de Henares, Calle Dulcinea \ Madrid \ Španija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:
sabina.mujkic@zentiva.com

TIALERA

LABORATORIOS NORMON S.A.

Ronda de Valdecarrizo 6, 28760, Tres Cantos \ Madrid \ Španija

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

574 *Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2023*

LARTEXA

MEDIMPEX d.o.o.

Igmanska 38 \ Vogošća \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 476 444 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: lamija@medimpex.ba

METILPREDNIZOLON NORMON

LABORATORIOS SALVAT, S.A.

C/Gall 30-36, Esplugues de Llobregat, 08950 Barcelona \ \ Španija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

CETRAXAL PLUS

CETRAXAL

LABORMED-PHARMA S.A.

Sector 3, B-dul Theodor Pallady, Nr. 44 B \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:
sabina.mujkic@zentiva.com

KARVEDILOL Labormed

KATHESIN

LENALIDOMID ALVOGEN

TRIMETACOR MR

VINORELBIN LABORMED

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

ACIPAN

ADEXANTIN

AirBuFo Forspiro

AirFluSal Forspiro

ALTUXERIN

ALTUXERIN

ALTUXERIN PLUS

ALTUXERIN
AMLOPIN 10 mg
AMLOPIN 5 mg
AMLOPIN COMBO
AMOKSIKLAV Lek 2X
AMYZOL
ANASTRAZE
ANGAL S
ANGAL
ASK Lek
BANEOCIN
BIKALUTAMID LEK
BINOCRIT
BIVACYN
BYOL
CALCIUM LEK
CEFPODOXIM Lek
CLOZAPIN LEK
DICLAC 5%
DICLAC duo
DICLAC
DICYNONE
EBETREXAT
EDEMID FORTE
EDEMID
EDICIN
ELANIX COMBO
ELANIX
ENALAPRIL HCT Lek
ENALAPRIL LEK 10 mg
ENALAPRIL LEK 20 mg
ETORICOX
EXODERIL
FERRUM LEK 100 mg
FLONIDAN
FLUIMUKAN AKUT
FLUIMUKAN PLUS
FLUIMUKAN za djecu
GEFITINIB Lek
HYRIMOZ
IDAXE
IVABRADIN LEK
KETONAL DUO
KETONAL forte

KETONAL
KLIMICIN
LEKADOL FLU
LEKADOL plus C
LEKADOL
LEUPROSTIN 3,6 mg
LEUPROSTIN 5 mg
LEVETIRACETAM LEK
LEVOFLOKSACIN LEK
LINEX forte
LINEX
MEMANTIN LEK
MEMOBLOCUS
Mometazon Lek
NAKOM
OKSIKODON LEK
OMNITROPE
OPERIL P
OPERIL
OSPEN 1000
OSPEN 1500
OSPEN 750
PROPRANOLOL LEK
Rabeprazol Lek
RAVEFLUX
RIXATHON
RUPILIP
SALBUAL
SANVAL
SOLIFENACIN LEK
SORAFENIB LEK
SPASMEX forte
STINDAB
SUNITINIB LEK
TACROLIMUS LEK
TRAMADOL LEK
TULIP
VENOFER
VILDAX
VILSPOX
XICLAV 1,2 g
XICLAV 2X
XICLAV
ZARZIO

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:

sabina.mujkic@zentiva.com

NEOPERSEN
PERSEN forte

PERSEN

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: registracija@oktal-pharma.ba

COSYREL

DETRALEX

DIAPREL MR

LIPERTANCE

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

LG CHEM LTD

128, Yeoui-daero, Yeongdeungpo-gu, Seoul, Koreja \ Seoul \ Južna Koreja

Zastupnik:

PHARMA - MAAC d.o.o. Sarajevo

Bačići 7 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 04 80 \ Faks: +387 33 770 499 \ e-pošta: office@pharmamaac.com

EUVAX B

LISAPHARMA SpA

Via Licinio 11 \ Erba \ Italija

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

ACURMIL

LIKACIN

LTS Lohmann Therapie-Systeme AG

Lohmannstraße 2, 56626 Andernach \ \ Njemačka

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

NICORETTE INVISIPATCH

McNeil AB

Norrbroplatsen 2 \ SE-251 09 Helsingborg \ Švedska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

Nicorette Freshmint

MEDICAIR BIOSCIENCE LABORATORIES S.A.

10 Larisis Street, \ 15351 Pallini \ Grčka

Zastupnik:

ICM d.o.o. Bijeljina

Donja Ljeljenča 045 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 227 055 \ Faks: - \ e-pošta: icmdoo@gmail.com

VIOPLEX-T

MEDICAL DEVELOPMENTS INTERNATIONAL LIMITED

\ 4 Caribbean Drive, Scoresby \ Australija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

PENTHROX 99,9%

MEDIS d.o.o. Ljubljana

Brnčičeva ulica 1, 1231 Ljubljana -Črnuče \ \ Slovenija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

ROSACTA

MEDOCHEMIE LTD

Constantinoupoleos 1-10 \ Limasol \ Kipar

Zastupnik:

FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 55 416 074 \ Faks: + 387 55 416 075 \ e-pošta: danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

ARCHIFAR

ELITAN

MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S.

Maslak Mah. Sumer Sok. No: 4 Maslak Office Building (MOB) Kat: 7-8 Maslak, Saryier \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

IESPOR

MAXIPENEM

MERCK HEALTHCARE KGaA

Frankfurter Strasse 250 \ 64293 Darmstadt \ Njemačka

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

CETROTIDE

CONCOR COR

CONCOR

CRINONE

ERBITUX

EUTHYROX

GLUCOPHAGE XR

GLUCOPHAGE

GONAL-f

LUVERIS

MAVENCLAD

OVITRELLE

REBIF

SAIZEN

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

GARDASIL

ISENTRESS

JANUMET

JANUVIA

KEYTRUDA

M-M-RVAXPRO

REMICADE

ROTATEQ

SIMPONI

ZEPATIER

MERUS LABS LUXCO II SARL

26-28, rue Edward Steichen, L-2540 Luksemburg \ \ Luksemburg

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

SINTROM

MERZ PHARMA AUSTRIA GmbH

Guglgasse 17 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmata Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

HÄDENSA

MERZ PHARMACEUTICALS GmbH

Eckenheimer Landstrasse 100 \ 60318 Frankfurt/Main \ Njemačka

Zastupnik:

Salveo d.o.o. Sarajevo

Valtera Perića 22 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033552905 \ Faks: 033552906 \ e-pošta: office-bih@salveo-pharma.com

CONTRACTUBEX

MESSER TEHNOGAS AD BEOGRAD

Banjički put 62, 11090 Beograd-Rakovica \ \ Srbija

Zastupnik:

Messer Tehnoplín d.o.o

Rajlovačka b.b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 953 106, 33 953 100 \ Faks: +387 33 953 129 \ e-pošta:

vildana.mesanovic@messergroup.com

AZOT SUBOKSID Messer

MESSER TEHNOPLIN d.o.o.

Rajlovačka bb. \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

Messer Tehnoplín d.o.o

Rajlovačka b.b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 953 106, 33 953 100 \ Faks: +387 33 953 129 \ e-pošta:

vildana.mesanovic@messergroup.com

MEDICINSKI KISIK Messer

MEDICINSKI KISIK Messer

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.com

TARGINACT

MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT m.b.H.

Wiedner Gurtel 13 \ Turm 24, OG 15, 1100 Beč \ Austrija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

FLUTIFORM

MYLAN GERMANY GmbH

Lütticher Strasse 5 \ Troisdorf \ Njemačka

Zastupnik:

Viatrix BH d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 725 932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@viatrix.com

BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN

ENTEKAVIR MYLAN

ERLOTINIB MYLAN

EVEROLIMUS MYLAN

SORAFENIB MYLAN

SUNITINIB MYLAN

N.V. ORGANON

Kloosterstraat 6, 5349 AB \ Oss \ Nizozemska

Zastupnik:

Organon BH d.o.o.

Tešanjaska 24 a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sejla.catovic-jasarevic@organon.com

ARCOXIA

DIPROGENTA

ELOCOM

FOSAMAX T

FOSAVANCE

LIPEX

SINGULAIR junior

SINGULAIR mini

SINGULAIR

TRIDERM

NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg

Gornji Mamići bb, Kočerina \ Široki Brijeg \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg

Gornji Mamići bb, Kočerina \ Široki Brijeg \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 39 852 117/114 \ Faks: + 387 39 852 114/116 \ e-pošta: nikolina.skoko@natura-pharma.ba

ALPINOL

ALPINOL PLUS

ALZAM

DYNOP

KALIJEV KLORID NATURA PHARM

KARBOCISTEIN NATURA PHARM

KLOPIDEX

KOLESTAN

MOTRIX

NATFORMIN

PHARMADON

PHARMAFLU

PRESONAT

SARGIN

SOMNIS

TENSIS

NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti.

Inkilap Mah. Akcakoca Sok. No.10. 34768 Umraniye \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:**NOBEL LIJEK d.o.o. Sarajevo**

Hasiba Brankovića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 770 633 \ Faks: +387 33 770 644 \ e-pošta: registracija@nobel.com.ba

; Aida.Djercic@nobel.com.ba

DUXET
NEXETIN
PAGAMAXTAMIDRA
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.Djercic@nobel.com.ba

ABIZOL
AKSEF 750 mg
AKSEF
ANTAX
ANZIBEL pastile sa okusom ehinaceje
ANZIBEL pastile sa okusom meda i
limuna
ANZIBEL pastile sa okusom mentola
AZAX
CO-IRDA
DEKSALGIN
ESOM I.V.
ESRAM
ETOL FORT
ETOL SR
EXABEL
HERNOVIR
IRDA
KONVERIL plus
KONVERIL
LANSOPROL
LEBEL
LIPIDRA
LIPOFEN SR
LORDES
MAPROFEN
MELOX fort
MELOX
MEXIAMISOL
MIVUX
MYCOCUR
OLFREX
OMEPRAZID
PARLIN
PAXIBAN
PODAX
PULCET
RANOBEL
SEFPOTEC
SINEGRA
SIPROBEL
TEOKAP SR
TICASA
TISINON
TIYOZID, tableta, 8 mg
TIYOZID
TYLOL COLD SYRUP
TYLOL HOT C
TYLOL HOT D
TYLOL HOT Pediatric
TYLOL HOT
TYLOLFEN HOT
ULTROX
VESIFIX
VIRENTE
VOXABAN**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: medinfo.bih@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
ATECTURA Breezhaler
AZARGA
AZOPT
BEOVU
BETOPTIC S
CO-DIOVAN
COSENTYX
DIOVAN
DUOTRAV
ENERZAIR BREEZHALER
EUCREAS
EXELON
FEMARA
GALVUS
GILENYA
JAKAVI
KISQALI
LAMISIL
LEQVIO
LUCENTIS
MAXIDEX
MAXITROL
MAYZENT
MEKINIST
MYFORTIC
NEVANAC
ONBREZ Breezhaler

OPATANOL
PIQRAY
REVOLADE
RYDAPT
SANDIMMUN NEORAL
SANDOSTATIN LAR
SANDOSTATIN
SEEBRI BREEZHALER
SIMBRINZA
TAFINLAR
TASIGNA
TEGRETOL CR
TEGRETOL
TOBRADEX
TOBEX
TRAVATAN
TRILEPTAL
TYVERB
Ultibro Breezhaler
UPERIO
VIGAMOX
VOLTAREN forte
VOLTAREN rapid
VOLTAREN retard
VOLTAREN
VOTRIENT
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 FlexTouch

GLUCAGEN HYPOKIT

LEVEMIR
NORDITROPIN NORDIFLEX
NovoEight
NOVOMIX 30 FLEXPEN
NOVORAPID FLEXPEN
NovoSeven

OZEMPIC
REFIXIA
RYZODEG
TRESIBA
VICTOZA
XULTOPHY

OCTAPHARMA AG

Seidenstrasse 2 \ Lachen \ Švajcarska

Zastupnik:

Remedia d.o.o. Sarajevo

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

ALBUNORM 20%
ALBUNORM 5%
GAMMANORM
NUWIQ
OCTAGAM
OCTANATE LV

OCTANATE
OCTANINE F
OCTAPLEX 500 IU
RHESONATIV
WILATE

PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED

B-1 Ext./A-27, Mohan Co-operative Industrial Estate, Mathura Road, New Delhi - 110 044
\ \ Indija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

NIMULID MD
NIMULID Transgel

NIMULID

PANPHARMA S.A.

Z.I.du Clairay \ Luitre \ Francuska

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

DOBUTAMINE PANPHARMA
FENTANYL PANPHARMA
HEPARIN NATRIJUM Panpharma
IMIPENEM CILASTATINE
PANPHARMA
MEROPENEM Panpharma

MIDAZOLAM Panpharma
PANCURONIUM Panpharma
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM
PANPHARMA
THIOPENTAL PANPHARMA

PFIZER INC.

235 East 42 Street \ New York \ Sjedinjene Američke Države

Zastupnik:

PFIZER BH d.o.o. Sarajevo

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 296 201 \ Faks: +387 33 296 200 \ e-pošta:
andrea.marjanovic@pfizer.com

IBRANCE
LORVIQUA

TRAZIMERA
ZIRABEV

PFIZER INNOVATIVE SUPPLY POINT INTERNATIONAL BVBA

Hoge Wei 10 \ Zaventem \ Belgija

Zastupnik:

Viatrix BH d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 725 932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@viatrix.com

NEURONTIN

SORTIS

PFIZER LUXEMBOURG SARL

51 Avenue J.F. Kennedy. L-1855 \ Luxembourg \ Luksemburg

Zastupnik:

PFIZER BH d.o.o. Sarajevo

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
AROMASIN
BeneFIX
CARBOPLATIN Pfizer
CORTEF
DALACIN C
DIFLUCAN
ELIQUIS
ENBREL
ESTRACYT
FRAGMIN
GENOTROPIN
IBRANCE
INFLECTRA
INLYTA

LINCOCIN
MEDROL
METHOTREXATE Pfizer
NIMENRIX
PREPIDIL
PROSTIN E2
ReFacto AF
SALAZOPYRIN EN
SUTENT
TORISEL
TYGACIL
VFEND
XALKORI
XELJANZ

PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Inonu Mah. Kayisdagi Cad. Dem Plaza B Blok N.172 Giris, Atasehir \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

LICENTIS DOO Sarajevo

Garovci bb, Hadžići \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33428 445 \ Faks: +387 33 428 481 \ e-pošta: mia@licentis.ba

ATRASYL

CEFRIDEM

DEMROSE
MIDOLAM

VAMYCIN

PHARMAMED d.o.o. Travnik

Dolac na Lašvi, b.b. \ Travnik \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

PHARMAMED d.o.o. Travnik

Dolac na Lašvi bb \ Travnik \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 30 515 005 / 006 \ Faks: +387 30 515 007 \ e-pošta: qc@pharmamed.ba

HERBIFIT HEDERIN sirup

IbuDIRECT

PHARMANOVA d.o.o.

Industrijska 8 \ Obrenovac \ Srbija

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta:

amar.ramovic@elpharma.ba

AVARICON

ZANKAF

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:

jasminka.mijatovic@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:

jasminka.mijatovic@pharmas.ba

BISOPROLOL PharmaS

PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

Lampousas 1 \ 1095 Nicosia \ Kipar

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

BOSENTAN PHARMASCIENCE
FINGOLIMOD PHARMASCIENCE
GEFITINIB PHARMASCIENCE

PAZOPANIB PHARMASCIENCE
SUNITINIB PHARMASCIENCE

PHARMASWISS d.o.o.

Batajnički drum 5 A \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

DICLOFENAC PHARMASWISS
DICLORapid
MONOPRIL PLUS

MONOPRIL
RAPIDOL S

PHARMATHEN S.A.

Dervenakion 6 \ 15351 Pallini, Attiki \ Grčka

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

ALVODRONIC
ALVOLAMID T

BRINZUNO
VORAMOL

PHARMAVISION EUROPE LTD.

Alexander Makedonski 4. \ 1612 Sofija \ Bugarska

Zastupnik:

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

BRINZOVIS
DORZOVIS COMBO
FLUAVIS
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
ATENOLOL Pliva
ATORVOX
ATREMIA
AVIOMARIN
AVOMIT
BAZETHAM
BETRION
BIKALUTAMID Pliva 50 mg
BISOLEX F
BISOLEX
BONNEDRA
BORTEZOMIB PLIVA
CARVETREND
CIPROMED
DEFERASIROKS PLIVA
DINAMICO
DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ml
DUSTER
ENAZIL 10 mg
ENAZIL 20 mg
ENAZIL 5 mg
ENAZIL plus
FLUDARABIN Pliva
FLUOROURACIL Pliva 50 mg/1 ml
FULVESTRANT PLIVA
GASTAL
GEONISTIN
GLUFORMIN 1000 mg
GLUFORMIN 850 mg
HEPTANON
KALCIJEV FOLINAT Pliva 10 mg/ml
KLAVOICIN BID
LADIOMIL

LUXETA 50 mg
MAXFLU
MAXIRINO
MEMANTIN Pliva
MONOPIN
MOSTRAFIN
OIKAMID
OLANDIX
OPTIMON HCT
OPTIMON
OXALIPLATIN Pliva 5 mg/ml
Paclitaxel Pliva 6 mg/ml
PEMETREKSED PLIVA
PLIBEX
PLIMYCOL
PLIMYCOL
PLIVADON
PLIVATINIB
PLIVIT D3
PRAXITEN 15
PRAZINE
PRILEN AM
PRILEN Plus
PRILEN
QVAR AUTOHALER
RINOLAN
RISSET
SERPENTIL
SUMAMED 1200
SUMAMED FORTE
SUMAMED
SUNITINIB PLIVA
SYNOPEN
TONOCARDIN
TRIXIN
VELAFAX
VILPIN
ZIPANTOLA

POLFARMEX S.A.

Jozefow 9 \ Kutno \ Poljska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

MEGOXI

POLICHEM S.A.

Val Fleuri 50 \ Luxembourg \ Luksemburg

Zastupnik:

Remedia d.o.o. Sarajevo

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: 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. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

Natrij klorid 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 Korinthou Str., 15451 Neo Psihico \ Atena \ Grčka

Zastupnik:

Proton med d.o.o. Banja Luka

Sime Šolaje 1A \ 78000 Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: regulatory@protonmed.ba

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: ana.kordic@ataco-bih.com

NUROFEN za djecu jagoda

STREPSILS Cool

STREPSILS limun bez šećera
STREPSILS med i limun
STREPSILS mentol i eukaliptus

STREPSILS narandža sa vitaminom C
STREPSILS original
STREPSILS plus

RECORDATI Industria Chimica & Farmaceutica S.p.A.

Via Civitali 1. \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Remedia d.o.o. Sarajevo

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

LOMEXIN

REMEDICA LIMITED

Aharon Street, Limassol Industrial Estate, 3056 \ Limassol \ Kipar

Zastupnik:

MEDIMPEX d.o.o.

Igmanska 38 \ Vogošća \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 444 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: lamija@medimpex.ba

MITROXELEN

FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 416 074 \ Faks: +387 55 416 075 \ e-pošta: [danijela.vještica@farmalogistallbix.ba](mailto:danjela.vještica@farmalogistallbix.ba)

AMOXICILLIN REMEDICA
AREMED
ATENOLOL REMEDICA
CARMAZEPINE REMEDICA RETARD
CEFALEXIN REMEDICA
CHLORPROMAZINE REMEDICA
CLOZAPINE REMEDICA
DEPRIM
DOXYCYCLINE REMEDICA
ENALAPRIL REMEDICA
ERITHROMYCIN REMEDICA

EXEDRAL
FUROSEMIDE REMEDICA
IBUPROFEN REMEDICA
IMUPRIN
KAPTOPRIM REMEDICA
KLONAZEPAM REMEDICA
NIFEDIPIIN REMEDICA
PROPRANOLOL REMEDICA
TAMOXIFEN REMEDICA

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

FENESA

ZESUVA

REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Kozle 188 \ Skopje \ Republika Severna Makedonija

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

590 *Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2023*

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
ORALSEPT
PARACETAMOL Replek Farm
PARAFEN
RANITIDIN Replek Farm
REFALGIN
REFERUM
REKONAZOL
VENTOR
VERAPAMIL Replek Farm

REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD

No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, P.R.C \ \ Kina

Zastupnik:

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karađorđeva 24, lokal 2, Bijeljina \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: selma.alic@rhei.life

Cefazolin Reyoung

RIEMSER PHARMA GmbH

An der Wiek 7, 17493 Greifswald-Insel Riems \ Greifswald \ Njemačka

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ALDACTONE

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: registracija@oktal-pharma.ba

BEKUNIS

RONTIS HELLAS S.A.

\ 38 Sorou Str., Marousi, 15125 Atina \ Grčka

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:
sabina.mujkic@zentiva.com

FITAXYL

ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A.

Julian Camarillo 35 \ 28037 Madrid \ Španija

Zastupnik:

Hercegovinalijek d.o.o. Mostar

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 387 36 501 511 \ Faks: +387 36 501 501 \ e-pošta:
lamija.nistovic@hercegovinalijek.ba

CRUSIA 10000 IU (100 mg)/1 ml

rastvor za injekciju u napunjenoj šprici

CRUSIA 2000 IU (20 mg)/0,2 ml rastvor

za injekciju u napunjenoj šprici

CRUSIA 4000 IU (40 mg)/0,4 ml rastvor

za injekciju u napunjenoj šprici

CRUSIA 6000 IU (60 mg)/0,6 ml rastvor
za injekciju u napunjenoj šprici

CRUSIA 8000 IU (80 mg)/0,8 ml
rastvora za injekciju u napunjenoj šprici

ROWA PHARMACEUTICALS Ltd

Newtown, Bantry \ Co.Cork \ Irska

Zastupnik:

Medical Intertrade d.o.o. Sarajevo

Tvornička 3 \ 71210 Ilidža - Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 335 \ Faks: +387 33 761 336 \ e-pošta: emina.heganovic@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" Bihac

Zagrebačka 2 \ Bihac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.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:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:
sabina.mujkic@zentiva.com

TELSIDAN

SAKAR HEALTHCARE LTD

406, Silver Oaks Comm. Complex, Opp. Arun Society, Paldi \ Ahmedabad-380 007,
Gujarat \ Indija

Zastupnik:

DOO "Farmacija 2011" Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

PENTOKAR

VANKAR 1000

SAKLOVIR

VANKAR 500

SANOFI PASTEUR

14 Espace Henry Vallee \ 69007 Lion \ Francuska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

AVAXIM

PENTAXIM

DULTAVAX

TETAVAX

HEXAXIM

TETRAXIM

IMOVAX DT ADULT

VAXIGRIP TETRA

IMOVAX POLIO

SANOFI-AVENTIS Groupe

54 rue La Boetie \ Pariz \ Francuska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ALDURAZYME

LANTUS SoloStar

AMARYL

LANTUS

APIDRA

LEMTRADA

ARAVA

LIPANOR

AUBAGIO

LYXUMIA

CERDELGA

MYOZYME

CEREZYME

NOZINAN

CLEXANE

PLAVIX

CORDARONE

PRALUENT

DEPAKINE CHRONO 300

REVELA 800 mg

DEPAKINE CHRONO 500

SULIQUA

DEPAKINE

TAVANIC

DUOPLAVIN

TAXOTERE 20 mg/1 ml

ELOXATIN

TAXOTERE 80 mg/4 ml

FABRAZYME

TOUJEO

GRANOCYTE 34

TRIAPIN

INSUMAN Basal SoloStar

TRITACE

INSUMAN Comb 25 SoloStar

TRITAZIDE

INSUMAN Rapid SoloStar

ZALTRAP

JEVTANA

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

ALLEGRA
BISOLVON
BUSCOPAN

DULCOLAX
ENTEROGERMINA
ESSENTIALE Forte N

SANOVEL ILAÇ SAN. VE TIC A.Ş

Istinye Mahallesi Balabandere Caddesi No:14 \ Sariyer, Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Delta Pharma d.o.o. Sarajevo

Fra Anđela Zvizdovića 1, Objekat A, 6. sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +38733296210 \ Faks: +38733296211 \ e-pošta: alma.avdagic@deltapharma-ba.com

VENOMIA

SANTEN OY

Niittyhaankatu 20 \ Tampere \ Finska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

COSOPT

SC LABORMED PHARMA SA

Theodor Pallady 44 B, Sector 3 \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ 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" Bihac

Zagrebačka 2 \ Bihac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba

ARYTMIL
CEBOPIM
CEFAZOLIN-BCPP

CEFTRIAXONE-BCPP
CEFUROXIME-BCPP
IMIBACID

MEROBOCID

ZACEF

SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL Co. Ltd.

No.1 Rongtian South, Kengzi Sub-district, Pingshan New District, 518122, Shenzhen \ \ Kina

Zastupnik:

Delta Pharma d.o.o. Sarajevo

Fra Anđela Zvizdovića 1, Objekat A, 6. sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +38733296210 \ Faks: +38733296211 \ e-pošta: alma.avdagic@deltapharma-ba.com

INHIXA

SHULKE & MAYR GmbH

Seidengasse 9 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

OCTENISEPT

SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD

Bulevar oslobođenja 97, Beograd-Voždovac \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

DIUNORM

KANAZOL

ROXIMISAN

SUMATRIPTAN SLAVIAMED

SOLUPHARM PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE GmbH

Industriestrasse 3, 34212 Melsungen \ \ Njemačka

Zastupnik:

SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

NIMODIPIN SOLUPHARM 10 mg/50 ml

SOPHARMA AD

Iliensko Shosse No 16 \ Sofija \ Bugarska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

AMIKACIN SOPHARMA
ATROPIN SOPHARMA
BUSCOLYSIN
DIGOXIN SOPHARMA

CARSIL
ISOCOR
METADON Sopharma

SOTEX PHARMFIRM CJSC

Moscow region, Sergiev-Posad municipal district, Bereznikovskoe rural settlement, Belikovo village \ \ Ruska Federacija

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

HLOROPIRAMIN SOTEX

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18 \ Bad Vilbel \ Njemačka

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

AZACITIDIN STADA
BORTEZOMIB STADA
BUDEKORT

IBUMAX Direct
OYAVAS
SORAFENIB STADA

SWISS PARENTERALS LIMITED.

Office No. 62, 6th Floor, Titanium, Corporate Road, Prahladnagar Ahmedabad, Ahmetabad Gujarat 380015 \ \ Indija

Zastupnik:

RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karađorđeva 24, lokal 2, Bijeljina \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: selma.alic@rhei.life

PDSOLONE

PDSOLONE 40 mg

SYNTHON B.V

Microweg 22, 6545 CM \ Nijmegen \ Nizozemska

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: jasminka.mijatovic@pharmas.ba

BORTEZOMIB PHARMAS

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:
sabina.mujkic@zentiva.com

BICAPROST
PELIMERA

REMUREL

SYNTHON HISPANIA S.L.

Castelló 1 Polígono Las Salinas \ Sant Boi de Llobregat, Barcelona \ Španija
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

DIASEV

TAKEDA GmbH

Byk-Gulden-Straße 2 \ 78 467 Konstanz \ Njemačka
Zastupnik:

Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo

Vrbanja 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: emina.mahmutovic@takeda.com

CONTROLOC CONTROL
CONTROLOC

FAKTU

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. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:
merima.fatusic@unifarm.ba

OXYCORT

TEVA B.V.

Swensweg 5 \ 2031GA Haarlem \ Nizozemska

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA

TEVA PHARMA B.V

Swensweg 5 \ 2031 GA Haarlem \ Nizozemska

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

RISSET

SANOSEN

TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES Ltd.

5 Basel Street \ Petach Tikva \ Izrael

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:
sabina.mujkic@zentiva.com

ALPHA D3

TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

Piet Heinkade 107, 1019 GM \ Amsterdam \ Nizozemska

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ABELCET lipid complex

ABIRATERON TEVA

BRALTUS

COPAXONE

DuoResp Spiromax

DUSTER DUO

EPICA
FINGOLIMOD TEVA
IRINOTESIN
LAXADIN
LENALIDOMID TEVA
OKTREETID TEVA
OLFEN

PALIPERIDON Teva
PHEZAM
SCLEFIC
SORAFENIB TEVA
TACFORIUS
TENOFFOVR TEVA

THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED

1 Redwood Avenue, Peel Park Campus \ East Kilbride \ Velika Britanija

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

DEEP HEAT RUB
DEEP HEAT sprej

DEEP RELIEF

UAB NORAMEDA

Klaipedos m.sav.Kaipedos 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

UCB Pharma S.A.

Allee de la Recherche 60 \ Brisel \ Belgija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

KEPPRA

UFAR d.o.o. Beograd

Lipovički put 308b \ Beograd-Barajevo \ Srbija

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: amar.ramovic@elpharma.ba

KALII CHLORIDI UFAR

UNIMED PHARMA spol. s.r.o.

Orieškova 11 \ Bratislava \ Slovačka

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

UNICLOPHEN 0,1%

UNIFLOX 0,3%

UNILAT

UNITIMOLOL 0,5 %

UNION-MEDIC DOO NOVI SAD

Arhimandrita Jovana Rajića 2 \ 21 000 Novi Sad \ Srbija

Zastupnik:

ICM d.o.o. Bijeljina

Donja Ljeljenča 045 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 227 055 \ Faks: - \ e-pošta: icmdoo@gmail.com

ACENOKUMAROL UNION

AMINOFILIN UNION

NITROGLICERIN UNION

UTP d.o.o.

Sv. Polikarpa 4, 52100 \ Pula \ Hrvatska

Zastupnik:

"TGT" a.d. Laktaši

Nikole Pašića 28, Trn \ Laktaši \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 51 584 818 \ Faks:- \ e-pošta: d.bukarac@soltgt.ba

MEDICINSKI KISEONIK UTP

VEFA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Beylikduzu Osb Mahallesi Cadde No:3/2 \ Beylikduzu - Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

METFORIX

VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Maslak Mahallesi AOS 55. Sokak 42 Maslak A Blok Sit No: 2/134 \ Sariyer, Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

CORTAIR

PROGAS

UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ASIRAX
LOVETROX

PERFOSE
UNIKORT

VIENNAPHARM GmbH

Mariahilferstrasse 123/3 \ 1060 Beč \ Austrija

Zastupnik:

Viennapharm d.o.o. Sarajevo

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

BISOCOR
BRONCHOSTOP sprej za usnu
sluznicu
CEREBRYL
OSADENT

OSAFLAT
OSANIT
OSARHIN
OSATUSS

VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY

9th km National road Trikala-Larisa, Taxiarches \ 42100 Trikala \ Grčka

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

GLUKOZA 5% VIOSER
MANNITOL 20% VIOSER

NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER
RINGER LAKTAT VIOSER

VUAB Pharma a.s.

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

WAYMADE PLC

Sovereign House, Miles Gray Road \ Basildon, SS14 3FR \ Velika Britanija

Zastupnik:

Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: kemala.sabotic@medicoph.com

BONDRONAT

BONVIVA

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:

ajla.catovic@worldmedicine.ba

CULENTO

NORMATIN

DUSKONAL

SERTOFEN

FLUTEL

ULSEPAN

LATASOPT

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

THIOGAMMA 600 Oral

MILGAMMA N

XELLIA PHARMACEUTICALS ApS

Dalslandsgade 11 \ DK-2300 Kopenhagen \ Danska

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ 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

BENEFIT

ANTARZA

BLOCOR

ARITMON

CIPROZAD

ASA ZADA

CORRIGO

ATENZIO PLUS

DAFEN

ATENZIO

DAMAR

AVADIL

DELOR

AZID

DIAMELL

DOLAP
ENOX Plus
ENOX
ESSO
FILEX
FOLIK
GLUCONORM
HELICOL
HYPERIL Plus
HYPERIL
KADRIL PLUS
KADRIL
KLOMID
LIPTIN
LISETRA
LOPRESS
LORAMIN
MALCOVIR
MELCAM

METOCOR
MOXI
NIFURAN
NITRAX
PARACETAMOL ZADA
PAROXAL
RANID
RHINOZAD
SMART
SPAZMOL
SPILAK
TAZIN
TINAZOL
TOPIRIN
VEDICOR
ZAPIN
ZASAN
ZOLPAN

ZAMBON S.P.A.

Via Lillo del Duca 10, 20091 Bresso \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Remedia d.o.o. Sarajevo

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

FLUIMUCIL 100
FLUIMUCIL 200

FLUIMUCIL 600
MONURAL

ZDRAVLJE A.D.Leskovac

Vlajkova 199 \ Leskovac \ Srbija

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE
ENALAPRIL ZDRAVLJE

LOPERAMID ZDRAVLJE

ZENTIVA S.A.

Bucuresti Sectorul 3, Str. Theodor Pallady Nr.50 \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta: sabina.mujkic@zentiva.com

FOKUSIN

ZENTIVA, k.s.

Praha 10-Dolni Mecholupy, U kabelovny 130, PSČ 102 37 \ \ Češka Republika

Zastupnik:**ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: + 387 33 295 809 \ Faks: + 387 33 295 810 \ e-pošta:

sabina.mujkic@zentiva.com

LOPRIDAM

ZOREX PHARMA d.o.o. ŠABAC

Beogradski put 9 \ Šabac \ Srbija

Zastupnik:**UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:

merima.fatusic@unifarm.ba

JODOKOMP

LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA ZA 2023. 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 2023. 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 osmi put objavljuje u Registru lijekova, kao zajednički projekat Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH i Agencije za antidoping kontrolu BiH.

LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA (2023)

S0. NEODOBRENE SUPSTANCE

ZABRANJENE UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Bilo koja farmakološka supstanca na koju se ne odnosi niti jedan od sljedećih dijelova Liste i koja trenutno nema odobrenje bilo kojeg državnog regulatornog zdravstvenog tijela za terapijsku upotrebu kod ljudi (npr. lijekovi u pretkliničkom ili kliničkom razvoju ili lijekovi čiji je razvoj obustavljen, dizajnerski lijekovi, supstance odobrene samo za veterinarsku upotrebu) uvijek je zabranjena.

Ova klasa pokriva mnoge različite supstance uključujući, ali ne ograničavajući se na BPC-157.

S1. ANABOLIČKA SREDSTVA

ZABRANJENA UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su nespecifične supstance.

Anabolička sredstva su zabranjena.

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, 17 α -methyl-epiandrostanol (epistane), 19-Norandrostenediol (estr-4-ene-3,17-diol), 19-Norandrostenedione (estr-4-ene-3,17-dione), Androst-4-ene-3,11,17-trione (11-ketoandrostenedione, adrenosterone), Androstanolone (5 α -dihydrotestosterone, 17 β -hydroxy-5 α -androstan-3-one), Androstenediol (androst-5-ene-3 β , 17 β -diol), Androstenedione (androst-4-ene-3,17-dione), Bolasterone, Boldenone, Boldione (androsta-1,4-diene-3,17-dione), Calusterone, Clostebol, Danazol ([1,2]oxazolo[4',5':2,3]pregna-4-en-20-yn-17 α -ol), 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 -methyl-estra-

4,9-dien-3-one), Methyltestosterone (17 β -hydroxy-17 α -methyl-4-en-3-one), Methyltestosterone, Metribolone (methyltrienolone, 17 β -hydroxy-17 α -methyl-4,9,11-trien-3-one), Mibolerone, Nandrolone (19-nortestosterone), Norbolethone, 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-18 α -homo-19-nor-17 α -pregna-4,9,11-trien-3-one), Tibolone, Trenbolone (17 β -hydroxyestr-4,9,11-trien-3-one), i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata.

2. DRUGA ANABOLIČKA SREDSTVA

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Clenbuterol, osilodrostat, ractopamine, selektivne modulare androgenih receptora [SARMs, e.g. andarine, enobosarm (ostarine), LGD-4033 (ligandrol), RAD140, S-23 and YK-11], zeranol i zilpaterol.

S2. PEPTIDNI HORMONI, FAKTORI RASTA, SLIČNE SUPSTANCE, I MIMETICI

ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su nespecifične supstance.

Sljedeće supstance, i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata, su zabranjene:

1. Eritropoetini (EPO) i supstance koje utječu na eritropoezu

Uključujući, ali ne ograničavajući se na:

- 1.1 Agoniste eritropoetinskih receptora, npr. darbepoetini (dEPO); eritropoetini (EPO); proizvodi koji sadrže EPO [npr. EPO-Fc, methoxy polyethylene glycol-epoetin beta (CERA)]; supstance koje oponašaju EPO i supstance koje ih sadrže (npr. CNTO-530, peginesatide).
- 1.2 Aktivatore 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 Inhibitori signala transformirajućeg faktora rasta (TGF- β), npr. luspatercept; sotatercept.
- 1.5 Agoniste nespecifičnih receptora prirodnog oporavka tkiva, npr. EPO bez sijalinske kiseline; karabamilirani 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 analozi i fragmenti uključujući, ali ne ograničavajući se na:
- analoge hormona rasta, npr. lonapegsomatropin, somapacitan i somatogon
 - fragmente hormona rasta, npr. AOD-9604 i hGH 176-19
- 2.4 Faktori oslobađanja hormona rasta, uključujući, ali ne ograničavajući se na:
- hormon koji oslobađa hormon rasta (GHRH) i njegovi analozi (npr. CJC-1293, CJC-1295, sermorelin i tesamorelin)
 - sekretagogi hormona rasta (GHS) i njegovi mimetici [npr. lenomorelin (ghrelin), anamorelin, ipamorelin, macimorelin i tabimorelin]
 - peptide koji djeluju na otpuštanje hormona rasta (GHRPs) [e.g. 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- β 4 i njegovi derivati, npr. TB-500, Vaskularni endotelijalni faktor rasta (VEGF); i druge faktore rasta ili modulatore faktora rasta koji utiču na sintezu/razlaganje proteina mišića, tetiva ili ligamenata, vaskularizaciju, korištenje energije, regenerativni kapacitet ili promjenu tipa vlakana.

S3. BETA-2 AGONISTI ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi selektivni i neselektivni beta-2 agonisti, uključujući njihove optičke izomere, su zabranjeni. Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Arformoterol; Fenoterol; Formoterol; Higenamine; Indacaterol; Levosalbutamol; Olodaterol; Procaterol; Reproterol; Salbutamol; Salmeterol; Terbutaline; Tretoquinol (trimetoquinol); Tulobuterol; Vilanterol.

Osim:

- Inhaliranog salbutamola: maksimalno 1600 mikrograma tokom 24 sata u višekratnim dozama, i ne više od 600 mikrograma tokom 8 sati počevši od primjene bilo koje doze lijeka;
- Inhaliranog formoterola: maksimalna doza od 54 mikrograma tokom 24 sata;
- Inhaliranog salmeterola: maksimalno 200 mikrograma tokom 24 sata;
- Inhaliranog vilanterola: maksimalno 25 mikrograma tokom 24 sata.

NAPOMENA:

Koncentracija salbutamola u urinu većoj od 1000 ng/ml ili formoterola većoj od 40 ng/ml nije u skladu s terapijskom primjenom supstance i smatrat će se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF) ukoliko sportista ne dokaže putem kontrolirane farmakokinetičke studije, da je nepovoljan rezultat posljedica terapijske doze (inhalacijom) u granicama gore navedenih maksimalnih doza.

S4. HORMONI I MODULATORI METABOLIZMA ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Zabranjene supstance u klasama S4.1 i S4.2 su specifične supstance. Supstance u klasama S4.3 i S4.4 su nespecifične supstance.

Sljedeći hormoni i modulatori metabolizma su zabranjeni:

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: Agonisti koji reduciraju ili sprječavaju ekspresiju miostatina; Myostatin-vezujući proteini (npr. follistatin, myostatin propeptide); Myostatin-neutralizirajuća antitijela (npr. apitegromab, domagrozumab, landogrozumab, stamulumab).

4. Metabolički modulatori:

- 4.1.1. Aktivatori AMP-aktivirane protein kinaze (AMPK), npr. AICAR, SR9009; i receptora aktivacije proliferacije peroksisoma delta (PPAR δ), npr. 2-(2-methyl-4-((4-methyl-2-(4-(trifluoromethyl)phenyl)thiazol-5-yl)methylthio)phenoxy) ocatna kiselina (GW1516, GW501516)
- 4.1.2. Insulini i insulin-mimetiци
- 4.1.3. Meldonion
- 4.1.4. Trimetazidine

S5. DIURETICI I MASKIRNI AGENSI ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi diuretici i maskirni agensi su zabranjeni, uključujući sve optičke izomere, npr. d- i l- gdje je relevantno, su zabranjeni.

Uključujući, ali ne ograničavajući se na:

- Desmopresin; probenecid; plazma ekspandere, npr. intravenska primjena albumina, dextransa, hydroxyethyl škroba i manitola;
- Acetazolamide; amiloride; bumetanide; canrenone; chlortalidone; etakrinska kiselina; furosemide; indapamide; metolazone; spironolactone; tiazidi, npr. bendroflumethiazide, chlorothiazide i hydrochlorothiazide; torasemide; triamterene i vaptani, npr. Tolvaptan i druge supstance slične hemijske strukture ili bioloških efekata.

Osim:

- Drospirenone; pamabrom; i topička oftalmološka upotreba inhibitora karboanhidraze (npr. dorzolamide, brinzolamide);
- Lokalna primjena felypressina u dentalnoj anesteziji.

NAPOMENA:

Prisustvo u uzorku sportiste, uvijek ili na takmičenju, bilo koje količine supstanci podložnih određivanju graničnih vrijednosti, kako je primjenljivo: formoterola, salbutamola, cathine, ephedrine, methylephedrine i pseudoephedrine, zajedno s diuretikom ili sredstvom za maskiranje (osim lokalne oftalmičke primjene inhibitora karboanhidraze ili lokalne primjene felypressina u dentalnoj anesteziji), smatrat će se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF), osim ako sportista nema odobreno izuzeće za terapijsku upotrebu (TUE) za tu supstancu, kao dodatak uz odobrenje za diuretik ili sredstvo za maskiranje.

ZABRANJENE METODE

ZABRANJENE UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene metode u ovoj klasi su nespecifične, 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 ne ograničavajući se na: Perfluorirane hemijske supstance; efaproxiral (RSR13); voxelotor i modificirane produkte hemoglobina (npr. zamjene za krv bazirane na hemoglobinu i mikroenkapsulirane produkte hemoglobina, isključujući nadoknadu kisika inhalacijom.)

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 primjenjuju tokom bolničkog liječenja, hirurških procedura ili kliničkih dijagnostičkih ispitivanja.

M3. GENSKI I ĆELIJSKI DOPING

Sljedeće metode, koje imaju potencijal poboljšanja sportskih performansi, su zabranjene:

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. Primjena normalnih ili genetski modificiranih ćelija.

S6. STIMULANSI ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj kategoriji su specifične supstance, osim onih iz kategorije S6.A, koje su nespecifične supstance.

Supstance zloupotrebe u ovom dijelu: kokain i metilendioksimetamfetamin (MDMA "ecstasy").

Svi stimulansi, uključujući sve optičke izomere (npr. d- i l- ako je relevantno), su zabranjeni.

Stimulansi uključuju:

a) Nespecifične stimulanse:

Adrafinil; Amfepramone; Amfetamine; Amfetaminil; Amiphenazole; Benfluorex; Benzylpiperazine; Bromantan; Clobenzorex; Cocaine; Cropropamide; Crotetamide; Fencamine; Fenetylline; Fenfluramine; Fenproporex; Fonturacetam [4-phenylpiracetam (carphedon)]; Furfenorex; Lisdexamfetamine; Mefenorex; Mephentermine; Mesocarb; Metamfetamine(d-p)-methylamfetamine; Modafinil; Norfenfluramine; Phendimetrazine; Phentermine; Prenylamine; Prolintane.

Stimulans koji nije izričito naveden u ovom dijelu smatra se specifičnom supstancom.

b) Specifične stimulanse

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: 3-Methylhexan-2-amine (1,2-dimethylpentylamine), 4-fluoromethylphenidate, 4-Methylhexan-2-amine (methylhexaneamine, 1,3-dimethylamylamine, 1,3 DMAA), 4-Methylpentan-2-amine (1,3-dimethylbutylamine), 5-Methylhexan-2-amine (1,4-dimethylpentylamine, 1,4-dimethylamylamine, 1,4-DMAA), Benzfetamine, Cathine**, Cathinone i njegovi analozi, npr. mephedrone, methedrone, i α -pyrrolidinovalerophenone, Dimetamfetamine (dimethylamphetamine), Ephedrine***, Epinephrine**** (adrenaline), Etamivan, Ethylphenidate Ethylphenidate, Etilamfetamine, Etilefrine, Famprofazone, Fenbutrazate, Fencamfamin, Heptaminol Heptaminol, Hydrafinil (fluorenol), Hydroxyamfetamine (parahydroxyamphetamine), Isometheptene, Levmetamfetamine, Meclofenoxate, Methylenedioxyamphetamine, Methylephedrine***, Methylnaphthidate [(\pm)-methyl-2-(naphthalen-2yl)-2-(piperidin-2-yl)acetate], Methylphenidate, Nikethamide, Norfenefrine, Octodrine (1,5-dimethylhexylamine), Octopamine, Oxilofrine (methylsynephrine), Pemoline, Pentetrazol, Phenethylamine i njegovi derivati, Phenmetrazine, Phenpromethamine, Propylhexedrine, Pseudoephedrine****, Selegiline, Sibutramine, Solriamfetol, Strychnine, Tenamfetamine (methylenedioxyamphetamine), Tuaminoheptane, i druge supstance sa sličnom hemijskom strukturom ili sličnim biološkim efektom (efektima).

Osım:

- Clonidine;
- Derivata imidazola za dermatološku, nazalnu, oftalmološku ili otološku upotrebu (npr. brimonidine, clonazoline, fenoxazoline, indanazoline, naphazoline, oxymetazoline, tetrazyoline, xylometazoline) i stimulanse uključenih u Monitoring program za 2023. godinu*.

* Bupropion, caffeine, nicotine, phenylephrine, phenylpropanolamine, pipradrol, i synephrine: ove supstance su uključene u Monitoring program za 2023. godinu, i ne smatraju se zabranjenim supstancama.

** Cathine (d-norpseudoephedrine) i njegov l-isomer: zabranjen ako mu je koncentracija u urinu veća od 5 mikrograma po mililitru.

*** Ephedrine i methylephedrine zabranjeni su ako je njihova pojedinačna koncentracija u urinu veća od 10 mikrograma po mililitru.

**** Epinephrine (adrenaline): nije zabranjena lokalna primjena (npr. nazalna, oftalmološka ili istovremena primjena s lokalnim anestetikima.)

***** Pseudoephedrine: zabranjen kada je njegova koncentracija u urinu veća od 150 mikrograma po mililitru.

S7. NARKOTICI ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Supstanca zloupotrebe u ovom dijelu: diamorphine (heroin)

Sljedeći narkotici, uključujući sve optičke izomere, npr. d- i l- gdje je primjenjivo, su zabranjeni: Buprenorphine, Dextromoramide, Diamorphine (heroin), Fentanyl i njegovi derivati, Hydromorphone, Methadone, Morphine, Nicomorphine, Oxycodone, Oxymorphone, Pentazocine, Pethidine.

S8. KANABINOIDI ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Supstanca zloupotrebe u ovom dijelu: tetrahydrocannabinol (THC)

Svi prirodni i sintetički kanabinoidi su zabranjeni, npr.

- U kanabisu (hašiš, marihuana) i proizvodima od kanabisa
- Prirodni i sintetski tetrahydrocannabinoli (THCs)
- Sintetski kanabinoidi koji oponašaju efekte THC-a

Osim:

- Cannabidiol.

S9. GLUKOKORTIKOIDI ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi glukokortikoidi su zabranjeni kada se primjenjuju bilo kojim injekcijskim, oralnim (uključujući oromukozni (npr. bukalni, gingivalni, sublingvalni)) ili rektalnim putem.

Uključujući ali ne ograničavajući se na: Beclometasone; Betamethasone; Budesonide; Ciclesonide; Cortisone; Deflazacort; Dexamethasone; Fluocortolone; Flunisolide; Fluticasone; Hydrocortisone; Methylprednisolone; Mometasone; Prednisolone; Prednisone; Triamcinolone acetonide.

Ostali načini primjene (uključujući inhalacijski i lokalni: dentalno-intrakanalni, dermalni, intranazalni, oftalmološki, otološki i perianalni) nisu zabranjeni kada se koriste u dopuštenim dozama propisanim od proizvođača i u terapijskim indikacijama.

P1. BETA-BLOKATORI SUPSTANCE ZABRANJENE U POJEDINIM SPORTOVIMA

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Beta-blokatori zabranjeni su samo na takmičenju u sljedećim sportovima, a također i van takmičenja gdje je to označeno (*):

- Streličarstvo (WA)*
- Automobilizam (FIA)
- Bilijar (sve discipline) (WCBS)
- Pikado (WDF)
- Golf (IGF)
- Mini – golf (WMF)
- Streljaštvo (ISSF, IPC)*

-
- Streličarstvo (WA)*
 - Skijanje/Skijanje na dasci (FIS) u skijaškim skokovima, skijaškim akrobacijama slobodnim stilom/baletu na skijama i baletu na dasci
 - Podvodni sportovi (CMAS)* u svim poddisciplinama ronjenja na dah, podvodnog ribolova i streljaštva.

* Također zabranjeni i van takmičenja

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Acebutolol; Alprenolol; Atenolol; Betaxolol; Bisoprolol; Bunolol; Carteolol; Carvedilol; Celiprolol; Esmolol; Labetalol; Metipranolol; Metoprolol; Nadolol; Nebivolol; Oxprenolol; Pindolol; Propranolol; Sotalol; Timolol.

VAŽNO

Službeni tekst Liste zabranjenih sredstava na jezicima u službenoj upotrebi u Bosni i Hercegovini 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 BiH, mjerodavna je engleska verzija koja se nalazi na web stranici Svjetske antidoping agencije.

Lista stupa na snagu 1. januara 2023. 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/nesposobnosti <input type="checkbox"/> životne ugroženosti <input type="checkbox"/> kongenitalne malformacije	<input type="checkbox"/> sigurna/vrlo vjerovatna <input type="checkbox"/> vjerovatna <input type="checkbox"/> moguća <input type="checkbox"/> nije vjerovatna

* OBAVEZNI PODACI

PRILOG 3

PRIJAVA NEŽELJENE REAKCIJE NA LIJEK

(obrazac namjenjen NOSIOCIMA DOZVOLE)

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine

Adresa: Veljka Mladenovića b.b. 78000 Banja Luka, Bosna i Hercegovina	Telefoni: 051 456 040 051 456 050 051 450 302
Elektronska pošta:	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