

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

REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE 2017



REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE

2017

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine

**REGISTAR LIJEKOVA
BOSNE I HERCEGOVINE
2017**

VIII

mart 2017.

**REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE
2017**

Izdavač:

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

Za izdavača:

dr Aleksandar Zolak

Priredivači:

mr ph. Tijana Spasojević-Došen
mr ph. Ana Cvijanović
mr ph. Biljana Tubić

Tehnička obrada:

Dragana Tešić u saradnji sa „Nanokinetik“-om

Štampa:

OFF-SET d.o.o. Tuzla

CIP-Katalogizacija u publikaciji
Narodna i univerzitetska biblioteka
Republike Srpske, Baња Лука

615.2(497.6)(083.81)"2017"

РЕГИСТАР лијекова Босне и Херцеговине

Registar lijekova Bosne i Hercegovine. VIII : 2017 / [priređivači
Tijana Spasojević-Došen, Ana Cvijanović, Biljana Tubić]. - 8. izd. - Banja
Luka : Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine,
2017 (Tuzla : OFF-SET). - 674 str. ; 21 cm + 1 elektronski optički disk
(CD-ROM)

Dostupno i na: <http://www.almbih.gov.ba/dokumenti/publikacije/>. -
Tiraž 2.000

- - Registar lijekova Bosne i Hercegovine [Elektronski izvor]. - 1
elektronski optički disk (CD-ROM) ; 12 cm

ISBN 978-99955-766-4-6

COBISS.RS-ID 6372632

POŠTOVANE KOLEGICE I KOLEGE,

Pred nama je osmo 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 31.12.2016, a tokom godine zdravstveni stručnjaci će biti obaviješteni o promjenama u vezi registracije lijekova pripremom i stavljanjem na raspolaganje dodatka registra lijekova.

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

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

Registar sadrži osnovne podatke o lijeku, kao i informacije o doziranju lijeka, dok je svrstavanje urađeno po aktuelnom izdanju ATC-klasifikacije lijekova sa težištem na internacionalnim nezaštićenim nazivima (INN), što je koncept klasifikacije koji je podržan od strane Svjetske zdravstvene organizacije (WHO), a za koji se opredjeljuju evropske zemlje, te se isti koristi u relevantnim međunarodnim istraživanjima o potrošnji lijekova. Ovakav pristup omogućava sljedljivost podataka i informacija u oblasti

poslovanja zdravstvenih ustanova i fondova, praćenje potrošnje lijekova, planiranje potreba i praćenje ostalih indikatora za unapređenje nacionalne politike lijekova.

Ovogodišnji Registar lijekova sadrži i Listu zabranjenih sredstava za 2017. godinu, koju po drugi put objavljujemo u saradnji sa Agencijom za antidoping kontrolu BiH.

Registar, takođe, sadrži i CD-verziju koja se nalazi u sklopu naslovnog omota štampane verzije, a u cilju obezbjeđivanja uslova za efikasniji rad na propisivanju i izdavanju lijekova i uspostavljanju boljeg farmaceutskog informacionog sistema.

Od ove godine Registar lijekova će biti dostupan i u *on-line* izdanju, koje se može preuzeti na stranicama naše Agencije (<http://www.almbih.gov.ba/publikacije/>)

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

V.D. DIREKTOR

dr Aleksandar Zoljak



SADRŽAJ

Predgovor.....	3
Sadržaj.....	5
Režimi izdavanja i prateće oznake.....	6
Najčešće oznake i skraćenice.....	7
INDEKS.....	9
REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC-KLASIFIKACIJI	
Grupa A (Alimentarni trakt i metabolizam)	85
Grupa B (Krv i krvotvorni organi).....	141
Grupa C (Kardiovaskularni sistem).....	179
Grupa D (Koža i potkožno tkivo).....	247
Grupa G (Genitourinarni sistem i polni hormoni).....	263
Grupa H (Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline).....	285
Grupa J (Antiinfektivni lijekovi za sistemsku primjenu).....	295
Grupa L (Antineoplastici i imunomodulatori).....	357
Grupa M (Mišićno-koštani sistem).....	403
Grupa N (Nervni sistem).....	427
Grupa P (Antiparazitici, insekticidi i repelenti).....	499
Grupa R (Respiratorni sistem).....	501
Grupa S (Senzorni organi).....	541
Grupa V (Ostalo).....	555
Homeopatski lijekovi – abecedni spisak.....	565
DODACI	
Spisak proizvođača i njihovih zastupnika sa lijekovima za koje su nosioci dozvole.....	567
Lijekovi i trudnoća.....	631
Lijekovi i dojenje.....	653
Lista zabranjenih sredstava za 2017. god.....	667
Obrasci za prijavu neželjenih dejstava lijekova.....	675

REŽIMI IZDAVANJA I PRATEĆE OZNAKE

BRp	Lijek se izdaje bez ljekarskog recepta.
Rp	Lijek se izdaje uz ljekarski recept.
ZU	Lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa
ZU/Rp	lijek se primjenjuje u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa, izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja
§	Opojna droga: Lijek se izdaje uz recept napisan u dva primjerka, sa oznakom „kopija“ na drugom primjerku i sa naznačenjem rednog broja knjige evidencije o izdatom receptu.
Δ	Trigonik, lijek sa mogućim uticajem na psihofizičke sposobnosti (pažnja prilikom upravljanja motornim vozilima i mašinama).
▲	Trigonik, lijek sa snažnim uticajem na psihofizičke sposobnosti (zabrana upravljanja motornim vozilima i mašinama).
Napomena: U 2014 god. je usvojen Pravilnik o načinu i postupku razvrstavanja lijekova ("Službeni glasnik Bosne i Hercegovine", broj 69/14) prema kome lijekovi koji se izdaju uz ljekarski recept mogu biti označeni sa Rp, ZU ili ZU/Rp.	
U Registru se pojavljuje i režimi izdavanja RpSp, SZU i SZU/Rp. Budući da su lijekovi ovaj režim izdavanja dobili prilikom davanja/obnove dozvole za stavljanje lijeka u promet i kod sledeće obnove on će biti promijenjen u jedan od važećih prema Pravilniku.	
RpSp	Lijek se izdaje uz recept specijaliste određene grane medicine, izuzetno se izdaje na recept ljekara opšte prakse uz napomenu, na receptu, da se radi o preporuci specijaliste.
ZU	Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi.
SZU	Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi.
SZU/Rp	Lijek se upotrebljava u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi; izuzetno se može izdavati uz ljekarski recept uz napomenu, na receptu, da se radi o nastavku bolničkog liječenja.

NAJČEŠĆE SKRAĆENICE

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

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

INDEKS

Indeks

2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, 509, 512
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina, 513
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol, 513
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain, 512
5-ASA - SLAVIAMED D.O.O., 115
abakavir, lamivudin, 340
ABASAGLAR - ELI LILLY EXPORT S.A., 121
ABELCET - TEVA PHARMA B.V, 331
abirateron, 387
ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 470
ABRAXANE - CELGENE EUROPE LIMITED, 366
ACCUPRO - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 216
acemetacin, 406
acenokumarol, 141
ACENOKUMAROL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 141
acetilcistein, 528
acetilsalicilna kiselina, 146, 435
acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina, 436
acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril, 245
acetilsalicilna kiselina, dipiridamol, 148
acetilsalicilna kiselina, klopidogrel, 148
acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol, 436
acetilsalicilna kiselina, pseudoefedrin, 507
ACETISAL PH 8 - GALENIKA A.D., 435
ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 151
aciklovir, 252, 335, 542
ACIKLOVIR - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 252, 336
ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 542
ACIPAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 93
ACIPAN STOP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 94
ACLASTA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 424
ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 413
ACTASULID - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 414
ACTELSAR - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 230
ACTEMRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 397
ACT-HIB - SANOFI PASTEUR S.A., 346
ACTIFED - WELLCOME LIMITED, 506
ACTILYSE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 149
ACTONEL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 423
ACTRAPID PENFILL - NOVO NORDISK A/S, 118
ACUPAN - BIOCODEX, 443
ACURMIL - LISAPARMA S.P.A., 419
AD3 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 132
adalimumab, 396
adapalen, 259
ADAVIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 192
ADCETRIS - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH, 373
ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 276

ADEMOLA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 333
ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 421
ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 421
ADEXA - FARMAL D.D., 267
ADOLOR KOMBI - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 440
ADOLORIN - KWIZDA PHARMA GMBH, 441
adrenalin, artikain, 431
adrenalin, lidokain, 430
ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 399
ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 399
ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 399
ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 399
ADVANTAN - BAYER PHARMA AG, 255
AERIUS - SCHERING-PLOUGH CENTRAL EAST AG, 537
AFINITOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377
afibercept, 381, 552
AFLODERM - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 254
agalzidaza beta, 139
AGGRENOX - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 148
AGLIKEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 122
agomelatin, 487
AIMAFIX - KEDRION S.P.A., 154
AIRFLUSAL FORSPIRO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 515
akarboza, 128
AKINETON - DESMA GMBH, 454
aklidinijum, 521
aklidinijum bromid, formoterol, 518
AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 259
AKSEF - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 305
AKSEF 750 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 305
aksitinib, 378
AKTIVIN-H - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 484
aktivni medicinski ugajl, 113
alantoin, heparin, tečni ekstrakt crnog luka, 261
ALBIOMIN 20% - BIOTEST AG, 164
ALBIOMIN 5% - BIOTEST AG, 164
ALBOTHYL - TAKEDA GMBH, 265
albumin, 164
ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG, 164
ALBUNORM 25% - OCTAPHARMA AG, 165
ALBUNORM 4% - OCTAPHARMA AG, 165
ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG, 165
ALBUTEIN 20% - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 165
ALBUTEIN 5% - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 165
ALDACTONE - RIEMSER PHARMA GMBH, 190
ALDARA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 253
ALDIPETE-T - INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME -TORLAK, 346
ALDIZEM - ALKALOID AD SKOPJE, 209
ALDRON - FARMAL D.D., 422
ALDURAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 139

ALEFOSS - PHARMANOVA D.O.O., 422
alemtuzumab, 394
ALENDOR 70 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 422
ALENDRONAT PLIVA 70 MG TABLETE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 422
alendronska kiselina, 421
alendronska kiselina, holekalciferol, 425
ALERIX - BOSNALIJEK D.D., 537
ALEVE - BAYER PHARMA AG, 411
alfa pinen, anetol, beta-pinen, bometolol, cineol, fenhon, kamfen, 275
alfa pinen, beta-pinen, borneol, cineol, kamfen, levomentol, menton, 107
ALFACET - GALENIKA A.D., 306
ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 185
alfakalcidol, 132
alglukozidaza alfa, 139
alirokumab, 244
aliskiren, 236
alkaftadin, 551
ALKAPAMID SR - ALKALOID AD SKOPJE, 188
alklometazon, 254
ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 537
ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 503
ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 503, 550
ALMACIN - ALKALOID AD SKOPJE, 297
ALMOX 100 - LABORATORIOS BAGO S.A., 291
ALMOX 50 - LABORATORIOS BAGO S.A., 291
alogliptin, 128
alogliptin, metformin, 127
alogliptin, pioglitazon, 127
ALOMIDE - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 550
ALOPRES - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 204
alopurinol, 420
ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 421
ALOXI - HELSINN HEALTHCARE SA, 107
ALPHA D3 - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 132
ALPHAPRES - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 186
alprazolam, 474
alteplaza, 148
ALTIOKS - BOSNALIJEK D.D., 139
aluminijum hidoksid, magnezijum-oksidi, 88
aluminijum magnezijum silikat, 87
aluminijum-hidoksid, magnezijum-karbonat, magnezijum-hidroksid, 88
ALUVIA - ABBVIE INC., 340
ALVENTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 486
alverin, simetikon, 102
ALVESCO - TAKEDA GMBH, 520
ALVOBAC - XELLIA PHARMACEUTICALS APS, 329
ALVODRONIC - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 422
ALVOKAST - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 523
ALVOLAMID - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 325
ALVOLAMID T - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 325
ALVOSTAN - EIRGEN PHARMA LIMITED, 386
ALVOTADIN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 537
ALVOTINIB - REMEDICA LTD., 374

amantadin, 456
AMARYL - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 125
ambroksol, 531
AMBROKSOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 531
ambroksol, doksiciklin, 296
AMBROSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 531
amfotericin B, 331
amikacin, 321
AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D., 322
AMIKACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 322
AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 322
amilorid, hidrohlorotiazid, 191
amilorid, metiklotiazid, 187
aminofilin, 522
AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 523
AMINOFILIN JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 523
AMINOFILIN RETARD JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 523
aminokiseline, 166
aminokiseline, elektroliti, 170
aminokiseline, glukoza, lipidi, 168
aminokiseline, glukoza, lipidi, omega kiseline, 168
aminokiseline, kombinacije, 170
AMINOL - BOSNALIJEK D.D., 198
AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 170
AMINOSOL 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 166
AMINOSOL 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 170
AMINOSOL 15% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 166
AMINOVEN 10% - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 166
AMINOVEN 5% - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 166
amiodaron, 180
AMIODARON - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 181
AMIODARON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 181
AMIOKORDIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 181
amisulprid, 467
amitriptilin, 478
AMITRIPTYLINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 478
AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 224
AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 225
AMLODIL - BOSNALIJEK D.D., 204
amlodipin, 204
AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 204
AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 204
AMLODIPIN GENERA 10 MG TABLETE - GENERA D.D., 204
AMLODIPIN GENERA 5 MG TABLETE - GENERA D.D., 205
AMLODIPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 205
AMLODIPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 205
amlodipin, atorvastatin, 245
amlodipin, bisoprolol, 204

amlodipin, indapamid, 209
amlodipin, indapamid, perindopril, 225
amlodipin, losartan, 235
amlodipin, perindopril, 224
amlodipin, ramipril, 225
amlodipin, rosuvastatin, 245
amlodipin, valsartan, 234
AMLODIPIN/VALSARTAN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 234
AMLOGAL - GALENIKA A.D., 205
AMLOPIN 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 205
AMLOPIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 205
AMLOPIN COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 225
AMOKLAVIN-BID - DEVA HOLDING A.S., 300
AMOKLAVIN-BID 400/57 MG FORTE - DEVA HOLDING A.S., 300
amoksicilin, 297
AMOKSICILIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 297
AMOKSICILIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 297
amoksicilin, klavulanska kiselina, 300
amoksicilin, sulbaktam, 299
AMOKSIKLAV LEK 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 300
AMOKSIKLAV LEK 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 301
amorolfin, 249
AMOXIBOS - BOSNALIJEK D.D., 297
AMOXICILLIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 297
AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIBIOTICE S.A., 301
AMPIBOS - BOSNALIJEK D.D., 296
AMPIBOS 500 MG - BOSNALIJEK D.D., 296
ampicilin, 296
AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 297
ampicilin, sulbaktam, 299
AMPICILLIN - ANTIBIOTICE S.A., 297
AMPIPLUS - ANTIBIOTICE S.A., 299
AMPRIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 214
AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 222
AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 222
AMRACIN - GALENIKA A.D., 296
AMYZOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 478
anagrelid, 381
ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE, 437
ANASTRAZE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 385
anastrozol, 385
ANASTROZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 385
ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 474
ANBOL - GALENIKA A.D., 436
ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 436
ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 146
ANDOL C - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 436
ANDOL GR 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 146
ANDROCUR - BAYER PHARMA AG, 274
ANGAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 510
ANGAL LIMUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 510

ANGAL S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 510
ANGAL S LIMUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 510
ANGELIQ - BAYER PHARMA AG, 271
ANGICLOD - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 145
ANGINAL - BOSNALIJEK D.D., 183
ANGIOTEC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 210
ANGIOTEC PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 218
ANGISED - WELLCOME LIMITED, 182
anidulafungin, 334
ANORO - WELLCOME LIMITED, 518
ANSILAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 473
ANSILAN MITE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 473
ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 468
anti-D (Rho) imunoglobulin, humani, 343
ANTROLIN - BIONIKA PHARMACEUTICALS, 194
ANZIBEL PASTILE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 509
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 509
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 509
ANZOVIP - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 374
APAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 472
APERTO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 280
APIDRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 119
apiksaban, 150
APOCOR - VIENNAPHARM GMBH, 214
APOCOR PLUS - VIENNAPHARM GMBH, 222
APRAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 97
aprepitant, 107
AQUA AD INIJECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 558
ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH, 163
ARAVA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 393
ARCOXIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 413
AREMED - REMEDICA LTD., 385
ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D., 252
ARICEPT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 489
ARICEPT EVESS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 489
aripiprazol, 470
ARIPIPRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 470
ARIPIPRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 470
ARIPIPRAZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 470
ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 470
ARITMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 180
ARIXTRA - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 151
AROMASIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 386
ARTAS 10 MG - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 237
ARTAS 20 MG - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 238
ARTAS 40 MG - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 238
ARTROMED - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 415
ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 448
ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 470

ARZERRA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 373
ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 146
ASENTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 481
ASK LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 146
askorbinska kiselina, 135
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, 131
askorbinska kiselina, deksipantenol, holekalciferol, nikotinamid, piridoksin, retinol, tiamin, vitamin B12, vitamin B2, 131
askorbinska kiselina, dekstrometorfan, paracetamol, pseudoefedrin, 507
askorbinska kiselina, fenilefrin, kofein, paracetamol, terpin, 508
askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol, 441, 508
askorbinska kiselina, folna kiselina, fosfor, holekalciferol, kalcijum-hidrogenfosfat, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12, 130
askorbinska kiselina, folna kiselina, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12, vitamin D3, vitamin E, 131
askorbinska kiselina, hlufenamin, kofein, paracetamol, 533
askorbinska kiselina, kalcijum, 135
askorbinska kiselina, kalcijum-karbonat, kalcijum-laktat-glukonat, 135
askorbinska kiselina, kalijum-hlorid, makrogol, natrijum-askorbat, natrijum-hlorid, natrijum-sulfat, 111
askorbinska kiselina, paracetamol, 440
askorbinska kiselina, paracetamol, pseudoefedrin, 505
askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog sljeza, 527
ASPIRIN - BAYER PHARMA AG, 436
ASPIRIN COMPLEX - BAYER PHARMA AG, 507
ASPIRIN PLUS C - BAYER PHARMA AG, 436
ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANDŽE - BAYER PHARMA AG, 436
ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER PHARMA AG, 146
ASPIRIN ZIPP - BAYER PHARMA AG, 436
ASPIRAL 100 - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 147
ASTAX - FARMAL D.D., 236
ASTEPRO - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 503
ASTMASAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 523
ATACOR - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 238
atenolol, 198
ATENOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 198
ATENOLOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 198
ATENOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD., 198
ATENOLOL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 198
ATENZIO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 227
ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 232
ATEROZ - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 238
ATHYRAZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 292
ATIMOS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 514
ATIOPRIN - AQVIDA GMBH, 400
ATOLIP - GALENIKA A.D., 238
ATORDAPIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 245
ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 238
atorvastatin, 237

ATORVASTATIN GENERA - GENERA D.D., 238
ATORVASTATIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 239
ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 239
ATORVOX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 239
atosiban, 267
atrakurijum besilat, 419
ATRICAN - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 500
atropin, 102
ATROPIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 103
ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. 0,5 MG/ML - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P
A., 103
ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 MG/ML - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A.,
103
ATROVENT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 520
ATROVENT N - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 520
ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 145
AUBAGIO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 394
AUGMENTIN - WELLCOME LIMITED, 301
AVAMYS - WELLCOME LIMITED, 505
avanafil, 279
AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE, 239
AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 372
AVAXIM - SANOFI PASTEUR S.A., 350
AVELOX - BAYER PHARMA AG, 326
AVELOX 400 MG/250 ML - BAYER PHARMA AG, 326
AVIOMARIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 533
AVODART - WELLCOME LIMITED, 282
AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 386
AVONEX - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 390
A-XED 100 - ACCURE LABS PVT.LTD., 360
A-XED 500 - ACCURE LABS PVT.LTD., 360
azacitidin, 364
azapentacen, 552
AZARAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 308
AZARGA - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 548
azatioprin, 400
AZATRIL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 318
AZAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 318
azelainska kiselina, 260
azelastin, 503, 550
azelastin, flutikazon, 505
AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 318
AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 318
azilsartan medoksomil, 230
AZIMED - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 318
AZITRO - DEVA HOLDING A.S., 318
azitromicin, 317
AZITROMICIN GENERA - GENERA D.D., 318
AZITROMICIN PHARMAS 500 MG - PHARMAS D.O.O., 318
AZOMEX - BOSNALIJEK D.D., 318

AZOMICIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 318
AZOPT - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 546
bacitracin, hidrokortizon, 545
bacitracin, neomicin, 250, 541
BACTRIM - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 314
bakar-glukonat, gvožđe, mangan-glukonat, 159
BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 175
BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 175
BALANCE 2,3 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 175
BALANCE 2,3% GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 175
BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 175
BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE
DEUTSCHLAND GMBH, 175
BANEOCIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 251
BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 406
BARIOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 201
BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 280
BCG vakcina, 392
BCG VAKCINA, LIOFILIZOVANA - INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I
SERUME -TORLAK, 349
B-COMPLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 134
BEDOXIN - GALENIKA A.D., 136
BEFRON - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 408
beklometazon, 519
beklometazon, formoterol, 517
beklometazon, salbutamol, 518
BEKUNIS - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH, 109
BELAROM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 546
BELODERM - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 254
BELODIN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 535
BELOGENT - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 256
BELOSALIC - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 257
bemiparin, 144
bendamustin, 357
BENEFIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 156
benfotiamin, piridoksin, 133
BENSEDIN - GALENIKA A.D., 472
benzalkonijum-hlorid, 511
benzalkonijum-hlorid, eterično ulje eukaliptusa, eterično ulje paprene metvice,
levomentol, 511
benzerazid, levodopa, 455
benzidamin, 86, 414
benzidamin, cetilpiridin, 512
benzil-nikotinat, kamfor, mentol, metil-salicilat, 418
benzilpenicilin-natrijum, 298
benzilpenicilin-natrijum, benzilpenicilin-prokain, 299

benzoi-peroksid, klindamicin, 259
benzokain, cetilpiridin, 510
benzokain, enoksolon, hlorheksidin, 509
BEPANTHEN PLUS - BAYER PHARMA AG, 258
BERIATE - CSL BEHRING GMBH, 153
BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 210
BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 210
BERLIPRIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 210
BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 218
BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 139
BERLITHION 300 ED - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 139
BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 139
BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE, 258, 265, 511
BETAFERON - BAYER PHARMA AG, 390
BETAGLID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 125
betahistin, 496
BETAHISTIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 496
BETAKSIM - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 307
betaksolol, 547
betametazon, 254, 288
betametazon, gentamicin, 256
betametazon, gentamicin, klotrimazol, 257
betametazon, salicilna kiselina, 257
BETASERC - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 496
BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 254
BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D., 256
BETHANAT - BOSNALIJEK D.D., 254
BETHASAL - BOSNALIJEK D.D., 257
BETIDEN GEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 250
BETOPTIC S - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 547
BETRION - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 252
bevacizumab, 372
BEVIPLEX - GALENIKA A.D., 134
BICALOX - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD, 384
BICAPROST - SYNTHON B.V, 384
BICUSAN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 384
bifonazol, 248
BIKALIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 385
bikalutamid, 384
BIKALUTAMID JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 385
BIKALUTAMID PLIVA 150 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 385
BIKALUTAMID PLIVA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 385
bilastin, 538
BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 492
BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 492
BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 493
BINOCRIT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 162
BINOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 201
biperiden, 454
BIPERIDEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 455
BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE, 199

BIPROL - FARMAL D.D., 199
BISACODYL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 109
bisakodil, 109
BISOBEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 199
BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH, 199
BISOLEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 529
BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 529
BISOLVON - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 529
bisoprolol, 199
BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D., 199
BISOPROLOL JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 199
BISOPROLOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 199
bisoprolol, hidrohlorotiazid, 203
BIVACYN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 251
BLASTOMAT - EIRGEN PHARMA LIMITED, 358
BLOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 200
BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 408
BLOKMAX FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 408
BLOKMAX ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE, 409
BLOXAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 197
BOLDOL - BOSNALIJEK D.D., 433
BONAIR HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD, 514
BONDONAT - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 422
BONEFOS - BAYER PHARMA AG, 421
BONEZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 425
BONNEDRA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 423
BONVIVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 423
BORTEADE - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 380
bortezomib, 380
BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 381
BOSAURIN - BOSNALIJEK D.D., 472
bosentan, 186
BOSENTAN NORAMEDA - UAB NORAMEDA, 186
BOSNYL - BOSNALIJEK D.D., 467
BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D., 147
BOSTROMBIN - BOSNALIJEK D.D., 195
BRAMITOB - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A., 321
brentuksimab vedotin, 373
BREQUAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 515
BRETARIS GENUAIR - INDUSTRIAS FARMACEUTICALS ALMIRALL SL, 521
BRIMICA GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 519
brimonidin, brinzolamid, 546
brinzolamid, 546
brinzolamid, timolol, 548
BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 546
brivudin, 336
bromazepam, 473
BROMAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 473
bromheksin, 529
BROMHEXINE SOPHARMA - SOPHARMA AD, 530
bromokriptin, 456
BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 457

BRONCHO - VAXOM 7 MG - OM PHARMA, 539
BRONCHO - VAXOM P 3,5 MG - OM PHARMA, 539
BRONCHOBOS 2,5 % SIRUP - BOSNALIJEK D.D., 530
BRONCHOBOS 5% SIRUP - BOSNALIJEK D.D., 530
BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D., 530
BRONCHOBOS 2,5 % - BOSNALIJEK D.D., 530
BRONCHOBOS 5 % - BOSNALIJEK D.D., 530
BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 528
BRONCHOSTOP SINE SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 528
BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 528
BRONCHOSTOP SPREJ ZA USNU SLUZNICU - VIENNAPHARM GMBH, 87
BRONHIAL 250/50 - LABORATORIOS BAGO S.A., 515
BRONHIAL 500/50 - LABORATORIOS BAGO S.A., 515
BRONHOKLIRSIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 527
BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE, 530
BRONLES DIRECT - ALKALOID AD SKOPJE, 530
BRUFEN - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 409
BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 409
BRUFEN SR - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 409
BUDELIN NOVOLIZER - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 519
budesonid, 114, 504, 519
budesonid, formoterol, 517
BUDOSAN - EWOPHARMA AG, 114
bumetanid, 189
buprenorfin, 494
buprenorfin, nalokson, 495
bupropion, 485
BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD, 103
BUSCOPAN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 103
butamirat, 532
butilskopolamin, 103
butilskopolamin, paracetamol, 103
BYOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 200
BYOL H - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 203
BYOL HL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 203
CA-C 1000 CALVIVE - WELLCOME LIMITED, 135
CADIL - FARMAL D.D., 202
CADUET - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 245
CAFFEBOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 440
CAFFEBOL MOMENT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 409
CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE, 442
CAFFETIN COLD - ALKALOID AD SKOPJE, 507
CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 508
CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE, 409
CAFFETIN SC - ALKALOID AD SKOPJE, 441
CALCIMONTA - TAKEDA GMBH, 137
CALCIUM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 136
CALCIUMVITAC - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 135
CALGEL - WELLCOME LIMITED, 87
CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 484

CAMPTO - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 380
CANCIDAS - MERCK SHARP & DOHME BV, 334
CANESPOR - BAYER PHARMA AG, 248
CANESTEN - BAYER PHARMA AG, 247
CANESTEN 1 - BAYER PHARMA AG, 264
CANESTEN 1 COMBI - BAYER PHARMA AG, 264
CANESTEN 3 - BAYER PHARMA AG, 264
CAPD/DPCA 3 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 175
CAPD/DPCA 17 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 175
CAPD/DPCA 18 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 176
CAPD/DPCA 19 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 176
CAPD/DPCA 2 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 176
CAPD/DPCA 2 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 176
CAPD/DPCA 3 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 176
CAPD/DPCA 4 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 176
CAPD/DPCA 4 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 176
CAPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 213
CAPERIL COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 221
CARBAMAZEPINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 445
CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LTD., 445
CARBOMED - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 113
CARBOPLASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 370
CARBOPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 370
CARBOPLATIN PLIVA 10MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 370
CARDIOPIRIN - LANNACHER GMBH, 147
CARDIOPROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 200
CARDOGREL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 145
CARDOX - FARMAL D.D., 183
CARMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 370
CARSIL - SOPHARMA PLC, 108
CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 202
CARVETREND - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 202
CAVEDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 278
CECLOR - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 306
CEFACTOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 306
cefadroksil, 304
cefaklor, 306
CEFAKS - DEVA HOLDING A.S., 305
cefaleksin, 303
CEFALEKSIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 303
CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 303
CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 304

- CEFAPAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 309
- CEFAZ - ALKALOID AD SKOPJE, 307
- cefazolin, 304
- CEFAZOLIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 304
- cefdinir, 311
- cefepim, 311
- CEFEPIM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 311
- CEFEPIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 312
- CEFEXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 310
- cefiksim, 309
- cefotaksim, 307
- cefopodoksim, 310
- CEFPODOXIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 310, 311
- ceftazidim, 307
- CEFTAZIDIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 307
- CEFTAZIDIME ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 308
- CEFTINEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 311
- ceftriakson, 308
- CEFTRIAZONE-BCPP - BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL
PLANT, 309
- cefuroksim, 304
- CEFUROKSIM PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 305
- CEFUROXIME-BCPP - BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL
PLANT, 305
- CELEBREX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 413
- celekoksib, 413
- CELLCEPT - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 393
- CELSENTRI - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 341
- CENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 326
- CEPHABOS - BOSNALIJEK D.D., 304
- CERDELGA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 140
- cerebrolizin koncentrat, 496
- CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH, 496
- CEREBRYL - KWIZDA PHARMA GMBH, 488
- CEREZYME 400 U - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 138
- CERSON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 475
- CERVARIX - WELLCOME LIMITED, 354
- cetilpiridin, 511
- cetilpiridin, lidokain, 87
- cetilpiridin, lidokain, lizozim, 509
- cetilpiridin, lizozim, 510
- CETIMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 535
- cetirizin, 535
- cetoreliks, 288
- CETROTIDE - MERCK EXPORT GMBH, 288
- cetuksimab, 372
- CEZERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 535
- CHIROCAINE - ABBVIE INC., 430
- CHLORAMPHENICOL - GALENIKA A.D., 541

CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 541
CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 460
CHOLIB - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 244
CHOLIPAM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 236
CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 272
CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A., 278
CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 323
CIFLOXINAL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 323
cijanokobalamin, 159
cijanokobalamin, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin,
134
cijanokobalamin, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, tiamin, vitamini B-
kompleksa, 134
cijanokobalamin, piridoksin, tiamin, 133
ciklesonid, 520
ciklofosamid, 357
ciklosporin, 398, 553
CIKLOSPORIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 398
cilastatin, imipenem, 313
cilazapril, 216
cilazapril, hidrohlorotiazid, 223
CILAZIL HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 223
cilostazol, 147
CIMAVAX-EGF - CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR, 391
cinarizin, 496
cinarizin, piracetam, 488
CINEDIL - ALKALOID AD SKOPJE, 496
cinhokain, polikrezulen, 193
CINNABSIN - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL
GMBH&CO.KG, 565
CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 323
CIPROBAY 200 - BAYER PHARMA AG, 323
CIPROBAY 400 - BAYER PHARMA AG, 323
CIPROBAY 500 - BAYER PHARMA AG, 323
CIPROCINAL - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 323
ciprofloksacin, 322, 542, 554
CIPROFLOKSACIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 323
CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 323
CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 323
CIPROFLOXACIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 324
CIPROL - BOSNALIJEK D.D., 324
CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 324
ciproteron, 274
ciproteron, etinilestradiol, 274
CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 324
CIRKULIN VALERIJANA - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH, 475
cisplatin, 369
CISPLATIN EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 369
CISPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 370
CITAFORT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 482
CITALEA - BOSNALIJEK D.D., 482
CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE, 324, 554

citizin, 493
 CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 483
 CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 483
 citrulin maleat, 138
 CLARICIDE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 316
 CLARITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 316
 CLAST - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 523
 CLEXANE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 143
 CLINDAMYCIN-MIP 300 MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 320
 CLINDAMYCIN-MIP 600 MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 320
 CLIVARIN 1750 - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 144
 CLIVARIN 3436 - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 144
 CLODIL - BOSNALIJEK D.D., 145
 CLOMIFENE REMEDICA - REMEDICA LTD., 273
 CLOPIDOGREL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 145
 CLOPIGAL - GALENIKA A.D., 145
 CLOPIX - KWIZDA PHARMA GMBH, 145
 CLOZAPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 462
 CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 463
 COBALAMIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 160
 CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 532
 CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 232
 CO-IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 233
 COLDREX - WELLCOME LIMITED, 508
 COLDREX MAXGRIP LIMUN - WELLCOME LIMITED, 508
 COLDREX VRUĆI NAPITAK SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - WELLCOME LIMITED, 441
 COLDSTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 507
 COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 101
 COMBIVIR - WELLCOME LIMITED, 339
 COMFORT-LAX - URIACH-AQUIELA OTC, SL, 109
 CONCOR - MERCK EXPORT GMBH, 200
 CONCOR COR - MERCK EXPORT GMBH, 200
 CONTRACTUBEX - MERZ PHARMACEUTICALS GMBH, 261
 CONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 536
 CONTROLOC - TAKEDA GMBH, 94
 CONTROLOC CONTROL - TAKEDA GMBH, 94
 COPAXONE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 392
 COPEGUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 336
 CORDARONE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 181
 CORDIPIN RETARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 206
 CORLENTOR - LES LABORATOIRES SERVIER, 184
 CORNELIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 207
 CORNILAT - GALENIKA A.D., 182
 CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 202
 CORTEF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 290
 CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 209
 CORTICIN - GALENIKA A.D., 545
 CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 197
 CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 197

CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 202
COSENTYX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 398
COSOPT - SANTEN OY, 548
CRINONE - MERCK EXPORT GMBH, 270
crizotinib, 377
CURON - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 419
CUROSURF - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A., 539
C-ZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 135
dabigatran eteksilat, 149
dabrafenib, 379
DACARBAZINE PLIVA 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 359
DACARBAZINE PLIVA 200 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 359
DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 409
dakarbazin, 359
DAKTANOL - GALENIKA A.D., 85, 247
DAKTARIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 247
DALACIN C - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 320
DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 437
DALERON COLD 3 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 442
DALSÝ - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 409
dalteparin, 142
DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 455
DAMATON - GALENIKA A.D., 192
DANOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 448
dapoksetin, 279
DAPRIL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 212
darbepoetin alfa, 163
DAROB MITE - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 197
DARTELIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 192
dasabuvir, 341
DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 537
DATUST - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 282
DAXAS - TAKEDA GMBH, 525
DECAPEPTYL - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 384
DECAPEPTYL DEPO - FERRING PHARMACEUTICALS SA, FERRING
INTERNATIONAL CENTER SA, CHEMIN DE LA VERGOGNAUSAZ 50, ST-PREX,
384
DEEP HEAT RUB - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 417
DEEP HEAT SPREJ - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 417
DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 418
deferasiroks, 555
DEFRINOL - GALENIKA A.D., 506
DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D., 506
degareliks, 387
DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S., 97
DEKLARIT - DEVA HOLDING A.S., 316
DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 413, 415
deksametazon, 289, 543
deksametazon, neomicin, 544, 554
deksametazon, neomicin, polimiksin B, 544
deksametazon, tobramicin, 544
deksketoprofen, 412, 415

dekslansoprazol, 100
dekspantenol, 250
dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin, 195
dekspantenol, heparin, 195
dekspantenol, hlorheksidin, 258
dekspantenol, ksilometazolin, 503
dekspantenol, suhi ekstrakt žalfije, 512
dekstrometofan, hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 505
dekstrometofan, paracetamol, pseudoefedrin, 442
DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 537
DELTA HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH, 193
DEMAX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 491
DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S., 92
denosumab, 425
DENTINOX N - TAKEDA GMBH, 86
DEPAKINE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 446
DEPAKINE CHRONO 300 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 447
DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 447
DEPORES - DEVA HOLDING A.S., 553
DEPRIM - REMEDICA LTD., 314
deproteinizirani hemodijalizat teleće krvi, 192, 249, 552
deproteinizirani hemodijalizat teleće krvi, polidokanol, 87
DEPROZEL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 480
DERMAZIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 252
DERMOVATE - WELLCOME LIMITED, 255
DES-FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 537
desloratadin, 537
DESLORIN - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 537
DETRALEX - LES LABORATOIRES SERVIER, 196
DEVIT-3 - DEVA HOLDING A.S., 133
DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S., 407
DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 289
DEXAMETHASON-NEOMYCIN - GALENIKA A.D., 554
DEXASON - GALENIKA A.D., 289
DEXILANT - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH, 100
DEXIREN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 413
DEXOMEN 25 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 413
DEXOMEN INJECT - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 413
dezmopresin, 286
DIABOS - BOSNALIJEK D.D., 124
DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 125
DIAMOND - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 187
DIANE 35 - BAYER PHARMA AG, 274
DIANEAL PD4 - BAXTER AG, 176
DIAPREL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 124
diazepam, 471
DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 472
DIAZEPAM HF - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 472
DIAZEPAM JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 472
diazepam, dosulepin, 489
DIBIGLIM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 125
DICLAC - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 416

DICLAC 5% - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 416
DICLAC DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 403
DICLAC RETARD 100 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 404
DICO DUO SPREJ 4% - MIKA PHARMA GMBH, 416
DICLOFENAC DUO - PHARMASWISS D.O.O., 404
DICLOFENAC RETARD REMEDICA - REMEDICA LTD., 404
DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O., 404
DICYNONE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 156
DIDERMAL - GALENIKA A.D., 256
dihydrogesteron, 270
dienogest, estradiol, 268
dienogest, etinilestradiol, 268
DIFEN - BOSNALIJEK D.D., 404, 417
DIFEN RAPID - BOSNALIJEK D.D., 404
DIFLUCAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 332
diflukortolon, izokonazol, 248
digoksin, 179
DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 179
DIKLOFEN - GALENIKA A.D., 404, 417
diklofenak, 403, 416, 543
DIKLOFENAK FARMAL - FARMAL D.D., 404
DIKLOFENAK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 404
diklofenak, orfenadrin, 406
DIKLORON - DEVA HOLDING A.S., 404, 417
DILACOR - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 179
DILATREND - BOSNALIJEK D.D., 202
DILCORAN 80 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 182
DILOXOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 145
diltiazem, 209
DILVAS - J.URIACH Y COMPANIA S.A., 148
dimenhidrinat, 533
dimetil fumarat, 497
dimetinden, 250, 534
DIMIGAL - GALENIKA A.D., 533
DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 276
dinatrijum-klodronat, 421
dinoproston, 266
diosmin, 196
diosmin, hesperidin, 196
DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 227
dipiridamol, 147
DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D., 480
DIPRIAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 124
DIPROGENTA KREMA - MERCK SHARP & DOHME BV, 256
DIPROGENTA MAST - MERCK SHARP & DOHME BV, 256
DIPROL - ALKALOID AD SKOPJE, 438
DITEVAKSAL -T - INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME -TORLAK, 348
DITEVAKSAL-T ZA ODRASLE - INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME
-TORLAK, 348
DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O., 187

DIUVER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 190
dobutamin, 181
DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 181
docetaksel, 366
DOCETAXEL EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 367
DOCETAXEL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 367
DOCETAXEL HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED, 367
DOCETAXEL PLIVA 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 367
DOCETAXEL PLIVA 80 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 367
doksazosin, 185
doksiciklin, 295
DOKSICIKLIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 295
doksorubicin, 368
dokusat natrijum, 108
DOLAP - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 217
DOLGIT GEL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 416
DOLGIT KREMA - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 416
DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 429
DOLOPROCT - BAYER PHARMA AG, 194
dolutegravir, 341
domperidon, 104
DONECEPT - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 489
donepezil, 489
DONEPEZIL ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 490
dopamin, 181
DOPAMIN FRESENIUS - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 181
DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 435
DORMICUM - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 476
dornaza alfa, 531
DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 546
dorzolamid, 546
dorzolamid, timolol, 548
DORZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 546
DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 548
DOTAREM - GUERBET, 562
DOVICIN - GALENIKA A.D., 295
DOXAT - BOSNALIJEK D.D., 186
DOXAZIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 186
DOXEL - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 367
DOXILEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 196
DOXORUBICIN EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 368
DOXORUBICIN PLIVA 2 MG/ ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 368
DOXTADIN - DEVA HOLDING A.S., 538
DOXY PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 296
DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 295
DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 533
DRONAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 422
drospirenon, estradiol, 271
drospirenon, etinilestradiol, 268

drotaverin, 102
DUAC - WELLCOME LIMITED, 259
dulaglutid, 130
DULCOLAX - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 109
duloksetin, 486
DULOKSETIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 487
DULOKSETIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 487
DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 487
DUOCLAV - BOSNALIJEK D.D., 301
DUOPLAVIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 148
DUOESP SPIROMAX - TEVA PHARMA B.V, 517
DUOTRAV - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 548
DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 131
DUPHALAC - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 110
DUPHASTON - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 270
DUROGESIC - JANSSEN-CILAG KFT., 432
DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 282
DUTACIP - CIPLA EUROPE, 282
DUTAPROST - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 282
dutasterid, 282
DUTASTERID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 282
DUTASTERID PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 282
DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 487
DYMISTA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 505
EBETREXAT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 359
EBRANTIL - TAKEDA GMBH, 186
ECALTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 334
ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 363
EDARBI - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH, 230
EDEMID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 189
EDEMID FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 189
EDICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 328
efavirenz, 339
efedrin, 501
EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 329
EFOX - FARMAL D.D., 305
EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE, 467
EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 467
eksemestan, 386
ekstrakt cvijeta kamilice, lidokain, 87
ekstrakt ljute paprike, metil-salicilat, terpentinsko ulje, 418
ekstrakt ploda testeraste palme, 283
ELANIX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 243
ELERNAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 224
ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 483
ELIDEL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 260
ELIGARD - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 382
eliglustat, 140
ELIQUIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 150
ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA, 269
ELOCOM - MERCK SHARP & DOHME BV, 255
ELOXATIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 370
eltrombopag, 156

ELUMELA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 453
EMANERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 99
EMEND - MERCK SHARP & DOHME BV, 107
EMOCLOT - KEDRION S.P.A., 153
empagliflozin, 130
empagliflozin, metformin, 127
emtricitabin, tenofovir disoproksil, 340
emtricitabin, tenofovir disoproksil, rilpivirin, 340
enalapril, 210
ENALAPRIL HCT - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 218
ENALAPRIL HCT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 218
ENALAPRIL LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 210
ENALAPRIL LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 210
ENALAPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD., 211
ENALAPRIL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 211
enalapril, hidrohlorotiazid, 218
enalapril, lerkanihidipin, 223
ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 211
ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 218
ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 218
ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 219
ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 211
ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 211
ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 211
ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 219
ENBECIN - GALENIKA A.D., 541
ENBREL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 395
ENDOXAN - BAXTER AG, 357
ENFEXIA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 305
ENGERIX B ZA DJECU - WELLCOME LIMITED, 349
ENGERIX B ZA ODRASLE - WELLCOME LIMITED, 350
ENKORTEN - BOSNALIJEK D.D., 392
enoksaparin, 142
ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 215
ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 222
entakapon, karbidopa, levodopa, 456
entekavir, 338
ENTEROFURYL - BOSNALIJEK D.D., 112
ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D., 113
ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 116
ENTEROL - BIOCDEX, 116
ENTRESTO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 235
ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH, 394
ENYGLID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., ŠMARJEŠKA CESTA 6, NOVO
MESTO, REPUBLIKA SLOVENIJA, 129
enzalutamid, 385
EPICA - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 453
EPIRAMAT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 449
EPIRON - BOSNALIJEK D.D., 453
epirubicin, 368
EPIRUBICIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 369

EPISINDAN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 369
eplerenon, 191
epoetin alfa, 162
epoetin beta, 160
epoetin teta, 161
epoetin zeta, 162
EPORATIO - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 161
EPREX - JANSSEN-CILAG KFT., 162
EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 281
eptakog alfa, 155
EQRALYS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 163
EQUORAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 398
ERACID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 316
ERBITUX - MERCK EXPORT GMBH, 372
ergokalciferol, vitamin A, 132
ergoloid -mesilat, 192
ergometrin, 266
ERGOMETRIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 266
ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon, 443
eribulin, 381
ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 315
eritromicin, 315
ERITROMICIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 315
ERITROMICIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 315
erlotinib, 375
ertapenem, 313
ERYNORM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 226
ERYNORM H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 231
ESBESUL - BOSNALIJEK D.D., 314
ESCEPRAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 387
escin, esencijalni fosfolipidi, heparin, 195
escin, heparin, 195
ESCITA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 483
escitalopram, 482
ESCITALOPRAM ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 483
ESCITALOPRAM GENERA - GENERA D.D., 483
ESCONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 538
ESCONTRAL DIREKT - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 538
esencijalni fosfolipidi, 108, 538
esencijalni fosfolipidi, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin, tokoferol, 108
ESMOCARD - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 201
ESMOCARD LYO - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 201
esmolol, 201
esomeprazol, 98
ESOMEPRAZOL ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 99
ESOMEPRAZOL FARMAL - FARMAL D.D., 99
ESOMEPRAZOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 99
ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 102
ESPUMISAN L - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 102

- ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 483
ESSENTIALE FORTE N - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 108
ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 99
ESTRACYT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 379
estramustin, 379
etamsilat, 156
etanercept, 394
ETHYLEX - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 494
etifoksin, 475
etil-salicilat, hidroksietilsalicilat, metil-nikotinat, metil-salicilat, 417
etinilestradiol, gestoden, 268
etinilestradiol, levonorgestrel, 267
etodolak, 406
etofenamat, 415
ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 406
ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 406
ETOPOSID EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 365
ETOPOSIDE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 365
etopozid, 365
etorikoksib, 413
EUCREAS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 127
EUPHYLONG - TAKEDA GMBH, 522
EUROBIOL 25 000 - LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER, 117
EUTHYROX - MERCK EXPORT GMBH, 291
EUVAX B - SANOFI PASTEUR S.A., 350
everolimus, 377
EVIPLERA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 340
EVITOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 136
evolokumab, 244
EVOLTRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 361
EXEDRAL - REMEDICA LTD., 387
EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 490
EXFORGE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 235
EXIST - BIOCODOX, 475
EXJADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 555
EXMAL - BOSNALIJEK D.D., 446
EXODERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 249
EXTRANEAL - BAXTER AG, 173
EXVIERA - ABBVIE INC., 341
EYLEA - BAYER PHARMA AG, 552
ezetimib, 243
EZOLETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 244
FABRAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 139
faktor koagulacije II, humani, faktor koagulacije IX, faktor koagulacije VII, humani,
faktor koagulacije X, humani, protein c, protein s, 151
faktor koagulacije IX, 154
faktor koagulacije VIII, humani, 153
faktor koagulacije VIII, humani, von Willebrand-ov faktor, 155
faktor koagulacije VIII, rekombinantni, 154
FAKTU - TAKEDA GMBH, 193
famotidin, 91
FAMOTIDIN - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 91

FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 153
FANHDI 250 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 153
FANHDI 500 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 153
FARIN - GALENIKA A.D., 141
FARNOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 217
FASTUM - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 415
FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D., 292
FEBRICET - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 438
FEBRICET C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 440
febuksostat, 421
feksofenadin, 537
felodipin, 206
FELODIPIN HF 10 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 206
FELODIPIN HF 5 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 206
felodipin, ramipril, 224
FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 386
fenazon, lidokain, 553
fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol, 442, 507
fenilefrin, kofein, paracetamol, 441
fenilefrin, paracetamol, 439, 508
FENISTIL 1MG/ML ORALNE KAPI - WELLCOME LIMITED, 534
FENISTIL GEL - WELLCOME LIMITED, 250
FENIX - BOSNALIJEK D.D., 94
FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D., 94
fenobarbiton, 444
fenofibrat, 243
fenofibrat, simvastatin, 244
fenoksietanol, oktenidin, 258
fenoksimetilpenicilin, 298
FENTAGESIC - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 432
fentanil, 432
FENTANIL M LEK 100 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 432
FENTANIL M LEK 25 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 432
FENTANIL M LEK 50 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 433
FENTANIL M LEK 75 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 433
FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 433
fentikonazol, 265
FERIDIAL - RAFARM S.A., 158
FERROVIN - RAFARM S.A., 158
FERRUM LEK 100 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 157
FERRUM LEK 100 MG/2 ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 158
FERRUM LEK 50 MG/5ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 157
FERZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 157
FEVARIN - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 482
FILEX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 484
filgrastim, 387
finasterid, 281

FINASTERID HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 281
FINASTERID PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 281
fingolimod, 393
FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 281
FIRMAGON - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 387
FITAXYL - UAB ACONITUM, 489
FITAXYL - UAB ACONITUM, 489
FLAMIX - BOSNALIJEK D.D., 327
FLAVAMED - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 531
FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 531
FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 531
FLEVENOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 196
FLEXOFEN - BOSNALIJEK D.D., 537
FLIXONASE - WELLCOME LIMITED, 504
FLIXONASE ARI - WELLCOME LIMITED, 504
FLIXOTIDE INHALER - WELLCOME LIMITED, 519
FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 536
FLONIDAN DIREKT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 536
FLONIVIN BS - GALENIKA CRNA GORA D.O.O., 116
FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 280
FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 288
FLUCON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 332
FLUCONAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 332
FLUDARA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 361
fludarabin, 361
FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 361
FLUDITEC - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 530
flufenazin, 460
FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A., 529
FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A., 529
FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A., 529
FLUIMUKAN AKUT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 529
FLUIMUKAN JUNIOR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 529
FLUIMUKAN PLUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 529
FLUIMUKAN ZA DJECU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 529
flukonazol, 331
FLUKONAZOL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 332
FLUMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 361
FLUNIRIN - GALENIKA A.D., 479
FLUNISAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 479
fluocinolon acetonid, 255
fluocinolon acetonid, neomicin, 256
fluokortolonpivalat, lidokain, 194
fluoksetin, 479
fluoksetin, olanzapin, 463
FLUOROGAL - GALENIKA A.D., 85
fluorouracil, 361
FLUOROURACIL PLIVA 50 MG / 1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 361
FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 361

FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 479
FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 479
FLUPIX SR - KWIZDA PHARMA GMBH, 188
flurbiprofen, 412
FLUSAL - 50 HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD, 515
FLUSAL -125 HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD, 516
FLUSAL -250 HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD, 516
FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D., 479
flutamid, 384
FLUTASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 384
flutikazon, 504, 519
FLUTIKAZON CIPLA - CIPLA EUROPE, 520
flutikazon, salmeterol, 515
flutikazonfuroat, 505
flutikazonfuroat, vilanterol, 518
FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 508
FLUVIS ZA DJECU - PHARMAVISION EUROPE LTD., 441
fluvoksamin, 482
FLUXX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 145
FOLACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 160
FOLCASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 556
FOLIK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 160
FOLIRON - REMEDICA LTD., 159
folitropin alfa, 272
folkodin, 532
folna kiselina, 160
FOLNA KISELINA REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 160
folna kiselina, gvožđe-fumarat, 159
FOMELA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 87
fondaparinuks, 150
FORANE - ABBVIE INC., 427
FORDEX - BOSNALIJEK D.D., 122
formoterol, 514
FORSEF I.M. - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 309
FORSEF I.V. - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 309
FORTECA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 325
FORTINE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 412
FORTUM - WELLCOME LIMITED, 308
FOSAMAX T - MERCK SHARP & DOHME BV, 422
FOSAVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV, 425
fosfomicin, 330
fosinopril, 216
FOSTER 100 MG/6 MG - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 517
FOSTER NEXTHALER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 517
FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 272
FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE, 311
FOXINETTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 268
FRAGMIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 142
FROMLID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 316
FROMLID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 316
FUCITEC 2% - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 251

FUNGILAC - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 249
FUNZOL - BOSNALIJEK D.D., 332
FURAS - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 191
FUREXA - ALKALOID AD SKOPJE, 305
FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 305
FUROMID - DEVA HOLDING A.S., 189
furosemid, 189
furosemid, spironolakton, 191
FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LTD., 189
FURSEMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 189
FURSEMID FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 189
fusidinska kiselina, 251
GABAGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 450
GABAGAMMA 300 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 450
gabapentin, 450
GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 453
GABOTON - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 450
gadobenat, 563
gadobutrol, 563
gadodiamid, 563
gadoksetinska kiselina, 564
gadopentetska kiselina, 562
gadoterična kiselina, 562
GADOVIST - BAYER PHARMA AG, 564
GALITIFEN - GALENIKA A.D., 537
GALOSART - GALENIKA A.D., 226
GALOSART PLUS - GALENIKA A.D., 231
GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 128
GAMMANORM - OCTAPHARMA AG, 342
GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 251, 321
GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV, 354
GASTAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 88
GASTROGUARD MENTOL TABLETE ZA ŽVAKANJE SA UKUSOM MENTOLA -
ALKALOID AD SKOPJE, 88
GASTROLOC - PHARMANOVA D.O.O., 94
GASTROPERIDON - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 104
gatifloksacin, 542
GAZYVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 374
GEDENA - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 277
GELOMYRTOL FORTE - G.POHL BOŠKAMP GMBH & CO.KG, 526
GELUSIL LAC - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 88
gemcitabin, 361
GEMCITABIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 362
GEMCITABIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 362
GEMCITABIN TEVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 362
GEMCITABINE HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED, 362
GENOTROPIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 285
GENSULIN M30 - BIOTON S.A., 119
GENSULIN N - BIOTON S.A., 119
GENSULIN R - BIOTON S.A., 118
GENSULIN R - BIOTON S.A., 118
gentamicin, 251, 321, 541

GENTAMICIN - GALENIKA A.D., 251
GENTAMICIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 321
GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 251
GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D., 321
GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 321
GENTOKULIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 541
GEOKORTON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 256
GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 263
GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 393
GINKGO BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 493
ginkgo biloba, list, 492
GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D., 264
glatiramer acetat, 392
GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 548
GLAUMOL - GALENIKA A.D., 547
GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE, 124
GLIBENCLAMIDE REMEDICA - REMEDICA LTD., 124
glibenklamid, 124
gliceril trinitrat, 182
glicerol, 111
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, natrijum-laktat, 173
GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 125
GLICLADA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 125
GLIFOR - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 122
gliklazid, 124
GLIKLAZID PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 125
glikopironijum bromid, 521
glikopironijum bromid, indakaterol, 518
GLIKOSAN - SLAVIAMED D.O.O., 125
glimepirid, 125
GLIMEPIRID HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 125
GLIMEPIRID PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 126
GLIORAL - GALENIKA A.D., 125
GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S, 293
GLUCOBAY 50 MG - BAYER PHARMA AG, 128
GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 122
GLUCOPHAGE - MERCK EXPORT GMBH, 122
GLUCOPHAGE XR - MERCK EXPORT GMBH, 123
GLUCOSI INFUNDIBILE 10 % - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 167
GLUCOSI INFUNDIBILE 5 % - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 167
GLUFORMIN 1000 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 123
GLUFORMIN 850 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 123
glukagon, 293
glukoza, 167
GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 167
GLUKOZA 10% LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A., 167

- GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 168**
GLUKOZA 5% LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A., 168
GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A., 172
 glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid, 178
 glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 178
 glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 173
 glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 174
 glukoza, natrijum-hlorid, 172
GLYPRESSIN 1 MG - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 286
 golimumab, 396
GONAL-F - MERCK EXPORT GMBH, 273
GOPTEN - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 217
 goserelin, 383
GRAFTOR - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 106
 granisetron, 106
GRANOCYTE 34 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 388
GRIPPOSTAD C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 533
GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 438
 gusti ekstrakt islandskog lišaja, 531
 gvaifenezin, 528
 gvožđe (II)-fumarat, 157
 gvožđe (III) hidroksid-polimaltozni kompleks, 157, 158
 gvožđe-protein sukcinilat, 158
HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH, 194
HAEMOCTIN SDH - BIOTEST AG, 153
HALAVEN - EISAI EUROPE LIMITED, 381
HALDOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 461
HALDOL DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 461
 haloperidol, 461
HALOPERIDOL - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 461
HARMOMED - KWIZDA PHARMA GMBH, 489
HARMOMED FORTE - KWIZDA PHARMA GMBH, 489
HARTMANOV RASTVOR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 171
HARVONI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 341
HEFEROL - ALKALOID AD SKOPJE, 157
 heksetidin, 86
HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 474
HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 474
HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 92
HEMODROPS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 551
 hemofilus influenza B, kombinacija sa toksoidima, 346
 hemofilus influenza B, prečišćen antigen konjugovani, 345
HEMOKULIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 550

HEMOKVIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 216
HEMOKVIN PLUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 223
HEMOMYCIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 318
HEMOPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 191
HEPALIP FORTE - BOSNALIJEK D.D., 108
HEPALPAN - GALENIKA A.D., 194
HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 165
HEPAN KREMA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 195
heparin, 141, 194
HEPARIN GALENIKA - GALENIKA A.D., 142
HEPARIN NATRIJUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 142
HEPASOL 8% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 166
HEPATECT CP - BIOTEST AG, 345
HEPATHROMBIN 30 000 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 195
HEPATHROMBIN 50 000 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 195
hepatitis A, inaktivisani virus, hepatitis B virus, 350
hepatitis A, inaktivisani, cijeli virus, 350
hepatitis B imunoglobulin, humani, 344
hepatitis B, prečišćeni antigen, 349
HEPTANON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 495
HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 527
HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 526
HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 531
HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 527
HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 527
HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 372
HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 252, 336
HERPLEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 252, 336
HETASORB 6% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 165
HEXAXIM - SANOFI PASTEUR S.A., 355
HEXORAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 86
HEXPECTORAL S OKUSOM MEDA I LIMUNA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.,
528
HEXPECTORAL S OKUSOM MENTOLA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 528
HIBERIX - WELLCOME LIMITED, 345
HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D., 257
HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D., 258
HIBIDEKS DAP - GALENIKA A.D., 85
HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 297
hidrohlorotiazid, 187
HIDROHLOROTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 187
hidrohlorotiazid, irbesartan, 233
hidrohlorotiazid, kvinapril, 223
hidrohlorotiazid, lizinopril, 219
hidrohlorotiazid, losartan, 231
hidrohlorotiazid, nebivolol, 203
hidrohlorotiazid, ramipril, 222
hidrohlorotiazid, telmisartan, 234

hidrohlortiazid, valsartan, 232
hidrokortizon, 253, 290, 543
HIDROKORTIZON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 290
hidrokortizon butirat, 254
HIDROKORTIZON SA HLORAMFENIKOLOM - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 545
hidrokortizon, hloramfenikol, 545
hidrokortizon, lidokain, 193
hidrokortizon, oksitetraciklin, 256
hidroksietilskrob, natrijum-hlorid, 165
hidroksiprogesteron, 269
hidroksokobalamin, 159
hidrotalcit, 89
hioscin butilbromid, 103
HIPOLIP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 239
hipromeloza, 551
HIRAMICIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 295
hloramfenikol, 541
HLORAMKOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 541
hlorfenamin, natrijum-askorbat, paracetamol, 439
hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 442, 506
hlorheksidin, 85, 257
hlorheksidin, lidokain, 508, 510
hloropiramin, 250, 534
hlorpromazin, 459
hlorotalidon, 188
holekalciferol, 132
holekalciferol, kalcijum, 137
holekalciferol, kalcijum-karbonat, 137
HOLLESTA - ALKALOID AD SKOPJE, 236
HOLOXAN - BAXTER AG, 357
HOLYPLANT SEPTOGAL BEZ ŠEĆERA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ
D.D., 512
horigonadotropin alfa, 271, 273
HORIZONT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 480
HUMALOG - ELI LILLY EXPORT S.A., 118
HUMALOG KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 118
HUMALOG MIX 25 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 120
HUMALOG MIX 50 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 120
HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH, 165
HUMAN ALBUMIN 200G/L BAXTER - BAXTER AG, 165
humani menopauzalni gonadotropin, 272
HUMIRA - ABBVIE INC., 396
HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A., 120
HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A., 119
HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A., 118
HUSTAGIL SIRUP 150 ML - TAKEDA GMBH, 526
HYDROCORTISON - GALENIKA A.D., 253, 543
HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S., 291

HYDROCYCLIN - GALENIKA A.D., 256
HYGROTON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 188
HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 212
HYPERIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 219
HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D., 213
HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D., 221
IASIBON - PHARMATHEN S.A., 423
IBALGIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 409, 416
IBALGIN RAPID - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 409
IBANDRONAT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 423
IBANDRONAT PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 423
ibandronska kiselina, 422
IBEROGAST - STEIGERWALD ARZNEIMITTEL GMBH, 101
ibrutinib, 379
IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 409
IBUDOLOR DUO - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 416
IBUFEN - LABORATORIOS CINFA S.A., 416
ibuprofen, 408, 416
IBUPROFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 409
IBUPROFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 409
IBUPROFEN FARMAL - FARMAL D.D., 410
IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 410
IBUPROFEN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 410
IBUPROFEN LEK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 410
IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LTD., 410
IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 411, 416
ibuprofen, levomentol, 415
ibuprofen, mentol, 418
ibuprofen, pseudoefedrin, 506
IDAMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 369
idarubicin, 369
idarucizumab, 555
IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 137
IDIKA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA
LUKA, 423
IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 233
ifosfamid, 357
IG VENA - KEDRION S.P.A., 342
ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol, 194
ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol, prednizolon, 193
ikodekstrin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum-hlorid, natrijum-laktat,
173
ILOMEDIN - BAYER PHARMA AG, 147
iloprost, 147
IMATIFAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 374
imatiniib, 374
IMATIS - DEVA HOLDING A.S., 375
IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT., 379
imigluceraza, 138
IMIGRAN - WELLCOME LIMITED, 443
imikvimod, 253

IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 313
IMIPENEM/CILASTATIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 313
IMIPENEM/CILASTATIN HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED, 314
IMMUCYST - SANOFI PASTEUR S.A., 392
IMMUNAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 391
IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF - BAXTER AG, 155
IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF - BAXTER AG, 155
IMMUNOHBS - KEDRION S.P.A., 345
IMMUNORHO - KEDRION S.P.A., 344
IMODIUM - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 113
IMOPER – ACTAVIS GROUP PTC EHF, 110
IMOVAX DT ADULT - SANOFI PASTEUR S.A., 348
IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR S.A., 352
imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu, 342
imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu, 342
IMUPRIN - REMEDICA LTD., 400
IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 400
INCRESYNC - TAKEDA IRELAND LIMITED, 127
INCRUSE - GLAXO GROUP LIMITED, 521
indakaterol, 515
INDAP - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 188
indapamid, 188
INDAPAMID ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 188
INDAPAMID SR PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 188
indapamid, perindopril, 221
INDAPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 188
INDAPRES SR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 188
indometacin, 403
INDOMETACIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 403
INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 403
INFANRIX - IPV - WELLCOME LIMITED, 354
INFANRIX HEXA - WELLCOME LIMITED, 356
INFANRIX IPV + HIB - WELLCOME LIMITED, 355
INFLANOR - XELLIA PHARMACEUTICALS APS, 328
INFLECTRA - HOSPIRA UK LIMITED, 395
infliksimab, 395
INFLUCID - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL
GMBH&CO.KG, 565
influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen, 349
INFLUVAC - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 349
INLYTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 378
INSPRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 191
INSULATARD PENFILL - NOVO NORDISK A/S, 119
insulin, 118, 119
insulin aspart, 118, 120
insulin aspart, insulin degludek, 120
insulin degludek, 121
insulin degludek, liraglutid, 121
insulin detemir, 121
insulin glargin, 120

insulin glulisin, 119
 insulin lispro, 118, 120
 INSUMAN BASAL - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 119
 INSUMAN COMB 25 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 120
 INSUMAN RAPID - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 118
 interferon alfa-2a, 389
 interferon alfa-2b, 389
 interferon beta-1a, 390
 interferon beta-1b, rekombinantni, 390
 INTRALIPID 10 % - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 167
 INTRALIPID 20% - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 167
 INTRATECT - BIOTEST AG, 343
 INTRON A - MERCK SHARP & DOHME BV, 389
 INVANZ - MERCK SHARP & DOHME BV, 313
 IOMERON - BRACCO S.P.A., 561
 IOPAMIRO - BRACCO S.P.A., 559
 IOPAMIRO 370 - BRACCO S.P.A., 559
 IPRAALOX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 94
 ipratropijum bromid, 520
 ipratropijum bromid, ksilometazolin, 503
 ipratropijum bromid, salbutamol, 518
 IRACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 229
 IRBENIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 229
 IRBENIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 234
 IRBENIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 234
 irbesartan, 229
 IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 229
 IRINOTECAN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O. BANJA LUKA, 380
 irinotekan, 380
 IRINOTESIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 380
 IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 212
 IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 220
 IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 220
 IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 220
 ISENTRESS - MERCK SHARP & DOHME BV, 340
 ISOCOR - SOPHARMA PLC, 208
 ISOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 208
 ISOPTO TEARS - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 551
 ISOSORBIDE MN JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 183
 ISPIROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 173
 ITANEM - GALENIKA A.D., 312
 itrakonazol, 332
 ITRAKONAZOL SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O., 333
 ITRANOL - JSC OLAINFARM, 333
 ivabradin, 184
 izofluran, 427
 IZOPAMIL - GALENIKA A.D., 208
 IZOSEPT D - BOSNALIJEK D.D., 258

izosorbid dinitrat, 182
izosorbid mononitrat, 182
IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-KLORIDA 0,9% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 171
izotretinoin, 260
JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 378
JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 128
JARDIANCE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 130
JENE-35 ED - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD, 275
JENTADUETO - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 127
JEVTANA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 368
jobitridol, 562
jodiksanol, 561
joheksol, 558
jomeprol, 561
jopamidol, 559
jopromid, 559
joversol, 560
kabazitaksel, 368
KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 373
KADRIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 211
KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 219
KALCIJEV FOLINAT PLIVA 10 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 556
KALCIJEV KARBONAT KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 137
kalcijum, 136
kalcijum , nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin, vitamin B12, 134
kalcijum-dobesilat, 196
kalcijum-dobesilat, lidokain, 193
kalcijum-folinat, 556
kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat, 557
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, 171
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 171
kalcijum-karbonat, 88, 137
kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat, 88
kalcijum-pantotenat, 136
kalcitriol, 132
KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 137
KALIJ KLORID JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 137
KALIJEV CITRAT JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 138
KALIJUM HLORID PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 177
kalijum-citrat, 137
kalijum-citrat, kalijum-hidrogenkarbonat, limunska kiselina, 138
kalijum-hlorid, 137, 177
kalijum-hlorid, limunska kiselina, limunska kiselina, bezvodna, makrogol, natrij-hlorid, 110
kalijum-hlorid, makrogol, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid, 111
KALINOR - DESMA GMBH, 138
KAMFART - BOSNALIJEK D.D., 418
kamfor, mentol, metil-salicilat, 418
KAMIREN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 186
KAMIREN XL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 186

KAMISTAD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 87
kandesartan, 229
KANDIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 332
KANSEN - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 247, 264
KAPANOL - WELLCOME LIMITED, 431
kapecitabin, 362
KAPECITABIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 363
KAPECITABIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 363
KAPECITABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 363
KAPECITABIN TEVA - TEVA PHARMA B.V, 364
KAPETRAL - REMEDICA LTD., 364
kaptopril, 209
KAPTOPRIL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 210
KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD., 210
karbamazepin, 445
KARBAMAZEPIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 445
KARBAPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 445
karbidopa, levodopa, 455
KARBIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 229
karbocistein, 530
karboplatin, 370
karvedilol, 201
KARVEDILOL LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A., 202
KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 203
KARVILEKS - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 203
kaspofungin, 334
KATENA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 450
KATOPIL - GALENIKA A.D., 210
KEPPRA - UCB PHARMA S.A., 451
KEPPRA - UCB PHARMA S.A., 451
KEPPRA 100 MG/ML - UCB PHARMA S.A., 451
KEPPRA 1000 MG - UCB PHARMA S.A., 451
KEPPRA 500 MG - UCB PHARMA S.A., 451
ketoaminokiseline, 557
KETOBOS - BOSNALIJEK D.D., 412
ketokonazol, 247
KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 412, 415
KETONAL DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 412
KETONAL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 412
ketoprofen, 411, 415
KETOSTERIL - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 557
ketotifen, 536
KEYTRUDA - MERCK SHARP & DOHME BV, 374
KIOVIG - BAXTER AG, 343
kiseonik, 556
KIVEXA - WELLCOME LIMITED, 340
KLACID - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 316
KLACID I.V. - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 316
KLACID SR - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 317
KLAMOKS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 301
KLAMOKS BID - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 301

KLARC - FARMAL D.D., 317
klaritromicin, 316
KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 317
KLAVAX BID 1 G - FARMAL D.D., 301
KLAVAX BID 400/57 MG PRAŠAK ZA ORALNU SUSPENZIJU - FARMAL D.D., 301
KLAVOCIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 301
KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 302
KLAVOPHAR - PHARMAS D.O.O., 302
KLIMICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 320
klindamicin, 259, 319
klobetazol, 255
klofarabin, 361
KLOMETOL - GALENIKA A.D., 104
KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 104
klomifen, 273
klonazepam, 444
KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LTD., 444
KLOPIDEX 75 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 145
klopidogrel, 144
KLOPIDOGREL GENERA - GENERA D.D., 145
KLOPIDOGREL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 145
KLOPIDOGREL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 145
klotrimazol, 247, 264
klozapin, 462
KNAVON - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 412
kodein, 532
kodein, kofein, paracetamol, 439
kodein, kofein, paracetamol, propifenazon, 437, 442
KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D., 441
kofein, 488
kofein, paracetamol, 440
kofein, paracetamol, propifenazon, 441
KOGENATE BAYER 1000 IU - BAYER PHARMA AG, 154
KOGENATE BAYER 250 IU - BAYER PHARMA AG, 154
KOGENATE BAYER 500 IU - BAYER PHARMA AG, 154
kolistin, 328
kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa, atenuisana, 351
kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa, rubeole i varičela, živa, atenuisana, 351
KOMBINOVANI PRAŠAK IIS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 440
kompleks gvožđe (III) hidroksida sa saharozom, 158
KONVERIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 211
KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 219
konjugat rhEGF-rP64K, 391
KREON 10000 - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 117
KREON 25000 - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 117
KREON 40000 - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 117
kromoglicinska kiselina, 550
KSALOL - GALENIKA A.D., 474
ksilometazolin, 501
KUTERID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 255
KUTERID G - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 256

KUTERID S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 257
KVELUX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 465
KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 465
KVENTIAX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 466
kvetiapiin, 465
KVETIAPIN GENERA - GENERA D.D., 466
KVETIAPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 466
kvinapril, 216
KVINAPRIL HCT HEMOFARM - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 223
KVINAPRIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 216
KWIZDA PHARMA GMBH - KWIZDA PHARMA GMBH, 418
KYTRIL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 106
LAAVEN -HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 220
lacidipin, 206
LACIPIL - WELLCOME LIMITED, 207
LADIOMIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 479
laktuloza, 110
LAKTULOZA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 110
LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE, 448
LAMETTA - VIPHARM S.A., 386
LAMICTAL - WELLCOME LIMITED, 448
LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 249
LAMISIL 1% - WELLCOME LIMITED, 248
lamivudin, 337
lamivudin, zidovudin, 339
lamotrigin, 447
LAMOTRIGIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 448
LANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 179
LANITOP - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 179
LANOPROGAL - GALENIKA A.D., 548
lansoprazol, 97
LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 97
LANTUS - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 121
LANZUL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 98
lapatinib, 376
LARIN - FARMAL D.D., 448
LARINEO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 217
laronidaza, 139
LASTACAFT - EWOPHARMA AG, 551
latanoprost, 548
latanoprost, timolol, 547
LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 548
LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 449
LAVRENA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 535
LAXADIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 109
LAXEN - BOSNALIJEK D.D., 108
LEBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 325
LECTRUM 11,25 MG - ERIOCHEM SA, 382
LECTRUM 3,75 MG - ERIOCHEM SA, 383

LECTRUM 7,5 - ERIOCHEM SA, 383
ledipasvir, sofosbuvir, 341
LEFLON - PHARMATHEN S.A., 393
leflunomid, 393
LEGOFER - ALKALOID AD SKOPJE, 158
LEGRAVAN - GALENIKA A.D., 267
LEKADOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 438
LEKADOL PLUS C - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 440
LEKOKLAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 317
LEKOTAM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 473
LEMOD-DEPO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 289
LEMOD-SOLU - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 290
LEMTRADA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 394
lenalidomid, 401
lenograstim, 388
LEPONEX - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 463
LERANA - HEATON A.S., 386
LERCANIDIPIN LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 207
LERCANIDIPIN LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 207
LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 207
LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 207
LERCANIL ACE - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 224
LERCOR - TORRENT PHARMACEUTICALS LIMITED (TPL), 207
LERCOREN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 224
lerkanidipin, 207
LERKANIDIPIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 207
LETINIB - HELM AG, 375
LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 535
LETRASAN - DEVA HOLDING A.S., 386
LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 291
LETROX 150 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 291
LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 291
letrozol, 385
LETROZOMAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 386
LEUCOVORIN CALCIUM - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 556
leuprorelin, 382
LEUPROSTIN 3,6 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 383
LEUPROSTIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 383
LEVALOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 325
LEVEMIR - NOVO NORDISK A/S, 121
levetiracetam, 451
LEVETIRACETAM ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 451
LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 451
LEVETIRACETAM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 452
LEVITRA - BAYER PHARMA AG, 279
levobupivakain, 430
levocetirizin, 535
levofloksacin, 325
LEVOFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 325
LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 326

levomepromazin, 460
levonorgestrel, 266, 269
levotiroksin-natrijum, 291
LEVOXA - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 326
LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 473
LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE, 474
lidokain, 429
LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - GALENIKA A.D., 429
LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D., 430
lidokain, nifedipin, 194
lidokain, polidokanol, tinktura kamilice, 86
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D., 429
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D., 429
LIDOPROCT - BOSNALIJEK D.D., 193
LIKACIN - LISAPharma S.P.A., 322
liksisenatid, 129
LIMERAL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 126
linagliptin, 129
linagliptin, metformin, 127
LINCOCIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 320
LINEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 116
LINEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 116
linezolid, 331
linkomicin, 320
LINOXA - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 370
iofilizirana kultura Saccharomyces boulardii, 116
iofilizirani lizat bakterija, 539
iofilizovani bakterijski lizat E.coli, 279
LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 195
LIPEX - MERCK SHARP & DOHME BV, 237
LIPIDIL - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 243
LIPIDRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 239
LIPOFEN SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 243
LIPOSTAX - FARMAL D.D., 239
LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 239
liraglutid, 129
LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 481
LISINOCOMP GENERICON - GENERICON PHARMA GMBH, 220
LITIJ KARBONAT JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 467
litijum karbonat, 467
LIVERCOL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 240
lizinopril, 212
LIZINOPRIL FARMAL - FARMAL D.D., 212
LIZINOPRIL GENERA - GENERA D.D., 212
LIZINOPRIL H FARMAL - FARMAL D.D., 220
LIZINOPRIL H GENERA - GENERA D.D., 220
LIZINOPRIL HCT - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 220
LIZINOPRIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 212
lizožim, 253
lizožim, piridoksin, 513
LOCOIDON CRELO 0,1 G/100 G EMULZIJA ZA KOŽU - ASTELLAS PHARMA D.O.O.,
254
LOCOIDON LIPOCREMA 0,1 G/100 G KREMA - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 254

LODIX - BOSNALIJEK D.D., 189
Iodoksamid, 550
LOFOCIN - PHARMANOVA D.O.O., 326
LOGEST - BAYER PHARMA AG, 268
LOMETAZID - GALENIKA A.D., 187
LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A., 265
LONGACEPH - GALENIKA A.D., 309
LOPEDIUM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 113
loperamid, 113
LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 113
lopinavir, ritonavir, 340
LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 205
LOPRIL - BOSNALIJEK D.D., 213
LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D., 220
LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D., 220
LOQUEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 466
LORAM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 473
LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 536
loratadin, 535
LORATADIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 536
LORATADIN CIPLA - CIPLA EUROPE, 536
LORATADIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 536
LORATADIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 536
lorazepam, 473
LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 473
LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 538
LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 114
LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 226
LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 231
LORISTA H 100 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 231
LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 231
LORMED - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 407
Iornoksikam, 407
LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 473
LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 386
losartan, 226
LOSARTAN GENERA - GENERA D.D., 227
LOSARTAN H GENERA - GENERA D.D., 231
LOSARTIC - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 227
LOSARTIC PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 231
LOSEPRAZOL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 92
LOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 536
LOSTRIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 358
LOTAN - FARMAL D.D., 227
LOTAN H - FARMAL D.D., 231
LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE, 227
LUBOR - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 406
LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 552
LUCRIN DEPOT PDS - ABBVIE INC., 383
LUNATA - ALKALOID AD SKOPJE, 476

LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 438
LUPOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 439
LUPOCET FLU FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 439
lutropin alfa, 273
LUVERIS - MERCK EXPORT GMBH, 273
LUXETA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 481
LYBROL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 200
LYRICA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 453
LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D., 253, 513
LYSOBACT COMPLETE SPRAY - BOSNALIJEK D.D., 509
LYSOBACT DUO - BOSNALIJEK D.D., 510
LYSOBACT SPREY SA AROMOM ANISA - BOSNALIJEK D.D., 510
LYSOBACT SPREY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D., 510
LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE, 452
LYXUMIA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 130
MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 371
MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A., 263
MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 315, 319
MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 455
MADOPAR HBS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 455
MAGALOX - BOSNALIJEK D.D., 88
MAGNEVIST - BAYER PHARMA AG, 562
magnezijumaluminijum-trisilikat (simaldrat), 88
MANINIL 1,75 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 124
MANINIL 3,5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 124
MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 124
manitol, 172
MANITOL 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 172
MANITOL 20% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 172
manitol, natrijum-laktat, 172
manitol, sorbitol, 172
MAPROFEN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 412
maprotilin, 478
MAPROTILIN - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 479
maravirok, 340
MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 324, 543
MARTXEL - ERIOCHEM SA, 360
MATHADOR - BOSNALIJEK D.D., 198
MAXFLU - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 505
MAXIDEX - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 543
MAXILAX - TEVA PHARMA B.V, 111
MAXIRINO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 501
MAXITROL - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 544
MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 375
mebendazol, 500
mebeverin, 101
medazepam, 472
MEDAZOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 264, 329, 499
MEDICINSKI KISIK - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 557
MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 557

- MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 290
megestrol, 382
MEGION - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 309
MEGLIMID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 126
MEGOXI - POLFARMEX S.A., 382
mekobalamin, 160
MELARTH - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 523
MELASA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 115
MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 407
meloksikam, 407
MELOKSIKAM PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 407
MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 407
MELOX FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 407
MELOXICAM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 408
MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D., 126
MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D., 126
MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D., 126
MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 491
memantin, 491
MEMANTIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 491
MEMANTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 492
MEMENTO - BOSNALIJEK D.D., 492
MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 230
MENCEVAX ACWY - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 346
MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE, 455
meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen, 346
meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani, 346
MENOPUR - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 272
mentol, metil-salicilat, terpentinsko ulje, ulje eukaliptusa, 417
mepivakain, 429
MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 501
MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 502
MERINFEC - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 312
MERIONAL - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 272
MERONEXIN - VENUS PHARMA GMBH, 312
meropenem, 312
MEROPENEM HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED, 312
MEROPENEM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 313
MEROPENEM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 313
mesalazin, 114
MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 115
mesna, 556
metadon, 494
METADON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 495
METADON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 495
METADON MOLTENI - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO-S.P.A., 495
metamizol-natrijum, 436
metenkefalin, tridekaktid, 392
METEOSPASYL - LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER, 102

METFOGAMMA 1000 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 123
METFOGAMMA 500 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 123
METFOGAMMA 850 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 123
metformin, 122
METFORMIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 123
metformin, pioglitazon, 126
metformin, vildagliptin, 126
METHOTREXAT EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 400
METHOTREXATE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 360
METHYLDOPA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 184
METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 266
metildigoksin, 179
metildopa, 184
metilergometrin, 266
metilfenobarbital, 444
metilprednizolon, 289
metilprednizolon aceponat, 255
METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 198
metoklopramid, 104
metoksi polietilen glikol-epoetin beta, 164
metoprolol, 197
METOPROLOL ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 198
METOPROLOL HF 200 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA
FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 198
METOTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 460
metotreksat, 359, 400
metronidazol, 86, 253, 263, 329, 499
METRONIDAZOL ALLEMAN 500MG/100ML - ALLEMAN PHARMA GMBH, 329
METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 329
metronidazol, mikonazol, 265
METROZOL - BOSNALIJEK D.D., 329, 499
MEXIA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 492
MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 117
MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 118
MICROGYNON 30 - BAYER PHARMA AG, 267
midazolam, 475
MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 476
midekamicin, 315
MIDOL PROTECT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 147
MIGRAPRIM - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 436
mikofenolna kiselina, 392
mikonazol, 85, 247, 264
MIKTAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 280
MILENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 203
MILGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 133
MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 133
MIMPARA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 293
MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 286

minoksidil, 261
miokamicin, 319
MIOKARPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 545
MIRAPEXIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 458
MIRCERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 164
MIRENA - BAYER PHARMA AG, 266
miristalkonijum hlorid, 267
MIROBACT MAST - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 252
MIRTARON - KWIZDA PHARMA GMBH, 485
mirtazapin, 484
MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 485
MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 474
MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 474
MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 481
MIXTARD 30 PENFILL - NOVO NORDISK A/S, 120
mliječno kiselininske bakterije, 116
M-M-R II - MERCK SHARP & DOHME BV, 351
MODERIBA - ABBVIE INC., 336
MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 461
MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 461
MODOLEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 193
MOKSACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 543
moksifloksacin, 326, 542, 543
MOKSINE - DEVA HOLDING A.S., 327
moksonidin, 185
MOLOXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 327
mometazon, 255, 504
MOMETAZON FUROAT CIPLA - CIPLA EUROPE, 504
MOMETAZON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 504
MONALIZ - DEVA HOLDING A.S., 504
MONIZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 183
MONIZOL RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 183
MONKASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 524
MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 524
MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D., 317
MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 207
MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O., 217
MONOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 183
MONOZID 25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 187
MONTEFAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 524
MONTELA - BOSNALIJEK D.D., 524
montelukast, 523
MONTELUKAST CIPLA - CIPLA EUROPE, 524
MONTELUKAST GENERA - GENERA D.D., 524
MONTELUKAST PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 524
MONURAL - ZAMBON S.P.A., 330
morfin, 431
moroktokog alfa, 152

MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 431
MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 282
MOVIPREP - NORGINE B.V., 111
MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 327
MOXIFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 327
MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD., 327, 542
MOXOGAMMA 0,2 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 185
MOXOGAMMA 0,3 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 185
MOXOGAMMA 0,4 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 185
MUCODYNE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 530
MULTIBIC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND
GMBH, 178
MULTIBIC 3 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND
GMBH, 178
MULTIHANCE - BRACCO S.P.A., 563
MULTILAC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND
GMBH, 178
mupirocin, 252
MUIRON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 252
MUPOBEL - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 252
MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 420
MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 248, 249
MYCOSEB - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 248
MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 393
MYOZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 139
NAFAZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 502
nafazolin, 502, 549
naftifin, 249
NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 405, 417
NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 405
NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 405
NAKOM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 456
nalbufin, 433
NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 411
NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 411
NALPAIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 433
naltrekson, 494
NALTREXONE AOP - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 494
naproksen, 411
NASONEX - MERCK SHARP & DOHME BV, 505
natalizumab, 393
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 178
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM - HEMOFARM PROIZVODNJA
FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 171
NATRIJ KLORID LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A., 178
NATRIJEV VALPROAT + VALPROATNA KISELINA PLIVA - PLIVA HRVATSKA
D.O.O., 447
natrijum fluorid, 85

NATRIJUM HYDROGEN CARBONAT FRESENIUS - FRESENIUS KABI
DEUTSCHLAND GMBH, 177

NATRIJUM KROMOGLIKAT UNIMED PHARMA - UNIMED PHARMA S.R.O., 550

natrijum-hidrogenkarbonat, 177

natrijum-hlorid, 170, 177

natrijum-valproat, 446

natrijum-valproat, valproinska kiselina, 446

NATRIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 209

NAVARIN XR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 446

NAZOL N 0,05% - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 502

NAZOL N 0,1% - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 502

NEBICOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 201

NEBILET - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 201

NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 203

NEBILET PLUS 25 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 204

NEBIVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 201

nebivolol, 201

NEBIVOLOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 201

nefopam, 443

NEO-ANGIN - DIVAPHARMA GMBH, 513

NEO-ANGIN BEZ ŠEĆERA - DIVAPHARMA GMBH, 513

NEO-BRONCHOL - DIVAPHARMA GMBH, 531

NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A., 310

NEODEKSACIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 544

NEODOLPASSE - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 406

NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 411

NEOFEN FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 411

NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 416

NEOFEN SPREJ - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 416

neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat, 263

NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM, 456

NEO-PENOTRAN FORTE - BAYER PHARMA AG, 265

NEOPERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 477

neostigmin, 493

NEOSTIGMIN ROTEXMEDICA - ROTEXMEDICA GMBH, 493

NEULASTIM - AMGEN (EUROPE) GMBH, 389

NEURONTIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 450

NEVAKSON - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYI A. S., 309

nevirapin, 338

NEVOTEK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 326

NEXAVAR - BAYER PHARMA AG, 376

NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 201

nicergolin, 192

NIFADIL RETARD - ALKALOID AD SKOPJE, 206

nifedipin, 206

NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LTD., 206

NIFELAT RETARD - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 206

NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 330

nifuratel, nistatin, 263

nifuroksazid, 112

NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID A.D. SKOPJE, BULEVAR ALEKSANDAR
MAKEDONSKI 12, SKOPJE, 113
NILAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 100
NILOKS - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 331
nilotinib, 376
NIMENRIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 346
NIMESIL - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 414
nimesulid, 414, 417
nimodipin, 206
NIMODIPIN CARINO - CARINOPHARM GMBH, 206
NIMULID - PANACEA BIOTEC LTD., 414
NIMULID MD - PANACEA BIOTEC LTD., 414
NIMULID TRANSGEL - PANACEA BIOTEC LTD., 417
NIMVASTID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 491
NIRVAX - BOSNALIJEK D.D., 451
nistatin, 111, 247, 263
NISTATIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 247
nistatin, oksitetraciklin, 263
nitrazepam, 475
nitrofurantoin, 330
NITROGLICERIN JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 182
NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 182
NITROGLICEROL - BOSNALIJEK D.D., 182
nitroksolin, 330
NITROLINGUAL SPREJ - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 182
NIVESTIM - HOSPIRA UK LIMITED, 388
NIZON - BOSNALIJEK D.D., 290
NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 324
NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 324
NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 94
NOLPAZA CONTROL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 95
NOMIGREN - BOSNALIJEK D.D., 443
nonakog alfa, 155
NORACIN - BOSNALIJEK D.D., 325
NORDITROPIN NORDILET - NOVO NORDISK A/S, 285
noretisteron, 271
norfloksacin, 324
NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 325
NORPREXANIL 10 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 224
NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 224
NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 224
NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 224
NORVASC - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 205
NORVIR - ABBVIE INC., 337
NO-SPA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 102
NOTMAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 452
NOVALGETOL - GALENIKA A.D., 437
NOVOEIGHT - NOVO NORDISK A/S, 152
NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 120
NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 119
NOVOSEVEN - NOVO NORDISK A/S, 155
NOZINAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 460

NUTRIFLEX LIPID PERI - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 168
NUTRIFLEX OMEGA PLUS - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 169
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 169
NUTRINEAL PD4 1,1% - BAXTER AG, 173
NUWIQ - OCTAPHARMA AG, 152
NYSSIELA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 268
NYSTATIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 247, 263
NYSTATIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 112
obinutuzumab, 373
OCTAGAM - OCTAPHARMA AG, 343
OCTANATE - OCTAPHARMA AG, 154
OCTANINE F - OCTAPHARMA AG, 155
OCTAPLEX - OCTAPHARMA AG, 152
OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH, 259
ofatumumab, 373
ofloksacin, 553
OFTALMOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 543
OHB 12 - GALENIKA A.D., 159
OIKAMID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 488
oksaceprol, 414
oksalipatin, 370
oksazepam, 473
oksimetazolin, 501
oksitocin, 287
okskarbazepin, 445
oktreotid, 287
OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 463
olanzapin, 463
OLANZAPIN GENERA - GENERA D.D., 463
OLANZAPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 463
OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 464
OLFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 464
OLICARD RETARD - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 183
OLIMESTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 230
olmesartan medoksomil, 230
olopatadin, 551
OLOPEG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 110
OLYNTH - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 502
OLYNTH HA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 502
ombitasvir, paritaprevir, ritonavir, 341
OMEGA PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 243
omega-3-kiselina, 243
OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 92
omeprazol, 91
OMEPRAZOL REMEDICA - REMEDICA LTD., 92
OMEPRAZOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 92
OMEPROL - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 92
OMETIC - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 105
OMEX - FARMAL D.D., 92

OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE, 92
OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 280
OMNIC OCAS 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 280
OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 558
OMNISCAN - GE HEALTHCARE AS, 563
OMNITROPE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 285
OMNITUS - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 532
OMNITUS FORTE - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 532
ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 515
ONCEAIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 524
ondansetron, 105
ONDASAN - SLAVIAMED D.O.O., 105
ONTRIL - BOSNALIJEK D.D., 521
OPATANOL - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 551
OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 501
OPERIL P - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 501
OPRYMEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 458
OPTIMON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 213
OPTIMON HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 220
OPTIRAY 300 - MALLINCKRODT CANADA ULC, 560
OPTIRAY 350 - MALLINCKRODT CANADA ULC, 560
ORAL POLIOMYELITIS VACCINE - SANOFI PASTEUR S.A., 351
ORALNA BIVALENTNA TIP 1 I 3 POLIOMIJELITIS VAKCINA - SANOFI PASTEUR S.A., 352
ORAMORPH - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A., 431
orlistat, 117
ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 198
ORVAGIL - GALENIKA A.D., 264, 329, 499
ORVAGIL D - GALENIKA A.D., 86
OSADENT - VIENNAPHARM GMBH, 565
OSADENT - VIENNAPHARM GMBH, 557
oseltamivir, 339
OSMOLAK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 110
OSPAMOX DT 1000 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 298
OSPAMOX DT 500 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 298
OSPAMOX DT 750 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 298
OSPEN 1000 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 298
OSPEN 1500 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 299
OSPEN 750 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 299
OSPERTUS - CIPLA EUROPE, 514
OSSEOR - LES LABORATOIRES SERVIER, 425
OTIPAX - BIOCOCODEX, 553
OTOL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 553
OTRIVIN DUO - WELLCOME LIMITED, 503
OVITRELLE - MERCK EXPORT GMBH, 273
OXALEPT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 446
OXALIPLATIN EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 371
OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 371
OXIMAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 408
OXYCORT - TARCHOMIN PHARMACEUTICAL WORKS, 256
PACLITAXEL EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 366

PACLITAXEL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 366
PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 366
PAGAMAX - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 453
paklitaksel, 365
PALIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 327
paliperidon, 471
PALITREX - GALENIKA A.D., 304
palivizumab, 345
palonosetron, 106
pamidronska kiselina, 421
PAMITOR - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 421
PANADOL - WELLCOME LIMITED, 438
PANADOL BABY - WELLCOME LIMITED, 438
PANADOL EXTRA - WELLCOME LIMITED, 440
PANADOL FORTE OPTIZORB - WELLCOME LIMITED, 440
PANADOL OPTIZORB - WELLCOME LIMITED, 438
PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 532
PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 532
PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE, 310
PANCILLIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 299
PANCURONIUM ROTEXMEDICA - ROTEXMEDICA GMBH, 419
PANDEV - DEVA HOLDING A.S., 95
PANGROL 10 000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 118
PANGROL 25 000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 118
panitumumab, 372
PANKLAV - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 302
PANKLAV 2X - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 302
PANKLAV FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 302
pankreatin, 117
pankuronijum, 419
PAN-PENI G SODIUM 1 MUI - PANPHARMA S.A., 298
PANTEDEX - DEVA HOLDING A.S., 250
PANTHENOL - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 136, 250
PANTHRON - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD, 95
pantoprazol, 93
PANTOPRAZOL AZEVEDOS - LABORATORIOS AZEVEDOS - INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A., 95
PANTOPRAZOL GENERA - GENERA D.D., 95
PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 95
PANTOPRAZOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 96
papilomavirus (humani tipovi 16, 18), 354
papilomavirus (humani tipovi 6, 11, 16, 18), 353
PARACET FLU - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 440
paracetamol, 437
PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 438
PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 438

PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 438
PARACETAMOL PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O., 439
PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 439
PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 439
paracetamol, tramadol, 434
PARALEN DUO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 441
PARALEN VRUĆI NAPITAK S OKUSOM TREŠNJE - SANOFI-AVENTIS GROUPE,
439
PARALEN VRUĆI NAPITAK SA OKUSOM LIMUNA - SANOFI-AVENTIS GROUPE,
439
PARAVANO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 240
PARICALCITOL NORMON 5 MG/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - LABORATORIOS
NORMON S.A., 293
paricalcitol, 293
PARLIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 459
paroksetin, 479
PAROKSETIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 480
PAROKSETIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 480
PAROKSETIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 480
PAROKSETIN REPLEKPHARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 480
PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 480
PAROXIN - FARMAL D.D., 480
pasireotid, 288
PATAMIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 551
pazopanib, 377
PEGASYS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 391
pegfilgrastim, 389
peginterferon alfa-2a, 391
peginterferon alfa-2b, 390
PEGINTRON - MERCK SHARP & DOHME BV, 390
pegvisomant, 285
pembrolizumab, 374
pemetreksed, 360
PEMETREKSED PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 360
pentaeritritil tetranitrat, 182
PENTASA - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 115
PENTAXIM - SANOFI PASTEUR S.A., 355
PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 192
PENTOFYLLIN - SOPHARMA AD, 192
pentoksifilin, 191
PENTOKSIFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 192
PENTREXYL - GALENIKA A.D., 297
PEPTICAID CONTROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 96
PEPTIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 100
PERAMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 387
PERELAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 478
perindopril, 213
PERJETA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 373
PERSANTIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 147

PERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 477
PERSEN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 478
pertusis, inaktivisana cijela ćelija, kombinacije sa toksoidima, 346
pertuzumab, 373
PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 488
PHARMAGRIP - LABORATORIOS CINFA S.A., 507
PHARMATEX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 267
PHARYNGAL - BOSNALIJEK D.D., 508
PHEMITON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 444
PHENOBARBITON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 444
PHENOBARBITON PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 444
PHEZAM - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 488
PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 196
PHOLCODIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 532
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 1,36% W/V - BAXTER AG, 174
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 2,27% W/V - BAXTER AG, 174
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 3,86% W/V - BAXTER AG, 174
PHYSIOTENS - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 185
PIGREL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 145
PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 130, 131
PIKOVIT FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 131
PILFUD - BOSNALIJEK D.D., 261
PILFUD - BOSNALIJEK D.D., 261
pilokarpin, 545
PIMEF - ALKALOID AD SKOPJE, 312
pimekrolimus, 260
PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 208
PIPEGAL - GALENIKA A.D., 327
PIPEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 328
pipemidinska kiselina, 327
piperacilin, tazobaktam, 303
PIPERACILLINTAZOBACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 303
piracetam, 488
PIRAMIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 215
piridoksin, 136
piroksikam, 406
PLAVIX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 145
PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 134
PLICET - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 439
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 264
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 247
PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 437
PLIVATINIB - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 375
PLIVIT C - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 135
PLIVIT D3 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 133
pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen i hemofilus influenza,
konjugovani, 347
pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani, 347
POLIBEVIT - BOSNALIJEK D.D., 134
polikrezulen, 265

POLINOL - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL
GMBH&CO.KG, 566
POLIO SABIN - WELLCOME LIMITED, 352
POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 263
POROXIFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 422
PORTALAK - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 110
povidon jod, 258, 265, 511
POVIDON JOD HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 258, 265
PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 149
PRALUENT - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 244
pramipeksol, 458
PRAMIPEKSOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 459
PRAMIPEKSOL PLIVA 0,26 MG - TEVA PHARMA B.V, 459
PRAMIPEKSOL PLIVA 0,52 MG - TEVA PHARMA B.V, 459
PRAMIPEKSOL PLIVA 1,05 MG - TEVA PHARMA B.V, 459
PRAMIPEKSOL PLIVA 2,1 MG - TEVA PHARMA B.V, 459
PRAXBIND - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 555
PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 473
prazepam, 474
PRAZEPAM HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 474
PRAZINE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 460
prazosin, 185
prečišćeno sojino ulje, 167
prednizolon, 543
prednizolon, tetrakain, tirotricin, 553
prednizon, 290
PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 183
pregabalin, 452
PREGABALIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 454
PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 454
PREKO - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 126
PREMIUM - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 228
PREMIUM PLUS - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 232
PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 213
PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 221
PREPIDIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 266
PRESOLOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 198
PRESSING - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 536
PREVENAR 13 - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 347
PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER, 214
PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 221
PREXANIL COMBI A 2,5 MG/0,625 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 221
PREXANIL COMBI A 5 MG/1,25 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 221
PRILAZID - GALENIKA A.D., 216
PRILAZID PLUS - GALENIKA A.D., 223
PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 215
PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 222

- PRILENAP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 211
- PRILENAP H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 219
- PRILENAP HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 219
- PRILIGY - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 280
- PRILINDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 215
- PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 222
- PRIMOLUT-NOR - BAYER PHARMA AG, 271
- PRIMOVIST - BAYER PHARMA AG, 564
- PRINORM - GALENIKA A.D., 199
- PRIORIX - WELLCOME LIMITED, 351
- PRIORIX-TETRA - WELLCOME LIMITED, 351
- prirodni fosfolipidi, 538
- PROBILOL - BOSNALIJEK D.D., 200
- PROBILOL DUO - BOSNALIJEK D.D., 203
- PROCLIN - ALKALOID AD SKOPJE, 550
- PRODOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 406
- progesteron, 270
- PROGESTERON DEPO - GALENIKA A.D., 270
- PROGRAF - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 399
- PROLAX ČEPIČI ZA DJECU - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 111
- PROLAX ČEPIČI ZA ODRASLE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 111
- PROLIA - WELLCOME LIMITED, 425
- PROLONGIN - SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD, 143
- PROMASS - BOSNALIJEK D.D., 422
- promazin, 460
- PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 460
- PRONISON - GALENIKA A.D., 290
- PROPAFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 180
- propafenon, 180
- PROPAFENON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 180
- PROPAFENON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 180
- PROPANORM - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 180
- propiltiouracil, 292
- propofol, 428
- PROPOFOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 428
- propranolol, 196
- PROPRANOLOL - GALENIKA A.D., 197
- PROPRANOLOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 197
- PROPRANOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD., 197
- PROSCAR - MERCK SHARP & DOHME BV, 282
- PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 526, 527
- PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 527
- PROSPAN LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 526
- PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 527
- PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 468
- PROSTAMOL UNO - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 283

PROSTIN E2 - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 266
PROTECTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 237
PROTRADON - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 433
pseudoefedrin, triprolidin, 506
PTU - ALKALOID AD SKOPJE, 292
PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 96
PULMOZYME - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 531
PYLOMID - BOSNALIJEK D.D., 104
QLAIRA - BAYER PHARMA AG, 268
Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 466
QUANTAVIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 338
QUETRA - REMEDICA LTD., 452
QUINAX - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 552
QVAR AUTOHALER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 519
rabeprazol, 98
RABEPRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 98
raltegravir, 340
RAMIMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 215
ramipril, 214
RAMIPRIL FARMAL - FARMAL D.D., 215
RAMIPRIL GENERA - GENERA D.D., 215
RAMIPRIL H FARMAL - FARMAL D.D., 222
RAMIPRIL H GENERA - GENERA D.D., 222
RAMIPRIL JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 215
RAMIPRIL/HIDROKLOROTIAZID PLIVA 2,5/12,5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 222
RAMIPRIL/HIDROKLOROTIAZID PLIVA 5/25 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 223
RAMIZID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 223
RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 184
ranibizumab, 551
RANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 89
RANID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 89
RANISAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 90
RANITAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 90
RANITAL STOP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 90
ranitidin, 89
RANITIDIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 90
RANITIDIN JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 90
RANITIDIN LABORMED - SC LABORMED PHARMA SA, 90
RANITIDIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 90
RANITIDIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 90
RANITIDINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 90
RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 90
ranolazin, 184
RANTIN - FARMAL D.D., 90
RANTUDIL FORTE - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 406
RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O., 411
RAPILYSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 149
RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 215
RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 405, 417
RAPTEN - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 405

RAPTEN DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 405
RAPTEN FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 405
rasagilin, 459
RASETRON - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 106
RASILEZ - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 236
RAWEL SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 188
REBETOL - MERCK SHARP & DOHME BV, 336
REBIF - MERCK EXPORT GMBH, 390
RECOMBINATE 1000 I.U. - BAXTER AG, 154
RECOMBINATE 250 I.U. - BAXTER AG, 154
RECOMBINATE 500 I.U. - BAXTER AG, 154
RECORMON - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 161
RECORMON MD - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 161
REDERGIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 192
REFACTO AF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 152
REFALGIN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 437
REFERUM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 157
REGAINE - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 261
REGLAN - ALKALOID AD SKOPJE, 104
regorafenib, 378
REKONAZOL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 248
REKOVEREN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 455
RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE, 214
RELVAR ELLIPTA - WELLCOME LIMITED, 518
REMAVIR - JSC OLAINFARM, 337
REMICADE - MERCK SHARP & DOHME BV, 396
remifentanil, 428
REMSIMA - CELLTRION INC., REPUBLIKA KOREJA, 396
RENAPRIL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 212
RENIDEVA - DEVA HOLDING A.S., 91
RENNIE - BAYER PHARMA AG, 88
RENVELA 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 555
REODON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 129
repaglinid, 129
REPAGLINID PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 129
REPATHA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 244
REQUIP - WELLCOME LIMITED, 457
REQUIP MODUTAB - WELLCOME LIMITED, 457
RESELIGO - AMW GMBH, 383
RESPEKT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 146
RESPIRO - DEVA HOLDING A.S., 516
reteplaza, 149
REUKAP - BOSNALIJEK D.D., 501
REUKAP P - BOSNALIJEK D.D., 501
REVATIO - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 277
REVIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 215
REVIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 223
reviparin, 143
REVLIMID - CELGENE EUROPE LIMITED, 401

REVOLADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 157
REXIT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 491
REXTOL - RAFARM S.A., 293
RHESONATIV - OCTAPHARMA AG, 344
RHEUMON - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 415
RHINOBOSS - BOSNALIJEK D.D., 442
RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 442
RHONYA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 268
ribavirin, 336
RIBOMUSTIN - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 358
RICUS - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 468
RIFAMOR - GALENIKA A.D., 335
rifampicin, 334
riluzol, 497
rimantadin, 336
RINASEK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 506
RINCY - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 241
RINGER LAKTAT LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A., 171
RINGEROVA OTOPIKA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 171
RINOLAN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 536
RISEDON - BOSNALIJEK D.D., 469
risedronska kiselina, 423
RISPEN - FARMAL D.D., 469
risperidon, 468
RISPERIDON GENERA - GENERA D.D., 469
RISPOLEPT CONSTA - JANSSEN-CILAG KFT., 469
RISSAR - ALKALOID AD SKOPJE, 469
RISSET - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 469
ritonavir, 337
rituksimab, 371
RIVAPATCH - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 491
rivaroksaban, 150
rivastigmin, 490
ROACUTANE - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 260
ROCALTROL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 132
RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D., 533
ROFERON-A - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 389
roflumilast, 525
ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 247
ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 264
roksitromicin, 315
rokuronijum, 419
ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 457
ropinirol, 457
ROPIVACAINE MOLteni - L.MOLteni & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI
ESERCIZIO- S.P.A., 430
ropivakain, 429
ROSIX 10 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 241
ROSIX 20 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 241
ROSIX 40 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 241
ROSIX 5 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 241

- ROSUDAPIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 245
ROSUVAS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 241
rosuvastatin, 240
ROSUVASTATIN TEVA - TEVA PHARMA B.V, 241
ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 241
rota virus, petovalentni, živi,, 353
rota virus, živi, atenuisani, 353
ROTARIX - WELLCOME LIMITED, 353
ROTATEQ - MERCK SHARP & DOHME BV, 353
ROTIN - BOSNALIJEK D.D., 242
ROVASTA - FARMAL D.D., 242
ROWACHOL - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 107
ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 275
ROXANRI - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 487
ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O., 316
ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 253
RUBENS - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 369
RUDAKOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 101
ruksolitininib, 378
RUPILIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 242
RUPURUT - BAYER PHARMA AG, 89
RYTMONORM - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 180
RYZODEG - NOVO NORDISK A/S, 120
SABACOMB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 518
SABAX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 98
SAFLUTAN - SANTEN OY, 549
sakubitril, valsartan, 235
SALAZOPYRIN EN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 114
salbutamol, 513, 521
SALDISK - SALVUS D.O.O., 516
salmeterol, 514
SALOFALK - EWOPHARMA AG, 115
SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 399
SANDOSTATIN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 287
SANDOSTATIN LAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 287
SANVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 477
SANTELO - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 227
SAURUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 275
SCANDONEST 3% - SEPTODONT, 429
SCLEFIC - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 497
SCRIPTA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 456
SEDAFEIN - PHARMAVISION EUROPE LTD., 440
SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 521
SEFAZOL - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 304
SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 311
seknidazol, 499
sekukinumab, 398
SELDIAR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 114
sena glikozidi, 109

SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 503
SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 503
SEPTANEST 1/100 000 - SEPTODONT, 431
SEPTANEST 1/200 000 - SEPTODONT, 431
SEPTOLETE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 511
SEPTOLETE D - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 511
SEPTOLETE DIVLJA TREŠNJA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 511
SEPTOLETE LIMUN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 511
SEPTOLETE PLUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 510
SEPTOLETE PLUS MED I LIMETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 511
SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 512
SEPTOLETE ZELENA JABUKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 511
SERETIDE DISKUS - WELLCOME LIMITED, 516
SERETIDE INHALER - WELLCOME LIMITED, 516
SEREVENT - WELLCOME LIMITED, 514
SEROXAT - WELLCOME LIMITED, 480
SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 484
SERROFLO - CIPLA EUROPE, 517
SERTAN - BOSNALIJEK D.D., 481
sertralin, 480
SERTRALIN GENERA - GENERA D.D., 481
SETALIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 481
SETALOFT - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 481
SEVAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 100
sevelamer, 555
sevofluran, 427
SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG, 427
SEVORANE - ABBVIE INC., 427
SEZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 499
SIDATA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 481
SIGNIFOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 288
SILDENA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 277
sildenafil, 276
SILDENAFIL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 277
SILDENAFIL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 277
SILETRIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 386
silimarin, 108
silodosin, 281
SILYMARIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 108
SILYMARIN FORTE BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 108
SIMBRINZA - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 546
simetikon, 102
simoktokog alfa, 152
SIMPONI - MERCK SHARP & DOHME BV, 397
simvastatin, 236
SIMVASTATIN GENERA - GENERA D.D., 237
SIN 4 - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 141
SINACILIN - GALENIKA A.D., 298
sinacalcet, 293
SINDARABIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 361

SINDAXEL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 366
SINDOVIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 365
SINDROXOCIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 368
SINECOD - WELLCOME LIMITED, 532
SINEDOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 195
SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 277
SINETUS - GALENIKA A.D., 533
SINGULAIR - MERCK SHARP & DOHME BV, 525
SINGULAIR JUNIOR - MERCK SHARP & DOHME BV, 525
SINGULAIR MINI - MERCK SHARP & DOHME BV, 525
SINODERM - GALENIKA A.D., 255
SINODERM N - GALENIKA A.D., 257
SINOXAL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 371
SINPLATIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 370
SINTOPOZID - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 365
SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL, 141
SIOFOR - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 123
SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 124
SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 124
SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 324
SIRUP BRŠLJANA BOCKO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 527
SITAGEM - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 362
sitagliptin, 128
SIZAP - ALKALOID AD SKOPJE, 464
SKINOREN - BAYER PHARMA AG, 260
SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE, 213
SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE, 221
SLOŽENA OTOPINA NATRIJ LAKTATA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 171
SMART - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 488
SMOFLIPID - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 167
SNUP 0,05% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 502
SNUP 0,1% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 502
SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 204
SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 200
sofosbuvir, 341
sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, riblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne
emulzije), 166
sok iz svježeg nadzemnog dijela ehinacee, 391
SOLCOSERYL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 87, 192, 250,
553
SOLIAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 467
SOLIDAGOREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 279
solifenacin, 275
SOLIFENACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 275
SOLIPHAR - PHARMAS D.O.O., 275
SOLTRIK - GALENIKA A.D., 500
somatropin, 285
SOMAVERT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 285

SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 259
SOPHAMET - SOPHARMA AD, 124
sorafenib, 376
SORTIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 240
sotalol, 197
SOVALDI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 341
SPALMOTIL - GALENIKA A.D., 514, 522
SPASMEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 276
SPASMEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 276
SPAZMOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 104
SPEDRA - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 279
SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 190
SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 521
SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 521
spironolakton, 190
SPIRONOLAKTON - GALENIKA A.D., 190
spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne, 116
SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 517
STAGE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 242
STALEVO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 456
STAMARIL - SANOFI PASTEUR S.A., 353
standardizovani mirtol, 526
standardizovani tečni ekstrakt herbe timjana, 526
STANICID - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 251
STATEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 237
STIMOL - BIOCOCODEX, 138
STIVARGA - BAYER PHARMA AG, 378
STOCRIN - MERCK SHARP & DOHME BV, 339
STOMATIDIN - BOSNALIJEK D.D., 86
STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 509
STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 512
STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 512
STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD,
513
STREPSILS NARANDŽA SA VITAMINOM - RECKITT BENCKISER BULGARIA
EOOD, 513
STREPSILS ORIGINAL - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 512
STREPSILS PLUS - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 512
STREPTASE - CSL BEHRING GMBH, 148
streptokinaza, 148
stroncijum-ranelat, 425
STUGERON FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 496
SUBOXONE – INDIVIOR UK Limited., 495
SUCRYL - RAFARM S.A., 126
suhi ekstrakt hmelja, suhi ekstrakt korjena odoljena, 475
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt cvijeta hmelja, 478
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore, 477
suhi ekstrakt korjena odoljena, suvi ekstrakt lista matičnjaka, suvi ekstrakt lista
pitome nane, 477
suhi ekstrakt lista bršljena, 525, 527
suhi ekstrakt lista sene, 109
suhi ekstrakt timijana, 528
suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, 528

- suhi ekstrakt zeleni gospine trave, 484
sulfadiazin-srebro, 252
sulfametoksazol, trimetoprim, 314
sulfasalazin, 114
SULFASALAZIN KRKA EN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 114
sulpirid, 467
SULPIRID FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 467
SUMAMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 319
SUMAMED 1200 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 319
SUMAMED FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 319
SUMAMED S - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 319
sumatriptan, 443
SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O., 443
sunitinib, 375
SURVANTA - ABBVIE INC., 538
SUTENT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 376
suvi ekstrakt bračiča, suvi ekstrakt kore američke krušine, suvi ekstrakt kore krušine, 109
suvi ekstrakt pasiflore (*Passiflora incarnata* L. herba), rastvarač etanol 60% (v/v), 5-7
1
1, 478
SYNAGIS - ABBVIE INC., 345
SYNAZE - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 505
SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE, 146
SYNFLORIX - WELLCOME LIMITED, 347
SYNOPEN INJEKCIJE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 534
SYNOPEN MAST - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 250
SYNTOCINON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 287
SYNJARDY - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 127
TABEX - SOPHARMA PLC, 493
TACNI - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 399
TACROLIMUS LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 400
tadalafil, 278
TAFEN NASAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 504
TAFINLAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 379
tafluprost, 549
TAGRAM - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 463
TAITA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 487
takrolimus, 399
TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 280
TAMIFLU - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 339
TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE, 280
tamoksifen, 384
TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 281
TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LTD., 384
tamsulosin, 280
TAMSULOZIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 281
TANT-FLEX 0,15% - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 414
TANTUM VERDE - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.P.A., 86

TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 281
TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 281
TARCEVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 375
TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 92
TARKA - BGP PRODUCTS S.A.R.L., 225
TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 376
TAVANIC - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 326
TAXIM - BOSNALIJEK D.D., 307
TAXOTERE 20 MG/1 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 367
TAXOTERE 80 MG/4 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 368
TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 497
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, 101
tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana, 528
tečni ekstrakt lista žalfije, tečni ekstrakt timijana, 87
TEFOR - GALENIKA A.D., 124
TEGRETOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 445
TEGRETOL CR - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 445
TEKAMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 380
telmisartan, 230
TELSIDAN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 230
TELSIDAN PLUS - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 234
TELUKA - GALENIKA A.D., 525
TEMAZOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 359
temozolomid, 358
temsirolimus, 376
TENLOP - BOSNALIJEK D.D., 227
TENLOP H - BOSNALIJEK D.D., 231
TENLORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 235
tenofovir disoproksil, 338
TENOFOVIR TEVA - TEVA PHARMA B.V, 338
tenonitrozol, 500
TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 205
TENPRIL - BOSNALIJEK D.D., 216
TENSEC - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 200
TENVAL - BOSNALIJEK D.D., 228
TENVAL DUO - BOSNALIJEK D.D., 232
teofilin, 522
TEOKAP SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 522
TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 522
terbinafin, 248, 249
TERCEF - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 309
teriflunomid, 394
terlipresin, 286
testosteron, 269
TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D., 269
TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH, 344
TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A., 344
tetanus imunoglobulin, 344
tetanus toksoid, 347

tetanus toksoid, kombinacije sa differija toksoidom, 348
TETAVALSAL -T - INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME -TORLAK,
348
TEVAVAX - SANOFI PASTEUR S.A., 348
TETMODIS - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 497
tetrabenazin, 497
tetraciklin, 295
TETRAKXIM - SANOFI PASTEUR S.A., 354
tetrizolin, 550
TEVAGRASTIM - TEVA PHARMA B.V, 388
THIOGAMMA 600 ORAL - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 139
THROMBOREDUCTIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 381
THYROZOL - MERCK EXPORT GMBH, 292
TIACID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 140
TIALERA - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 485
tiamazol, 292
tiamin, 133
tianeptin, 485
TIENAM - MERCK SHARP & DOHME BV, 314
tietilperazin, 534
tigeciklin, 296
TIMADREN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 547
TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 547
timolol, 547
TIMOLOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 547
timolol, travoprost, 548
TINALVO - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 452
TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 330
tinidazol, 330
TINTAROS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 242
tiokolhikozid, 420
tioktinska kiselina, 139
tiopental, 427
TIOPENTAL ROTEXMEDICA - ROTEXMEDICA GMBH, 427
tiotropijum-bromid, 520
TIRAMAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 449
tirotricin, 251
TIVICAY - WELLCOME LIMITED, 341
TIVORAL - GALENIKA A.D., 291
TIYUZID - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 420
tizanidin, 420
TIZAX - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 420
TOBRADEX - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 545
tobramicin, 321, 541
TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 545
TOBREX - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 541
tocilizumab, 397
TOLDEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 275
TOLNEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 368
tolterodin, 275
TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 234

TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 230
TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 190
TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 186
**TONSILOTREN - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL
 GMBH&CO.KG, 566**
TOPAMAX - JANSSEN-CILAG KFT., 449
topiramat, 449
TOPIRIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 436
TOPIROZ - TECNIMEDE SOCIEDADE TECNICI MEDICINAL S.A., 449
TOPISTIN - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 324
TOPOTECAN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 379
TOPOTECAN HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED, 379
topotekan, 379
torasemid, 190
TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 534
TOREM - BOSNALIJEK D.D., 190
TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 469
TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 470
TORISEL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 377
TORK - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 278
TORVA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 240
TOTHEMA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 159
TOUJEO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 121
TOZAR - BOSNALIJEK D.D., 240
TRACRIUM - WELLCOME LIMITED, 419
TRACSUS - LABORATORIOS CINFA S.A., 400
TRACTOCILE - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 267
TRAGAL - GALENIKA A.D., 482
TRAJENTA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 129
TRALIN - FARMAL D.D., 482
tramadol, 433
TRAMADOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 434
TRAMADOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 433
TRAMADOL FARMAL RETARD 100 MG TABLETE - FARMAL D.D., 434
TRAMADOL FARMAL RETARD 150 MG TABLETE - FARMAL D.D., 434
TRAMADOL FARMAL RETARD 200 MG TABLETE - FARMAL D.D., 434
**TRAMADOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O. BANJA LUKA, 434**
TRAMADOL JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 434
TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 434
TRAMADOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 434
TRAMADOL/PARACETAMOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 435
TRAMADOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 435
trandolapril, 217
TRANDOLAPRIL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 217
TRANDOLAPRIL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 217
trandolapril, verapamil, 225
traneksaminska kiselina, 151
trastuzumab, 371, 373
TRAUMA COLD MAST - KWIZDA PHARMA GMBH, 418
TRAUMA HOT MAST - KWIZDA PHARMA GMBH, 418
TRAVATAN - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 549
TRAVAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 248

TRAVOCORT - BAYER PHARMA AG, 248
travoprost, 549
TRAVOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 549
TRAZEM - BOSNALIJEK D.D., 475
trazodon, 484
TREANA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 464
TRECAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 444
TREFERO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 471
TREGONA D - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 490
TRESIBA - NOVO NORDISK A/S, 121
TRIAPIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 225
TRIAx - BOSNALIJEK D.D., 309
TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 126
TRIDERM - MERCK SHARP & DOHME BV, 257
TRIFAMOX 1000 - LABORATORIOS BAGO S.A., 300
TRIFAMOX 1500 - LABORATORIOS BAGO S.A., 300
TRIFAMOX 500 - LABORATORIOS BAGO S.A., 300
TRIFAMOX 750 - LABORATORIOS BAGO S.A., 300
TRIFAMOX DUO - LABORATORIOS BAGO S.A., 300
TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 446
TRIMETACOR - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 184
trimetazidin, 183
TRIMETAZIDIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 184
TRINOMIA - AMICUS AG, 245
TRIPLIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 225
triptorelin, 383
TRIQUILAR - BAYER PHARMA AG, 267
TRITACE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 216
TRITAZIDE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 223
TRITICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-
A.C.R.A.F. S.P.A., 484
TRIXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 393
TRODON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 434
trospijum, 276
TRULICITY - ELI LILLY EXPORT S.A., 130
TRUSOPT - SANTEN OY, 546
TRUVADA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 340
TULIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 240
turoktokog alfa, 152
TWINRIX ZA DJECU - WELLCOME LIMITED, 350
TWINRIX ZA ODRASLE - WELLCOME LIMITED, 350
TYGACIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 296
TYLOL COLD SYRUP - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 506
TYLOL HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 507
TYLOL HOT D - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 507
TYLOL HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 507
TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 507

TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 420
 TYPHIM VI - SANOFI PASTEUR S.A., 349
 TYRAQ - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 292
 TYROSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 251
 TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 393
 TYVERB - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 376
 ULCODIN - ALKALOID AD SKOPJE, 91
 ULCODIN – FARMAVITA D.O.O. SARAJEV, 91
 ULCOREKS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 96
 ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D., 92
 ulipristal, 269
 ULTIBRO BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 518
 ULTIVA - WELLCOME LIMITED, 428
 ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 92
 ULTRAVIST 300 OTOPINA ZA INFUZIJU - BAYER PHARMA AG, 559
 ULTRAVIST 370 - BAYER PHARMA AG, 560
 ULTROX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 242
 ULZOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 93
 UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A., 165
 umeklidinijum, 521
 umeklidinijum, vilanterol, 518
 UNACALCITOL - PHARMATHEN S.A., 294
 UNAPROST - GALENICUM HEALTH LIMITED, 282
 UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA S.R.O., 544
 UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA S.R.O., 554
 UNIKLAR - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 317
 UNILAT - UNIMED PHARMA S.R.O., 549
 UNISEF - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 312
 UNITIMOLOL 0,5 % - UNIMED PHARMA S.R.O., 547
 urapidil, 186
 URAPIDIL 25 MG CARINO - CARINOPHARM GMBH, 186
 URAPIDIL 50 MG CARINO - CARINOPHARM GMBH, 186
 URO - VAXOM - OM PHARMA, 279
 urofolitropin, 272
 UROMITEXAN - BAXTER AG, 556
 UROREC - RECORDATI IRELAND LIMITED, 281
 UROSAL M PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 283
 ursodeoksiholna kiselina, 107
 URSOFALK - EWOPHARMA AG, 107
 URSOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 107
 URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 496
 URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 496
 UTROGESTAN - BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED, 270
 VAIRA - V - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 464
 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 355
 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitis B, 355
 vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 354
 vakcina protiv poliomijelitisa oralna, trivalentna, živa, atenuisana, 351
 vakcina protiv poliomijelitisa, trivalentna, inaktivisana, cijeli virus, 352
 vakcina protiv rabijesa, inaktivisana, cijeli virus, 352
 vakcina protiv trbušnog tifusa, prečišćeni polisaharidni antigen, 349

vakcina protiv tuberkuloze, živa atenuisana, 348
vakcina protiv žute groznice, živa atenuisana, 353
VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 228
VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 232
VALDOCEF - ALKALOID AD SKOPJE, 304
VALDOXAN - LES LABORATOIRES SERVIER, 487
VALERAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 478
VALORA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 422
valproinska kiselina, 446
VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 232
VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 228
VALSAR HCT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 233
valsartan, 227
VANCOMYCIN ENTEROCAPS 250 MG - RIEMSER PHARMA GMBH, 112
VANCOMYCIN-MIP 1000MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 112, 328
VANCOMYCIN-MIP 500 MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 112, 328
vankomicin, 112, 328
vardenafil, 279
varfarin, 141
VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 237
VASOFLEX - ALKALOID AD SKOPJE, 185
VAXIGRIP - SANOFI PASTEUR S.A., 349
VAZOTAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 205
VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH, 372
VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 203
vedolizumab, 394
VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 486
VELCADE - JANSSEN-CILAG KFT., 381
vemurafenib, 377
VENITAN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 195
venlafaksin, 485
VENLAX - GALENIKA A.D., 486
VENOFER 100 MG/5 ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 158
VENOSAN - BOSNALIJEK D.D., 196
VENTAVIS - BAYER PHARMA AG, 147
VENTOLIN - WELLCOME LIMITED, 514
VENTOLIN INHALER - WELLCOME LIMITED, 514
VENTOR - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 414
VERAGOL - KWIZDA PHARMA GMBH, 512
verapamil, 208
VERAPAMIL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 208
VERAPAMIL ALKALOID RETARD - ALKALOID AD SKOPJE, 208
VERAPAMIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 208
VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 209
VERION - BOSNALIJEK D.D., 282
VEROLAX SENNA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 110
VERORAB - SANOFI PASTEUR S.A., 352
VESICARE - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 276

VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 276
VFEND - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 333
VIAGRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 277
VIBRAMYCIN D - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 295
VICTOZA - NOVO NORDISK A/S, 129
VIDAZA - CELGENE EUROPE LIMITED, 364
VIEKIRAX - ABBVIE INC., 342
VIGAMOX - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 542
VIKELA - LABORATOIRE HRA PHARMA, 269
vildagliptin, 128
VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 205
VINCRISTINE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 365
VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 278
vinkristin, 364
vinorelbin, 365
VINORELBIN TEVA 10 MG/ML - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 365
VINORELSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 365
vinpocetin, 488
VIPDOMET - TAKEDA IRELAND LIMITED, 127
VIPIDIA - TAKEDA IRELAND LIMITED, 128
VIRAMUNE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 339
VIRANTI - LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A.SELLA SRL, 253
VIREAD - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 338
VIROCID - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 336
VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 336
VISINE CLASSIC - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 550
VISIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 561
VISOBAR - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 549
VISUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 549
VISUS PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 547
vitamin A, vitamin D3, 131
VITAMIN AD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 132
VITAMIN B1 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 133
VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 159
VITAMIN B6 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 136
VITAMIN C - GALENIKA A.D., 135
VITAMIN C ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 135
VITAMIN C HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 135
VITAMIN C REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 135
vitamin E, 136
VITOPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 213
VITOPRIL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 221
VIVACE HCT - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 223
VIVENDAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 228
VIVENDAL HCT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 233
VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 278
VODA ZA INJEKCIJE - GALENIKA A.D., 558

voda za injekciju, 558
vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana, 526
vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastavića, 279
VOLTAREN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 405
VOLTAREN EMULGEL 1% - WELLCOME LIMITED, 417
VOLTAREN FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 405
VOLTAREN FORTE 2% - NOVARTIS CONSUMER HEALTH SA, 417
VOLTAREN INJEKCIJE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 405
VOLTAREN RAPID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 405
VOLTAREN RETARD - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 406
VOLUVEN - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 166
VORAMOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 334
vorikonazol, 333
VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377
VOTUBIA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 377
WALZERA - ALKALOID AD SKOPJE, 228
WELLBUTRIN XR - WELLCOME LIMITED, 485
WILATE - OCTAPHARMA AG, 155
XADOS - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 538
XALACOM - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 547
XALATAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 549
XALAVISTA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 549
XALKORI - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 377
XALVOBIN - REMEDICA LTD., 364
XANAX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 474
XANAX SR - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 475
XARELTO - BAYER PHARMA AG, 150
XEFO - TAKEDA PHARMA AS, 407
XEFO RAPID - TAKEDA PHARMA AS, 407
XELCIP 150 MG - CIPLA EUROPE, 364
XELCIP 500 MG - CIPLA EUROPE, 364
XELODA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 364
XENETIX - GUERBET, 562
XENICAL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 117
XEPLION - JANSSEN-CILAG KFT., 471
XGEVA - WELLCOME LIMITED, 425
XICLAV - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 302
XICLAV 1,2 G - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 302
XICLAV 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 303
XICLAV 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 303
XICLAV FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 303
XILOZIN - BOSNALIJEK D.D., 502
XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D., 502
XORIMAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 306
XTANDI - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 385
XULTOPHY - NOVO NORDISK A/S, 121
XYZAL - UCB FARCHIM SA, 535
YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 229
YANIDA COMBO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 235

YANIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 233
YANIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 233
YASMIN - BAYER PHARMA AG, 268
YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 490
YAZ - BAYER PHARMA AG, 268
YMANA - ALKALOID AD SKOPJE, 492
YURINEX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 189
ZADARON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 181
ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 464
ZALDIAR 37,5 MG/325 MG - GRUNENTHAL GMBH, 435
zaleplon, 477
ZALTRAP - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 381
ZAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 477
ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE, 486
ZANFEXA XR - ALKALOID AD SKOPJE, 486
ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 464
ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 435
ZARZIO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 388
ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 477
ZAVEDOS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 369
ZEFFIX - WELLCOME LIMITED, 337
ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 377
ZELDOX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 462
ZELOXIM - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 408
ZEMPLAR - ABBVIE INC., 294
ZENIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 331
ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE, 484
ZERSEOS - CIPLA EUROPE, 518
ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 525
ZIBOR - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 144
ZIBOR 10000 IU - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 144
ZIBOR 5000 IU - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 144
ZIBOR 7500 IU - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 144
ZIDOSAN - SLAVIAMED D.O.O., 337
zidovudin, 337
ZIMAKS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 310
ZINACEF - WELLCOME LIMITED, 306
ZINNAT - WELLCOME LIMITED, 306
ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 96
ziprazidon, 461
ZMAX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 319
ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 218
zofenopril, 218
ZOFRAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 105
zoledronska kiselina, 423
ZOLEDRONSKA KISELINA ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 424
ZOLEDRONSKA KISELINA HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED, 424
ZOLEDRONSKA KISELINA LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 424
ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA PHARMA B.V, 424

ZOLENAT - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 424
ZOLENDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA
GMBH, 424
ZOLENDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA
GMBH, 424
zolmitriptan, 443
ZOLMITRIPTAN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 444
ZOLOFT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 482
ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 96
ZOLPAN CONTROL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 97
zolpidem, 476
ZOLPRIX - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 471
ZOLSANA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 477
ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 97
ZOMETA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 424
ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 97
ZOPRAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 97
ZOTRAMID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 435
ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 98
ZYGLIP - ALKALOID AD SKOPJE, 243
ZYLIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 146
ZYMAXID - EWOPHARMA AG, 542
ZYMBAKTAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 317
ZYPREXA - ELI LILLY EXPORT S.A., 464
ZYPSILA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 462
ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT., 387
ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE, 106
ZYVOXID - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 331

REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC-KLASIFIKACIJI

A ALIMETARNI TRAKT I METABOLIZAM

A01 STOMATOLOŠKI PREPARATI

A01A Stomatološki preparati

A01AA Lijekovi za profilaksu karijesa

A01AA01 natrijum fluorid

Doziranje: *prevencija zubnog karijesa: ako voda za piće sadrži manje od 0,3 mg/l fluora odojčad i djeca do 3 god. 0,25 mg jednom dnevno; djeca 3-6 god. 0,25 mg dva puta dnevno; školska djeca i odrasli, uključujući trudnice i dojilje: 1 mg jednom dnevno; ako voda za piće sadrži 0,3-0,7 mg/l, preporučuje se polovina navedene doze, a kada voda za piće sadrži više od 0,7 mg/l fluora, primjena natrijum-fluorida nije potrebna.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLUOROGAL - GALENIKA A.D.

Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 250 tableta (1 polipropilenska fiola)

A01AB Antiinfektivi i antiseptici za lokalnu oralnu primjenu

A01AB03 hlorheksidin

Doziranje: *prevencija formiranja dentalnog plaka, kao pomoćno sredstvo u prevenciji i liječenju gingivitisa, u sklopu kompleksne terapije obojelog parodontcijuma, pripreme pacijenta za hirurške zahvate na parodontcijumu i u postoperativnom tretmanu, kao zamjena i dopuna standardnog postupka održavanja higijene zuba i usne duplje u stanjima kada je sprovođenje dentalne higijene otežano (npr. kod fizički ili psihički hendikepiranih pacijenata, poslije operativnih zahvata na parodontcijumu), liječenje aftoznog stomatitisa, kombinovana terapija oralne kandidijaze: odrasli, isprati 1 minut usnu duplju sa 15 ml rastvora, a potom ispljunuti; postupak ponavljati dva puta dnevno (ujutru i uveče), 7 dana; u tretmanu gingivitisa preporučuje se tretman oko mjesec dana; u slučaju aftoznog stomatitisa ili oralne kandidijaze, tretman treba nastaviti 48 sati poslije povlačenja simptoma; doza koja je namijenjena odraslim osobama primjenjuje se i kod djece starije od 12 god, kao i kod starih osoba, osim ako stomatolog ili ljekar ne odredi drugačije; djeca mlađa od 12 godina ne bi trebalo da upotrebljavaju ovaj rastvor, osim ako to nije preporučeno od strane ljekara.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HIBIDEKS DAP - GALENIKA A.D.

BRp rastvor za ispiranje usta [1.2 mg/1 mL] boca sa 180 ml rastvora za ispiranje usta, u kutiji

A01AB09 mikonazol

Doziranje: *mikoze: odrasli i djeca, 4 puta dnevno po pola kafene kašike držati u ustima nekoliko minuta, a zatim progutati; odojčad, 4 puta dnevno po četvrtinu kafene kašike.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAKTANOL - GALENIKA A.D.

BRp oralni gel [20 mg/1 g] 40 g oralnog gela

A01AB12 heksetidin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEXORAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

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

BRp rastvor za ispiranje usta [1 mg/1 mL] 200 ml rastvora za ispiranje usta (u staklenoj boci od 250 ml sa aluminijskim Pilfer-Proof zatvaračem PP28), u kutiji

A01AB17 metronidazol

Doziranje: *akutni ulcerozni gingivitis:* odrasli i djeca preko 10 god, 200 mg na 8 sati tokom 3 dana; akutne oralne infekcije izazvane anaerobnim bakterijama: 400 mg na 8 sati tokom 5-7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ORVAGIL D - GALENIKA A.D.

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

A01AD Ostali lijekovi za lokalnu terapiju oralne sluznice

A01AD02 benzidamin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp pastila [3 mg/1 Pastila, Lozenga] 20 pastila (2 x10 pastila u zaštitnom (PE/papir/Al) omotu) u kutiji

BRp rastvor za ispiranje usta [0.15 g/100 mL] 240 ml rastvora za ispiranje usta (u bočici) u kutiji

BRp rastvor za ispiranje usta [1.5 mg/1 L] 120 ml rastvora za ispiranje usta (1 staklena bočica) u kutiji

BRp sprej za usnu sluznicu [1.5 mg/1 L] 30 ml spreja za usnu sluznicu u kutiji

A01AD11 lidokain, polidokanol, tinktura kamilice

Doziranje: *lokalne tegobe pri nicanju prvih zuba kod djece:* više puta dnevno 2-3 kapi staviti na čist prst, čist komadić vate ili čist nelomljiv štapić s vatom i time premazati i lagano protrljati djetetove desni.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DENTINOX N - TAKEDA GMBH

BRp gel za usnu sluznicu [3.4 mg/1 g+ 3.2 mg/1 g+ 150 mg/1 g] Alu/tuba sa 10 g gela, 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 cetilpiridin, lidokain

Doziranje: *ublažavanje bola i upale i dezinfekcija desni kod djece prilikom izbijanja prvih zuba:* za djecu od trećeg mjeseca života, po potrebi na 3 sata, na mjestu nicanja zuba, blago protrljati desni sa malo gela (7,5 mm), najviše 6 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CALGEL - WELLCOME LIMITED

BRp gel za desni [1 mg/1 g+ 3.3 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 10 g gela za desni, u kutiji

A01AD11 tečni ekstrakt lista žalfije, tečni ekstrakt timijana

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOSTOP SPREJ ZA USNU SLUZNICU - VIENNAPHARM GMBH

BRp sprej za usnu sluznicu [0.32 g/1 g+ 0.32 g/1 g] 15 ml spreja za usnu sluznicu u staklenoj bočici sa sprej pumpom

A01AD11 deproteinizirani hemodijalizat teleće krvi, polidokanol

Doziranje: *inflamatorni, ulcerativni i bolni procesi sluznice u usnoj šupljini:* 3-5 puta na dan nanijeti oko 1 cm paste na mjesto lezije; ne utrljavati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOLCOSERYL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

BRp pasta za usnu sluznicu [2.125 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 1 tuba sa 5 g paste za usnu sluznicu, u kutiji

A02 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI KOJE SU IZAZVANE POREMEĆAJEM ACIDITETA**A02A Antacidi****A02AD Kombinacija i kompleksi jedinjenja aluminijuma, kalcijuma i magnezijuma****A02AD aluminijum magnezijum silikat**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

A02AD magnezijumaluminijum-trisilikat (simaldrat)

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GELUSIL LAC - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

A02AD01 kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

A02AD01 kalcijum-karbonat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RENNIE - BAYER PHARMA AG

BRp tableta za žvakanje [680 mg/1 tableta] 24 tablete za žvakanje, u kutiji

A02AD01 aluminijum-hidoksid, 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 blistera po 6 tableta) u kutiji

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

A02AD01 aluminijum hidoksid, magnezijum-oksid

Doziranje: *hiperaciditet, gastritis, gastroezofagealna refluksna bolest, refluksni ezofagitis, duodenalni ulkus, benigni gastrični ulkus, multipli endokrini adenom (dodatak standardnoj terapiji), Zollinger-Ellisonovog sindrom (dodatak standardnoj terapiji), profilaksa stres ulkusa, ublažavanje tegoba nastalih iritacijom gastrične sluznice nakon uživanja alkohola, kafe, duvana:* odrasli, 1-2 tbl. otopiti u ustima ili sažvakati 1 sat nakon glavnih obroka i prije spavanja; kod žgaravice po potrebi 1-2 tbl. za vrijeme trajanja simptoma, maksimalno 16 tbl. dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAGALOX - BOSNALIJEK D.D.

BRp tableta za žvakanje [333.3 mg/1 tableta+ 158.4 mg/1 tableta] 16 tableta za žvakanje (2 PVC/Al blistera po 8 tableta) u kutiji

BRp tableta za žvakanje [333.3 mg/1 tableta+ 158.4 mg/1 tableta] 40 tableta za žvakanje (5 PVC/Al blister po 8 tableta) u kutiji

A02AD04 hidrotalcit

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RUPURUT - BAYER PHARMA AG**

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 NSAIL (kod duodenalnog ulkusa može se dati 300 mg dva puta dnevno tokom 4 nedjelje do postizanja veće stope izlječenja); djeca 3-12 god. (benigni gastrični i duodenalni ulkusi) 2-4 mg/kg (maks. 150 mg) dva puta dnevno tokom 4-8 nedjelja; *prevencija duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom nesteroidnih antiinflamatornih lijekova, posebno kod pacijenata sa istorijom peptičkog ulkusa:* odrasli i djeca iznad 12 god., 300 mg dva puta dnevno; *gastro-ezofagusni refluks:* odrasli i djeca preko 12 god, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg u jednoj večernjoj dozi tokom 8 nedjelja, ili ako je potrebno 12 nedjelja (umjereni do jak oblik, 600 mg dnevno u 2-4 podjeljene doze tokom 12 nedjelja); dugotrajni tretman 150 mg dva puta dnevno; djeca starosti od 3 - 12 godina, 2,5 - 5 mg/kg (maks. 300 mg) dva puta dnevno; *prevencija aspiracije želučane kiseline prije izvođenja opšte anestezije, kod rizičnih pacijenata (Mendelsonov sindrom), posebno akušerskih pacijenata tokom rađanja:* odrasli i djeca iznad 12 god, 150 mg kod akušerskih pacijenata prije porođaja, a zatim nastaviti 150 mg na 6 sati; kod hirurških procedura i.m. ili spora i.v. inj. 50 mg 45 - 60 min. prije početka anestezije (i.v. inj. razblažiti do 20 ml i davati tokom najmanje 2 min.) ili oralno 150 mg 2 h prije početka anestezije i takođe kada je moguće, prethodno veće; i.m. inj. 50 mg svakih 6-8 sati; spora i.v. inj. odrasli i djeca preko 12 god, 50 mg razblaženo do 20 ml fiziološkog rastvora, davati tokom najmanje 2 min; može se ponoviti na 6-8 sati; i.m. inj: 50 mg svakih 6-8 sati; spora i.v. inj: odrasli i djeca preko 12 god, 50 ml razblažiti do 20 ml i dati tokom najmanje 2 minute, može se ponoviti svakih 6-8 sati; *profilaksa gastrointestinalnog krvarenja nastalog zbog stresom izazvanog ulkusa kod ozbiljno oboljelih pacijenata:* odrasli i djeca iznad 12 god, spora i.v. inj. tokom najmanje 2 min, 50 mg razblaženo do 20 ml svakih 8 sati (može se zamjeniti sa 150 mg dva puta dnevno, oralno).

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

BRp film tableta [75 mg/1 tableta] 30 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 20 film tableta

Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 10 film tableta

RANID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

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

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta, u kutiji

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

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta, u kutiji
Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

RANITAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

RANITAL STOP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp film tableta [150 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

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

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

RANITIDIN JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ

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

RANITIDIN LABORMED - SC LABORMED PHARMA SA

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

RANITIDIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

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

RANITIDIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

RANITIDINE REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (5 Al/strip folije po 4 tablete) u kutiji

RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta

RANTIN - FARMAL D.D.

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta
Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta

RENIDEVA - DEVA HOLDING A.S.

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

ULCODIN - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (staklena bočica sa 20 filmom obloženih tableta) u kutiji

ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju

ULCODIN – FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (staklena bočica sa 20 filmom obloženih tableta) u kutiji

A02BA03 famotidin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FAMOTIDIN - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA**

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

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

A02BC Inhibitori protonske pumpe**A02BC01 omeprazol**

Doziranje: oralno, *benigni gastrični i duodenalni ulkus*: 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje kod duodenalnog ulkusa ili 8 nedjelja kod gastričnog ulkusa; u teškim slučajevima ili kod ponavljanja dozu povećati na 40 mg dnevno; *prevencija recidiva kod gastričnog ulkusa*, 20 mg jednom dnevno, povećati do 40 mg jednom dnevno, ako je potrebno; *prevencija recidiva kod duodenalnog ulkusa*, 20 mg jednom dnevno (raspon 10-40 mg dnevno); *duodenalni ili gastrični ulkus i gastroduodenalne erozija povezane sa primjenom NSAID*: 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, nastaviti još 4 nedjelje, ako nije došlo do potpunog izlječenja; *profilaksa kod pacijenata sa istorijom NSAID-povezanih duodenalnih i gastričnih ulkusa, gastroduodenalnih lezija ili kod dispeptičnih simptoma kod osoba kojima je neophodna terapija NSAID*, 20 mg jednom dnevno; *duodenalni ili gastrični ulkus povezan sa H.pylori*: 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*: 10-20 mg jednom dnevno tokom 2-4 nedjelje prema odgovoru; *teški ulcerativni refluksni ezofagitis*: djeca iznad 1 god. tjelesne mase 10 - 20 kg, 10 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na 20 mg jednom dnevno tokom 4 - 12 nedjelja; tjelesne mase preko 20 kg 20 mg jednom dnevno povećati po potrebi na 40 mg jednom dnevno tokom 4 - 12 nedjelja; terapiju primjenjuje bolnički pedijatar.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S.

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

HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

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

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

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

OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

OMEPRAZOL REMEDICA - REMEDICA LTD.

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

OMEPRAZOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

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

OMEPROL - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 15 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera po 5 kapsula), u kutiji

OMEX - FARMAL D.D.

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

Rp želučanootporna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 želučanootpornih kapsula, tvrdih, (4 blistera po 7 kapsula), u kutiji

OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE

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

TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D.

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

ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih u HDPE plastičnom spremniku u kutiji

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

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

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

ULZOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

A02BC02 pantoprazol

Doziranje: oralno, *benigni gastrični ulkus:* odrasli preko 18 god, 40 mg dnevno tokom 8 nedjelja, u teškim slučajevima povećati na 80 mg dnevno; *duodenalni ulkus:* odrasli preko 18 god, 40 mg dnevno tokom 4 nedjelje, u teškim slučajevima povećati na 80 mg dnevno; *duodenalni ili gastrični ulkus povezan sa H.pylori,* po protokolu u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori; *profilaksa gastričnih i duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom NSAIL kod pacijenata sa povećanim rizikom od gastroduodenalnih komplikacija koji zahtijevaju kontinuiranu terapiju NSAIL:* odrasli preko 18 god, 20 mg dnevno; *gastro-ezofagusna refluksna bolest:* odrasli i djeca preko 12 god: 20-80 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izlječenje; doza održavanja 20 mg dnevno, povećati na 40 mg dnevno ukoliko se simptomi vraćaju; *Zollinger-Ellisonov sindrom* (i druga hipersekretorna stanja), odrasli preko 18 god, početna doza 80 mg jednom dnevno koju treba podešavati prema odgovoru (stariji pacijenti maks. 40 mg dnevno); dnevne doze preko 80 mg davati u 2 podijeljene doze; i.v. inj. tokom najmanje 2 min. ili i.v. inf., odrasli preko 18 god, duodenalni ulkus, gastrični ulkus, i gastro-ezofagusni refluks, 40 mg dnevno do mogućnosti prelaska na oralnu primjenu; *Zollinger-Ellisonov sindrom* (i druga hipersekretorna stanja), odrasli preko 18 god. u početku 80 mg (160 mg ako se zahtijeva brza kontrola aciditeta) zatim 80 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; dnevne doze iznad 80 mg se daju u 2 podijeljene doze; napomena: tablete od 20 mg mogu imati bezreceptni režim za kratkotrajnu terapiju refluksnih simptoma (npr, gorušica/žgaravica) kod odraslih preko 18 god, maks. dnevna doza 20 mg tokom maks. 4 nedjelje

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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

CONTROLOC - TAKEDA GMBH

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] Al/Al blister sa 14 gastrorezistentnih tabletakutija sa 2 blistera28 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta)
Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] blister sa 14 gastrorezistentnih tableta,kutija sa 1 blisterom,14 gastrorezistentnih tableta (1 blister)
ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 viala] staklena bočica od 10 ml sa praškom za rastvor za injekciju kutija sa bočicom1 bočica od 10 ml

CONTROLOC CONTROL - TAKEDA GMBH

- BRp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] Al/Al blister sa 14 gastrorezistentnih tableta kutija sa 1 blisterom
BRp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] Al/Al blister sa 7 gastrorezistentnih tableta kutija sa 1 blisterom.

FENIX - BOSNALIJEK D.D.

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 želučanootpornih tableta (1 bočica)
Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 želučanootpornih tableta (1 bočica)

FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D.

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

GASTROLOC - PHARMANOVA D.O.O.

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta) u kutiji
Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 PVC/Al blisteo po 7 tableta) u kutiji

IPRAALOX - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- BRp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastrorezistentnih tableta (1 blister) u kutiji

NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 blister)
Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 blistera po 14 tableta)
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 blister sa 14 tableta)
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 blistera po 14 tableta)
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- ZU prašak za otopinu za injekciju [40 mg/1 boca] 1 bezbojna staklena bočica sa hlorbutil čepom i Al - zatvaračem, u kutiji

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

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

PANDEV - DEVA HOLDING A.S.

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 PA/ALU/PVC /Al blister po 7 gastrorezistentna tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (4 PA/ALU/PVC/Al blistera sa 7 gastrorezistentnih tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 PA/ALU/PVC aluminijska blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (4 PA/ALU/PVC aluminijska blistera po 7 tableta), u kutiji

PANTHRON - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD

- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (3 Alu//Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

PANTOPRAZOL AZEVEDOS - LABORATORIOS AZEVEDOS - INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.

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

PANTOPRAZOL GENERA - GENERA D.D.

- Rp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 28 želučanootpornih tableta (4 Alu/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 56 želučanootpornih tableta (8 Alu/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [40 mg/1 tableta] 14 želučanootpornih tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [40 mg/1 tableta] 28 želučanootpornih tableta (4 Alu/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji

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

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] blister sa 14 gastrorezistentnih tableta, kutija sa 2 blistera, 28 gastrorezistentnih tableta (2 blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] blister sa 14 gastrorezistentnih tableta, kutija sa 1 blisterom, 14 gastrorezistentnih tableta (1 blister sa po 14 tableta), u kutiji

- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] blister sa 14 gastorezistentnih tableta, kutija sa 1 blisterom, 14 gastorezistentnih tableta (1 blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] blister sa 14 gastorezistentnih tableta, kutija sa 2 blistera, 28 gastorezistentnih tableta (2 blistera sa po 14 tableta), u kutiji

PANTOPRAZOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

- Rp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] Al blister sa 14 želučanootpornih tableta, kutija sa 2 blistera, 28 želučanootpornih tableta (2 blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [40 mg/1 tableta] blister sa 14 želučanootpornih tableta, kutija sa 1 blisterom, 14 želučanootpornih tableta (1 blister sa 14 tableta), u kutiji

PEPTICAID CONTROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- BRp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastorezistentnih tableta (1 Al/Al blister) u kutiji

PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

ULCOREKS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta

ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

ZOLPAN CONTROL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastorezistentnih tableta (1 blister) u kutiji

ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp želučanooporna tableta [20 mg/1 tableta] 7 želučanoopornih tableta (1 PA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 viala] 1 bočica od 10 ml sa praškom za otopinu za injekciju u kutiji

ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 30 gastorezistentnih tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

ZOPRAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 56 želučanoopornih tableta (8 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 želučanoopornih tableta (4 OPA/Al/PCV/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 56 želučanoopornih tableta (8 OPA/Al/PCV/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

A02BC03 lansoprazol

Doziranje: oralno, *benigni gastrični ulkus*, 30 mg dnevno ujutro tokom 8 nedjelja; *duodenalni ulkus*, 30 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, doza održavanja 15 mg dnevno; *gastrični i duodenalni ulkusi u vezi sa upotrebom NSAID*, 30 mg jednom dnevno tokom 4 - 8 nedjelja; profilaksa 15-30 mg jednom dnevno; *duodenalni ili gastrični ulkus povezan sa H.pylori*, po protokolu u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori; *Zollinger-Ellisonov sindrom (i druga hipersekretorna stanja)* početnu dozu 60 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; dnevnu dozu od 120 mg ili više davati u 2 podijeljene doze; *gastro-ezofagusna refluksna bolest*, 30 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izlječenje; doza održavanja 15-30 mg dnevno; *disepsija izazvana viškom želučane kiseline*, 15-30 mg dnevno, ujutro tokom 2-4 nedjelje

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

Rp kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (1 staklena bočica po 14 kapsula)

DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S.

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (1 bočica) u kutiji

LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) blister sa 14 gastorezistentnih kapsulakutija sa 2 blistera

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (1 blister)

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula)

LANZUL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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

- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula (4 PVC/Al blistera po 7 kapsula)
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 gastorezistentnih kapsula (2 PVC/Al blister po 7 kapsula)

A02BC04 rabeprazol

Doziranje: *benigni ulkus na želucu:* 20 mg dnevno (ujutro), tokom 6 nedjelja, nastaviti još 6 nedjelja ukoliko je potrebno; *duodenalni ulkus:* 20 mg dnevno (ujutro) tokom 4 nedjelje, nastaviti još 4 nedjelje ukoliko je potrebno; *gastro-ezofagusni refluks:* 20 mg jednom dnevno tokom 4-8 nedjelja; *doza održavanja* 10-20 mg dnevno; *simptomatski tretman u odsustvu ezofagitisa,* 10 mg dnevno do 4 nedjelje, zatim 10 mg dnevno po potrebi; *Zollinger-Ellison-ov sindrom:* 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.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RABEPRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp gastorezistentna tableta [10 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [10 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (4 Al/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (4 Al/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji

ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp gastorezistentna tableta [10 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (2 blistera po 14 tableta)

A02BC05 esomeprazol

Doziranje: *oralno, sastavni dio terapije duodenalnog i benignog gastričnog ulkusa povezanog sa Helicobacter pylori; 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 podjeljene doze); i.v. inj. tokom najmanje 3 min. ili i.v. inf.: odrasli preko 18 god, *gastro-ezofagusna refluksna bolest*, 40 mg jednom dnevno; *simptomatska refluksna bolest bez ezofagitisa*, *gastroični ulkus u vezi sa terapijom NSAID*, *prevencija gastroičnog i duodenalnog ulkusa kod terapije NSAID*: 20 mg dnevno; nastaviti dok oralna primjena ne bude moguća; *ozbiljno krvarenje peptičkog ulkusa (poslije endoskopske terapije)*: odrasli preko 18 god, početna doza i.v. inf. 80 mg tokom 30 min, a zatim stalnom i.v. inf. 8 mg/sat tokom 72 sata, zatim oralno 40 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje.

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

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

ESOMEPRAZOL ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 blistera sa 7 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 blistera sa 7 tableta) u kutiji

ESOMEPRAZOL FARMAL - FARMAL D.D.

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

ESOMEPRAZOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

- Rp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 14 želučanootpornih tableta (2 blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 28 želučanootpornih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [40 mg/1 tableta] 14 želučanootpornih tableta (2 blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [40 mg/1 tableta] 28 želučanootpornih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji

ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

NILAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp gastrerezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrerezistentnih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastrerezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrerezistentnih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastrerezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrerezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastrerezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrerezistentnih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [40 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

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

- Rp gastrerezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastrerezistentnih kapsula (2 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastrerezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 gastrerezistentnih kapsula (1 HDPE bočica sa 28 kapsula), u kutiji
- Rp gastrerezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 gastrerezistentnih kapsula (4 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastrerezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 7 gastrerezistentnih kapsula (1 PA/Al/PVC//Al blister sa 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastrerezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14 gastrerezistentnih kapsula (2 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastrerezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastrerezistentnih kapsula (4 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastrerezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastrerezistentnih kapsula, tvrda (1 HDPE bočica sa 28 kapsula), u kutiji
- Rp gastrerezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 7 gastrerezistentnih kapsula (1 PA/Al/PVC//Al blister sa 7 kapsula), u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [40 mg/1 viala] staklena bočica sa 40 mg praška za rastvor; 10 bočica u kutiji

SEVAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 28 želučanootpornih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp želučanootporna tableta [40 mg/1 tableta] 28 želučanootpornih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji

A02BC06 dekslansoprazol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEXILANT - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH

- 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 [30 mg/1 kapsula] 28 kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PE/PCTFE- Al blistera po 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
- Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PE/PCTFE-Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

A03 LIJEKOVI KOJI REGULIŠU FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE

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

Doziranje: *simptomatsko liječenje funkcionalnih i motilitetom uslovljenih gastrointestinalnih smetnji (funkcionalne dispepsije i sindroma 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 - STEIGERWALD ARZNEIMITTEL GMBH

- BRp oralne kapi, otopina [20 ml/100 mL+ 15 ml/100 mL+ 10 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, otopine
- BRp oralne kapi, otopina [20 ml/100 mL+ 15 ml/100 mL+ 10 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] staklena bočica sa 100 ml oralnih kapi, otopine u kutiji
- BRp oralne kapi, otopina [20 ml/100 mL+ 15 ml/100 mL+ 10 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] staklena bočica sa 50 ml oralnih kapi, otopine u kutiji

A03A Lijekovi koji regulišu funkcionalne gastrointestinalne poremećaje

A03AA Sintetski antiholinergici, estri sa terciarnom amino grupom

A03AA04 mebeverin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

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

RUDAKOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- Rp obložena tableta [135 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (1 bočica)

A03AD Papaverin i derivati

A03AD02 drotaverin

Doziranje: *spazam glatkih mišića povezan s bolestima žučnog i mokraćnog sistema, pomoćna terapija kod spazma glatkih mišića gastrointestinalnog porijekla, glavobolje tenzijskog tipa, dismenoreja:* oralno, odrasli, 120 do 240 mg (podijeljeno u 2 do 3 doze); djeca 6-12 god. (samo ako je neophodno): maks. 80 mg dnevno (podijeljeno u 2 doze), djeca iznad 12 god. maks. 160 mg dnevno (podijeljeno u 2-4 doze);

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NO-SPA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 24 tablete (1Al/PVC blister sa 24 tablete)

A03AX Ostali lijekovi za regulisanje funkcionalnih poremećaja crijeva

A03AX13 simetikon

Doziranje: *meteorizam, nadutost:* kapsula, meka, odrasli i adolescenti, 2 kapsule 3-4 puta dnevno u toku ili nakon obroka, i prije spavanja ako je potrebno; djeca 6-14 god: 2 kapsule 3-4 puta dnevno; *priprema bolesnika za dijagnostička snimanja (ako nije drugačije propisano):* 1 dan prije ispitivanja 3 puta po 2 kapsule i sutradan ujutro, na dan ispitivanja 2 kaps; kapi (oralna emulzija): odojčad, 25 kapi prije ili poslije podoja; djeca 1-6 god, 3-5 puta po 25 kapi; djeca 6-14 god. 3-5 puta po 25-50 kapi, odrasli i djeca preko 12 god. 3-5 puta po 50 kapi.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

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

ESPUMISAN L - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

BRp oralna emulzija [40 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml oralne emulzije, u kutiji

A03AX58 alverin, simetikon

Doziranje: *simptomatski tretman funkcionalnih poremećaja crijeva, posebno onih sa bolnim senzacijama i nadutošću od prisutnih gasova:* odrasli, jedna kapsula 2 - 3 puta dnevno na početku obroka, ne duže od 4 nedjelje kontinuirano

REGISTROVANI LIJEKOVI:

METEOSPASMYL - LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER

Rp kapsula, meka [60 mg/1 kapsula+ 300 mg/1 kapsula] 20 kapsula, mekih (2 blistera po 10 kapsula), 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 mg/kg svakih. 5 min. maks. 0,1 mg; kod asistolije i.v. jedna doza od 3 mg; *kod premedikacije:* odrasli i djeca starija od 12 god. i.v. 0,3-0,6 mg ili s.c. i i.m.30-60 min. prije anestezije ili neposredno prije same hirurške intervencije; djeca do 12 god. i.m. ili s.c. 30-

60 min. prije anestezije ili neposredno prije hirurške intervencije: djeca preko 3 kg 0,1 mg, djeca 7-9 kg 0,2 mg, djeca 12-16 kg 0,3 mg, djeca preko 20 kg dobijaju dozu za odrasle; *akutna intoksikacija antiholinesteraznim lijekovima, organofosfornim spojevima*: odrasli i djeca starija od 12 god. i.m. 1 mg ili i.v. svakih 5-10 min. do pojave proširenih zjenica i prekida znojenja i salivacije, djeca do 12 god. i.m. ili i.v. 0,02 mg/kg svakih 10 min. do pojave proširenih zjenica i prekida znojenja i salivacije

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ATROPIN SOPHARMA - SOPHARMA AD**

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

ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. 0,5 MG/ML - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.

ZU rastvor za injekciju [0.5 mg/1 mL] 10 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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

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

A03BB *Alkaloidi beladone, polusintetski, kvaternerna amonijum jedinjenja***A03BB01 butilskopolamin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD**

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

A03BB01 hioscin butilbromid

Doziranje: *spazam gastrointestinalnog trakta, spazam i diskinezija žučnih puteva i spazam urogenitalnog trakta*: odrasli, 3-5 puta dnevno 10-20 mg; djeca 6 - 12 god. 1-3 puta dnevno 10 mg.

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

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

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

A03D *Spazmolitici u kombinaciji sa analgeticima***A03DB *Beladona i derivati u kombinaciji sa analgeticima*****A03DB04 butilskopolamin, paracetamol**

Doziranje: *gastrointestinalni spazmi, genitourinarni spazmi (dismenoreja), iritabilni kolon, bilijarni spazmi i bilijarna diskinezija, smanjenje cervikalne dilatacione faze*: odrasli i djeca iznad 12 god. 1-2 tbl, maks. 6 tbl. dnevno; vremenski razmak između doza najmanje 8 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPAZMOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

A03F Propulzivi

A03FA Propulzivi

A03FA01 metoklopramid

Doziranje: *simptomatska terapija mučnine i povraćanja, uključujući i onu koja je u vezi sa akutnom migrenom, odgođena (ali ne akutna) mučnina i povraćanje indukovana hemoterapijom, mučnina i povraćanje indukovana radioterapijom, prevencija postoperativne mučnine i povraćanja; oralno ili i.m. inj. ili spora i.v. inj. (tokom najmanje 3 min): odrasli preko 18 god, tjelesne mase ispod 60 kg, maks. dnevna doza 500 mcg/kg u 3 podijeljene doze; kod djece se koristi kao druga opcija u prevenciji odložene mučnine i povraćanja indukovane hemoterapijom i u terapijama sa ustanovljenom postoperativnom 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.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KLOMETOL - GALENIKA A.D.

△ Rp oralni rastvor [5 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml oralnog rastvora, u kutiji
△ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
△ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

PYLOMID - BOSNALIJEK D.D.

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

REGLAN - ALKALOID AD SKOPJE

△ Rp oralni rastvor [5 mg/5 mL] bočica sa 120 ml otopine
△ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 40 tableta
△ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 30 ampula po 2 ml, u kutiji

A03FA03 domperidon

Doziranje: *ublažavanje post-prandijalnih simptoma: punoće, mučnine, epigastrične nadutosti i podrigivanja koje povremeno prati epigastrična nelagodnost i gorušica; odrasli i djeca od 16 god. i starija: do 10 mg tri puta dnevno i noću, maks. trajanje terapije 2 sedmice; ublažavanje mučnine i povraćanja trajanja kraćeg od 48 h: odrasli i djeca od 16 god. i starija, do 10 mg tri puta dnevno i noću; želudačne nelagodnosti: upotreba kod djece mlađe od 16 god, nije preporučljiva.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GASTROPERIDON - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

A04 ANTIEMETICI I LIJEKOVI PROTIV NAUZEJE**A04A Antiemetici i lijekovi protiv nauzeje****A04AA Antagonisti serotonina (5-HT3)****A04AA01 ondansetron**

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

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

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

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

ONDASAN - SLAVIAMED D.O.O.

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

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

ZU rastvor za injekciju [4 mg/2 mL] 5 ampula sa 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZOFRAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 blistera po 5 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [8 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 blistera po 5 tableta) u kutiji
SZU rastvor za injekciju [4 mg/2 mL] 5 ampula rastvora za injekciju, u kutiji
SZU rastvor za injekciju [8 mg/4 mL] 5 ampula rastvora za injekciju, u kutiji

ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [4 mg/1 tableta] 10 film tableta
Rp film tableta [8 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji
SZU rastvor za injekciju [2 mg/1 mL] 5 ampula po 2 ml u kutiji
SZU rastvor za injekciju [2 mg/1 mL] 5 ampula po 4 ml, u kutiji

A04AA02 granisetron

Doziranje: *mučnina i povraćanje izazvani citotoksičnom hemoterapijom ili radioterapijom*; oralno, 1-2 mg 1 sat prije početka terapije, a zatim 2 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom terapije; kada se koristi i i.v. inf, maks. kombinovano ukupno 9 mg tokom 24 sata; djeca 20 mcg/kg (maks. 1 mg) 1 sat prije početka terapije, zatim 20 mcg/kg (maks. 1 mg) dva puta dnevno u trajanju do 5 dana tokom terapije i.v. inj. (razblažen u 15 ml 0,9% rastvora natrijum-hlorida, i davati ne manje od 30 sekundi) ili i.v. inf. (tokom 5 min.), prevencija 3 mg prije početka citotoksične terapije (do 2 dodatne doze od 3 mg mogu biti dane u roku od 24 sata), terapija, kao i za prevenciju (dvije dodatne doze ne smiju biti dane u razmaku manjem od 10 min.); maks. 9 mg tokom 24 sata; djeca, i.v. inf. (tokom 5 min.), prevencija, 40 mcg/kg (maks. 3 mg) prije početka citotoksične terapije; terapija, kao i za prevenciju-jedna dodatna doza od 40 mcg/kg (maks. 3 mg) može biti dato tokom 24 sata (ne manje od 10 min. nakon početne doze); *postoperativna mučnina i povraćanje*, i.v. inj. (razblažiti do 5 ml i davati preko 30 sekundi), prevencija, 1 mg prije indukcije anestezije; terapija, 1 mg, daje se kao prevencija; maks. 2 mg dnevno; djeci se ne preporučuje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GRAFTOR - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU koncentrat otopine za infuziju [3 mg/3 mL] 3 ml koncentrata za otopinu za infuziju (5 ampula po 3 ml koncentrata) u kutiji
ZU koncentrat otopine za infuziju, koncentrat otopine za infuziju [1 mg/1 mL, 3 mg/3 mL] 1 ml koncentrata za otopinu za infuziju (5 ampula po 1 ml koncentrata) u kutiji

KYTRIL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister)
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [3 mg/3 mL] 5 ampula po 3 ml koncentrata za rastvor za infuziju

RASETRON - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 blistera po 5 film tableta) u kutiji
Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 5 film tableta
Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 10 film tableta
ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [1 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml koncentrata za rastvor za infuziju i injekciju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [3 mg/3 mL] 5 ampula po 3 ml koncentrata za rastvor za infuziju i injekciju

A04AA05 palonosetron

Doziranje: *umjeren i jaka emetogena hemoterapija*: odrasli preko 18 god, i.v.inj. (tokom 30 sekundi) 250 mcg kao pojedinačna doza 30 min. prije terapije; ne preporučuje se primjena kod djece i adolescenata mlađih od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALOXI - HELSINN HEALTHCARE SA**

SZU otopina za injekciju [250 µg/5 mL] staklena bočica sa 5 ml otopine za injekciju, u kutiji

A04AD Ostali antiemetici**A04AD12 aprepitant**

Doziranje: dopuna deksametazonu i antagonistima 5HT₃-receptora u sprečavanju mučnine i povraćanje u vezi sa umjereno i jako emetogenom hemoterapijom: odrasli preko 18 god. 125 mg jedantup dnevno 1 sat prije hemoterapije, zatim 80 mg dnevno, kao pojedinačna doza tokom naredna 2 dana; konsultovati literaturu proizvoda za dozu istovremeno sa kortikosteroidima i antagonistima 5HT₃ receptora.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EMEND - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp kapsula, tvrda, kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula, 125 mg/1 kapsula] 2 kapsule, tvrde/1 kapsula, tvrda (kombinovano pakovanje 1 aluminijski blister sa 2 kapsule, tvrde/1 aluminijski blister sa 1 kapsulom, tvrdom), u kutiji

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

Doziranje: rastvaranje holesterolskih žučnih kamenaca: 10 mg/kg dnevno (2-5 kapsula) uveče, prije spavanja kao pojedinačna doza ili u 2 podijeljene doze, do 2 god; terapija se nastavlja i 3-4 mjeseca poslije rastvaranja kamenaca; terapija žučnog refluksnog gastritisa: 1 kapsula jednom dnevno uveče, prije spavanja; primarna bilijarna ciroza: 12-16 mg/kg dnevno (3-7 kapsula) u 3 podijeljene doze, zatim 12-16 mg/kg kao pojedinačna doza uveče prije spavanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**URSOFALK - EWOPHARMA AG**

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih

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

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

A05AX Drugi lijekovi za terapiju bolesti bilijarnog trakta**A05AX alfa pinen, beta-pinen, borneol, cineol, kamfen, levomentol, menton**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROWACHOL - ROWA PHARMACEUTICALS LTD**

BRp želučanootporna kapsula, meka [13.6 mg/1 kapsula+ 3.4 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula+ 2 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula+ 32 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula] 50 želučanootpornih kapsula, mekih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

A05B Lijekovi za liječenje bolesti jetre, lipotropni lijekovi

A05BA Lijekovi za liječenje bolesti jetre

A05BA esencijalni fosfolipidi

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ESSENTIALE FORTE N - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

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

A05BA esencijalni fosfolipidi, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin, tokoferol

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:

HEPALIP FORTE - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula+ 30 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula] 50 kapsula (5 blistera po 10 kapsula) u kutiji

A05BA03 silimarin

Doziranje: *poremećaji funkcije jetre (vezano uz hronični hepatitis B i C, alkoholna bolest jetre uz prestanak unošenja alkohola, ciroza jetre):* početna doza i kod težih stanja: 2 kapsule 2 puta dnevno tokom 8 nedjelja; doza održavanja i lakša stanja: 1 kapsula 2 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CARSIL - SOPHARMA PLC

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

SILYMARIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

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

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

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

A06 LIJEKOVI ZA KONSTIPACIJU

A06A Lijekovi za konstipaciju

A06AA Omekšivači, emolijensi

A06AA02 dokusat natrijum

Doziranje: *opstipacija, dodatak kod abdominalnih radioloških procedura;* odrasli i stariji pacijenti: do 500 mg dnevno, u podijeljenim dozama; liječenje započeti primjenom većih doza, koje treba smanjivati poboljšanjem stanja pacijenta; primjena s barijevom kašom: 400 mg; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 12 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LAXEN - BOSNALIJEK D.D.

BRp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 32 kapsule, tvrde (4 blistera po 8 kapsula)

BRp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 32 kapsule, tvrde (4 blistera po 8 kapsula)

A06AB Kontaktni laksativi

A06AB suvi ekstrakt bračiča, suvi ekstrakt kore američke krušine, suvi ekstrakt kore krušine

Doziranje: *liječenje povremenih opstipacija:* odrasli i djeca starija od 12 god: uzeti jednu tabletu nakon večere sa malom količinom vode (maks. 6 dana)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COMFORT-LAX - URIACH-AQUIELA OTC, SL

BRp obložena tableta [126 mg/1 tableta+ 170 mg/1 tableta+ 222 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (1 blister) u kutiji

A06AB02 bisakodil

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BISACODYL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

DULCOLAX - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

BRp čepić [10 mg/1 supozitorija] 6 čepića (1 Alu/folija sa 6 čepića) u kutiji

BRp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 Al/ blistera po10 tableta) u kutiji

LAXADIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp gastrozistentna tableta [5 mg/1 tableta] 30 gastrozistentnih tableta (3 blistera po 10 tableta)

A06AB06 sena glikozidi

Doziranje: *opstipacija:* biljni čaj, jednu čajnu kašičicu čaja preliti 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. tbl. treba progutati cijelu s malo tečnosti, uveče prije spavanja
Napomena: djeluje nakon 8-12 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BEKUNIS - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH

BRp biljni čaj [200 mg/650 mg] 17,6 g instant biljnog čaja

BRp biljni čaj [75 g/100 g+ 25 g/100 g] 80 g biljnog čaja

BRp obložena tableta [20 mg/1 tableta] 45 obloženih tableta u bijeloj plastičnoj tubi sa zatvaračem

A06AB06 suhi ekstrakt lista sene

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta

A06AD Osmotski laksativi

A06AD11 laktuloza

Doziranje: *opstipacija:* početna doza, odrasli i adolescenti: 15 ml-45 ml (1-3 velike kašike) dnevno, podešavati prema odgovoru; djeca do 1 god. 5 ml dnevno, podešavati prema odgovoru; djeca 1-5 god. 5-10 ml (1-2 male kašike) dnevno, podešavati prema odgovoru; djeca 5-18 god. 10-40 ml dnevno, podešavati prema odgovoru; *hepatična encefalopatija (portalna sistemska encefalopatija):* 30-50 ml tri puta dnevno, zatim podesiti tako da pacijent ima 2-3 meke stolice dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUPHALAC - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

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

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

IMOPER – ACTAVIS GROUP PTC EHF

BRp sirup [667 mg/1 mL] 150 ml sirupa (10 kesica po 15 ml sirupa) u kutiji

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

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

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

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

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

PORTALAK - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

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

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

A06AD15 kalijum-hlorid, limunska kiselina, limunska kiselina, bezvodna, makrogol, natrij-hlorid

Doziranje: *simptomatska terapija opstipacije:* odrasli 2-3 puta dnevno: rastvoriti 25 ml koncentrata u 100 ml vode (125 ml ukupno) prije primjene; *lavaža crijeva u pripremi za dijagnostičke procedure:* odrasli i djeca iznad 18 god. rastvor pripremljen za upotrebu (treba rastvoriti 200 ml koncentrata u 800 ml vode za 1 litru rastvora) treba uzimati iz više puta po 200-300 ml na 10 minuta, sve dok rektalni sadržaj ne postane bistar ili dok se ne unese 3 ili najviše 4 litra.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OLOPEG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH

BRp koncentrat za oralni rastvor [1.9 mg/1 mL+ 16.5 mg/1 mL+ 19.5 mg/1 mL+ 525 mg/1 mL+ 7.3 mg/1 mL] 1 boca sa 100 ml koncentrata za oralni rastvor, u kutiji

BRp koncentrat za oralni rastvor [1.9 mg/1 mL+ 16.5 mg/1 mL+ 19.5 mg/1 mL+ 525 mg/1 mL+ 7.3 mg/1 mL] 1 boca sa 1000 ml koncentrata za oralni rastvor, u kutiji

BRp koncentrat za oralni rastvor [1.9 mg/1 mL+ 16.5 mg/1 mL+ 19.5 mg/1 mL+ 525 mg/1 mL+ 7.3 mg/1 mL] 1 boca sa 200 ml koncentrata za oralni rastvor, u kutiji

BRp koncentrat za oralni rastvor [1.9 mg/1 mL+ 16.5 mg/1 mL+ 19.5 mg/1 mL+ 525 mg/1 mL+ 7.3 mg/1 mL] 1 boca sa 500 ml koncentrata za oralni rastvor, u kutiji

A06AD65 kalijum-hlorid, makrogol, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid

Doziranje: *hronična konstipacija:* odrasle osobe, adolescenti i starije osobe, 1-3 kesice dnevno podijeljeno u doze, kod duže upotrebe dozu smanjiti na 1-2 kesice; ne preporučuje se djeci mlađoj od 12 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MAXILAX - TEVA PHARMA B.V**

Rp prašak za oralnu otopinu [0.0466 g/1 kesica+ 13.125 g/1 kesica+ 0.785 g/1 kesica+ 0.3507 g/1 kesica] 20 kesica po 13,8 g praška za oralnu otopinu, u kutiji

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] vrećica A (papir/LDPE/Al/LDPE) sadrži 112 g praška, vrećica B (papir/LDPE/Al/LDPE) sadrži 11 g praška

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] Al/ folija (strip pakovanje) sa 5 čepića, 2 strip pakovanja u kutiji

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

BRp čepić [2.25 g/1 supozitorija] Al/ folija (strip pakovanje) sa 5 čepićakutija sa 2 strip pakovanja10 čepića (2 Al/ folije (strip pakovanje) po 5 čepića

A07 ANTIDIJAROICI I INTESTINALNI**ANTIINFLAMATORNI/ANTIINFektivNI LIJEKOVI****A07A Intestinalni antiinfektivni****A07AA Antibiotici****A07AA02 nistatin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- BRp obložena tableta [500000 i.j./1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al-bliстер), 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, septicemija, sepsa, infekcije mekih tkiva, u perioperativnoj profilaksi kada za pacijenta postoji povećan rizik od infekcije gram-pozitivnim patogenima kod kardiovaskularnih zahvata, i kod zahvata na kostima i zglobovima:* odrasli i djeca iznad 12 god. 500 mg na 6 sati ili 1 g na 12 sati sporom i.v. infuzijom (do 10 mg/min), djeca do 7 dana starosti inicijalno 15 mg/kg, doza održavanja 10 mg/kg na 12 sati, djeca 7-30 dana starosti 10 mg/kg na 8 sati, djeca preko mjesec dana 10 mg/kg na 6 sati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VANCOMYCIN ENTEROCAPS 250 MG - RIEMSER PHARMA GMBH

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

VANCOMYCIN-MIP 1000MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH

- ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 viala] 5 bočica sa prašakom za rastvor za infuziju

VANCOMYCIN-MIP 500 MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH

- ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala] 5 bočica sa prašakom za rastvor za infuziju

A07AX Ostali intestinalni antiinfektivni

A07AX03 nifuroksazid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENTEROFURYL - BOSNALIJEK D.D.

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

ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D.

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

NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID A.D. SKOPJE, BULEVAR ALEKSANDAR MAKEDONSKI 12, 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 građirana dozirna čašica, u kutiji

A07B Intestinalni adsorbensi**A07BA Preparati medicinskog uglja****A07BA01 aktivni medicinski ugalj**

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

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

BRp granule [150 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera PVC/PVDC//Al po 15 tableta)

BRp granule [385 mg/1 tableta] 1 bočica po 50 g granula

A07D Antipropulzivi**A07DA Antipropulzivi****A07DA03 loperamid**

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

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

BRp raspadljiva tableta za usta [2 mg/1 tableta] 6 raspadljivih tableta za usta (1 PVC/OPA/Alu/OPA/PVC//papir/PET/Al blister sa 6 tableta), u kutiji

LOPEDIUM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

BRp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC blister po 20 kapsula), u kutiji

SELDIAR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (1 staklena bočica)

A07E Intestinalni antiinflamatorni lijekovi

A07EA Korikosteroidi za lokalnu primjenu

A07EA06 budesonid

Doziranje: *blagi do umjereni napadi Kronove bolesti koja pogađa ileum ili uzlazni dio debelog crijeva, kolagenozni colitis:* odrasli preko 18 god, 3 mg 3 puta dnevno prije jela; *autoimuni hepatitis, za indukciju remisije:* 3 mg 3 puta dnevno; *za održavanje remisije:* 3 mg 2 puta dnevno (ujutro i uveče).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUDOSAN - EWOPHARMA AG

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

A07EC Aminosalicilna kiselina i slični preparati

A07EC01 sulfasalazin

Doziranje: *akutni napadi ili pogoršanje hronične upalne crijevne bolesti (ulceroznog kolitisa i proktitisa, Crohnove bolesti):* odrasli, akutni napad, 1-2 g 4 puta dnevno do postizanja remisije (ukoliko je neophodno, kortikosteroidi se takođe mogu dati), smanjiti na dozu održavanja 500 mg 4 puta dnevno, djeca starija od 2 god, akutni napad 40-60 mg sulfasalazina na kg tjelesne mase dnevno, smanjiti na dozu održavanja 20-30 mg sulfasalazina na kg tjelesne mase dnevno; *reumatoidni artritis i juvenilni idiopatski hronični poliartritis:* odrasli, 2-3 g dnevno, djeca starija od 6 god. mogu dobiti 30 mg do 50 mg sulfasalazina na kg tjelesne mase dnevno, podijeljeno na dvije ili tri doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SALAZOPYRIN EN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp gastorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 tableta u bočici

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

Rp gastorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 50 gastorezistentnih tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

A07EC02 mesalazin

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

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

- Rp gastrorezistentna tableta [250 mg/1 tableta] 100 gastrorezistentnih tableta (10 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp supozitorija [250 mg/1 supozitorija] 30 supozitorija (6 blistera po 5 supozitorija), u kutiji

MELASA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 gastrorezistentnih tableta (10 blistera po 10 tableta)
- Rp gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 50 gastrorezistentnih tableta (5 blistera po 10 tableta)

MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 blistera po10 tableta) u kutiji

PENTASA - FERRING PHARMACEUTICALS SA

- Rp čepić [1 g/1 supozitorija] 28 čepića (4 Al/Al - blistera po 7 čepića), u kutiji
- Rp rektalna suspenzija [1 g/100 mL] 7 bočica sa po 100 mL rektalne suspenzije i aplikatorom, u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 10 blister sa 10 tableta sa produženim oslobađanjem; 100 tableta sa produženim oslobađanjem (10 x 10)

SALOFALK - EWOPHARMA AG

- Rp čepić [1 g/1 čepić] 30 čepića (3 PVC/PE blistera po 10 čepića), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 100 gastrorezistentnih tableta (10 PVC/PDVC/ laminirana folija po 10 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [500 mg/1 tableta] 50 gastrorezistentnih tableta (5 PVC/PDVC/ laminirana folija, blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentne granule [1.5 g/1 kesica] 35 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji
- Rp gastrorezistentne granule [1000 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji
- Rp gastrorezistentne granule [1000 mg/1 kesica] 50 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji
- Rp gastrorezistentne granule [3 g/1 kesica] 20 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji
- Rp gastrorezistentne granule [500 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji
- Rp rektalna suspenzija [4 g/60 mL] 60 ml rektalne suspenzije u bijeloj LDPE bočici, 7 bočica u kutiji
- Rp supozitorija [500 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 blistera po 5 supozitorija), u kutiji
- Rp supozitorija [500 mg/1 supozitorija] 30 supozitorija (5 PVC/PE folija po 6 supozitorija), u kutiji

A07F Antidijaroici - mikroorganizmi

A07FA Antidijaroici - mikroorganizmi

A07FA01 mliječno kiselinske bakterije

Doziranje: *preventivna i pomoćna terapija kod dijareje, meteorizma i drugih probavnih poremećaja izazvanih narušavanjem ravnoteže crijevne mikroflore (virusne i bakterijske infekcije GIT-a, liječenja antibioticima širokog spektra, zračenja abdominalnih i zdjeličnih organa);* Flonivin BS, odrasli i djeca preko 3 god. 4-6 kapsula dnevno; odojčad i djeca do 3 god. 3-4 kapsule dnevno; Linex, odrasli i djeca starija od 12 god. 3 puta dnevno po 2 kapsule; djeca 2-12 god. 3 puta dnevno po 1-2 kapsule; dojenčad i djeca do 2 god. 3 puta dnevno po 1 kapsula; Linex forte, odrasli i djeca starija od 12 god. 1-3 puta dnevno po 1 kapsula; djeca 2-12god. 1-2 puta dnevno po 1 kapsula; dojenčad i djeca do 2 god. jedanput dnevno po 1 kapsula.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLONIVIN BS - GALENIKA CRNA GORA D.O.O.

BRp kapsula, tvrda [35 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blister po 8 kapsula)

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 - BIOCODEX

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

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

A07FA49 spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne

Doziranje: *liječenje i profilaksa poremećaja crijevne mikroflore (dismikrobizma) i posljedičnih endogenih avitaminoza, adjuvantni tretman u regenerisanju crijevne mikroflore nakon liječenja antibioticima i hemoterapijskim agensima, akutni i hronični gastrointestinalni poremećaji kod beba u vezi sa intoksikacijom ili poremećajem crijevne mikroflore (dismikrobizmom) i avitaminozom:* oralna suspenzija, odrasli, 2-3 bočice dnevno; djeca, 1-2 bočice dnevno; bebe, 1-2 bočice dnevno; bočice administrirati u redovnim intervalima od po 3 do 4 sata; kapsule, odrasli, 2-3 kapsule dnevno; djeca, 1-2 kapsule dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

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

- A08 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE GOJAZNOSTI, ISKLJUČUJUĆI DIJETETSKE PROIZVODE**
- A08A Lijekovi za liječenje gojaznosti, isključujući dijetetske proizvode**
- A08AB Lijekovi za liječenje gojaznosti sa perifernim djelovanjem**

A08AB01 orlistat

Doziranje: gojaznost: odrasli preko 18 god. 120 mg neposredno prije, za vrijeme, ili do 1 sat poslije svakog glavnog obroka (maks. 120 mg 3 puta dnevno); nastaviti liječenje i nakon 12 nedjelja samo ako gubitak težine od početka liječenja prelazi 5% (cilj za početno mršavljenje može biti manji kod bolesnika sa dijabetesom tip 2); napomena: ako je obrok propušten ili ne sadrži masti, dozu orlistata treba izostaviti.

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

Rp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 42 kapsule, tvrde (2 blistera po 21 kapsula) 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), hronični pankreatitis (najčešće usljed zlorabotreb alkohola), stanja poslije pankreatektomije, stanja poslije totalne gastrektomije, opstrukcija izvodnih kanala pankreasa, tumor glave pankreasa: odrasli i djeca, 150-500 mg uz svaki obrok.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EUROBIOL 25 000 - LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER**

Rp želučanootporna kapsula, tvrda [25000 Ph.Eur. U./1 kapsula+ 22500 Ph.Eur. U./1 kapsula+ 1250 Ph.Eur. U./1 kapsula] 100 želučanootpornih kapsula, tvrdih (1 staklena bočica+9 u kutiji

KREON 10000 - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

BRp gastorezistentna kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 20 kapsula (1 plastični HPDE spremnik) u kutiji, dodatno pakovanje Al/Al blisteri

KREON 25000 - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula (1 plastični HPDE spremnik) u kutiji, dodatno pakovanje HDPE bočice sa PP zatvaračem

KREON 40000 - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 gastorezistentnih kapsula (1 plastični HPDE spremnik) u kutiji

MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

BRp želučanootporna tableta [125 mg/1 tableta] 10 želučanootpornih tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta) u kutiji

BRp želučanootporna tableta [125 mg/1 tableta] 20 želučanootpornih tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

BRp želučanootporna tableta [266.67 mg/1 tableta] 20 želučanootpornih tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

PANGROL 10 000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

PANGROL 25 000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

A10 ANTIHIPERGLIKEMICI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE DIJABETESA)

A10A Insulini i analozi

A10AB Insulini i analozi za injekciju kratkog djelovanja

A10AB01 insulin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACTRAPID PENFILL - NOVO NORDISK A/S

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

GENSULIN R - BIOTON S.A.

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

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

HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A.

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

INSUMAN RAPID - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

Rp rastvor za injekciju u patroni [100 i.j./1 mL] 5 patrona sa po 3 ml rastvora za injekciju

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S**

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

A10AB06 insulin glulisin

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

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

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

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

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

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

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

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

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

HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A.

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

INSULATARD PENFILL - NOVO NORDISK A/S

Rp suspenzija za injekciju u ulošku [100 i.j./1 mL] 5 uložaka po 3 ml suspenzije za injekciju u kutiji

INSUMAN BASAL - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

Rp suspenzija za injekciju u patroni [100 i.j./1 mL] 5 patrona po 3 ml suspenzije za injekciju

A10AD Insulini i analozi za injekciju, srednje - ili dugog djelovanja u kombinaciji sa insulinima kratkog djelovanja**A10AD01 insulin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GENSULIN M30 - BIOTON S.A.**

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

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

HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A.

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

INSUMAN COMB 25 - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

Rp suspenzija za injekciju u patroni [100 i.j./1 mL] 5 patrona po 3 ml suspenzije za injekciju

MIXTARD 30 PENFILL - NOVO NORDISK A/S

Rp suspenzija za injekciju [100 i.j./1 mL] 1 uložak sa 3 ml suspenzije za injekciju, kutija sa 5 uložaka

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 i.j./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] 1 napunjeni pen sa 3 ml suspenzije za injekciju5 napunjenih penova (injektora) po 3 ml suspenzije, u kutiji

A10AD06 insulin aspart, insulin degludek

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RYZODEG - NOVO NORDISK A/S

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

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

A10AE Insulini i analozi za injekciju, dugog djelovanja

A10AE04 insulin glargin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABASAGLAR - ELI LILLY EXPORT S.A.

- Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [100 jedinica/1 mL] 2 napunjene brizgalice (KwikPen) sa po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji
- Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica (KwikPen) sa po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji

LANTUS - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih penova SoloStar za jednokratnu upotrebu sa 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- Rp rastvor za injekciju u patroni [3.6378 mg/1 mL] 5 patrona po 3 ml

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 otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica (Flex Touch) po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji
- Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [200 jedinica/1 mL] 3 napunjene brizgalice (Flex Touch) po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji
- Rp otopina za injekciju u ulošku [100 jedinica/1 mL] 5 uložaka po 3 ml, 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 ili u kombinaciji s agonistom GLP-1 receptora ili bazalnim insulinom ne omogućavaju dovoljno dobru regulaciju glikemije: dodatak peroralnim lijekovima za snižavanje nivoa glukoze-preporučena početna doza 10 odmjernih koraka, najveća dnevna doza 50 odmjernih koraka; prelaz s agonista GLP-1 receptora i prelaz sa bazalnog insulina-preporučena početna doza 16 odmjernih koraka, 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: 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.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

FORDEX - BOSNALIJEK D.D.

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

GLIFOR - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 PVC/PE/PVdC//AI blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PE/PVdC//AI blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

GLUCOPHAGE - MERCK EXPORT GMBH

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

GLUCOPHAGE XR - MERCK EXPORT GMBH

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

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

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

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

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

METFOGAMMA 1000 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera po 15 tableta)

METFOGAMMA 500 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 120 film tableta
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

METFOGAMMA 850 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

- Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 blistera po 10 tableta)
- Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

METFORMIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

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

SIOFOR - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC folije/tvrde Al folije po 15 tableta)
- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC folije/ tvrde Al folije po15 tableta)

SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

SOPHAMET - SOPHARMA AD

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

TEFOR - GALENIKA A.D.

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

A10BB Sulfonamidi, derivati sulfoniluree

A10BB01 glibenklamid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIABOS - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/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

GLIBENCLAMIDE REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera po 10 tableta) u kutiji

MANIL 1,75 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

MANIL 3,5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

MANIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

A10BB09 gliklazid

Doziranje: *dijabetes melitus (tip 2)*: 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; tablete sa modifikovanim oslobađanjem: odrasli preko 18 god. 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)

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

Rp tableta [80 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta)

GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [30 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [30 mg/1 tableta] 60 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (4 PVC/AL blistera po 15 tableta) u kutiji

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

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

GLIKLAZID PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

- Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [30 mg/1 tableta] 60 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (6 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

GLIKOSAN - SLAVIAMED D.O.O.

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

GLIORAL - GALENIKA A.D.

- Rp tableta [80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

A10BB12 glimepirid

Doziranje: *dijabetes melitus (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 blister po 30 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

BETAGLID - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

DIBIGLIM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al - blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al - blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al - blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al - blistera sa 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 blistera po 15 tableta)

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta)
Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta), u kutiji
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta), u kutiji

GLIMEPIRID PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

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

LIMERAL - ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

MEGLIMID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D.

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

MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D.

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

MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D.

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

SUCRYL - RAFARM S.A.

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

TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

A10BD Kombinacije oralnih antihiperlipidemika

A10BD05 metformin, pioglitazon

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2* koji se ne može kontrolisati samo metforminom: odrasli preko 18 god. jedna tableta dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp film tableta [850 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta] 30 film tableta (5 AI/AI blistera po 6 tableta) u kutiji

A10BD08 metformin, vildagliptin

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

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

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

A10BD09 alogliptin, pioglitazon

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2:* druga ili treća linija liječenja za odrasle i djecu stariju od 18. god, kao dodatak dijeti i vježbanju; u kombinaciji s metforminom (trojna kombinovana terapija), jedna tableta dnevno, dozu treba individualno odrediti na osnovu trenutnog režima liječenja svakog bolesnika.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**INCRESYNC - TAKEDA IRELAND LIMITED**

- Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 45 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

A10BD11 linagliptin, metformin

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2 koji nije kontrolisan samo metforminom ili metforminom u kombinaciji sa sulfonilureom;* odrasli preko 18 god, 1 tableta 2 puta dnevno (na osnovu važeće doze metformina).

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

- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta+ 1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta+ 850 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji

A10BD13 alogliptin, metformin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VIPDOMET - TAKEDA IRELAND LIMITED**

- Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 1000 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 blistera po 14 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 850 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 blistera sa 14 film tableta) u kutiji

A10BD20 empagliflozin, metformin

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2,* kao dodatak dijeti i vježbanju, kada nije moguće postići regulaciju samo metforminom ili metforminom u kombinaciji sa drugim lijekovima za snižavanje glukoze u krvi, uključujući insulin: 1 tbl. dva puta dnevno

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

- Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 850 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 850 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera), u kutiji

A10BF Inhibitori alfa-glukozidaze

A10BF01 akarboza

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLUCOBAY 50 MG - BAYER PHARMA AG

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

A10BH Inhibitori dipeptidil peptidaze 4 (DPP-4)

A10BH01 sitagliptin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

A10BH02 vildagliptin

Doziranje: *dijabetes melitus-tip 2:* odrasli preko 18 god, kao monoterapija, 50 mg 2 puta dnevno, ujutru i uveče; kao dvojna terapija u kombinaciji sa metforminom ili pioglitazonom, 50 mg 2 puta dnevno, ujutru i naveče; dvojna terapija u kombinaciji sa sulfonilureom, 50 mg dnevno, ujutro; kao trojna terapija u kombinaciji sa metforminom i sulfonilureom, 50 mg 2 puta dnevno; u kombinaciji sa insulinom (sa ili bez metformina), 50 mg 2 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

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

A10BH04 alogliptin

Doziranje: *dijabetes melitus tipa 2,* u kombinaciji s drugim lijekovima za snižavanje glukoze uključujući insulin: odrasli, 25 mg jedanput na dan kao dodatak terapiji metforminom, tiazolidindionom, sulfonilurejom ili insulinom, ili kao trojna terapija s metforminom i tiazolidinom ili insulinom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VIPIDIA - TAKEDA IRELAND LIMITED

- 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
- Rp film tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

A10BH05 linagliptin

Doziranje: *dijabetes melitus tipa 2:* kao monoterapija, 5 mg jednom dnevno; u kombinaciji sa metforminom, 5 mg jednom dnevno pri čemu se doza metformina mora održavati; u kombinaciji sa sulfonilureom i insulinom, 5 mg jednom dnevno pri čemu je moguće razmotriti niže doze sulfoniluree ili insulina zbog rizika od hipoglikemije.

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

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)

A10BX Ostali antidijabetici, isključujući insuline**A10BX02 repaglinid**

Doziranje: *dijabetes melitus (tip 2),* kao monoterapija ili u kombinaciji sa metforminom kada sam on nije dovoljan: odrasli preko 18 god. početna doza 0,5 mg dnevno, 30 min. prije glavnog obroka (1 mg ukoliko se prelazi sa drugog oralnog hipoglikemika); podešavati prema odgovoru u intervalima 1-2 nedjelje; do 4 mg može biti dato kao pojedinačna doza, maks. 16 mg dnevno; ne preporučuje se pacijentima starijima od 75 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ENYGLID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., ŠMARJEŠKA CESTA 6, NOVO MESTO, REPUBLIKA SLOVENIJA**

Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta), u kutiji
 Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 90 tableta (6 blistera po 15 tableta), u kutiji
 Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta), u kutiji
 Rp tableta [1 mg/1 tableta] 90 tableta (6 blistera po 15 tableta), u kutiji
 Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta), u kutiji
 Rp tableta [2 mg/1 tableta] 90 tableta (6 blistera po 15 tableta), u kutiji

REODON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 90 tableta
 Rp tableta [1 mg/1 tableta] 90 tableta
 Rp tableta [2 mg/1 tableta] 90 tableta

REPAGLINID PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 90 tableta (6 blistera po 15 tableta) u kutiji
 Rp tableta [1 mg/1 tableta] 90 tableta (6 blistera po 15 tableta) u kutiji
 Rp tableta [2 mg/1 tableta] 90 tableta (6 blistera po 15 tableta) u kutiji

A10BX07 liraglutid

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2,* u kombinaciji sa drugim lijekovima koji snižavaju nivo šećera u krvi: s.c. odrasli preko 18 god. početna doza 0,6 mg jednom dnevno, povećati nakon najmanje 1 nedjelje na 1,2 mg jednom dnevno, dalje povećavati ukoliko je neophodno nakon najmanje 1 nedjelje na maks. 1,8 mg jednom dnevno.

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

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

A10BX10 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), u kutiji
- Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [10 µg/0.2 mL+ 20 µg/0.2 mL] 1 zeleni napunjeni pen i 1 ljubičasti napunjeni pen sa po 3 ml rastvora za injekciju (po 14 doza), u kutiji
- Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [20 µg/0.2 mL] 2 ljubičasta napunjena pena po 3 ml rastvora za injekciju (po 14 doza), u kutiji

A10BX12 empagliflozin

Doziranje: *dijabetes melitus (tip 2):* odrasli preko 18 god, 10 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno i ukoliko je podnošljivost dobra, povećati na maks. 25 mg jednom dnevno; starijima od 85 god. se ne preporučuje započinjanje terapije ovim lijekom

REGISTROVANI LIJEKOVI:

JARDIANCE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

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

A10BX14 dulaglutid

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2:* s.c. kao monoterapija 0,75 mg jednom nedjeljno; kao dodatna terapija 1,5 mg jednom nedjeljno; za pacijente starije od 75 god. razmotriti mogućnost davanja početne doze od 0,75 mg jednom nedjeljno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRULICITY - ELI LILLY EXPORT S.A.

- Rp otopina za injekciju [0.75 mg/0.5 mL] 4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji
- Rp otopina za injekciju [1.5 mg/0.5 mL] 4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji

A11 VITAMINI

A11A Multivitamini, kombinacije

A11AA Multivitamini sa mineralima

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- BRp obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 0.04 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 80 i.j./1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta+ 1.2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 0.3 mg/1 tableta+ 600 i.j./1 tableta+ 0.3 mg/1 tableta+ 0.25 mg/1 tableta+ 0.2 µg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 x 15) u PVC/PVDC/PVC//Al blisteru, u kutiji

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

Doziranje: povećana potreba za vitaminima i kao dodatak nepotpunoj ishrani: odrasli i djeca starija od 10 godina; jednom dnevno 1 plava tableta i 1 crvena tableta

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

A11B Multivitamini, monokomponentni

A11BA Multivitamini, monokomponentni

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp sirup [50 mg/5 mL+ 2 mg/5 mg+ 100 i.j./5 mL+ 5 mg/5 mL+ 0.6 mg/5 mL+ 900 i.j./5 mL+ 1 mg/5 mg+ 1 µg/5 mL+ 1 mg/5 mL] staklena boca sa 150 ml sirupa i mjernom kašičicom

A11C Vitamin A, vitamin D, uključujući i njihove kombinacije

A11CB Vitamin A i D u kombinaciji

A11CB vitamin A, vitamin D3

Doziranje: profilaksa hipovitaminoza A i D kod djece: zdrava djeca, mlađa od 6 mjeseci 4-7 kapi dnevno; djeca od 6 mjeseci - 3 god. 8-10 kapi dnevno; nedonoščad i dojenčad s probavnim poremećajima (malapsorpcijski sindrom) trebaju veće doze vitamina (oko 1600 i.j. vitamina A i oko 540 i.j. vitamina D); ako je potrebno, pedijatri mogu propisati preventivnu upotrebu kapi i nakon navršene prve godine

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AD3 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp oralne kapi, emulzija [6000 i.j./1 mL+ 2000 i.j./1 mL] 15 ml oralnih kapi, emulzije u staklenoj bočici sa kapaljkom, u kutiji

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 PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

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

A11CC Vitamin D i analozi

A11CC03 alfacalcidol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALPHA D3 - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

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

A11CC04 kalcitriol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROCALTROL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Rp kapsula, meka [0.25 µg/1 tableta] 100 kapsula, mekih

A11CC05 holekalciferol

Doziranje: Plivit D3 - *prevencija rahitisa u dojenčadi i male djece, nadoknada povećanih potreba u trudnica i dojilja:* dojenčad u toku prve god. života: 2-5 kapi (400-1000 i.j.)

dnevno, prema preporuci ljekara; djeca starija od jedne god, trudnice i dojilje: 2 kapi (400 i.j.) dnevno; *prevencija osteoporoze*: 2-5 dnevno; kapi se uzimaju u kašičici soka ili mlijeka (jedna kap sadrži približno 200 i.j. kolekalciferola); Devit-3 - *nedostatak ili manjak vitamina D, prevencija i liječenje nedostatka vitamin D uzrokovanog malapsorpcijom, liječenje rahitisa kod novorođenčadi, dojenčadi i djece, osteomalacija uzrokovana nedostatkom vitamina D, suportivno liječenje osteoporoze u kombinaciji sa kalcijumom, i kada je indikovano, lijekovima za liječenje osteoporoze, profilaksa u slučaju povišenog rizika od preloma usljed osteoporoze (npr. stariji pacijenti i pacijenti koji se liječe glikokortikoidima), liječenje sekeundarnog hiperparatireoidizma*: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

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

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

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

PLIVIT D3 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

A11D Vitamin B1 monokomponentni i u kombinaciji sa vitaminima B6 i B12**A11DA Vitamin B1, monokomponentni****A11DA01 tiamin**

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

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

ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 50 ampula po 1 ml rastvora za injekciju

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.

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 s 2 ml rastvora za injekciju

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 blistera po 15 tableta)

Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 60 obloženih tableta (4 blistera po 15 tableta)

A11E Vitamini B-kompleksa, uključujući kombinacije

A11EA Vitamini B-kompleksa

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

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

PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp film tableta [1 µg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 x 10)

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BEVIPLEX - GALENIKA A.D.

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

A11EA kalcijum, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin, vitamin B12

Doziranje: *prevencija i liječenje hipovitaminoze B i avitaminoze B, povećana potreba za vitaminima B grupe, poremećena apsorpcija usljed oboljenja probavnog trakta, gastrektomije, oboljenja jetre, urođenih poremećaja metabolizma, deficitarne ishrane, neuralgije, polineuritisi, bolesti kože;* odrasli: prevencija hipovitaminoze 1 film tableta na dan, za liječenje 1 do 2 film tablete, 2 do 3 puta na dan; djeca: 1 film tableta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

POLIBEVIT - BOSNALJEK D.D.

BRp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ 0.002 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 x 10)

A11G Vitamin C (askorbinska kiselina), uključujući kombinacije**A11GA Vitamin C (askorbinska kiselina), monokomponentni****A11GA01 askorbinska kiselina**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**C-ZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

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

PLIVIT C - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

VITAMIN C - GALENIKA A.D.

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 250 tableta

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

VITAMIN C ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 250 tableta

VITAMIN C HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp šumeća tableta [1000 mg/1 tableta] 20 šumećih tableta

VITAMIN C REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

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

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 250 tableta (25 PVC-PVDC / Al blistera po 10 tableta) u kutiji

A11GB Vitamin C (askorbinska kiselina), kombinacije**A11GB01 askorbinska kiselina, kalcijum**

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

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

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

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CA-C 1000 CALVIVE - WELLCOME LIMITED**

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

A11H Ostali monokomponentni vitaminski preparati

A11HA Ostali monokomponentnivitaminski preparati

A11HA02 piridoksina

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.

BRp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutijiblisteri od Alu/ PVC i trake PVC/PVdC

ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 50 ampula po 2 ml rastvora

VITAMIN B6 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta

A11HA03 vitamin E

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EVITOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

A11HA31 kalcijum-pantotenat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PANTHENOL - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA

BRp komprimovana lozenga [120 mg/1 pastila] blister sa 10 komprimovanih lozengi, kutija sa 2 blistera, 20 komprimovanih lozengi (2 blistera sa po 10 tableta), 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 sa 20 šumećih tableta u kutiji

A12AA04 kalcijum-karbonat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KALCIJEV KARBONAT KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp tableta [1 g/1 tableta] 50 tableta (1 bočica)

KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CALCIMONTA - TAKEDA GMBH**

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

A12AX holekalciferol, kalcijum-karbonat

Doziranje: *prevencija i terapija nedostatka vitamina D i kalcijuma kod starijih pacijenata, terapija osteoporoze:* odrasli i stariji pacijenti, 2 puta dnevno po jedna tableta.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**

Rp tableta za žvakanje [400 i.j./1 tableta+ 1250 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje (2 polipropilenske fiola po15 tableta za žvakanje)

Rp tableta za žvakanje [400 i.j./1 tableta+ 1250 mg/1 tableta] 60 tableta za žvakanje (4 polipropilenske fiole po15 tableta za žvakanje) u kutiji

A12B KALIJUM**A12BA Kalijum****A12BA01 kalijum-hlorid**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KALIJ KLOORID JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

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

A12BA02 kalijum-citrat

Doziranje: *korekcija i prevencija hipokalijemije* (koncentracija kalijuma u serumu >3 mmol/l: 20-80 mmol K⁺/dan, podijeljeno u 1-4 doze s razmacima od 6-8 sati (započeti s 20-40 mmol/dan i ako je potrebno titrirati do željene doze; 100 mmol K⁺/dan (kada se primjenjuje u kombinaciji s tiazidima i diureticima Henleove petlje), podijeljeno u 3 doze s

razmacima od 8 h; kod djece: 2-5 mmol K⁺/kg/dan podijeljeno u 2-4 doze; *stanja koja zahtijevaju brzu nadoknadu kalijuma*: 40 mmol K⁺ može se davati svaka 2 sata kroz 6 sati do maks. 120 mmol/6 sati; kod djece: 1 mmol K⁺/kg može se davati svaka 2 sata kroz 6 sati do maks. 3 mmol/kg/6 sati; napomena: 1 vrećica otopljena u čaši vode (200 ml) sadrži 40 mmol kalijevih jona (K⁺)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

A12BA30 kalijum-citrat, kalijum-hidrogenkarbonat, limunska kiselina

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KALINOR - DESMA GMBH

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

A13 TONICI

A13A Tonici

A13A citrulin maleat

Doziranje: *simptomatsko liječenje funkcionalne astenije kod odraslih i djece starije od 6 godina*: odrasli, 3 kesice dnevno; djeca od 6 god: 2 kesice dnevno, upotrebljavati najduže 4 sedmice.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

STIMOL - BIOCDEX

BRp oralni rastvor [1 g/10 mL] 18 kesica, u kutiji

BRp prašak za oralni rastvor [1 g/1 g] 18 kesica, u kutiji

A16 DRUGI 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 400 U - 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. odršli i djeca preko 8 god. 1 mg/kg svake 2 nedjelje.

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

SZU 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**

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

A16AB07 alglukozidaza alfa

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

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

SZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/1 boca] 50 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju (1 staklena bočica) u kutiji

A16AX Razni lijekovi za alimentarni trakt i metabolizam**A16AX01 tioktinska kiselina**

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

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

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

BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp kapsula, meka [300 mg/1 tableta] 30 kapsula, mekih

Rp kapsula, tvrda [600 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih

BERLITHION 300 ED - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

ZU koncentrat otopine za infuziju [300 mg/12 mL] 5 staklenih ampula po 12 ml, u kutiji

BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [600 mg/24 mL] 5 ampula po 24 ml u kutiji

THIOGAMMA 600 ORAL - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

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

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

TIACID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

A16AX10 eliglustat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CERDELGA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp kapsula, tvrda [84,4 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

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

B01AA03 **varfarin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FARIN - GALENIKA A.D.

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

B01AA07 **acenokumarol**

Doziranje: profilaksa i terapija tromboembolijskih poremećaja: prvi dan 4 mg dnevno (manje doze se preporučuju ukoliko se prima heparin); drugi dan 4-8 mg, svakog dana u isto vrijeme; doza održavanja je obično 1-8 mg zavisno od INR vrijednosti.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACENOKUMAROL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

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

SIN 4 - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL

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

B01AB **Heparinska grupa**

B01AB01 **heparin**

Doziranje: terapija i prevencija tromboembolijskih poremećaja (duboka venska tromboza, akutna embolija arterija ili tromboza, tromboflebitis, embolija pluća, masna embolija): terapijske doze: individualno, i.v. 5000-10000 i.j. na 4 h ili 500 i.j. /kg tjelesne mase dnevno kao kontinuirana inf. u rastvoru natrijum florida ili dekstroze; inicijalna doza s.c. inj. 250 i.j./kg tjelesne mase; dalje, na svakih 12 h uz individualno korigovanje doze na osnovu testa koagulacije; podešavanje doze je individualno; profilaksa postoperativne tromboze dubokih vena i plućne embolije: s.c. 5000 i.j. 2 sata prije operacije a zatim svakih 8-12 sati tokom 7 dana ili dok je pacijent u bolnici; prevencija tromboembolija u trudnoći (kod žena sa podacima o trombozi dubokih vena ili plućnoj emboliji u anamnezi): s.c. 5000 i.j. na 8-12 sati, može biti potrebno povećanje doze do 10 000 i.j. svakih 12 sati za vrijeme trećeg trimestra; terapija nestabilne angine pectoris 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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEPARIN GALENIKA - GALENIKA A.D.

- ZU rastvor za injekciju [25000 i.j./5 mL] 5 ml rastvora za injekciju (10 ampula sa 5ml rastvora za injekciju) u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [5000 i.j./1 mL] kutija sa 5 ampula po 1 ml

HEPARIN NATRIJUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

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

B01AB04 dalteparin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FRAGMIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- SZU rastvor za injekciju [10000 i.j./1 mL] 10 staklenih ampula po 1 ml rastvora za injekciju u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2500 i.j./1 doza] 10 jednodoznih napunjenih šprica po 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [5000 i.j./1 doza] 10 jednodoznih napunjenih šprica po 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

B01AB05 enoksaparin

Doziranje: *profilaksa dubokih venskih tromboza posebno kod hirurških pacijenata,* s.c. umjeren rizik: 20 mg (2000 jedinica) oko 2 sata prije operacije, a zatim 20 mg (2000 jedinica) svaka 24 sata; visoki rizik (npr. hirurgija u ortopediji), 40 mg (4000 jedinica) 12 sati prije operacije, a zatim 40 mg (4000 jedinica) svaka 24 sata; *profilaksa duboke venske tromboze kod bolničkih pacijenata,* s.c. 40 mg (4000 jedinica) svakih 24 sata; *tretman dubokih venskih tromboza ili plućne embolije:* s.c. 1,5 mg/kg (150 jedinica/kg) svakih 24 sata dok se ne uspostavi odgovarajuća oralna antikoagulantna terapija; *akutni infarkt miokarda sa elevacijom ST-segmenta:* odrasli ispod 75 god. i.v. inj. 30 mg (3000 jedinica) praćeno s.c. 1 mg/kg (100 jedinica/kg) zatim s.c. 1 mg/kg svakih 12 sati do 8 dana (maks. 100 mg (10000 jedinica) za samo prve 2 subkutane doze); stariji preko 75

god. jedino s.c. 750 mcg/kg (75 jedinica/kg) svakih 12 sati (maks. 75 mg (7500 jedinica) za samo prve 2 doze); pacijenti koji prolaze perkutanu koronarnu intervenciju, dodatna doza, i.v. inj, 300 mcg/kg (30 jedinica/kg) u vrijeme procedure ukoliko je posljednja subkutano doza data više od 8 sati ranije; *nestabilna angina i infarkt miokarda bez elevacije ST-segmenta*: s.c. 1 mg/kg (100 jedinica/kg) svakih 12 sati obično tokom 2-8 dana (min. 2 dana) *sprečavanje zgrušavanja u vantjelesnoj cirkulaciji za vrijeme hemodijalize (u trajanju do 4 sata ili kraće)*: početna doza 100 i.j

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CLEXANE - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

PROLONGIN - SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD

- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [20 mg/0.2 mL] 10 napunjenih injekcionih šprica (od 1 ml) sa po 0,2 ml rastvora za injekciju u PVC/papirnom blisteru, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [20 mg/0.2 mL] 2 napunjena injekciona šprica (od 1 ml) sa po 0,2 ml rastvora za injekciju u PVC/papirnom blisteru, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [40 mg/0.4 mL] 10 napunjenih injekcionih šprica (od 1 ml) sa po 0,4 ml rastvora za injekciju u PVC/papirnom blisteru, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [40 mg/0.4 mL] 2 napunjena injekciona šprica (od 1 ml) sa po 0,4 ml rastvora za injekciju u PVC/papirnom blisteru, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [60 mg/0.6 mL] 2 napunjena injekciona šprica (od 1 ml) sa po 0,6 ml rastvora za injekciju u PVC/papirnom blisteru, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [80 mg/0.8 mL] 2 napunjena injekciona šprica (od 1 ml) sa po 0,8 ml rastvora za injekciju u PVC/papirnom blisteru, u kutiji

B01AB08 reviparin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CLIVARIN 1750 - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

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

CLIVARIN 3436 - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

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

B01AB12 bemiparin

Doziranje: *terapija duboke venske tromboze*, sa ili bez plućne embolije, u akutnoj fazi: s.c. inj, umjereni rizik, 115 IU anti Xa/kg težine jednom dnevno, odnosno kod pacijenata <50 kg 0,2 ml (5000 IU anti-Xa); pacijenti 50-70 kg 0,3 ml (7500 IU anti-Xa), pacijenti >70 kg 0,4 ml (10000 IU anti-Xa); *sprečavanje zgrušavanja u vantjelesnom krvotoku za vrijeme hemodijalize*: za pacijente koji primaju više tretmana hemodijalize u trajanju od ne više od 4 sata i bez opasnosti krvarenja, jedna doza u obliku bolusa u arterijsku liniju na početku dijalize; za pacijente tjelesne mase ispod 60 kg, doza iznosi 2500 IU, a za pacijente preko 60 kg 3500 IU

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZIBOR - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2500 i.j./0.2 mL] 2 staklene napunjene šprice po 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [3500 i.j./0.2 mL] 2 staklene napunjene šprice po 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZIBOR 10000 IU - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [10000 i.j./0.4 mL] 10 šprica po 0,4 ml rastvora za injekciju u napunjenom špricu

ZIBOR 5000 IU - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [5000 i.j./0.2 mL] 10 šprica po 0,2 ml rastvora za injekciju u napunjenom špricu

ZIBOR 7500 IU - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [7500 i.j./0.3 mL] 10 šprica po 0,3 ml rastvora za injekciju u napunjenom špricu

B01AC Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

B01AC04 klopidogrel

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANGICLOD - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

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

ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

CARDOGREL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

CLODIL - BOSNALIJEK D.D.

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

CLOPIDOGREL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta)

CLOPIGAL - GALENIKA A.D.

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

CLOPIX - KWIZDA PHARMA GMBH

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

DILOXOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

FLUXX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

KLOPIDEX 75 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

KLOPIDOGREL GENERA - GENERA D.D.

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

KLOPIDOGREL PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (8 blistera po 7 tableta) u kutiji

KLOPIDOGREL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

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

PIGREL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tablet (4 x 7)

PLAVIX - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 x 14)

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

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

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

SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE

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

ZYLLT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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

B01AC06 acetilsalicilna kiselina

Doziranje: smanjenje rizika od smrti kod pacijenata sa suspektim akutnim srčanim udarom: 200-300 mg odmah po sumnji, najbolje sažvakati, doza održavanja 200-300 mg u trajanju do 30 dana nakon srčanog udara, a zatim razmotriti dalje preventivno liječenje; smanjenje rizika od obolijevanja i smrti kod pacijenata koji su već preboljeli srčani udar; sekundarno sprečavanje moždanog udara; smanjenje rizika od tranzitornih ishemijskih ataka (TIA) i moždanog udara kod pacijenata koji pate od TI; smanjenje rizika od obolijevanja i smrti kod pacijenata sa stabilnom i nestabilnom anginom pectoris; sprečavanje tromboembolije poslije operativnih ili intervencijskih zahvatana krvnim sudovima, kao što su perkutana transluminalna koronarna angioplastika, aortokoronarna premoštenja, karotidna endarterektomija, arteriovenska premoštenja: 100-300 mg dnevno; sprečavanje duboke venske tromboze i plućne embolije nakon dugotrajne imobilizacije, npr. nakon većeg hirurškog zahvata; smanjenje rizika od prvog srčanog udara kod osoba s kardiovaskularnim faktorima rizika (djabetes, hiperlipidemija, hipertenzija, gojaznost, pušenje, starost): 100-200 mg dnevno ili 300 mg svaki drugi dan; profilaksa duboke venske tromboze i embolije pluća poslije dugotrajne imobilizacije; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 16 godina, osim ako to nije posebno indikovano

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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

BRp gastrozistentna tableta [100 mg/1 tableta] 30 gastrozistentnih tableta (3 blistera po 10 tableta)

ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp gastrozistentna tableta [100 mg/1 tableta] 30 gastrozistentnih tableta (3 PVC/PVDC/AIU blister po 10 tableta) u kutiji

ASK LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

BRp gastrozistentna tableta [75 mg/1 tableta] 30 gastrozistentnih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER PHARMA AG

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

ASPISAL 100 - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ

BRp tableta [100 mg/1 tableta] 20 tableta (blister po 10 tableta) u kutiji

BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D.

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

CARDIOPIRIN - LANNACHER GMBH

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

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

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

B01AC07 dipiridamol**Doziranje:** profilaksa tromboembolije povezane sa ugradnjom umjetnih srčanih zalistaka (kao dodatak oralnim antikoagulantima): 300-450 mg dnevno, podijeljeno u više doza; maks. dnevna doza 600 mg**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PERSANTIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

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

B01AC11 iloprost**Doziranje:** koncentrat za otopinu za infuziju: uznapredovali tromboangitis obliterans (Bürgersova bolest) s kritičnom limfnom ishemijom u slučajevima gdje nije indikovana revaskularizacija; pacijenti s jakim perifernim arterijskim bolestima PAOD – posebno onih u riziku amputacije i kod kojih nije moguća operacija ili angioplastika; pacijenti s jakim hendikepirajućim Raynaud fenomenom koji ne pokazuju reakcije na druge terapije: inicijalno 0,5 ng/kg/min tokom 30 minuta; dozu treba povećavati u intervalima svakih 30 minuta počev od 0,5 ng/kg/min do 2,0 ng/kg/min; tačna stopa infuzije treba da se računa na bazi tjelesne težine da bi se efektirala infuzija po stopi od 0,5 ng/kg/min do 2,0 ng/kg/min. (Ilomedin 20 je otopina u staklenoj ampuli; sadržaj ampule se vadi i razrjeđuje s rastvorom natrijum hlorida (0,9%) ili glukoze 5%); otopina za atomizator: idiopatska ili familijarna 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 PHARMA AG**

ZU koncentrat otopine za infuziju [20 µg/1 mL] 5 ampula po 1 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

VENTAVIS - BAYER PHARMA AG

ZU otopina za atomizator [10 µg/1 mL] 90 ampula po 2 ml otopine za atomizator, u kutiji

B01AC23 cilostazol**Doziranje:** intermitentna klaudikacija kod pacijenata bez bola u mirovanju i kod kojih nije dokazana nekroza perifernih tkiva: 100 mg 2 puta dnevno 30 min. prije jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DILVAS - J.URIACH Y COMPANIA S.A.

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

B01AC30 acetilsalicilna kiselina, klopidogrel

Doziranje: *prevencija aterotrombotičkih događaja* nakon inicijalne terapije klopidogrelpm 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 blistera po 7 tableta) u kutiji

B01AC30 acetilsalicilna kiselina, dipiridamol

Doziranje: *sekundarna prevencija ishemijskog moždanog udara i tranzitornih ishemijskih napada:* 1 kaps. 2 puta na dan, ujutro i uveče; u slučaju nepodnošljivih glavobolja tokom uvođenja terapije, preći na jednu kapsulu pred spavanje, i nisku dozu acetilsalicilne kiseline ujutro; glavobolja se sa nastavkom terapije smanjuje, a pacijenti treba da se vrate na uobičajeni režim što je moguće prije, obično tokom nedjelju dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AGGRENOX - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [25 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 60 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (1 bočica) u kutiji

B01AD Enzimi

B01AD01 streptokinaza

Doziranje: *akutni infarkt miokarda:* (terapiju primjeniti u roku 12 sati od pojave simptoma), i.v. infuzija, 1,5 miliona i.j. u trajanju od 60 minuta; *duboke venske tromboze; plućna embolija; tromboembolije perifernih arterija; tromboze centralnih arterija retine ili vena:* i.v. infuzija, početna doza je 250.000 i.j. u trajanju od 30 minuta, zatim 100.000 i.j. svaki sat tokom 24-72 sata uz praćenje stanja (konsultovati literaturu proizvođača)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

STREPTASE - CSL BEHRING GMBH

SZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1500000 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju/injekciju u kutiji

B01AD02 alteplaza

Doziranje: *akutni infarkt miokarda:* 90 minutni dozni režim (unutar prvih 6 sati): 15 mg u i.v. bolusu, zatim 50 mg tokom prvih 30 min, zatim 35 mg tokom 60 min, do maks. doze od 100 mg (tokom 90 min.); kod pacijenata sa tjelesnom težinom ispod 65 kg ukupnu dozu prilagoditi težini: 15 mg u i.v. bolusu, zatim u i.v. infuziji 0,75 mg/kg tjelesne težine u trajanju 30 min. (maks. 50 mg), zatim 0,5 mg/kg tokom 60 min. (maks. ukupna doza 100 mg tokom 90 min.); 3 satni dozni režim (unutar 6-12 sati nakon početka simptoma): 10 mg u i.v. bolusu, zatim 50 mg u i.v. infuziji tokom prvog sata, zatim i.v. infuzijom 10 mg u trajanju 30 minuta, do maksimalne doze od 100 mg u trajanju od 3 sata; kod pacijenata sa tjelesnom težinom ispod 65 kg ukupna doza ne bi trebala biti veća od 1,5 mg/kg (maks. doza: 100 mg tokom 3 sata); *plućna embolija:* 10 mg u i.v. bolusu u trajanju od 1-2 min, zatim 90 mg u i.v. infuziji u trajanju 2 sata; kod pacijenata sa tjelesnom težinom ispod 65 kg ukupna doza ne treba prelaziti 1,5 mg/kg; *akutni ishemijski moždani udar* (tretman mora biti započet unutar 4,5 sati od nastupanja simptoma): 0,9 mg/kg

(maksimalno 90 mg) i.v. infuzijom u trajanju 60 min. pri čemu treba 10% ukupne doze inicijalno primjeniti u i.v. bolusu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACTILYSE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

SZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju/infuziju [< 50 mg/1 boca] 1 bočica praška i 1 bočica otapala (voda za injekciju)

B01AD07 reteplaza

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RAPILYSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [10 jedinica/1 boca] 2 bočice sa praškom, 2 šprice po 10 ml rastvarača (Aqua pro injectione), 2 vrška za rekonstituciju, 2 igle

B01AE Direkni inhibitori trombina

B01AE07 dabigatran eteksilat

Doziranje: primarna prevencija venskih tromboembolijskih događaja (VTE) kod odraslih bolesnika koji su podvrgnuti hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze kuka ili koljena: prevencija VTE-a nakon hirurškog zahvata ugradnje endoproteze koljena: odrasli preko 18 god, 110 mg (stariji preko 75 god, 75 mg) 1-4 sata nakon hirurškog zahvata, zatim 220 mg (stariji preko 75 god, 150 mg) jedanput dnevno tokom 9 dana; prevencija VTE-a nakon hirurškog zahvata ugradnje endoproteze kuka: odrasli preko 18 god, 110 mg (stariji preko 75 god, 75 mg) 1-4 sata nakon hirurškog zahvata, zatim 220 mg (stariji preko 75 god, 150 mg) jedanput dnevno tokom 27-34 dana; liječenje duboke venske tromboze i plućne embolije i prevencija rekurentne duboke venske tromboze i plućne embolije: odrasli preko 18 god, 150 mg (stariji preko 80 godina ili pacijenti na istovremenoj terapiji verapamilom, 110 mg) 2 puta dnevno, nakon liječenja parenteralnim antikoagulansom u minimalnom trajanju od 5 dana (niže doze od 110 mg dva puta dnevno mogu biti razmotrene za pacijente starosti 75-80 god. ili kod pacijenata sa umjerenim bubrežnim oštećenjem ili kod pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja; prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih osoba sa nevalvularnom atrijskom fibrilacijom sa jednim ili više rizičnih faktora: 150 mg (pacijenti stariji od 80 god. ili pacijenti koji istovremeno uzimaju verapamil, 110 mg) 2 puta dnevno (niže doze od 110 mg dva puta dnevno mogu biti razmotrene za pacijente starosti 75-80 god, ili za pacijente sa umjerenim bubrežnim oštećenjem, ili kod pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp kapsula, tvrda [110 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 blistera)

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

Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera)

Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 blistera)

Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 blistera)

Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 60 kapsula (6 blistera)

B01AF Direkni inhibitori faktora Xa

B01AF01 rivaroksaban

Doziranje: prevencija venske tromboembolije kod odraslih koji se podvrgavaju ugradnji vještačkog koljena: stariji, preko 18 god. 10 mg jednom dnevno tokom 2 nedjelje, a početi

6-10 sati poslije hirurške intervencije; *prevencija venske tromboembolije kod odraslih koji se podvrgavaju ugradnji vještačkog kuka*: stariji, preko 18 god. 10 mg jednom dnevno tokom 5 nedjelja, a početi 6-10 sati poslije hirurške intervencije; *liječenje duboke venske tromboze ili plućne embolije i profilaksa duboke venske rekurentne tromboze i plućne embolije*: odrasli preko 18 god, 15 mg dva puta dnevno sa hranom tokom 21 dana, a zatim 20 mg jednom dnevno sa hranom; *profilaksa inzulta i sistemske embolije kod pacijenata sa ne-valvularnom atrijskom fibrilacijom (sa jednim ili više riziko faktora kao što su kongestivno zatajenje srca, hipertenzija, starost preko 75 god, dijabetes melitus, raniji inzult ili prolazni ishemijski atak)*: odrasli stariji od 18 god, 20 mg jednom dnevno sa hranom

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XARELTO - BAYER PHARMA AG

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 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 blistera po 14 tableta) u kutiji
Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

B01AF02 apiksaban

Doziranje: *prevencija venskih tromboembolijskih događaja kod odraslih bolesnika podvrgnutim elektivnom hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze kuka*: odrasli iznad 18 god, 2,5 mg 2 puta dnevno, preporučeno trajanje liječenja od 32 do 38 dana, a započeto od 12 do 24 h nakon hirurškog zahvata; *prevencija venskih tromboembolijskih događaja kod odraslih bolesnika podvrgnutim elektivnom hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze koljena*: odrasli iznad 18 god, 2,5 mg 2 puta dnevno, preporučeno trajanje liječenja 10-14 dana, započeto od 12 do 24h nakon hirurškog zahvata; *liječenje duboke venske tromboze i plućne embolije*: početna doza 10 mg 2 puta dnevno tokom 7 dana, a u nastavku liječenja smanjiti dozu na 5 mg 2 puta dnevno; *prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze i plućne embolije*: 2,5 mg 2 puta dnevno (nakon završenog šestomjesečnog liječenja antikoagulantnim tretmanom); *prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod bolesnika sa nevalvularnom fibrilacijom atrija*: odrasli iznad 18 godina 5 mg 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELIQUIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al-PVC/PVdC blistera sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al-PVC/PVdC blistera sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

B01AX Ostali antitrombotici

B01AX05 fondaparinuks

Doziranje: *prevencija venske tromboembolije (VT) poslije ortopedskih ili abdominalnih operacija*: s.c. 2,5 mg 6 sati po završetku operacije, potom 2,5 mg jednom dnevno; *nestabilna angina pectoris i infarkt miokarda bez elaveicije ST-segmenta*: s.c. 2,5 mg jednom na dan, najduže 8 dana ili do otpusta iz bolnice; *infarkt miokarda s elevacijom ST-segmenta*: i.v. inj. ili inf. 2,5 mg prvi dan, zatim s.c. 2,5 mg do 8 dana (ili do otpusta iz bolnice); *akutna duboka venska tromboza (DVT) i plućna embolija (PE)*: s.c. odrasli tjelesne mase ispod 50 kg, 5 mg svakih 24 sata; tjelesne mase 50-100 kg, 7,5 mg svakih 24 sata; tjelesne mase preko 100 kg, 10 mg svakih 24 sata; terapija površinske venske tromboze: s.c. odrasli tjelesne mase preko 50 kg, 2,5 mg jednom dnevno, tokom najmanje 30 dana (maks. 45 dana u slučaju visokog rizika od tromboembolijskih komplikacija); liječenje treba trajati najmanje 5 dana sve dok se ne uspostavi adekvatna terapija oralnim antikoagulansima; ne preporučuje se primjena kod djece ispod 17 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ARIXTRA - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED**

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

B02 ANTIHEMORAGICI

B02A Antifibrinolitici

B02AA Amino kiseline

B02AA02 traneksaminska kiselina

Doziranje: *hemoragija usljed promjene ravnoteže fibrinogeneza-fibrinoliza (terapija i prevencija u internoj medicini, ORL i stomatološkoj terapiji, ginekologiji i akušerstvu, hirurgiji, urologiji):* odrasli, oralna profilaksa: 1½ -2 ampule od 500 mg dnevno razblažene šećernim rastvorom u vodi, počevši najmanje jedan dan prije operacije u trajanju najmanje 3-4 dana poslije operacije; i.v. profilaksa: 1 ampula od 500 mg dnevno počevši najmanje 1 dan prije operacije i najmanje 3-4 dana poslije operacije; oralna terapija: 1-2 ampule od 500 mg 3 puta na dan ili ½ -1 ampule od 500 mg 6 puta dnevno razblaženo u malo šećernog rastvora u vodi; i.v. terapija: počinje sporom inj. 1 ampule od 500 mg, ukoliko to ne zaustavi krvarenje, primjeniti polovinu ampule od 500 mg u vidu i.v. inf. (0,25 g na sat); terapija lokalnom primjenom: primjeniti sadržaj 1 ampule na mjestu krvarenja, direktno ili uz pomoć štapića sa vatom natopljenom u ovaj rastvor; **djeca**, oralna profilaksa: 5-10 mg/kg/dan razblaženo u malo šećernog rastvora u vodi, počevši najmanje 1 dan prije operacije i zatim najmanje 3-4 dana nakon operacije; oralna terapija: 10-20 mg/kg 3 puta dnevno ili 5-10 mg/kg 6 puta dnevno, kao i kod "profilakse"; i.v. terapija: 20 mg/kg/dan; efikasnost, doziranje i bezbjednost kod djece nisu u cjelini ustanovljeni

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ACIDO TRANEXAMICO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.**

SZU/Rp rastvor za injekciju [500 mg/5 mL] 5 ampula po 5 ml rastvora za injekciju u kutiji

B02B Vitamin K i ostali hemostatici

B02BD Faktori koagulacije krvi

B02BD01 faktor koagulacije II, humani, faktor koagulacije IX, faktor koagulacije VII, humani, faktor koagulacije X, humani, protein c, protein s

Doziranje: *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 - OCTAPHARMA AG

SZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [11 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+ 7 i.j./1 mL - 31 i.j./1 mL+ 7 i.j./1 mL - 32 i.j./1 mL] 1 stalena bočica sa praškom i 1 bočica rastvarača od 20 ml, kutija sa 1 bočicom praška, 1 bočica rastvarača i 1 set za prenos, 1 bočica praška, 1 bočica rastvarača (voda za injekciju) i 1 set za prenos (1 dvostrana igla i 1 igla za filtraciju), 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 - OCTAPHARMA AG

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

B02BD02 moroktokog alfa

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REFACTO AF - PFIZER LUXEMBOURG SARL

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

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompresa od gaze, u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 šprica sa rastvaračem, sistem za otapanje sa sterilnim nastavkom za bočicu, sterilni kompet, vata, flaster i kompresa od gaze, u kutiji

B02BD02 faktor koagulacije VIII, humani

Doziranje: hemofilija A, stečeni deficit faktora VIII, hemofiličari sa antitijelima protiv faktora VIII (profilaksa i terapija krvarenja): doziranje individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BERIATE - CSL BEHRING GMBH

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [500 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica po 5 ml rastvarača (voda za injekciju), filter transfer set 20/20, u kutiji

EMOCLOT - KEDRION S.P.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [1000 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [500 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji (medicinsko sredstvo za rekonstituciju, šprica za injekciju i leptir igla sa PVC cjevčicom)

FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./10 mL] 1 bočica praška (liofilizat) +1 predhodno 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.

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./10 mL] 1 bočica praška (liofilizat) +1 predhodno 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.

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./10 mL] 1 bočica praška (liofilizat) +1 predhodno napunjena šprica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) + pribor (adapter za bočicu, filter, 2 tufera natopljena alkoholom i leptir igle) u kutiji

HAEMOCTIN SDH - BIOTEST AG

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1000 viala] 1 bočica sa praškom (1000 i.j.) i 1 bočica sa rastvaračem od 10 ml (voda za injekciju), u kutiji sa priborom za aplikaciju
- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom(250 i.j.) i 1 bočica sa rastvaračem (voda za injekciju)u kutiji sa priborom za aplikaciju
- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom (500 i.j.) i 1 bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju)u kutiji sa priborom za aplikaciju

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

B02BD02 faktor koagulacije VIII, rekombinantni

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KOGENATE BAYER 1000 IU - BAYER PHARMA AG

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 viala] 1 bočica sa Bio-Set uređajem sa praškom, 1 napunjena šprica sa 2,5 ml vode za injekciju, 1 adapter za bočicu, 1 venipunktorni set, 2 sterilna alkoholna tufera, 2 suha tufera i 2 flastera

KOGENATE BAYER 250 IU - BAYER PHARMA AG

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 viala] 1 bočica praška i 1 predhodno napunjena šprica sa 2,5 ml rastvarača (voda za injekciju)

KOGENATE BAYER 500 IU - BAYER PHARMA AG

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala] 1 bočica sa Bio-Set uređajem sa praškom, 1 šprica sa 2,5 ml vode za injekciju, 1 adapter za bočicu, 1 venipunktorni set, 2 sterilna alkoholna tufera, 2 suha tufera i 2 flastera

RECOMBIMATE 1000 I.U. - BAXTER AG

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

RECOMBIMATE 250 I.U. - BAXTER AG

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

RECOMBIMATE 500 I.U. - BAXTER AG

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

B02BD04 faktor koagulacije IX

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AIMAFIX - KEDRION S.P.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [1000 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [500 i.j./1 boca] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji

OCTANINE F - OCTAPHARMA AG

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./10 mL] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji (kutije povezane trakom)
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./5 mL] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 5 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji (kutije povezane trakom)

B02BD06 faktor koagulacije VIII, humani, von Willebrand-ov faktor

Doziranje: terapija i profilaksa krvarenja (hemofilija A, stečeni nedostatak faktora VIII, von Willebrand-ova bolest s nedostatkom faktora VIII): 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

- SZU/Rp 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 paket sa medicinskim priborom, u kutiji
- SZU/Rp 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 paket sa medicinskim priborom, u kutiji

B02BD08 eptakog alfa

Doziranje: terapija i profilaksa hemoragije kod pacijenata sa hemofilijom A ili B sa inhibitorima na faktore koagulacije VIII ili IX, hemofilija kod koje se očekuje snažan anamnestički odgovor, stečena hemofilija, nedostatak faktora VII, Glanzmann-ova trombastenija: doza, interval i dužina terapije određuje se prema protokolu; primjenjuje se kao bolus i.v. injekcija u trajanju od 2-5 min.

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

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

B02BD09 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 sa praškom, 1 napunjena šprica 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 sa praškom, 1 napunjena šprica 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 sa praškom, 1 napunjena šprica sa otapalom, sterilni set, vata, flaster i gaza, u kutiji

B02BX Ostali sistemski hemostatici

B02BX01 etamsilat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DICYNONE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

B02BX05 eltrombopag

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

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

- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PA/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

B03 ANTIANEMICI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE ANEMIJE)**B03A Preparati gvožđa****B03AA Dvovalentno gvožđe, oralni preparati****B03AA02 gvožđe (II)-fumarat**

Doziranje: *krvarenje različite etiologije, povećane potrebe za gvožđem (trudnoća, porođaj, laktacija, pubertet):* odrasli, terapija, dva puta po jedna kapsula, prije jela; profilaksa, jedna kapsula dnevno; *djeca (koja mogu da uzimaju kapsule)* jedna kapsula dnevno

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

- Rp kapsula, tvrda [350 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula), u kutiji

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

Doziranje: *manifestni nedostatak gvožđa (liječenje anemije koja je posljedica manjka gvožđa):* odojčad do prve god. života početna doza 25 mg, zatim postepeno povećavati na 50 mg dnevno; *djeca 1-12 god.* 50-100 mg dnevno; *djeca iznad 12 god. odrasli i dojilje,* 100-300 mg dnevno; vrijednost hemoglobina se normalizuje nakon 3-5 mjeseci liječenja, za popunjavanje depoa gvožđa liječenje treba nastaviti još nekoliko nedjelja; *trudnice,* 200-300 mg dnevno, dok se vrijednost hemoglobina ne normalizuje, zatim liječenje nastaviti sa 100 mg dnevno, najmanje do kraja trudnoće, kako bi se popunili depoi gvožđa u organizmu; *latentni nedostatak gvožđa:* *djeca 1-12 god.* 25-50 mg dnevno; *djeca starija od 12 god. odrasli i dojilje* 100 mg dnevno 1-2 mjeseca; *sprečavanje pojave manjka gvožđa u trudnoći:* 100 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FERRUM LEK 100 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

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

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

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

FERZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

REFERUM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp sirup [100 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj boci, u kutiji
- Rp sirup [50 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj boci, u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [100 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

B03AB09 gvožđe-protein sukcinilat

Doziranje: *nedostatak gvožđa usljed povećanog gubljenja gvožđa, povećanih potreba za gvoždem ili loše apsorpcije:* odrasli, 15-30 ml (40-80 mg Fe3+) podijeljeno u 2 doze, prije jela; djeca: 1,5 ml/kg (4 mg/kg Fe3+) podijeljeno u 2 doze, prije jela;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEGOFER - ALKALOID AD SKOPJE

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

B03AC Gvožđe, parenteralni preparati

B03AC gvožđe (III) hidroksid-polimaltozni kompleks

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 ampula] 5 ampula po 2 ml u kutiji

B03AC kompleks gvožđe (III) hidroksida sa saharozom

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FEROVIN - RAFARM S.A.

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

VENOFER 100 MG/5 ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU rastvor za injekciju [100 mg/5 mL] 5 ampula po 5 ml rastvora za injekciju

B03AC02 kompleks gvožđe (III) hidroksida sa saharozom

Doziranje: *nedostatak gvožđa kada oralna terapija nije izvodljiva ili je neefikasna:* spora i.v. inj. ili inf. uobičajeno, odrasli 5-10 ml Feridiala (100 – 200 mg gvožđa) dva do tri puta sedmično, zavisno od koncentracije hemoglobina; djeca, 0,15 ml Feridiala na kilogram tjelesne težine (= 3 mg gvožđa/kg) dva do tri puta sedmično, zavisno od koncentracije hemoglobina; maks. podnošljiva jednokratna doza, odrasli, 10 ml Feridiala (200 mg gvožđa) tokom najmanje 10 min, infuzija: ukoliko to zahtjeva klinička slika, maks. jednokratna dozvoljena doza jednom sedmično može biti povećana za 0,35 ml Feridiala po kilogramu tjelesne težine (= 7mg gvožđa/kg), ta jednokratna doza ne smije prekoračiti 25 ml Feridiala (500 mg gvožđa), razrijeđena sa 500 ml 0,9 % (m/V) rastvora natrijum hlorida i data tokom najmanje 31 sata; djeca, 0,35 ml Feridiala na kilogram tjelesne težine (=7 mg gvožđa/kg), razrijeđeno sa 0,9 % (m/V) rastvorom natrijum hlorida i dato tokom najmanje 31 sata jednom sedmično;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FERIDIAL - RAFARM S.A.

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

B03AD Gvožđe u kombinaciji sa folnom kiselinom**B03AD02 folna kiselina, gvožđe-fumarat**

Doziranje: *prevencija i liječenje deficita gvožđa i folne kiseline u trudnoći i anemiji:* 1 tableta na dan (samo odrasli, preparat nije namijenjen djeci)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FOLIRON - REMEDICA LTD.**

Rp film tableta [0.35 mg/1 tableta+ 310 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) 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:**TOTHEMA - 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 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 ampula sa rastvorom za injekciju

B03BA03 hidroskobalamin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OHB 12 - GALENIKA A.D.**

ZU rastvor za injekciju [2500 µg/2 mL] 5 ampula po 2 ml

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 tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

B03BB Folna kiselina i derivati

B03BB01 folna kiselina

Doziranje: *megaloblastna anemija prouzrokovana deficitom folata:* oralno, odrasli i djeca preko 1 god. preporučena dnevna doza 1 tbl. (5 mg) na dan, tokom 4 mjeseca; kod stanja malapsorpcije dnevna doza 15 mg; *profilaksa deficita folata 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; *dotatak 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

FOLIK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

FOLNA KISELINA REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

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

B03X Ostali lijekovi za liječenje anemije

B03XA Ostali lijekovi za liječenje anemije

B03XA01 epoetin beta

Doziranje: rastvor za injekciju: *liječenje simptomatske anemije povezane sa hroničnim zatajenjem bubrega kod odraslih i pedijatrijskih bolesnika:* s.c. odrasli i djeca, početna doza 20 i.j./kg 3 puta nedjeljno tokom 4 nedjelje, povećati prema odgovoru u intervalima od 4 nedjelje u koracima po 20 i.j./kg 3 puta nedjeljno; ukupna nedjeljna doza može biti podijeljena u dnevne doze; početno smanjenje doze je na polovinu podešene prema odgovoru u intervalima od 1-2 nedjelje; ukupna nedjeljna doza održavanja može biti data kao pojedinačna doza ili podijeljena u 3-7 nedjeljnih doza; maks. 720 i.j./kg nedjeljno; i.v. inj. tokom 2 min, odrasli i djeca, početna doza 40 i.j./kg 3 puta nedjeljno tokom 4 nedjelje, povećati prema odgovoru na 80 i.j./kg 3 puta nedjeljno nakon 4 nedjelje, sa daljim povećanjima ukoliko je neophodno u intervalima od 4 nedjelje u koracima od 20 i.j./kg 3 puta nedjeljno; doza održavanja, početno smanjenje doze je na polovinu podešene prema odgovoru u intervalima od 1-2 nedjelje; maks. 720 i.j./kg nedjeljno; *prevencija anemije kod nedonoščadi porođajne težine od 750 do 1500 g i gestacijske dobi manje od 34 sedmice:* s.c. 250 i.j./kg 3 puta nedjeljno, terapiju treba započeti što ranije, poželjno od 3. dana i nastaviti tokom 6 nedjelja; *liječenje simptomatske anemije kod odraslih bolesnika sa nemijeloičnim malignim bolestima koji primaju hemoterapiju:* s.c. početna

doza 450 i.j./kg nedjeljno (kao pojedinačna doza ili podijeljeno u 3-7 podijeljenih doza nedjeljno), povećati ukoliko je neophodno nakon 4 nedjelje (ukoliko nije postignut porast hemoglobina od najmanje 1 g/100 ml) na 900 i.j./kg nedjeljno (kao pojedinačna doza ili u 3-7 podijeljenih nedjeljnih doza); kada se postigne terapijski cilj dozu treba smanjiti za 25-50%; maks. 60000 i.j. nedjeljno; *povećanje količine vlastite krvi kod bolesnika u predonacijskom programu*: konsultovati literaturu proizvođača; multidozna injekcija-**prašak i rastvarač za rastvor za injekciju**: isto kao i rastvor za injekciju, izuzev u prevenciji anemije kod nedonoščadi porođajne težine od 750 do 1500 g i gestacijske dobi manje od 34 sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RECORMON - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

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

ZU/Rp rastvor za injekciju [30000 i.j./0.6 mL] 4 staklene šprice po 0,6 ml rastvora za injekciju u 4 igle

RECORMON MD - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

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

B03XA01 epoetin teta

Doziranje: *simptomatska anemija povezana s hroničnim zatajenjem bubrega*: odrasli iznad 18 god. s.c. početna doza je 20 i.j./kg tjelesne težine, 3 puta sedmično, doza se može nakon 4 sedmice povećati na 40 i.j./kg, 3 puta sedmično, ako porast hemoglobina nije adekvatan, doza se dalje može povećavati za 25% od prethodne doze u intervalima od mjesec dana dok se ne dosegne ciljna vrijednost hemoglobina; i.v. početna doza je 40 i.j./kg tjelesne težine, 3 puta sedmično, ta se doza nakon 4 sedmice može povećati na 80 i.j./kg, 3 puta sedmično, a dalje, po potrebi, povećavati za 25% prethodne doze u razmacima od mjesec dana: za oba puta primjene najviša doza ne smije biti veća od 700 i.j./kg tjelesne težine sedmično; *simptomatska anemija u bolesnika s nemijeloidnim malignim bolestima koji primaju hemoterapiju*: inicijalna doza je 20000 i.j., 1 put sedmično, ako nakon 4 sedmice ne dođe do porasta hemoglobina za najmanje 1 g/dl, udvostručiti dozu na 40000 i.j. jednom sedmično, ako se ni nakon dodatne 4 sedmice terapije ne zabilježi znatan rast hemoglobina, treba razmotriti povećanje sedmične doze na maks. 60 000 i.j.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EPORATIO - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [1000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 0,5 ml otopine za injekciju, sa zaštitom za iglu (6 blistera) u kutiji

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [1000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 0,5 ml otopine za injekciju, bez zaštite za iglu (6 blistera) u kutiji

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [10000 i.j./1 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 1 ml otopine za injekciju, bez zaštite za iglu (6 blistera) u kutiji

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [10000 i.j./1 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 1 ml otopine za injekciju, sa zaštitom za iglu (6 blistera) u kutiji

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [2000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 0,5 ml otopine za injekciju, bez zaštite za iglu (6 blistera) u kutiji

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [2000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 0,5 ml otopine za injekciju, sa zaštitom za iglu (6 blistera) u kutiji

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20000 i.j./1 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 1 ml otopine za injekciju, bez zaštite za igle (6 blistera) u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20000 i.j./1 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 1 ml otopine za injekciju, sa zaštitom za iglu (6 blistera) u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [3000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 0,5 ml otopine za injekciju, bez zaštite za iglu (6 blistera) u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [3000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 0,5 ml otopine za injekciju, sa zaštitom za iglu (6 blistera) u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [30000 i.j./1 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 1 ml otopine za injekciju, bez zaštite za iglu (6 blistera) u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [30000 i.j./1 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 1 ml otopine za injekciju, sa zaštitom za iglu (6 blistera) u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [4000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 0,5 ml otopine za injekciju, bez zaštite za iglu (6 blistera) u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [4000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 0,5 ml otopine za injekciju, sa zaštitom za iglu (6 blistera) u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [5000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 0,5 ml otopine za injekciju, sa zaštitom za iglu (6 blistera) u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [5000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki po 0,5 ml otopine za injekciju, bez zaštite za iglu (6 blistera) u 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); za prikupljanje autologne krvi za hirurške zahvate: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BINOCRIT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [2000 i.j./1 mL] 6 napunjenih šprica sa 1 ml otopine, bez sigurnosne zaštite za iglu
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [2000 i.j./1 mL] 6 napunjenih šprica sa 1 ml otopine, sa sigurnosnom zaštitom za iglu
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [3000 i.j./0.3 mL] 6 napunjenih šprica sa 0,3 ml otopine, bez sigurnosne zaštite za iglu
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [3000 i.j./0.3 mL] 6 napunjenih šprica sa 0,3 ml otopine, sa sigurnosnom zaštitom za iglu
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40000 i.j./1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml otopine, bez sigurnosne zaštite za iglu
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40000 i.j./1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml otopine, sa sigurnosnom zaštitom za iglu

EPREX - JANSSEN-CILAG KFT.

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

B03XA01 epoetin zeta

Doziranje: *anemija udružena sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom:* odrasli-početna doza 3 puta nedjeljno i.v. 50 i.j. /kg (pacijenti koji još nisu na dijalizi i koji su na hemodijalizi) i 2 puta nedjeljno i.v. 50 i.j./kg (pacijenti na peritonealnoj dijalizi), doza može da se koriguje na 4 nedjelje tako da se održava vrijednost hemoglobina kod odraslih od 10-12 g/dl (6,2-7,5 mmol/l) pri čemu je preporučena ukupna nedjeljna doza i.v. 75-300

i.j./kg, djeca-početna doza 3 puta nedjeljno i.v. 50 i.j./kg, doza može da se koriguje na 4 nedjelje tako da se održava vrijednost hemoglobina od 9,5-11 g/dl (5,9-6,8 mmol/l); *anemija kod odraslih pacijenata na hemioterapiji*: početna doza 3 puta nedjeljno s.c. 150 i.j./kg ili jednom nedjeljno s.c. 450 i.j./kg, doza se koriguje na 4 nedjelje u skladu sa porastom broja retikulocita i postizanjem ciljane vrijednosti hemoglobina od 10-12 g/dl; *smanjenje potrebe za transfuzijom krvi*: u hirurgiji (ortopedske operacije na kostima) pacijenti sa hematokritom od 33-39% koji zahtijevaju 4 transfuzije-dva puta nedjeljno i.v. 600 i.j./kg tokom 3 nedjelje prije operacije, uz oralni preparat gvožđa (200 mg/dan).

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

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [10000 i.j./1 mL] 1 injekciona šprica sa 1 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2000 i.j./0.6 mL] 6 injekcionih šprica po 0,6 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [30000 i.j./0.75 mL] 1 injekcioni špric sa 0,75 mL rastvora za injekciju, u kutiji

B03XA02 darbepoetin alfa

Doziranje: *simptomatska anemija povezana sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom kod pacijenata na dijalizi, odraslih i djece preko 11 god, s.c. ili i.v. putem, u početku 450 nanograma/kg jednom nedjeljno i nakon 4 nedjelje (u zavisnosti od odgovora) dozu smanjiti za 25%; kada se postigne koncentracija hemoglobina od 11 g/100 ml, doza održavanja se daje jednom nedjeljno ili jednom u 2 nedjelje; koncentracija hemoglobina ne smije biti veća od 13 g/100 ml; simptomatska anemija povezana sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom kod pacijenata koji nisu na dijalizi, odraslih i djece preko 11 god, s.c. ili i.v. putem, u početku 450 nanograma/kg jednom nedjeljno ili s.c. 750 nanograma/kg 1 put svake 2 sedmice nakon 4 nedjelje (u zavisnosti od odgovora) dozu smanjiti za 25%; kada se postigne koncentracija hemoglobina od 11 g/100 ml, doza održavanja se daje s.c ili i.v jednom nedjeljno ili s.c jednom u 2 nedjelje ili s.c jednom mjesečno; simptomatska anemija kod odraslih koji primaju hemoterapiju za ne-mijeloidni malignitet: odrasli, s.c. inj. početna doza 6,75 mikrograma/kg jednom svake 3 nedjelje ili 2,25 mikrograma/kg jednom nedjeljno (ako je odgovor neadekvatan nakon 9 nedjelja dalji tretman ne može biti efikasn i terapiju treba prekinuti); ako je adekvatan odgovor postignut, smanjiti dozu do 25-50%; davanje lijeka treba prekinuti otprilike 4 nedjelje nakon završetka hemoterapije*

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

- SZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [10 µg/0.4 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka, u blisteru.
- SZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [100 µg/0.5 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,5 ml otopine, u blisteru
- SZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [150 µg/0.3 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka, u blisteru
- SZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20 µg/0.5 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka, u blisteru
- SZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [30 µg/0.3 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka, u blisteru
- SZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [300 µg/0.6 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka, u blisteru
- SZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 µg/0.4 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka, u blisteru

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

SZU/Rp	otopina za injekciju u napunjenoj injekciona štrcaljka, u blisteru	štrcaljki	[50 µg/0.5 mL]	1 napunjena
SZU/Rp	otopina za injekciju u napunjenoj injekciona štrcaljka, u blisteru	štrcaljki	[500 µg/1 mL]	1 napunjena
SZU/Rp	otopina za injekciju u napunjenoj injekciona štrcaljka, u blisteru	štrcaljki	[60 µg/0.3 mL]	1 napunjena
SZU/Rp	otopina za injekciju u napunjenoj injekciona štrcaljka, u blisteru	štrcaljki	[80 µg/0.4 mL]	1 napunjena

B03XA03 metoksi polietilen glikol-epoetin beta

Doziranje: *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	[100 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	[50 µg/0.3 mL]	1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml otopine i 1 igla
ZU	otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	[75 µg/0.3 mL]	1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml otopine i 1 igla
ZU	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	[120 µg/0.3 mL]	1 staklena napunjena šprica s 0,3 ml rastvora i 1 igla

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, zavisu od indikacije i stanja bolesnika*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALBIOMIN 20% - BIOTEST AG

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

ALBIOMIN 5% - BIOTEST AG

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

ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG

SZU	rastvor za infuziju [200 g/1 L]	1 bočica sa 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji
SZU	rastvor za infuziju [200 g/1 L]	1 bočicom sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ALBUNORM 25% - OCTAPHARMA AG

SZU rastvor za infuziju [250 g/1 L] 1 staklena boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

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

ALBUNORM 4% - OCTAPHARMA AG

SZU rastvor za infuziju [40 g/1 L] 1 staklena boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

SZU rastvor za infuziju [40 g/1 L] 1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

SZU rastvor za infuziju [40 g/1 L] 1 staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG

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

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

ALBUTEIN 20% - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

SZU rastvor za infuziju [200 mg/1 mL] 1 bočica po 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

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

ALBUTEIN 5% - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

SZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boca po 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

SZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boca po 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

SZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boca po 500 ml rastvora za infuziju, u kutiji

HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH

SZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] staklena boca sa 50 ml rastvora za infuziju

HUMAN ALBUMIN 200G/L BAXTER - BAXTER AG

SZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju

SZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] staklena bočica sa 50 ml rastvora za infuziju

UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A.

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

B05AA07 hidrosietilskrob, natrijum-hlorid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HETASORB 6% - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

VOLUVEN - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

ZU rastvor za infuziju [60 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL] 10 boca po 500 ml rastvora u kutiji

ZU rastvor za infuziju [60 g/1000 mL+ 9 g/1000 mL] 10 kesica po 500 ml rastvora u kutiji

B05B Rastvori za intravensku primjenu

B05BA Rastvori za parenteralnu ishranu

B05BA01 aminokiseline

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU rastvor za infuziju [9.31 g/1000 mL+ 11 g/1000 mL+ 14 g/1000 mL+ 12 g/1000 mL+ 5.1 g/1000 mL+ 3 g/1000 mL+ 5 g/1000 mL+ 7.4 g/1000 mL+ 4.3 g/1000 mL+ 11.2 g/1000 mL+ 6.5 g/1000 mL+ 0.4 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL+ 6.2 g/1000 mL+ 1 g/1000 mL] 500 ml (1 staklena boca) , 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

AMINOVEN 10% - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

ZU rastvor za infuziju [100 g/1000 mL] 10 boca po 500 ml

AMINOVEN 5% - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

ZU rastvor za infuziju [50 g/1000 mL] 10 boca po 500 ml

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

SZU rastvor za infuziju [4.64 g/1000 mL+ 0.52 g/1000 mL+ 0.88 g/1000 mL+ 10.72 g/1000 mL+ 5.82 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 10.4 g/1000 mL+ 13.09 g/1000 mL+ 6.88 g/1000 mL+ 1.1 g/1000 mL+ 5.73 g/1000 mL+ 2.24 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 0.7 g/1000 mL+ 10.8 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju

B05BA02 sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, riblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije)

Doziranje: snabdijevanje pacijenata energijom, esencijalnim masnim kiselinama i omega-3 masnim kiselinama kao dio režima parenteralne prehrane kada je oralna ili enteralna prehrana nemoguća, nedovoljna ili kontraindikovana: primjena- i.v. inf. u perifernu ili centralnu venu; odrasli: 1 - 2 g masti/kg tjelesne težine(TT)/dan što odgovara 5-10 ml/kg TT/dan, a preporučena brzina infuzije je 0,63 ml SMOFlipida/kg TT/sat; novorođenčad i dojenčad - početna doz treba biti 0,5-1 g masti/kg TT/dan, praćeno uzastopnim povećanjem za 0,5-1 g masti/kg TT/dan do količine od 3,0 g masti/kg TT/dan; kod nedonoščadi i novorođenčadi sa niskom porođajnom težinom SMOFlipid treba davati u vidu infuzije neprekidno oko 24 sata; djeca - maksimalno 3 g masti/kg TT/dan, što

odgovara 15 ml SMOFLIPID/kg TT/dan; dnevnu dozu postepeno povećavati u prvoj sedmici primjene

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SMOFLIPID - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ZU emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih boca sa po 500 ml emulzije za infuziju, u kutiji
- ZU emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih bočica sa po 100 ml emulzije za infuziju, u kutiji
- ZU emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih bočica sa po 250 ml emulzije za infuziju, u kutiji

B05BA02 prečišćeno sojino ulje

Doziranje: *postoperativna ishrana, tumori gastrointestinalnog trakta, peritonitis, ulcerozni colitis, opekotine, dugotrajna koma:* individualno, a preporučena maksimalna količina je do 3 g/kg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INTRALIPID 10 % - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

- ZU emulzija za infuziju [100 mg/1 mL] 12 kesa po 500 ml emulzije za infuziju

INTRALIPID 20% - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

- ZU emulzija za infuziju [200 mg/1 mL] 12 kesa po 500 ml emulzija za infuziju

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] 1 plastična boca sa 500 mL rastvora za infuziju

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

- ZU rastvor za infuziju [50 g/1000 mL] 1 plastična boca sa 500 mL rastvora za infuziju
- ZU rastvor za infuziju [50 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 250 mL rastvora za infuziju

GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

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

GLUKOZA 10% LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A.

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

GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

- ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 100 ml otopine za infuziju (20 polietilenskih boca sa 100 ml otopine) u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 1000 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa 1000 ml otopine) u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 250 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa 250 ml otopine) u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa 500 ml otopine) u kutiji

GLUKOZA 5% LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A.

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

B05BA10 aminokiseline, glukoza, lipidi

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NUTRIFLEX LIPID PERI - B.BRAUN MELSUNGEN AG

- ZU emulzija za infuziju [0.936 g/1000 mL+ 3.88 g/1000 mL+ 1.2 g/1000 mL+ 2.808 g/1000 mL+ 0.435 g/1000 mL+ 0.64 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 5.28 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 0.515 g/1000 mL+ 1.352 g/1000 mL+ 2.16 g/1000 mL+ 1.32 g/1000 mL+ 64 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 1.872 g/1000 mL+ 0.353 g/1000 mL+ 2.354 g/1000 mL+ 2.504 g/1000 mL+ 2.272 g/1000 mL+ 1.568 g/1000 mL+ 0.865 g/1000 mL+ 2.72 g/1000 mL+ 2.4 g/1000 mL+ 1.456 g/1000 mL+ 0.456 g/1000 mL+ 2.08 g/1000 mL] plastična trokomorna vrećica od 1875 ml emulzije za infuziju, kutija sa 5 plastičnih trokomornih vrećica po 1875 ml, 1875 ml emulzije za infuziju (5x1875 ml)
- ZU emulzija za infuziju [0.936 g/1000 mL+ 3.88 g/1000 mL+ 1.2 g/1000 mL+ 2.808 g/1000 mL+ 0.435 g/1000 mL+ 0.64 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 5.28 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 0.515 g/1000 mL+ 1.352 g/1000 mL+ 2.16 g/1000 mL+ 1.32 g/1000 mL+ 64 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 1.872 g/1000 mL+ 0.535 g/1000 mL+ 2.354 g/1000 mL+ 2.504 g/1000 mL+ 2.272 g/1000 mL+ 1.568 g/1000 mL+ 0.865 g/1000 mL+ 2.72 g/1000 mL+ 2.4 g/1000 mL+ 1.456 g/1000 mL+ 0.456 g/1000 mL+ 2.08 g/1000 mL] 1250 ml emulzije za infuziju (5x1250 ml)
- ZU emulzija za infuziju [0.936 g/1000 mL+ 3.88 g/1000 mL+ 1.2 g/1000 mL+ 2.808 g/1000 mL+ 0.64 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 5.28 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 0.435 g/1000 mL+ 0.515 g/1000 mL+ 1.352 g/1000 mL+ 2.16 g/1000 mL+ 1.32 g/1000 mL+ 64 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 1.872 g/1000 mL+ 2.354 g/1000 mL+ 0.353 g/1000 mL+ 2.504 g/1000 mL+ 2.272 g/1000 mL+ 1.568 g/1000 mL+ 0.865 g/1000 mL+ 2.72 g/1000 mL+ 2.4 g/1000 mL+ 1.456 g/1000 mL+ 0.456 g/1000 mL+ 2.08 g/1000 mL] 2500 ml emulzije za infuziju (5x2500 ml)

B05BA10 aminokiseline, glukoza, lipidi, omega kiseline

Doziranje: unos energije i esencijalnih masnih kiselina uključujući omega-3 i omega-6 masne kiseline, amino kiselina, elektrolita i tečnosti tokom parenteralne prehrane za pacijente s blagim do srednje teškim katabolizmom kada oralna ili enteralna prehrana nije moguća, kada je nedovoljna ili kontraindikovana: doziranje individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NUTRIFLEX OMEGA PLUS - B.BRAUN MELSUNGEN AG**

ZU emulzija za infuziju [1.872 g/1000 mL+ 4.66 g/1000 mL+ 1.44 g/1000 mL+ 3.37 g/1000 mL+ 0.222 g/1000 mL+ 0.781 g/1000 mL+ 16 g/1000 mL+ 4 g/1000 mL+ 5.264 mg/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 0.686 g/1000 mL+ 1.62 g/1000 mL+ 2.59 g/1000 mL+ 1.58 g/1000 mL+ 120 g/1000 mL+ 3.37 g/1000 mL+ 2.26 g/1000 mL+ 0.47 g/1000 mL+ 2.747 g/1000 mL+ 3.01 g/1000 mL+ 2.18 g/1000 mL+ 1.88 g/1000 mL+ 0.402 g/1000 mL+ 3.26 g/1000 mL+ 2.88 g/1000 mL+ 1.74 g/1000 mL+ 0.54 g/1000 mL+ 2.5 g/1000 mL] plastična trokomorna vrećica od 2500 ml emulzije za infuziju (5 vrećica)

ZU emulzija za infuziju [1.872 g/1000 mL+ 4.66 g/1000 mL+ 1.44 g/1000 mL+ 3.37 g/1000 mL+ 0.78 g/1000 mL+ 16 g/1000 mL+ 4 g/1000 mL+ 5.264 mg/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 1.62 g/1000 mL+ 0.686 g/1000 mL+ 0.222 g/1000 mL+ 2.59 g/1000 mL+ 1.58 g/1000 mL+ 120 g/1000 mL+ 3.37 g/1000 mL+ 2.26 g/1000 mL+ 0.47 g/1000 mL+ 2.747 g/1000 mL+ 3.01 g/1000 mL+ 2.18 g/1000 mL+ 1.88 g/1000 mL+ 3.26 g/1000 mL+ 2.88 g/1000 mL+ 1.74 g/1000 mL+ 0.54 g/1000 mL+ 2.5 g/1000 mL] plastična trokomorna vrećica od 1875 ml emulzije za infuziju (5 vrećica)

ZU emulzija za infuziju [1.872 g/1000 mL+ 4.66 g/1000 mL+ 1.44 g/1000 mL+ 3.37 g/1000 mL+ 0.781 g/1000 mL+ 16 g/1000 mL+ 4 g/1000 mL+ 5.264 mg/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 1.62 g/1000 mL+ 0.222 g/1000 mL+ 0.686 g/1000 mL+ 2.59 g/1000 mL+ 1.58 g/1000 mL+ 120 g/1000 mL+ 3.37 g/1000 mL+ 2.26 g/1000 mL+ 0.47 g/1000 mL+ 2.747 g/1000 mL+ 3.01 g/1000 mL+ 2.18 g/1000 mL+ 1.88 g/1000 mL+ 0.402 g/1000 mL+ 3.26 g/1000 mL+ 2.88 g/1000 mL+ 1.74 g/1000 mL+ 0.54 g/1000 mL+ 2.5 g/1000 mL] plastična trokomorna vrećica od 1250 ml emulzije za infuziju (5 vrećica)

NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU emulzija za infuziju [2.496 g/1000 mL+ 6.79 g/1000 mL+ 4.92 g/1000 mL+ 1.171 g/1000 mL+ 16 g/1000 mL+ 4 g/1000 mL+ 7.02 mg/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 2.1 g/1000 mL+ 2.37 g/1000 mL+ 0.25 g/1000 mL+ 0.91 g/1000 mL+ 3.78 g/1000 mL+ 2.31 g/1000 mL+ 144 g/1000 mL+ 4.91 g/1000 mL+ 3.28 g/1000 mL+ 0.623 g/1000 mL+ 3.689 g/1000 mL+ 4.38 g/1000 mL+ 3.18 g/1000 mL+ 2.74 g/1000 mL+ 0.378 g/1000 mL+ 4.76 g/1000 mL+ 4.2 g/1000 mL+ 2.54 g/1000 mL+ 0.8 g/1000 mL+ 3.6 g/1000 mL] plastična trokomorna vrećica od 2500 ml emulzije za infuziju, kutija sa 5 plastičnih trokomornih vrećica po 2500 ml, plastična trokomorna vrećica od 2500 ml emulzije za infuziju (5 vrećica)

ZU emulzija za infuziju [2.496 g/1000 mL+ 6.79 g/1000 mL+ 4.92 g/1000 mL+ 0.25 g/1000 mL+ 1.171 g/1000 mL+ 16 g/1000 mL+ 4 g/1000 mL+ 7.02 mg/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 2.1 g/1000 mL+ 0.91 g/1000 mL+ 2.37 g/1000 mL+ 3.78 g/1000 mL+ 2.31 g/1000 mL+ 144 g/1000 mL+ 4.91 g/1000 mL+ 3.28 g/1000 mL+ 0.623 g/1000 mL+ 3.689 g/1000 mL+ 4.38 g/1000 mL+ 3.18 g/1000 mL+ 2.74 g/1000 mL+ 0.378 g/1000 mL+ 4.76 g/1000 mL+ 4.2 g/1000 mL+ 2.54 g/1000 mL+ 0.8 g/1000 mL+ 3.6 g/1000 mL] plastična trokomorna vrećica od 1250 ml emulzije za infuziju (5 vrećica)

ZU emulzija za infuziju [2.496 g/1000 mL+ 6.79 g/1000 mL+ 4.92 g/1000 mL+ 0.25 g/1000 mL+ 1.171 g/1000 mL+ 16 g/1000 mL+ 4 g/1000 mL+ 7.02 mg/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 2.1 g/1000 mL+ 0.91 g/1000 mL+ 2.37 g/1000 mL+ 3.78 g/1000 mL+ 2.31 g/1000 mL+ 144 g/1000 mL+ 4.91 g/1000 mL+ 3.28 g/1000 mL+ 0.623 g/1000 mL+ 3.689 g/1000 mL+ 4.38 g/1000 mL+ 3.18 g/1000 mL+ 2.74 g/1000 mL+ 0.378 g/1000 mL+ 4.76 g/1000 mL+ 4.2 g/1000 mL+ 2.54 g/1000 mL+ 0.8 g/1000 mL+ 3.6 g/1000 mL] plastična trokomorna vrećica od 625 ml emulzije za infuziju (5 vrećica)

ZU emulzija za infuziju [2.496 g/1000 mL+ 6.79 g/1000 mL+ 4.92 g/1000 mL+ 0.25 g/1000 mL+ 1.171 g/1000 mL+ 16 g/1000 mL+ 4 g/1000 mL+ 7.02 mg/1000 mL+ 200 g/1000 mL+ 2.1 g/1000 mL+ 0.91 g/1000 mL+ 2.37 g/1000 mL+ 3.78 g/1000 mL+ 2.31 g/1000 mL+ 144 g/1000 mL+ 4.91 g/1000 mL+ 3.28 g/1000 mL+ 0.623 g/1000 mL+ 3.689 g/1000 mL+ 4.38 g/1000 mL+ 3.18 g/1000 mL+ 2.74 g/1000 mL+ 0.378 g/1000 mL+ 4.76 g/1000 mL+ 4.2 g/1000 mL+ 2.54 g/1000 mg+ 0.8 g/1000 mL+ 3.6 g/1000 mL] plastična trokomorna vrećica od 1875 ml emulzije za infuziju (5 vrećica)

B05BA10 aminokiseline, elektroliti

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU otopina za infuziju [10.5 g/1000 mL+ 5.6 g/1000 mL+ 4.7 g/1000 mL+ 3.581 g/1000 mL+ 2.858 g/1000 mL+ 0.36 g/1000 mL+ 11.5 g/1000 mL+ 12 g/1000 mL+ 7.2 g/1000 mL+ 3 g/1000 mL+ 5 g/1000 mL+ 2.453 g/1000 mL+ 8.9 g/1000 mL+ 6.85 g/1000 mL+ 0.508 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 5.5 g/1000 mL+ 2.3 g/1000 mL+ 0.4 g/1000 mL+ 4.2 g/1000 mL+ 1.6 g/1000 mL+ 6.2 g/1000 mL] 1 staklena boca od 500 ml (10 boca x 500 ml)

B05BA10 aminokiseline, kombinacije

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

B05BB Rastvori za uspostavljanje ravnoteže elektrolita

B05BB01 natrijum-hlorid

Doziranje: *nadoknada tečnosti i elektrolita u stanjima hipohloremijske alkaloze, gubitak hlorida, kratkotrajna intravaskularna nadoknada volumena, hipotonična i izotonična dehidracija, prenosna otopina za kompatibilne koncentrate elektrolita i lijekove, za vanjsko ispiranje rana i ovlaživanje tampona i povoja na ranama: dozu treba prilagoditi trenutnim potrebama bolesnika za vodom i elektrolitima;* i.v. inf. maks. dnevna doza 40 ml na kg tjelesne težine, što odgovara 6 mmol natrijuma na kg tjelesne težine; brzina infuzije zavisi od individualnog stanja bolesnika; količina rastvora za ispiranje rana i ovlaživanje zavisi od trenutnih potreba

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

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

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:**NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM - 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] 10 plastičnih boca sa po 500 mL rastvora za infuziju u kutiji

RINGEROVA OTOPINA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

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

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

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

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

- ZU rastvor za infuziju [0.294 g/1000 mL+ 0.373 g/1000 mL+ 6.02 g/1000 mL+ 6.276 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju(1 plastična boca sa 500 ml rastvora za infuziju)

RINGER LAKTAT LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A.

- ZU otopina za infuziju [0.27 g/1000 mL+ 0.4 g/1000 mL+ 6 g/1000 mL+ 3.25 g/1000 mL] staklena boca sa 500 mL otopine za infuziju

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 LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A.

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: profilaksa i rana terapija akutne renalne insuficijencije (npr. poslije operacije, povrede, teških, krvarenja, gubitka plazme kod opekotina, pri hemolitičkoj reakciji usljed transfuzije krvi), forsirana osmotska diureza kod trovanja barbituratima dugog dejstva i salicilatima, povišen intrakranijalni pritisak usljed povreda glave, edema mozga kod insuficijencije jetre, dijabetičke kome, Reye-ovog sindroma, neonatalne asfiksije, operacije mozga i dr, akutni napad glaukoma i preoperativna priprema za hiruršku intervenciju na oku: individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MANITOL 20% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 250 ml otopine (staklena boca)

B05BC01 manitol, natrijum-laktat

Doziranje: profilaksa i rana terapija akutne renalne insuficijencije (npr. poslije operacije, povrede, teških, krvarenja, gubitka plazme kod opekotina, pri hemolitičkoj reakciji usljed transfuzije krvi), forsirana osmotska diureza kod trovanja barbituratima dugog dejstva i salicilatima, povišen intrakranijalni pritisak usljed povreda glave, edema mozga kod insuficijencije jetre, dijabetičke kome, Reye-ovog sindroma, neonatalne asfiksije, operacije mozga i dr, akutni napad glaukoma i preoperativna priprema za hiruršku intervenciju na oku: individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU rastvor za infuziju [100 g/1000 mL+ 13.44 g/1000 mL] 500 ml otopine (staklena boca)

B05C Rastvori za ispiranje

B05CX Ostali rastvori za ispiranje

B05CX10 manitol, sorbitol

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

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

SZU rastvor za ispiranje beške [5.4 g/1000 mL+ 27 g/1000 mL] 5000 ml rastvora za irigaciju mokraćne beške (PVC kesa)

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 2500 ml, u kutiji

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

B05DA 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-tryptofan, L-valin, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat

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

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

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [510 mg/1000 mL+ 184 mg/1000 mL+ 951 mg/1000 mL+ 1071 mg/1000 mL+ 570 mg/1000 mL+ 714 mg/1000 mL+ 850 mg/1000 mL+ 1020 mg/1000 mL+ 955 mg/1000 mL+ 850 mg/1000 mL+ 595 mg/1000 mL+ 510 mg/1000 mL+ 300 mg/1000 mL+ 646 mg/1000 mL+ 270 mg/1000 mL+ 1393 mg/1000 mL+ 51 mg/1000 mL+ 5380 mg/1000 mL+ 4480 mg/1000 mL] PVC vrećica 2000 ml

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+ 4480 mg/1000 mL] PVC vrećica 2500 ml

B05DB Hipertonični rastvori

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 puffer

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:* 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 izmijena neophodno je prilagoditi individualnim potrebama bolesnika prema uputstvu ljekara.

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

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

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

ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance system") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore

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

ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1 L+ 0.1838 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore

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

ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj vrećici sa 2 komore

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

ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1 L+ 0.1838 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonejsku dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore

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

ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonejsku dijalizu u zaštitnoj vrećici sa 2 komore

CAPD/DPCA 3 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu

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 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu, u 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 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu

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 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu

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

ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 2 plastične vrećice sa 5000 mL otopine za peritonejsku dijalizu (sleep safe - sistem)

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

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu

CAPD/DPCA 3 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH

ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 2 plastične vrećice sa 5000 mL otopine za peritonejsku dijalizu (sleep safe - sistem)

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

ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 2 plastične vrećice sa 5000 mL otopine za peritonejsku dijalizu (sleep safe - sistem)

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

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu

DIANEAL PD4 - BAXTER AG

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

B05X Dodaci intravenskim rastvorima**B05XA Rastvori elektrolita****B05XA01 kalijum-hlorid**

Doziranje: *hipokalemija koja se ne može liječiti peroralno:* i.v. inf, kao razrijeđena otopina u infuzijskoj otopini ugljikohidrata ili elektrolita; doziranje je individualno, u zavisnosti od stanja pacijenta i deficita kalijuma; odrasli: uobičajeno 10-20 mmol kalijuma/sat, u težim slučajevima se mogu infundirati i veće doze do 40 mmol kalijuma/sat; maks. dnevna doza 2-3 mmol kalijuma /kg/dan, odnosno 100–200 ml/dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KALIJUM HLORID PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

ZU koncentrat otopine za infuziju [74 mg/1 mL] 10 ampula po 20 ml

B05XA02 natrijum-hidrogenkarbonat

Doziranje: *metabolička acidoza, hiperkalemija, hiperhloremična hiponatremija, trovanje salicilatima i barbituratima, bubrežna tubularna acidoza, cistinurija, respiratorna acidoza:* primjenjuje se razrijeđen polaganom i.v. inf, najčešće 75-100 mmol u volumenu 500 ml, brzinom 60 kapi/minutu; nakon pola doze treba odrediti acidobazni i elektrolitni status, a nakon toga se infundira preostala potrebna količina; u šoku i teškom infarktu miokarda primjenjuje se nerazrijeđena otopina radi što bržeg postizanja učinka, a daje se vrlo polaganom i.v. inf. preko središnjeg katetera; doza obično iznosi 1,1ml/kg/sat; ukupna doza zavisi od acidobazne ravnoteže i električnog statusa pacijenta; za razrijeđenije služi fiziološka otopina ili glukoza 5%; u poremećajima srčanog ritma daje se u fiziološkoj otopini, jer glukoza može pojačati hipokalijemiju.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NATRIJUM HYDROGEN CARBONAT FRESENIUS - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [84 g/1000 mL] 10 ampula po 20 ml

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [84 g/1000 mL] 10 boca po 100 ml

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**

SZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] staklena boca sa 250 ml rastvora za infuzijustaklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju250 ml rastvora za infuziju (staklena boca)

ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 10 plastičnih boca (PE - boce) sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji

NATRIJ KLORID LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A.

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] staklena boca sa 1000 mL otopine za infuziju

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] staklena boca sa 500 mL otopine za infuziju

B05Z Rastvori za hemodijalizu i hemofiltraciju

B05ZB Rastvori za hemofiltraciju

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU otopina za 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] 5000 ml otopine za hemofiltraciju

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

Doziranje: akutna renalna insuficijencija: kod odraslih kada je neophodna kontinuirana hemofiltracija; lijek se primjenjuje pod nadzorom ljekara koji ima iskustvo s ovim vidom tretmana; ljekar propisuje stopu filtracije u zavisnosti od kliničkog statusa i tjelesne mase bolesnika; osim ako nije drugačije propisano, odraslima je odgovarajuća brzina filtracije od 800-1400 ml/h; preporučuje se maksimalna stopa filtracije od 75 l dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU otopina za 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] 5000 ml (2x5000 ml)

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

ZU otopina za 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] 5000 ml (2x5000 ml)

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

C01AA05 digoksin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

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

DILACOR - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [0.25 mg/2 mL] 6 ampula po 2 ml

LANIBOS - BOSNALIJEK D.D.

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

C01AA08 metildigoksin

Doziranje: akutna i hronična srčana dekompenzacija, supraventrikularne aritmije (fibrilacija atriya, undulacija atriya i paroksizmalna supraventrikularna tahikardija); brza digitalizacija (zasićenje) može se postići oralnom primjenom 0,2 mg 3 puta dnevno tokom 2 do 4 dana; sporija digitalizacija se postiže manjim dozama (0,4 mg dnevno) tokom 3 do 5 dana; doza održavanja iznosi 0,05 do 0,3 mg dnevno (najčešće 0,15 do 0,2 mg dnevno) u jednoj dozi ili podijeljeno u više doza; fibrilacija atriya: 0,2 do 0,3 mg dnevno (oralno), doza se može dati ili jednom dnevno ili u dvije doze; kongestivna srčana dekompenzacija: brza digitalizacija 0,2 miligrama tri puta dnevno 1 do 5 dana, kod većine pacijenata digitalizacija se postiže u 2 do 3 dana; efektivna doza održavanja 0,05 do 0,4 mg dnevno, za većinu pacijenata to iznosi 0,15 do 0,2 mg dnevno, doza održavanja može se davati ili jednom dnevno ili u dvije doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LANITOP - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [0.1 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta)

C01B Antiaritmici, grupa I i III

C01BC Antiaritmici, grupa Ic

C01BC03 propafenon

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

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

ARITMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

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

PROPAFENON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 40 film tableta (4 blistera po 10 tableta), u kutiji
ZU rastvor za injekciju [35 mg/10 mL] 10 ampula sa po 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji

PROPAFENON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 40 filmom obloženih tableta (4 blistera po 10 tableta)

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 S.A.R.L.

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

C01BD Antiaritmici, grupa III

C01BD01 amiodaron

Doziranje: *teški poremećaji srčanog ritma* u situacijama kada bolesnik ne reaguje na drugu terapiju ili je ona kontraindikovana (*tahiaritmije povezane s Wolff-Parkinson-White sindromom, lepršanje i fibrilacija srčane pretkomore, tahiaritmije paroksizmalne prirode* (supraventrikularne, nodalne i ventrikularne tahikardije, ventrikularne fibrilacije): odrasli, oralno, inicijalna stabilizacija započinje s 200 mg, tri puta dnevno tokom prve nedjelje liječenja; nakon toga, dozu treba smanjiti na 200 mg, dva puta dnevno tokom naredne nedjelje; održavanje, dozu treba smanjiti na 200 mg dnevno, ili manje, a u rijetkim slučajevima mogu biti potrebne veće doze održavanja; potrebno je redovno procjenjivati dozu održavanja, naročito kada je ona veća od 200 mg dnevno; *parenteralno, i.v. infuzija* 5 mg/kg tokom 20-120 min. (primjenjuje se preko centralnog venskog katetera); maks. 1,2 g dnevno; za starije bolesnike važi pravilo primjene minimalne efikasne doze; terapiju

treba započeti i njen tok pratiti samo u bolničkim uslovima ili pod kontrolom ljekara specijaliste.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMIODARON - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

AMIODARON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (4 blistera sa 15 tableta) u kutiji

AMIOKORDIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

CORDARONE - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (sa diobenom crtom) (2 PVC/Al blistera po 15 tableta)

SZU rastvor za injekciju [150 mg/3 mL] 6 ampula po 3 ml

ZADARON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

C01C Stimulansi srčanog rada, isključujući srčane glikozide

C01CA Adrenergički i dopaminergički lijekovi

C01CA04 dopamin

Doziranje: *kardiogeni šok kod infarkta ili u kardiohirurgiji:* i.v.inf. inicijalno 2-5 mcg/kg/min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOPAMIN FRESENIUS - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

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

C01CA07 dobutamin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

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

C01D Vazodilatatori u terapiji bolesti srca

C01DA Organski nitrati

C01DA02 gliceril trinitrat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANGISED - WELLCOME LIMITED

Rp sublingvalna tableta [0,5 mg/1 tableta] 100 sublingvalnih tableta (1 staklena bočica po 100 tableta)

NITROGLICERIN JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ

Rp sublingvalna tableta [0,5 mg/1 tableta] kutija sa 1 staklenom bočicom sa 40 sublingvalnih tableta

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

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

SZU 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 blistera po 10 kapsula)

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

Rp sublingvalni sprej [0,4 mg/1 doza] 200 doza

C01DA05 pentaeritritil tetranitrat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DILCORAN 80 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

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

C01DA08 izosorbid dinitrat

Doziranje: profilaksa i terapija angine pektoris: 20 mg 2 puta dnevno (drugu dozu uzeti 6-8 sati nakon prve); srčana insuficijencija: 20 mg 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CORNILAT - GALENIKA A.D.

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

C01DA14 izosorbid mononitrat

Doziranje: profilaksa i liječenje angine pektoris, dodatak terapiji kongestivne srčane insuficijencije, pomoćna terapija nakon akutnog infarkta miokarda: početna doza je 20 mg 2-3 puta dnevno ili 40 mg dva puta dnevno (10 mg dva puta dnevno za bolesnike koji ranije nisu liječeni organskim nitratima); doza održavanja je 2

puta po 20-40 mg dnevno (prva doza ujutru, a druga oko 17 h); do 120 mg dnevno u podijeljenim dozama ukoliko je potrebno

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

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

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

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

CARDOX - FARMAL D.D.

Rp tableta s produljenim oslobađanjem [40 mg/1 tableta] 50 tableta s produljenim oslobađanjem (5 PVC/PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji

ISOSORBIDE MN JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC//Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

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

MONIZOL RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [40 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa produženim oslobađanjem (5 blistera po 10 kapsula)

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

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

OLICARD RETARD - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [40 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa produženim oslobađanjem (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [60 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa produženim oslobađanjem (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

C01E Ostali lijekovi u terapiji bolesti srca**C01EB Ostali lijekovi u terapiji bolesti srca****C01EB15 trimetazidin**

Doziranje: dodatna simptomatska terapija angine pektoris kod odraslih, kod kojih je bolest neadekvatno kontrolisana ili koji loše podnose antianginalnu terapiju prvog izbora: 1 tbl. ujutro i 1 tbl. uveče u toku obroka

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

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

TRIMETACOR - ALVOGEN D.O.O. BARICE

△ Rp tableta s produženim oslobađanjem [35 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 blistera po 10 tableta)

TRIMETAZIDIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

△ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [35 mg/1 tableta] 60 tableta s prilagođenim oslobađanjem (6 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

C01EB17 ivabradin

Doziranje: *terapija angine kod pacijenata sa normalnim sinusnim ritmom:* početna doza 5 mg dnevno, povećati ukoliko je neophodno nakon 3-4 nedjelje na 7,5 mg 2 puta dnevno (ukoliko se ova doza ne podnosi smanjiti na 2,5-5 mg 2 puta dnevno); *stariji,* početna doza 2,5 mg 2 puta dnevno; *umjerena do jaka hronična srčana insuficijencija:* početna doza 5 mg dnevno, povećati ukoliko je neophodno nakon 2 nedjelje na 7,5 mg 2 puta dnevno (ukoliko se ova doza ne podnosi smanjiti na 2,5 mg 2 puta dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CORLENTOR - LES LABORATOIRES SERVIER

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [7.5 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

C01EB18 ranolazin

Doziranje: *dotatna terapija kod liječenja stabilne angine pektoris kod pacijenata kod kojih nije postignuta kontrola ili nisu podnosili antianginalnu terapiju prvog izbora:* odrasli preko 18 god, početna doza 375 mg dva puta dnevno, povećati nakon 2-4 nedjelje na 500 mg dva puta dnevno, a zatim podešavati prema odgovoru do maks. 750 mg dva puta dnevno (smanjiti dozu na 375-500 mg dva puta dnevno, ako se ne podnosi)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp tableta s 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 (6PVC/PVdC//Al blistera po 10 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: *blaga do umjerena esencijalna hipertenzija:* početna doza 0,2 mg ujutro, nakon 3 sedmice doza se može povećati na 0,4 mg jednom dnevno ili podijeljeno u dvije doze, nakon 3 naredne sedmice doza se može povećati na maks. 0,6 mg dnevno podijeljeno u dvije doze (maks. pojedinačna doza 0,4 mg)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MOXOGAMMA 0,2 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG**

△ Rp film tableta [0.2 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

MOXOGAMMA 0,3 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

△ Rp film tableta [0.3 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

MOXOGAMMA 0,4 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

△ Rp film tableta [0.4 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

PHYSIOTENS - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

△ Rp film tableta [0.2 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [0.4 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

C02C Antiadrenergici, perifernog djelovanja**C02CA Antagonisti alfa-adrenergičkih receptora****C02CA01 prazosin**

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 0,5 mg uveče prije spavanja (kako bi se izbjegao rizik posturalne hipotenzije), zatim 0,5-1 mg 2-3 puta na dan; ako je potrebno, poslije 3 do 5 dana doze se povećavaju postepeno do najviše 20 mg dnevno podijeljeno u nekoliko pojedinačnih doza; *uobičajena doza održavanja:* 6-15 mg na dan, podijeljeno u više pojedinačnih doza; *stariji pacijenti, pacijenti sa renalnom i hepatičkom insuficijencijom,* početna doza: 0,5 mg dnevno, koja se postepeno povećava do maksimalno 2 mg dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija:* početna doza: 0,5-4 mg dnevno, podijeljeno u više pojedinačnih doza; *doza održavanja:* 4-20 mg dnevno, podijeljeno u više pojedinačnih doza; *benigna hipertrofija prostate:* početna doza: 0,5 mg 2 puta na dan tokom 3-7 dana, a kasnije prema stanju pacijenta; *doza održavanja:* 1-2 mg 2 puta na dan; *Rejnaudov sindrom:* početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, ukoliko je neophodno povećati nakon 3-7 dana do uobičajene doze održavanja 1-2 mg 2 puta dnevno

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

Rp tableta [1 mg/1 tableta] staklena bočica sa 30 tableta u kutiji

Rp tableta [2 mg/1 tableta] staklena bočica sa 60 tableta u kutiji

C02CA04 doksazosin

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 1 mg uveče, na 2 nedjelje dozu duplirati do optimalne, maks. 16 mg dnevno; *benigna hiperplazija prostate:* 1 mg dnevno, dozu povećavati u intervalu 1-2 nedjelje na maks. 8 mg dnevno, uobičajena doza održavanja 2-4 mg dnevno

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

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC//Al blister) u kutiji

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC//Al blister) u kutiji

ALPHAPRES - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

DOXAT - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

DOXAZIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

KAMIREN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta)
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po10 tableta)

KAMIREN XL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta

C02CA06 urapidil

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EBRANTIL - TAKEDA GMBH

Δ ZU rastvor za injekciju [25 mg/5 mL] 1 ampula sa 5 ml rastvora za injekciju, 5 ampula u kutiji
Δ ZU rastvor za injekciju [50 mg/10 mL] ampula sa 10 ml rastvora za injekciju, kutija sa 5 ampula

URAPIDIL 25 MG CARINO - CARINOPHARM GMBH

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

URAPIDIL 50 MG CARINO - CARINOPHARM GMBH

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

C02K Ostali antihipertenzivi

C02KX Antihipertenzivi za plućnu arterijsku hipertenziju

C02KX01 bosentan

Doziranje: *pulmonalna arterijska hipertenzija:* početna doza 62,5 mg povećati nakon 4 sedmice na 125 mg dva puta dnevno; maks. 250 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BOSENTAN NORAMEDA - UAB NORAMEDA

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

Rp film tableta [62.5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 blistera po 14 film tableta) u kutiji

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

Rp film tableta [125 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC-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.

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

HIDROHLOROTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

MONOZID 25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 Al/ PVC 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.

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

C03BA04 hlortalidon

Doziranje: *hipertenzija:* inicijalno 1 jedna tableta na dan, doza se može povećati na 2 tablete na dan; *edemi različite etiologije:* 2 do 4 tablete na dan ili 4 tablete svakoga drugog dana, nekim bolesnicima su potrebne i više doze lijeka (do 200 mg na dan); doza održavanja 1 do 2 tablete na dan ili 2 do 4 tablete na dan 3 dana u sedmici; *bubrežni dijabetes insipidus:* inicijalno 4 tablete 2 puta na dan, doza održavanja 2 tablete na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HYGROTON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

C03BA11 indapamid

Doziranje: *esencijalna hipertenzija:* 1 tableta na dan, najbolje ujutro poslije doručka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALKAPAMID SR - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

FLUPIX SR - KWIZDA PHARMA GMBH

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

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

Rp kapsula, tvrda [2.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

INDAPAMID ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE

Rp tableta s produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 90 tableta sa produženim oslobađanjem (9 blistera po 10 tableta) u kutiji

INDAPAMID SR PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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

Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera po 15 tableta) u kutiji

INDAPRES SR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta)

RAWEL SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

C03C *Snažni diuretici (diuretici Henleove petlje)***C03CA *Sulfonamidi, monokomponentni*****C03CA01 furosemid**

Doziranje: *edemi* (nastali usljed kongestivne srčane insuficijencije, ciroze jetre i oboljenja bubrega uključujući nefrotski sindrom); *hipertenzija*: oralno, odrasli 40 mg dnevno, doza održavanja 20 mg dnevno ili 40 mg svaki drugi dan, maks. 80 mg dnevno; djeca 1-3 mg/kg, maks. 40 mg dnevno; parenteralno, odrasli 20-50 mg i.m. ili sporom i.v. inj. (4 mg/min), povećavati ukoliko je neophodno za 20 mg i ne češće nego na svaka 2 sata; ako su potrebne veće doze od 50 mg preporučuje se da se daju u vidu spore i.v. inf; maks. preporučena dnevna doza 1500 mg; 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 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 bočici, u kutiji

FUROMID - DEVA HOLDING A.S.

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

FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LTD.

- Rp tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

FURSEMIID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

FURSEMIID 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)

C03CA02 bumetanid

Doziranje: *edemi* (izazvani kongestivnom srčanom insuficijencijom, bolestima jetre i bubrega (uključujući nefrotski sindrom)): 1 tabl. ujutro, ukoliko je neophodno dozu ponoviti za 6-8 h, ukoliko je potrebno doza može da se poveća i pažljivo koriguje u skladu sa odgovorom pacijenta

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

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

C03CA04 torasemid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIUVER - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC//AI blistera po 15 tableta), u kutiji
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta(1 PVC//AI blister sa 30 tableta), u kutiji

TOREM - BOSNALIJEK D.D.

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

C03D Diuretici koji štede kalijum

C03DA Antagonisti aldosterona

C03DA01 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; *ascites kod malignih obojenja:* početna doza 100-200 mg dnevno, povećavati do 400 mg, ukoliko je neophodno; dozu održavanja podesiti prema odgovoru; *nefrotski sindrom:* 100-200 mg dnevno; *esencijalna hipertenzija:* 50-100 mg dnevno, a za teške i strogo ograničene slučajeve se može postepeno povećavati tokom intervala od dvije nedjelje do 200 mg; terapija se može nastaviti još dvije nedjelje ili duže, ukoliko je izostao adekvatan odgovor; *hipokaliemija:* pri promjeni diuretika i kada je oralni unos kalijuma kontraindikovan, 25-100 mg dnevno; *primarni hiperaldosteronizam:* kod pacijenata koji čekaju operaciju, 100-400 mg dnevno; dugotrajno održavanje ukoliko operacija nije moguća, upotrebljavaju se najmanje efektivne doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALDACTONE - RIEMSER PHARMA GMBH

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 tableta] 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 blistera po 10 tableta) u kutiji

SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)
Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

SPIRONOLAKTON - GALENIKA A.D.

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera po 10 tableta)

C03DA04 eplerenon

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

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

RpSp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

RpSp 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 blistera po 10 tableta)u kutiji

C03EB Snažni diuretici i diuretici koji štede kalijum**C03EB01 furosemid, spironolakton**

Doziranje: *rezistentni edem povezan sa sekundarnim hiperaldosteronizmom, uključujući i hroničnu srčanu insuficijenciju i cirozu jetre; esencijalna hipertenzija kod pacijenata sa dokazanim hiperaldosteronizmom: 1-4 kapsule dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FURAS - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula+ 50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC-Alu blistera po 10 kapsula) u kutiji

C04 PERIFERNI VAZODILATATORI**C04A Periferni vazodilatatori****C04AD Derivati purina****C04AD03 pentoksifilin**

Doziranje: *periferna vaskularna oboljenja: oralno, 400 mg 2-3 puta dnevno poslije jela; parenteralno, intravenska i intraarterijska primjena: 100 mg/dan u ležećem položaju, tokom 5 min; i.v. inf: početna doza 100 mg u 250 ml (500 ml) fiziološkog rastvora u toku 90-180 min. doza se može povećati za 50 mg dnevno do maks. 400 mg dnevno; kod vrlo teških stanja infuzija treba da traje 24 sata (treba početi sa dozom od 0,6 mg/kg - tjelesna masa/čas); intraarterijska infuzija: početna doza 100-400 mg u 20-50 ml fiziološkog rastvora tokom 10-30 min; maks. dnevna doza 1200 mg.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAMATON - GALENIKA A.D.

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

DARTELIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta s produženim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU otopina za injekciju/ infuziju [100 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 mL otopine za injekciju/ infuziju, u kutiji

PENTOFYLLIN - SOPHARMA AD

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa po 5 ml rastvora za injekciju u blisteru, u kutiji

PENTOKSIFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

ZU rastvor za injekciju [100 mg/5 mL] 5 ampula sa 5 ml rastvora za injekciju

C04AE Ergot alkaloidi

C04AE01 ergoloid -mesilat

Doziranje: *Dodatak simptomatskom liječenju određenih kognitivnih, afektivnih, somatskih i behavioralnih poremećaja kod pacijenata sa blagim oblicima oštećenja mentalne funkcije bilo neurološkog, metaboličkog ili aterosklerotskog porijekla (ošamućenost, oslabljena koncentracija, dezorijentacija, narušeno pamćenje, nedostatak inicijative, depresivno raspoloženje, nedruštenost i poteškoće u dnevnim aktivnostima i brizi o samom sebi):* 3 puta po 1,5 mg ili 4,5 mg jednom dnevno; kapi 3 x 30-40 kapi (1,5-2 mg)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REDERGIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta

C04AE02 nicergolin

Doziranje: *pomoć u liječenju cerebrovaskularne insuficijencije, poremećaja očnog krvotoka, kohleovestibularnog sindroma, stanja nakon ozljeda glave i mozga:* 3 puta dnevno 10-20 mg prije jela.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ADAVIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

C04AX Ostali periferni vazodilatatori

C04AX deproteinizirani hemodijalizat teleće krvi

Doziranje: *hronična venska insuficijencija sa oštećenjem tkiva:* obično 3 puta nedjeljno 10 ml u vidu i.v. inj. tokom 4 nedjelje; *okluzija perifernih arterija i teže opekotine:* 10-20 ml/dan kao i.v.inj. ili spora i.v. inf.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOLCOSERYL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

ZU rastvor za injekciju [42.5 mg/1 mL] 25 ampula po 2 ml, u kutiji

C05 VAZOPROTEKTIVI**C05A Antihemoroidalni lijekovi za liječenje hemoroida i analnih raskuklina za lokalnu primjenu****C05AA Kortikosteroidi****C05AA01 hidrokortizon, lidokain**

Doziranje: pruritus u analnom i perianalnom predjelu, hemoroidalni bol i inflamacije, fisure analnog predjela, fistule, proktitis: rektalna primjena, u tankom sloju, nekoliko puta u toku dana, prema potrebi, a najduže u kontinuitetu 3 nedjelje; ako je potrebno liječenje duže od 3 nedjelje, potrebno je napraviti pauzu; dnevna doza ne treba prelaziti količinu od 6 g masti (oko 1/3 tube).

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

BRp rektalna mast [2.5 mg/1 g+ < 50 mg/1 g] alu-tuba sa 20 g rektalne masti, u kutiji

C05AA04 ihtamol, mentol, monohlorakrakrol, prednizolon

Doziranje: spoljašnji i unutrašnji hemoroidi praćeni jakim zapaljenjem, proktitis, analni osip, analne fisure i pruritis: mast, prvog dana liječenja 3-4 puta dnevno, zatim 2 puta dnevno, do 2 sedmice (kod spoljašnjih promjena mast se nanosi na oboljelo područje, a kod unutrašnjih hemoroida i fisura aplikuje se pomoću priložene kanile); upaljeni unutrašnji hemoroidi, analne fisure, proktitis: supozitorije, 3 puta na dan, zatim 2 puta na dan, ujutro i uveče, u početnoj fazi liječenja upaljenih hemoroida; terapija ne treba da traje duže od 2 sedmice zato što ovi preparati sadrže glukokortikoide

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

BRp rektalna mast [2 mg/1 g+ 25 mg/1 g+ 0.1 mg/1 g+ 1.5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 20 g rektalne masti i polietilenskom cjevčicom, u kutiji

BRp supozitorija [4 mg/1 supozitorija+ 50 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija] 6 supozitorija (1 blister), u kutiji

C05AD Lokalni anestetici**C05AD01 kalcijum-dobesilat, lidokain**

Doziranje: unutrašnji i vanjski hemoroidi, svrab oko anusa, perianalni ekcemi, analne fisure, tegobe prije i poslije operacije hemoroida: kod pacijenata sa unutrašnjim hemoroidima istisne se mast iz tube priloženim nastavkom što dublje u crijevo 2 puta dnevno-ujutro i uveče; kod vanjskih hemoroida, svraba anusa, analnog ekcema, oboljelo mjesto namaže se više puta na dan.

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

BRp rektalna mast [40 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 30 g masti u tubi

C05AD04 cinhokain, polikrezulen

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FAKTU - TAKEDA GMBH**

BRp mast [10 mg/1 g+ 50 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 20 g masti i PE kanila, u kutiji

BRp supozitorija [2.5 mg/1 supozitorija+ 100 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 stripa po 5 supozitorija) 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

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

C05AX03 ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH

BRp rektalna mast [5 mg/1 g+ 25 mg/1 g+ 0.5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 20 g rektalne masti i polietilenskom cjevčicom, u kutiji

BRp rektalna mast [5 mg/1 g+ 25 mg/1 g+ 0.5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 42 g rektalne masti i polietilenskom cjevčicom, u kutiji

BRp supozitorija [4 mg/1 supozitorija+ 50 mg/1 supozitorija] 12 supozitorija (2 blistera po 6 supozitorija), u kutiji

BRp supozitorija [4 mg/1 supozitorija+ 50 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija] 6 supozitorija (1 blister sa 6 supozitorija), u kutiji

C05AX03 fluokortolonpivalat, lidokain

Doziranje: *hemoroidi, proktitis, analni ekcemi:* 2-3 puta dnevno mazati u tankom sloju; supozitorije ujutro i uveče prije spavanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOLOPROCT - BAYER PHARMA AG

Rp krema [1 mg/1 g+ 20 mg/1 g] Al - tuba sa 15 g rektalne kreme u kutiji

Rp supozitorija [1 mg/1 supozitorija+ 40 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 Al - stripa po 5 supozitorija), u kutiji

C05B Antivarikozna terapija

C05BA Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu

C05BA03 heparin

Doziranje: *površinski tromboflebitis, postraumatski hematomi, povrede kod sportista (otok, hematom, distorzija):* mast ili gel 2-3 puta dnevno nanijeti na oboljelo mjesto i blago utrljati, sprej raspršiti 3 puta dnevno (po 3-4 sprej doze) i blago utrljati, masiranje nogu vršiti odozdo nagore

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEPALPAN - GALENIKA A.D.

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

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

HEPATHROMBIN 30 000 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

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

HEPATHROMBIN 50 000 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp gel [500 i.j./1 g] 40 g gela (Al-tuba sa 40 g gela) 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 (MENARINI GROUP)

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

C05BA53 escin, heparin

Doziranje: *oboljenja vena, hematomi, udarci, nagnječenja:* gel nanijeti 1 do 3 puta na dan na oboljele predjele i oko njih i lagano utrljati; noge treba masirati odozdo prema gore; kod upala vena gel se ne smije utrljati u kožu; kao dodatno liječenje kod patoloških procesa na nogama upotrebljavaju se elastični zavoj ili elastične čarape.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VENITAN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp gel [10 mg/1 g+ 100 i.j./1 g] 50 g gela

C05BA53 dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin

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

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

BRp gel [25 mg/1 g+ 150 mg/1 g+ 500 i.j./1 g] alu-tuba sa 40 g gela

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; površina se prekrije gazom i povije; trajanje terapije najčešće 1-2 nedjelje, a u ozbiljnijim slučajevima i više nedjelja; duža upotreba treba da bude pod ljekarskim nadzorom.

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

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

HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

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

HEPAN KREMA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

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

C05BA53 escin, esencijalni fosfolipidi, heparin

Doziranje: *adjuvantna terapija u liječenju varices cruris-a i varikoznog sindroma, promjena na koži oko ulcus cruris-a, post-tromboflebitičkog sindroma, površinskog tromboflebitisa, kontuzionih edematoznih povreda, promrzlina, smetnji venskog protoka pri dugom stajanju, uboda insekata:* gel nanijeti u tankim slojevima 2-4 puta dnevno na bolna i otečena mjesta

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VENOSAN - BOSNALIJEK D.D.

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

C05BX Ostali sklerozni lijekovi

C05BX01 kalcijum-dobesilat

Doziranje: dijabetična retinopatija, patološka stanja venske cirkulacije donjih ekstremiteta udruženih sa edemima, različite mikroangiopatije: 1-2 kapsule za vrijeme jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOXILEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

C05C Vazoprotektivi

C05CA Bioflavonoidi

C05CA03 diosmin

Doziranje: hronična venska insuficijencija: 1-2 tbl. dnevno; akutni hemoroidi: 2-6 puta dnevno po 1 tbl, a zatim 4 tbl. (500 mg) tokom naredna 3 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLEVENOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE

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

PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 blister) u kutiji

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera po 15 tableta) 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

Rp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

C07 BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA

C07A Blokatori beta-adrenergičkih receptora

C07AA Blokatori beta-adrenergičkih receptora, neselektivni

C07AA05 propranolol

Doziranje: hipertenzija: početna doza 80 mg 2 puta dnevno, povećavati je u nedeljnim intervalima do doze održavanja 160-320 mg dnevno; angina pectoris: početna doza 40 mg 2-3 puta dnevno, doza održavanja 120-240 mg dnevno, maks. do 320 mg dnevno; aritmije, hipertrofična kardiomiopatija, tahikardija kod anksioznosti, tireotoksikoza: 10-40 mg 3-4 puta dnevno; profilaksa poslije infarkta miokarda: 40 mg 4 puta dnevno tokom 2-3 dana, zatim 80 mg 2 puta dnevno, počev od 5. do 21. dana nakon infarkta; anksioznost sa simptomima kao što su palpitacija, znojenje, tremor: 40 mg jedanput dnevno, povećati

do 40 mg 3 puta dnevno ukoliko je neophodno; *profilaksa migrene*: 80-240 mg dnevno u podijeljenim dozama; *esencijalni tremor*: inicijalno 40 mg 2-3 puta dnevno, doza održavanja 80-160 mg dnevno; *feohromocitom* (samo sa alfa blokatorom): 60 mg dnevno u toku 3 dana prije operacije ili 30 mg dnevno u inoperabilnim slučajevima; *profilaksa varikoznih krvarenja kod portne hipertenzije*: početna doza 40 mg 2 puta dnevno, doza se može povećati na 80 mg 2 puta dnevno prema frekvenci srca, maksimalno 160 mg 2 puta dnevno. Djeca: *arterijska hipertenzija*: početna doza 1 mg/kg dnevno u podijeljenim dozama, može se povećati ako je neophodno do uobičajene doze od 2-4 mg/kg dnevno podijeljene u 2 doze; *aritmije, feohromocitom, tireotoksikoza*: 0,25-0,5 mg/kg 3-4 puta dnevno; *profilaksa migrene*: za djecu mlađu od 12 god. 20 mg 2-3 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PROPRANOLOL - GALENIKA A.D.**

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

PROPRANOLOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 50 tableta u staklenoj bočici, u kutiji

PROPRANOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD.

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

C07AA07 sotalol

Doziranje: *teške simptomatske ventrikularne tahikardije, simptomatske supraventrikularne tahikardije, poremećaji srčanog ritma koji zahtijevaju liječenje kao što su profilaksa hronične fibrilacije atriya nakon električne kardioverzije i profilaksa paroksizmalne fibrilacije atriya*: početna doza 80 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 2-3 dana do uobičajene doze 160-320 mg dnevno u 2 podijeljene doze; više doze od 480-640 mg dnevno primjenjuju se u tretmanu po život opasnih ventrikularnih aritmija pod supervizijom ljekara specijaliste

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DAROB MITE - BGP PRODUCTS S.A.R.L.**

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*: 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); *angina pectoris*: 50-100 mg 2-3 puta dnevno; *aritmije*: uobičajeno 50 mg 2-3 puta dnevno; povećati na 300 mg dnevno u podijeljenim dozama ukoliko je neophodno; *profilaksa migrene*: 100-200 mg dnevno u podijeljenim dozama; *hipertireoidizam* (dodatak terapiji): 50 mg 4 puta dnevno; *održavanje liječenja nakon akutnog infarkta miokarda*: nakon akutne terapije 200 mg dnevno u 2 podijeljene doze; *funkcionalni poremećaji srca povezani sa lupanjem srca*: uobičajeno 50 mg 2 puta dnevno, po potrebi doza se može povećati na 100 mg 2 puta dnevno

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

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

CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

MATHADOR - BOSNALIJEK D.D.

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

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

METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

METOPROLOL ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE

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

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al 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 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 x 10)

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta)

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 blistera po 14 film tableta)

C07AB03 atenolol

Doziranje: hipertenzija: 25-50 mg dnevno (više doze su rijetko potrebne); angina pectoris: 100 mg dnevno u 1 ili 2 doze; aritmije: 50-100 mg jedanput dnevno ili podijeljeno u 2 doze; infarkt miokarda-rana intervencija u akutnoj fazi: konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMINOL - BOSNALIJEK D.D.

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

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 blister) u kutiji

ATENOLOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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

ATENOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD.

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

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

ATENOLOL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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

PRINORM - GALENIKA A.D.

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 14 tableta (2 x 7)

C07AB07 bisoprolol

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

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

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

BIPROL - FARMAL D.D.

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

BISOBEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta u PVC/PVdC/Al - blisteru, u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta u PVC/PVdC/Al - blisteru, u kutiji

BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al /PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al /PVC/PVdC blistera po 10 tableta)
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 60 tableta (6 Al /PVC/PVdC blistera po 10 tableta)

BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D.

Rp film tableta [1 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 JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blister po 10 tableta) u kutiji
 Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera 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] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

CARDIOPROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 blister)

CONCOR - MERCK EXPORT GMBH

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

CONCOR COR - MERCK EXPORT GMBH

- Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 blister) u kutiji

LYBROL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [3.75 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 60 tableta (6 blistera po 10 tableta)

PROBILOL - BOSNALIJEK D.D.

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

SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (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

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

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

C07AB09 esmolol

Doziranje: kratkotrajna terapija supraventrikularnih aritmija (uključujući atrijalnu fibrilaciju, atrijalni flater, sinusnu tahikardiju); tahikardija i hipertenzija u pre-operativnom periodu: i.v.inf, obično 50-200 mcg/kg/min (konsultovati literaturu proizvoda za detalje kod titracije doze i doze tokom pre-operativnog perioda)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ESMOCARD - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG**

SZU otopina za injekciju [100 mg/10 mL] 5 bočica po 10 ml otopine za injekciju, u kutiji

ESMOCARD LYO - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG

SZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [2500 mg/1 viala] 1 bočica sa 2500 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

C07AB12 nebulolol

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

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

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

BINOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 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 (MENARINI GROUP)

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

NEBIVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)

NEBIVOLOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

C07AG Blokatori alfa - i beta - adrenergičkih receptora**C07AG02 karvedilol**

Doziranje: hipertenzija: početna doza 12,5 mg jednom dnevno; nakon 2 dana povećati do uobičajene doze od 25 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno doza se može dalje povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do maks. 50 mg dnevno u pojedinačnoj dozi ili u podijeljenim dozama, kod starijih pacijenata početna doza od 12,5 mg može dovesti do zadovoljavajuće kontrole; *angina pectoris:* početna doza 12,5 mg 2 puta dnevno; povećati nakon 2 dana na 25 mg 2 puta dnevno; *dodatak diureticima, digoksinu*

ili ACE inhibitorima u simptomatskoj hroničnoj srčanoj insuficijenciji: početna doza 3,125 mg 2 puta dnevno, doziranje se postepeno udvostručuje svakih 14 dana, doza održavanja je 25 mg 2 puta dnevno; povećati na najvišu doza koja se podnosi, maks. 25 mg 2 puta dnevno kod pacijenata sa ozbiljnom srčanom insuficijencijom ili tjelesnom masom manjom od 85 kg i 50 mg 2 puta dnevno kod pacijenata preko 85 kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CADIL - FARMAL D.D.

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

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

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta)

CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister po 30 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera 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 blister od 30 tableta) u kutiji

CARVETREND - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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

Rp tableta [3.125 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/PVC/PVDC blistera po 14 tableta)

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera sa po 14 tableta)

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/PVC/PVDC blistera po 14 tableta)

CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

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

Rp tableta [3.125 mg/1 mtableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

DILATREND - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta)

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blister po 14 tableta)

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta)

KARVEDILOL LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

KARVILEKS - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera sa 14 tableta)

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera sa 14 tableta)

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)

VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

C07B *Beta-adrenergički blokatori i tiazidi*

C07BB *Selektivni beta-adrenergički blokatori i tiazidi*

C07BB07 bisoprolol, hidrohlorotiazid

Doziranje: *esencijalna hipertenzija* (kada monoterapija s bisoprololom ili hidroklorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta ujutro za vrijeme doručka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BYOL H - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

BYOL HL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Aclar/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

PROBILOL DUO - BOSNALIJEK D.D.

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

Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

C07BB12 hidrohlorotiazid, nebivolol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/COC/PP/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

NEBILET PLUS 25 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/COC/PP/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

C07F Beta-adrenergički blokatori i drugi antihipertenzivi

C07FB Beta-adrenergički blokatori, selektivni, i drugi antihipertenzivi

C07FB07 amlodipin, bisoprolol

Doziranje: hipertenzija kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima: 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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:

ALOPRES - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

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

AMLODIL - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula) u kutiji

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

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

AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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

AMLODIPIN GENERA 10 MG TABLETE - GENERA D.D.

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

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 60 tableta (6 blistera po 10 tableta)

AMLODIPIN GENERA 5 MG TABLETE - GENERA D.D.

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 60 tableta (6 blistera po 10 tableta)

AMLODIPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD

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

AMLOGAL - GALENIKA A.D.

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

AMLOPIN 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

AMLOPIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

NORVASC - PFIZER LUXEMBOURG SARL

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

TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 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 [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 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

VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

C08CA02 felodipin

Doziranje: hipertenzija: početna doza 5 mg (kod starijih osoba 2,5 mg) dnevno-ujutro, doza održavanja 5-10 mg jednom dnevno; doze preko 20 mg dnevno su rijetko potrebne; angina pectoris: početna doza 5 mg dnevno-ujutro, po potrebi može da se poveća do 10 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FELODIPIN HF 10 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

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

FELODIPIN HF 5 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

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

C08CA05 nifedipin

Doziranje: hipertenzija, angina pectoris: 2 puta po 20 mg, maks. 2 puta po 40 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (2 blistera po 15 tableta)

NIFADIL RETARD - ALKALOID AD SKOPJE

Rp filmom obložena tableta s prilagođenim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 30 film tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta), kutiji

NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp filmom obložena tableta s prilagođenim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 30 film tableta sa produženim oslobađanjem (3 Al//PVC/PVDC blistera sa 10 tableta), u kutiji

NIFELAT RETARD - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

Rp tableta s produljenim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta)

C08CA06 nimodipin

Doziranje: profilaksa i liječenje ishemijskog neurološkog deficita nastalog nakon subarahnoidalne hemoragije izazvane rupturom aneurizme: na početku terapije, tokom prva 2 sata, i.v. inf. putem centralnog katetera 1 mg/h (do 500 mcg/sat ukoliko je tjelesna masa ispod 70 kg ili kod osoba koje imaju nestabilan krvni pritisak); povećati nakon 2 sata na 2 mg/sat ukoliko nema značajnijeg sniženja krvnog pritiska; nastaviti tokom najmanje 5 dana (maks. 14 dana); ukoliko se u toku terapije izvor hemoragije hirurški sanira, nastaviti tokom najmanje 5 dana poslije hirurške intervencije: maks. ukupno trajanje terapije je 21 dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIMODIPIN CARINO - CARINOPHARM GMBH

ZU rastvor za infuziju [10 mg/50 mL] 1 bočica sa 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

C08CA09 lacidipin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LACIPIIL - WELLCOME LIMITED**

- Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta), blister sa 7 filmom obloženih tableta, kutija sa 4 blistera
- Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta), blister sa 7 filmom obloženih tableta, kutija sa 4 blistera

MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

C08CA13 lerkandipin

Doziranje: hipertenzija: početna doza 10 mg jedanput dnevno; povećati, ukoliko je neophodno, nakon najmanje 2 nedjelje na 20 mg dnevno

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

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/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 Al/Al blister 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

LERCANIDIPIN LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

LERCANIDIPIN LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta)

LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 blister) blister sa 28 film tableta kutija sa 1 blisterom

LERCOR - TORRENT PHARMACEUTICALS LIMITED (TPL)

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

LERKANIDIPIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- 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

PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 blister), u kutiji

C08D *Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa direktnim djelovanjem na srce*

C08DA *Derivati fenilalkilamina*

C08DA01 *verapamil*

Doziranje: *supraventrikularne aritmije:* oralno, 40-120 mg 3 puta dnevno; *angina pectoris:* 80-120 mg 3 puta dnevno; *hipertenzija:* 120-160 mg 2-3 puta dnevno; kod starijih osoba, potrebne su niže doze, obično 3 puta po 40 mg/dan; parenteralno, početna doza 5 mg se primjenjuje sporo i.v.; ako se ne postigne terapijsko dejstvo, dodatnih 5 mg se može ubrizgati nakon 5-10 min; ukoliko je potrebno, poslije početnog i.v. davanja može se primijeniti u obliku i.v. inf. 5-10 mg/h u rastvoru natrijum hlorida 0,9%, ili nekom drugom odgovarajućem rastvoru (pH < 6.5) do ukupne doze od 100 mg dnevno. djeca: oralno, lijek se može primjenjivati kod djece preko 2 god. uz izuzetan oprez; uobičajene doze su 40-120 mg 2 ili 3 puta dnevno, u zavisnosti od uzrasta i terapijskog odgovora; parenteralno: novorođenčad, 0,75-1 mg (0,3-0,4 ml); dojenčad, 0,75-2 mg (0,3-0,8 ml), djeca 1-5 god: 2-3 mg (0,8-1,2 ml); djeca 6-14 god: 2,5-5 mg (1-2 ml).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ISOCOR - SOPHARMA PLC

△ ZU rastvor za injekciju/infuziju [2.5 mg/1 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju/infuziju (1 blister sa 10 ampula) u kutiji

ISOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 blistera po 10 tableta)

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)

Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 50 filmom obloženih tableta (5 blistera po 10 tableta)

IZOPAMIL - GALENIKA A.D.

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 45 film tableta (3 blistera po 15 tableta)

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 blistera po 10 tableta) u kutiji

C08DB Derivati benzotiazepina**C08DB01 diltiazem**

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

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

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

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [90 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [90 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

C08G BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA I DIURETICI**C08GA Blokatori kalcijumskih kanala i diuretici****C08GA02 amlodipin, indapamid**

Doziranje: esencijalne hipertenzije kod bolesnika čija je bolest već dobro kontrolisana sa istovremenom primjenom indapamida i amlodipina u istim dozama: 1 tableta ujutro

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NATRIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER**

Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji

Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji

C09 LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**C09A Inhibitori angiotenzin konvertujućeg enzima (ACE), monokomponentni****C09AA ACE-inhibitori, monokomponentni****C09AA01 kaptopril**

Doziranje: hipertenzija: početna doza 2 puta po 12,5-25 mg oralno, doza se može postepeno povećavati u intervalima od po najmanje 2 nedjelje do maks. 150 mg dnevno; stariji, početna doza 6,25 mg 2 puta dnevno; kod osoba sa jako izraženom aktivnošću sistema renin-angiotenzin-aldosteron (hipovolemija, renovaskularna hipertenzija, srčana dekompenzacija), terapiju treba započeti primjenom doze od 6,25 mg ili 12,5 mg, jedanput dnevno, terapiju treba započeti pod medicinskim nadzorom; doza se može postepeno povećavati do 50 mg dnevno, po potrebi do 100 mg dnevno; srčana insuficijencija: terapiju treba započeti pod medicinskim nadzorom, početna doza 6,25-12,5 mg 2-3 puta dnevno; dozu održavanja (75-150 mg dnevno) podešavati na osnovu

terapijskog odgovora; doza se može postepeno povećavati u intervalima od najmanje po 2 nedjelje, maks. 150 mg dnevno; *dijabetesna nefropatija*: 75-100 mg/dan u podijeljenim dozama; *kratkotrajna terapija u toku 24 sata od infarkta miokarda kod klinički stabilnih bolesnika*, terapiju započeti u toku 24 sata od infarkta miokarda; početna doza je 6,25 mg, zatim poslije 2 sata 12,5 mg, a 12 sati kasnije 25 mg; ukoliko nema neželjenih hemodinamskih reakcija, nastaviti sa 50 mg 2 puta dnevno tokom 4 nedjelje; *profilaksa simptomske srčane insuficijencije poslije infarkta miokarda kod klinički stabilnih pacijenata sa asimptomatskom disfunkcijom lijeve komore*, u početku 6,25 mg jednom dnevno, počevši 3-16 dana poslije infarkta pod bliskim medicinskim nadzorom, zatim 12,5 mg 3 puta dnevno tokom 2 dana, zatim 25 mg 3 puta dnevno, ukoliko nema neželjenih hemodinamskih reakcija; povećati postepeno na 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze (ukoliko se toleriše)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KAPTOPRIL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp tableta [25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 PVC/Al bliste po 10 tableta)
Rp tableta [50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blister po 10 tableta)

KATOPILO - GALENIKA A.D.

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp tableta [50 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera po 10 tableta), u kutiji

C09AA02 enalapril

Doziranje: *hipertenzija*: početna doza je 5 mg jednom dnevno oralno; ukoliko se uzima sa diuretikom, ili kod renalnog oštećenja, mogu biti potrebne niže početne doze; doza održavanja 20 mg dnevno u jednoj ili podijeljeno u dvije doze; maks. 40 mg dnevno; *simptomatska srčana insuficijencija* (dodatak), *prevencija simptomske srčane insuficijencije kod pacijenata sa asimptomatskom disfunkcijom lijeve komore*: početna doza je 2,5 mg jednom dnevno oralno, pod strogim medicinskim nadzorom, koja se postepeno povećava do ciljne doze održavanja tokom 2-4 nedjelje do 10-20 mg dva puta dnevno u jednoj ili podijeljeno u 2 doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANGIOTEC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1Al/PVC blister po 30 tableta)
Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister po 30 tableta)
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (1Al/PVC blister po 30 tableta)

BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

BERLIPRIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

ENALAPRIL LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

ENALAPRIL LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

ENALAPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al strip folije po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al strip folije po 10 tableta) u kutiji

ENALAPRIL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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

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

RENAPRIL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta

C09AA03 lizinopril

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 10 mg jednom dnevno; ukoliko se uzima sa diuretikom ili kod srčane dekompenzacije ili kod smanjenja volumena intravaskularne tečnosti, početna doza 2,5-5 mg jednom dnevno; uobičajena doza održavanja 20 mg jednom dnevno, maks. 80 mg jednom dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija* (dodatak): početna doza 2,5 mg jednom dnevno pod strogim medicinskim nadzorom; povećavati po ne više od 10 mg u intervalima ne manjim od 2 nedjelje do maks. 35 mg jednom dnevno, ukoliko se podnosi; *profilaksa poslije akutnog infarkta miokarda:* kod hemodinamski stabilnih bolesnika (sistolni krvni pritisak veći od 120 mmHg) terapiju lizinoprilom treba započeti unutar 24 h od početka simptoma; početna doza je 5 mg dnevno, tokom prva 2 dana, a zatim se povećava na 10 mg dnevno (doza održavanja) tokom 6 nedjelja; u slučaju nižeg sistolnog pritiska (100-120 mmHg), početna doza iznosi 2,5 mg jednom dnevno, a doza održavanja je 5 mg dnevno; ukoliko je krvni pritisak manji od 100 mmHg lijek se ne daje; *renalne komplikacije šećerne bolesti:* početnu dozu 2,5-5 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; uobičajena doza održavanja 10-20 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

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)

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

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

HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

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

IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister)

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister)

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister)

LIZINOPRIL FARMAL - FARMAL D.D.

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

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

LIZINOPRIL GENERA - GENERA D.D.

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta)

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta)

LIZINOPRIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

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

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

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

LOPRIL - BOSNALIJEK D.D.

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

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

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (1 blister)

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 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)

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

SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

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

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

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta

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

C09AA04 perindopril

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

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

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D.

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

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

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 x 10)

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 x 10)

PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta; blisteri u kesici pa u kutiji)
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta; blisteri u kesici pa u kutiji)
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta; blisteri u u kesici pa u kutiji)

C09AA05 ramipril

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 1,25-2,5 mg jednom dnevno, po potrebi može se povećavati u intervalima 2-4 nedjelje do maksimalnih 10 mg jednom dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija* (dodatak): početna doza 1,25 mg jednom dnevno, pod strogim medicinskim nadzorom, po potrebi se može povećavati u intervalima od 1-2 nedjelje do maks. 10 mg dnevno ukoliko je podnošljivost dobra (dnevne doze od 2,5 mg ili više mogu da se primjenjuju u jednoj ili 2 podijeljene doze); *profilaksa poslije akutnog infarkta miokarda:* (započeti najmanje 48 h poslije infarkta), početna doza 2,5 mg 2 puta dnevno, povećati nakon 3 dana na 5 mg 2 puta dnevno (napomena: ukoliko podnošljivost početne doze od 2,5 mg nije dobra, daje se 1,25 mg 2 puta dnevno prije povećanja na 2,5 mg 2 puta dnevno, zatim 5 mg 2 puta dnevno; ne davati lijek ukoliko doza ne može biti povećana na 2,5 mg 2 puta dnevno); *profilaksa kardiovaskularnih događaja:* početna doza 2,5 mg jednom dnevno, povećati nakon 1-2 nedjelje na 5 mg jednom dnevno, zatim povećati nakon sljedećih 2-3 nedjelje na 10 mg jednom dnevno; *nefropatija:* početna doza 1,25 mg jednom dnevno, povećati nakon 2 nedjelje na 2,5 mg jednom dnevno, zatim povećati nakon sljedećih 2 nedjelje na 5 mg jednom dnevno ako se podnosi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMPRIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)
- 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] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera sa 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

APOCOR - VIENNAPHARM GMBH

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)

ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

PIRAMIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 4 OPA/AL/PVC blistera sa po 7 tableta; 28 tableta (4 x 7), u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 4 OPA/AL/PVC blistera sa po 7 tableta; 28 tableta (4 x 7), 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 blistera po 7 tableta) u kutiji
 Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji

RAMIMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
 Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

RAMIPRIL FARMAL - FARMAL D.D.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
 Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)

RAMIPRIL GENERA - GENERA D.D.

- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 CFB-DES/Al blistera po 14 tableta)
 Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 CFB-DES /Al blistera po 14 tableta)
 Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 CFB-DES/Al blistera po 14 tableta)
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 CFB-DES/Al blistera po 14 tableta)

RAMIPRIL JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blister po 7 tableta)
 Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)
 Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)

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

REVIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta
 Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta

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)
Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta)
Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija, bliste po 14 tableta)
Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta)

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:

ACCUPRO - PFIZER LUXEMBOURG SARL

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

HEMOKVIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

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

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

C09AA08 cilazapril

Doziranje: *hipertenzija*: početna doza 1 mg jednom dnevno; doza održavanja 2,5-5 mg jednom dnevno; max. 5 mg jednom dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija*: početna doza 0,5 mg jednom dnevno pod strogim medicinskim nadzorom; povećati u nedjeljnim intervalima na 1-2,5 mg jednom dnevno ukoliko se ta doza podnosi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRILAZID - GALENIKA A.D.

Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 x 10)
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 x 10)

C09AA09 fosinopril

Doziranje: *hipertenzija*: početna doza je 10 mg/dan, povećati ukoliko je neophodno nakon 4 nedjelje; doza održavanja 10-40 mg/dan (doze preko 40 mg nisu pokazale povećanje efikasnosti); *kongestivna srčana insuficijencija* (dodatak terapiji): početna doza

10 mg/dan pod strogim medicinskim nadzorom; povećavati postepeno do 40 mg jednom dnevno ukoliko se ta doza podnosi

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

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

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

MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O.

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

C09AA10 trandolapril

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza je 0,5 mg jedanput dnevno; dozu povećavati u intervalima od 2 do 4 nedjelje, uobičajena doza održavanja je 1 do 2 mg jedanput dnevno; maks. 4 mg dnevno; *profilaksa poslije infarkta miokarda* (kod pacijenata sa disfunkcijom lijeve komore): liječenje se može započeti već trećeg dana; početna doza je 0,5 mg jednom dnevno; postepeno povećavati do najviše 4 mg jednom dnevno

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

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula)

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 blistera po 10 kapsula) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula)

GOPTEN - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

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 blistera po 14 kapsula) u kutiji

LARINEO - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 blistera po 7 kapsula)

Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 blistera po 7 kapsula)

TRANDOLAPRIL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula (2 Al// Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji

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

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

TRANDOLAPRIL PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 blistera po 14 kapsula, tvrdih), u kutiji

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

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

C09AA15 zofenopril

Doziranje: *blaga do umjerena esencijalna hipertenzija:* početi sa 15 mg jednom dnevno, povećavati po potrebi u intervalima od 4 nedjelje do postizanja optimalne kontrole krvnog pritiska; uobičajena doza 30 mg jednom dnevno, maks. doza 60 mg jednom dnevno ili podijeljeno u 2 doze; *akutni infarkt miokarda:* terapiju započeti u prvih 24 sata od pojave simptoma i to: 1. i 2. dan 7,5 mg na 12 sati, 3. i 4. dan 15 mg na 12 sati, od 5. dana 30 mg na 12 sati, kontinuirano 6 nedjelja, a nakon toga vršiti ponovnu procjenu za nastavak terapije; može se primjenjivati prije, u toku ili nakon obroka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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 blister sa 30 tableta)

BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

ENALAPRIL HCT - ACTAVIS GROUP PTC EHF

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+ 6 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

ENALAPRIL HCT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

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

ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

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

ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

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 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 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al /PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

C09BA03 hidrohlorotiazid, lizinopril

Doziranje: *blaga do umjerena hipertenzija* (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): najčešće 1 tableta na dan, doza se može povećati na 2 tablete jednom dnevno

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

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

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 Al/PVC/PVDC blister) u kutiji

IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister)

IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

LAAVEN -HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

LISINOCOMP GENERICON - GENERICON PHARMA GMBH

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

LIZINOPRIL H FARMAL - FARMAL D.D.

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

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

LIZINOPRIL H GENERA - GENERA D.D.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

LIZINOPRIL HCT - ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

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

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [25 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 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 blistera po 10 tableta)

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE

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] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

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 blistera po 10

tableta)
Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta

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 proizvođača za više detalja kod doziranja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAPERIL COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta, u Al vrećici) u kutiji

Rp tableta [1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta, u Al vrećici) u kutiji

HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 x 10)

Rp tableta [1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 x 10)

Rp tableta [2.5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 x 10)

PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER

Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

PREXANIL COMBI A 2,5 MG/0,625 MG - LES LABORATOIRES SERVIER

Rp filmom obložena tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

PREXANIL COMBI A 5 MG/1,25 MG - LES LABORATOIRES SERVIER

Rp filmom obložena tableta [1.25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

C09BA05 hidrohlorotiazid, ramipril

Doziranje: *esencijalna arterijska hipertenzija* (kada je potrebna kombinovana terapija): početna doza za odrasle je 1 tableta dnevno (2,5 mg ramiprila sa 12,5 mg hidrohlorotiazida), ujutro; po potrebi doza se može povećati na 1 tabletu sa većom dozom (5 mg ramiprila sa 25 mg hidrohlorotiazida), maks. doza 10 mg ramiprila i 25 mg hidrohlorotiazida

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PVC/PE/PVDC/AI blister po 7 tableta) u kutiji

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

APOCOR PLUS - VIENNAPHARM GMBH

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)

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 x 10)

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 x 10)

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 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

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

RAMIPRIL H FARMAL - FARMAL D.D.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta)

RAMIPRIL H GENERA - GENERA D.D.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/ACLAR//AI blistera u AI foliji sa silikagelom sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/ACLAR//AI blistera u AI foliji sa silikagelom sa 10 tableta), u kutiji

RAMIPRIL/HIDROKLOTIAZID PLIVA 2,5/12,5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

RAMIPRIL/HIDROKLOROTIAZID PLIVA 5/25 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

RAMIZID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

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

REVIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 providna blistera po 14 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)

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

VIVACE HCT - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

C09BA06 hidrohlorotiazid, kvinapril**Doziranje:** *arterijska hipertenzija*: 1 tableta dnevno (uvijek u isto vrijeme, najbolje ujutro)
REGISTROVANI LIJEKOVI:**HEMOKVIN PLUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp film tableta, film tableta [20 mg/1 tableta, 12.5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

KVINAPRIL HCT HEMOFARM - HEMOFARM A.D. VRŠAC

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al/papir/PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

C09BA08 cilazapril, hidrohlorotiazid**Doziranje:** *esencijalna arterijska hipertenzija* (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): najčešće 1 tableta na dan u isto vrijeme**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CILAZIL HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta

PRILAZID PLUS - GALENIKA A.D.

Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] polipropilenska fiola sa 30 film tableta

C09BB ACE-inhibitori i blokatori kalcijumskih kanala**C09BB02 enalapril, lerkandipin****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:

ELERNAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVCAI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVCAI blistera po 10 tableta), u kutiji

LERCANIL ACE - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 blister)
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 blister)

LERCOREN - ALVOGEN D.O.O. BARICE

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

C09BB04 amlodipin, perindopril

Doziranje: hipertenzije i/ili stabilna koronarna bolest (kod bolesnika u kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tableta dnevno, preporučljivo ujutro prije jela

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 90 tableta (9 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 90 tableta (9 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 90 tableta (9 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 90 tableta (9 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 (1 spremnik)

NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 spremnik)

NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 spremnik)

NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 spremnik)

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 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 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

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 S.A.R.L.**

- Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [2 mg/1 tableta+ 180 mg/1 tableta] 28 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

C09BX ACE-inhibitori, ostale kombinacije**C09BX01 amlodipin, indapamid, perindopril**

Doziranje: esencijalne hipertenzije kod pacijenata kod kojih je postignuta kontrola istovremenom primjenom perindopрила, indapamida i amlodipine: 1 tbl. dnevno

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

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA /Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

TRIPLIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 0.625 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji

C09C Antagonisti receptora angiotenzina II, monokomponentni

C09CA Antagonisti receptora angiotenzina II, monokomponentni

C09CA01 losartan

Doziranje: hipertenzija (uključujući smanjenje rizika od moždanog udara kod hipertenzije sa hipertrofijom lijeve komore), dijabetička nefropatija (dijabetes mellitus tip 2): uobičajeno 50 mg jednom dnevno (u stanjima smanjenog intravaskularnog volumena, početna doza 25 mg jednom dnevno); ukoliko je neophodno, povećati nakon nekoliko nedjelja na 100 mg jednom dnevno; stariji (preko 75 god.) početna doza 25 mg dnevno; hronična srčana insuficijencija: početna doza 12,5 mg jednom dnevno, po potrebi povećavati u intervalima od nedjelju dana do maks. 150 mg jednom dnevno ukoliko se podnosi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

GALOSART - GALENIKA A.D.

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

LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

LOSARTAN GENERA - GENERA D.D.

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta)

LOSARTIC - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

LOTAN - FARMAL D.D.

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta)

LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

SARTELO - ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

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

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

TENLOP - BOSNALIJEK D.D.

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

C09CA03 valsartan

Doziranje: *hipertenzija:* uobičajeno 80 mg jednom dnevno (kod smanjenja intravaskularnog volumena početna doza 40 mg jednom dnevno); ukoliko je neophodno povećavati u intervalima od 4 nedjelje do maks. 320 mg dnevno; *hronična insuficijencija srca* kada ACE-inhibitori ne mogu biti upotrijebljeni ili zajedno sa ACE-inhibitorima (pod nadzorom specijaliste) kada beta-blokatori ne mogu biti upotrijebljeni: početna doza 40 mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do maks. 160 mg 2 puta dnevno; *infarkt miokarda:* početne doza 20 mg 2 puta dnevno, tokom idućih nekoliko nedjelja, dozu treba povećati na 160 mg dva puta dnevno ukoliko se podnosi

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

Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

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

DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta)

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta)

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

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta)
Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta)
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta)

TENVAL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 film tableta) u kutiji
Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 film tableta) u kutiji
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 7 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC, Al blistera po 15 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta
Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC, Al blistera po 15 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta
Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC, Al blistera po 15 tableta) u kutiji

VIVENDAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obložene tablete
Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta
Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta

WALZERA - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

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

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

C09CA04 irbesartan

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

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

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

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

Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

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

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

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

IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

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

C09CA06 kandesartan

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 8 mg (kod smanjenog intravaskularnog volumena 4 mg) jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno u intervalima od 4 nedjelje do maks. 32 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 8 mg jednom dnevno; *srčana insuficijencija* sa poremećenom sistolnom funkcijom lijeve komore kao dodatna terapija ACE inhibitorima (pod nadzorom specijaliste) ili kad ACE inhibitori nisu podnošljivi: početna doza 4 mg jednom dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do „ciljne“ doze od 32 mg jednom dnevno ili do maks. doze koju pacijent podnosi

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

Rp tableta [16 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta)

Rp tableta [32 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta)

C09CA07 telmisartan

Doziranje: hipertenzija: uobičajeno 40 mg jednom dnevno (ali 20 mg može biti dovoljno), ukoliko je neophodno povećati nakon najmanje 4 nedjelje do maks. 80 mg jednom dnevno; *prevencija kardiovaskularnih događaja* kod pacijenata sa utvrđenim aterosklerotskim kardiovaskularnim oboljenjem ili tip 2 dijabetes mellitus-om sa ciljano oštećenim organima: 80 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACTELSAR - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [80 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

TELSIDAN - ALVOGEN D.O.O. BARICE

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

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

TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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

Rp tableta [80 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera), u kutiji

C09CA08 olmesartan medoksomil

Doziranje: hipertenzija: početna doza 10 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno povećati na 20 mg jednom dnevno; maks. 40 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

OLIMESTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

C09CA09 azilsartan medoksomil

Doziranje: hipertenzija: početna doza 40 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno na 80 mg jednom dnevno (kod smanjenog intravaskularnog volumena ili kod starijih preko 75 god, razmotriti početnu dozu od 20 mg jednom dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EDARBI - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [80 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

C09D *Antagonisti receptora angiotenzina II, kombinacije*
C09DA *Antagonisti receptora angiotenzina II i diuretici*

C09DA01 hidrohlorotiazid, losartan

Doziranje: hipertenzija: uobičajeno 1 tableta na dan (50 mg losartana i 12,5 mg hidrohlorotiazida); ako se ne postigne očekivani rezultat doza se može povećati na 100 mg losartana i 25 mg hidrohlorotiazida

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji

GALOSART PLUS - GALENIKA A.D.

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LORISTA H 100 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 filmom obložene tablete (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LOSARTAN H GENERA - GENERA D.D.

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta)

LOSARTIC PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

LOTAN H - FARMAL D.D.

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

TENLOP H - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

C09DA03 hidrohlorotiazid, valsartan

Doziranje: hipertenzija (kada monoterapija sa valsartanom ili hidrohlorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta na dan (80 mg valsartana sa 12,5 mg hidrohlorotiazida); kod nekih bolesnika potrebne su veće doze, 160 mg valsartana sa 12,5 mg hidrohlorotiazida ili 160 mg valsartana sa 25 mg hidrohlorotiazida

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 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)

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta)

PREMIUM PLUS - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

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

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

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)

TENVAL DUO - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

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

VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al blistera) sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji.

VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 (2 x 14) filmom obloženih tableta (PVC/PE/PVDC//AL - blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//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

- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 (2 x 14) filmom obloženih tableta (PVC/PE/PVDC//AL - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 (2 x 14) filmom obloženih tableta (PVC/PE/PVDC//AL - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta

VALSAR HCT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

VIVENDAL HCT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta
- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obložene tablete
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta

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

IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al//PVC//Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

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

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

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

C09DA07 hidrohlorotiazid, telmisartan

Doziranje: hipertenzija (kada monoterapija sa telmisartanom ili hidrohlorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TELSIDAN PLUS - ALVOGEN D.O.O. BARICE

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

C09DB Antagonisti receptora angiotenzina II i blokatori kalcijumskih kanala

C09DB01 amlodipin, valsartan

Doziranje: esencijalna hipertenzija (kada monoterapija sa amlodipinom ili valsartanom nije dovoljna): 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMLODIPIN/VALSARTAN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/ACLAR/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/ACLAR/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/ACLAR/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

EXFORGE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)

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

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

C09DB06 amlodipin, losartan

Doziranje: *esencijalna hipertenzija* (kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tbl. dnevno

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

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

C09DX Angiotenzin II antagonisti, druge kombinacije**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 ejakcionom 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:**ENTRESTO - 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

C09X Ostali lijekovi koji djeluju na renin-angiotenzin sistem
C09XA Inhibitori renina

C09XA02 aliskiren

Doziranje: *esencijalna hipertenzija:* odrasli preko 18 god. 150 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno povećavati do 300 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RASILEZ - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 28 film tableta
- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PA/Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 28 film tableta
- Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PA/Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji

C10 SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU
(HIPOLIPEMICI)

C10A Sredstva koja smanjuju lipide u serumu (hipolipemici), monokomponentni

C10AA Inhibitori HMG CoA reduktaze

C10AA01 simvastatin

Doziranje: *primarna hiperholesterolemija, kombinovana hiperlipidemija:* 10-20 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče; *homozigotna porodična hiperholesterolemija:* 40 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno uveče; *prevencija kardiovaskularnih događaja:* početna doza 20-40 mg jednom dnevno, uveče; podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ASTAX - FARMAL D.D.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

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

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

HOLLESTA - ALKALOID AD SKOPJE

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

- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)
 Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera po 15 tableta)

LIPEX - MERCK SHARP & DOHME BV

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al-blistera po 14 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al-blistera po 14 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al-blistera po 14 tableta), u kutiji

PROTECTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

SIMVASTATIN GENERA - GENERA D.D.

- 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

STATEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
 Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta
 Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta
 Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta
 Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta
 Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta

C10AA05 atorvastatin

Doziranje: primarna hiperholesterolemija, kombinovana (miješana) hiperlipidemija: 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:* odrasli preko 18 god. početna doza 10 mg dnevno, povećati u intervalima od najmanje 4 nedjelje na maks. 40 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno, dalje povećavati na maks. 80 mg jednom dnevno (ili 40 mg jednom dnevno u kombinaciji sa jonoizmjenjivačkim smolama kod heterozigotne porodične hiperholesterolemije); *primarna prevencija kardiovaskularnih događaja:* početna doza 10 mg jednom dnevno, podešavati prema odgovoru

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ARTAS 10 MG - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta)

ARTAS 20 MG - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta)

ARTAS 40 MG - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta)

ATACOR - ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

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

ATEROZ - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

ATOLIP - GALENIKA A.D.

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 (PA/Al/PVC-Al blister po 10 tableta) u kutiji

ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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

Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obložene tablete (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

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

ATORVASTATIN GENERA - GENERA D.D.

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

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

ATORVASTATIN HF - 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

ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

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

AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera po 15 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

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

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)
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta)Al/Al blister sa 10 film tabletakutija sa 3 blistera

LIPOSTAX - FARMAL D.D.

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

LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

SORTIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL

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

TORVA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- 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

TOZAR - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta

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 blistera po 10 tableta)
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)

C10AA07 rosuvastatin

Doziranje: *hiperholesterolemija:* početna doza 5-10 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno u intervalu od najmanje 4 nedjelje na 20 mg jednom dnevno, povećati nakon naredne 4 nedjelje na 40 mg dnevno samo u slučaju teških hiperholesterolemija sa visokim kardiovaskularnim rizikom pod kontrolom ljekara specijaliste; stariji od 70 god, početna doza 5 mg jednom dnevno; *prevencija kardiovaskularnih događaja:* 20 mg jednom dnevno, stariji od 70 god. 5 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na maks. 20 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LIVERCOL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 film tableta), u kutiji

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

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta u kutiji, 3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta, u kutiji 3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta u kutiji, 3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta

RINCY - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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

ROSIX 10 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

ROSIX 20 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

ROSIX 40 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

ROSIX 5 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

ROSUVAS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta), u kutiji

ROSUVASTATIN TEVA - TEVA PHARMA B.V

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

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

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

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

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

ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta

Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 84 filmom obloženih tableta

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 84 filmom obložene tablete
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

ROTIN - BOSNALIJEK D.D.

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

ROVASTA - FARMAL D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta

RUPILIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

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

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

TINTAROS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

ULTROX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

C10AB Fibrati

C10AB05 fenofibrat

Doziranje: *Dodatak 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 S.A.R.L.

- Rp filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)

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

- Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (2 blistera po 15 kapsula)

ZYGLIP - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp tableta [145 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

C10AX Ostala sredstva koja smanjuju lipide u serumu

C10AX06 omega-3-kiselina

Doziranje: *dodatna terapija u sekundarnoj prevenciji nakon infarkta miokarda: 1 kapsula dnevno; hipertrigliceridemija: na početku terapije dvije kapsule dnevno, po potrebi povećati na četiri kapsule dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OMEGA PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp kapsula, meka [1000 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/Aclar//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, meka [1000 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (6 PVC/Aclar//Al blistera po 5 kapsula) u kutiji

C10AX09 ezetimib

Doziranje: *dodatak dijete i tretmanu statinima kod primarne hiperholesterolemije i homozigotne porodične hiperholesterolemije (ezetimib se koristi sam kod primarne hiperholesterolemije ukoliko statini nisu primjereni ili ukoliko ih pacijent ne podnosi); dodatak dijete 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 (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

EZOLETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

C10AX13 evolokumab

Doziranje: *hiperholesterolemija i miješana dislipidemija:* odrasli preko 180 god. s.c. 140 mg svake dvije sedmice ili 420 mg jednom mjesečno; *homozigotna porodična hiperholesterolemija:* odrasli i adolescenti u dobi 12 i više god. s.c. početna doza 420 mg jednom mjesečno; ako klinički značajan odgovor nije postignut nakon 12 nedjelja liječenja, učestalost primjene doze se može povećati na 420 mg jedanput svake 2 sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REPATHA - AMGEN (EUROPE) GMBH

Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [140 mg/1 mL] 1 napunjena štrcaljka sa 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [140 mg/1 mL] 2 napunjene brizgalice po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

C10AX14 aliokumab

Doziranje: *primarna hiperholesterolemija ili mješovita dislipidemija* kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili drugim odgovarajućim mjerama (u kombinaciji sa statinima, ili sa statinima i drugim terapijama koje snižavaju lipide ili samostalno ukoliko su statini kontraindikovani ili se ne podnose): s.c. inj. odrasli preko 18 god. 75-150 mg svake 2 nedjelje podesiti prema odgovoru; podešavanje doze treba raditi u intervalima od 4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRALUENT - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [150 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju (za jednokratnu upotrebu), u kutiji

Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [75 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju (za jednokratnu upotrebu), u kutiji

C10B Sredstva koja smanjuju lipide u serumu (hipolipemici), kombinacije

C10BA Inhibitori HMG CoA reduktaze u kombinaciji sa drugim sredstvima koja smanjuju lipide u serumu

C10BA04 fenofibrat, simvastatin

Doziranje: *Dodatak dijeti i dugim odgovarajućim mjerama kod odraslih osoba s visokim kardiovaskularnim rizikom sa mješovitom dislipidemijom radi smanjivanja nivoa triglicerida i povećanja nivoa HDL holesterola kada su nivoi LDL holesterola odgovarajuće kontrolisani s odgovarajućom dozom monoterapije simvastatinom:* 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHOLIB - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

Rp filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al blistera po 10 tableta) u kutiji

C10BX Inhibitori HMG CoA reduktaze, ostale kombinacije**C10BX03 amlodipin, atorvastatin**

Doziranje: sprečavanje kardiovaskularnih događaja kod pacijenata koji boluju od hipertenzije te imaju tri prateća faktora kardiovaskularnog rizika, normalan do blago povišen nivo holesterola, bez klinički izražene koronarne bolesti srca, te kod kojih se smatra prihvatljiva kombinovana primjena amlodipina i niske doze atorvastatina: uobičajena početna doza je 5 mg/10 mg jednom na dan; u slučaju potrebe doza se može povećati na 10 mg/10 mg; tablete se uzimaju u bilo koje doba dana sa hranom ili bez nje.

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

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

CADUET - PFIZER LUXEMBOURG SARL

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

C10BX06 acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril

Doziranje: sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja kao supstituciona terapija kod odraslih pacijenata kod kojih je postignuta adekvatna kontrola istovremenom primjenom pojedinačnih komponenti ovoga lijeka u identičnim terapijskim dozama: odrasli iznad 18 god, 1 kapsula dnevno, po mogućnosti nakon obroka

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TRINOMIA - AMICUS AG**

- Rp kapsula, tvrda [1 mg/1 kapsula+ 2 mg/1 kapsula+ 1 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

C10BX09 amlodipin, rosuvastatin

Doziranje: zamjensko liječenje za bolesnike čije je stanje odgovarajuće kontrolisano istovremenom primjenom rosuvastina i amlodipina u dozama koje su jednake kao u kombinaciji; za liječenje hipertenzije kod odraslih bolesnika za koje je ocjenjeno da imaju veliki rizik prvog kardiovaskularnog događaja; kao dodatak mjerama za uklanjanje drugih faktora rizika ili kod bolesnika koji imaju jedno os sledećih stanja: primarna hiperholesterolemija (tipa IIa, uključujući heterozigotnu porodičnu hiperholesterolemiju) ili miješanu dislipidemiju (tipa IIb), dodatno uz dijetu, kada je odaziv na dijetu i druge nefarmakološke načine liječenja neadekvatan) i homozigotna porodična hiperholesterolemija, dodatno uz dijetu i druge mjere za snižavanje nivoa lipida ili kad te mjere nisu prikladne: jedna tableta dnevno

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

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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 [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 15 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+ 20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

D KOŽA I POTKOŽNO TKIVO
D01 ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU
D01A Antimikotici za lokalnu primjenu
D01AA Antibiotici

D01AA01 nistatin

Doziranje: *kutane i mukokutane mikotične infekcije izazvane Candida albicans i drugim sojevima Candide, profilaksa kandidijaze u novorođenčadi i pri dugotrajnom liječenju antibioticima širokog spektra i imunosupresivima: 2-3 puta na dan premazati oboljelo mjesto u tankom sloju, liječenje obično traje 2 sedmice a po potrebi i duže*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NISTATIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp mast [100000 i./1 g] 20 g masti

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

BRp mast [100000 i./1 g] Al - tuba sa 20 g masti, u kutiji

D01AC Derivati imidazola i triazola

D01AC01 klotrimazol

Doziranje: *lokalna terapija kandidijaze, dermatomikoze: krem ili rastvor nanose se u tankom sloju i utrljavaju na oboljela mjesta 2 do 3 puta na dan; prašak se na oboljela mjesta nanosi 2 do 3 puta na dan; nakon nestanka kliničkih znakova treba nastaviti primjenu lijeka još najmanje 2 nedjelje.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CANESTEN - BAYER PHARMA AG

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

BRp otopina za kožu [10 mg/1 mL] 20 mL otopine u plastičnoj bočici sa kapaljkom i PE zatvaračem na navoj, u kutiji

KANSEN - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

BRp krem [10 mg/1 g] 20 g krema

PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp krema [10 mg/1 g] alu-tuba sa 20 g krema

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.

BRp krema [20 mg/1 g] 30 g krema

DAKTARIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp krema [20 mg/1 g] 30 g kreme

ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp krema [20 mg/1 g] 30 g krema

D01AC08 ketokonazol

Doziranje: *liječenje i prevencija seboroičnog dermatitis, peruti i Pityriasis versicolor: krem se namaže na oboljelo mjesto i dva santimetra uokolo, jednom ili dva puta dnevno;*

liječenje traje u prosjeku 2-4 nedjelje, šampon se nanosi na zahvaćenu regiju i nakon 3-5 minuta ispere se vodom; kod Pityriasis versicolor primjenjuje se jednom dnevno maksimum 5 dana, a u liječenju seboroičnog dermatitisa i peruti, dva puta nedjeljno tokom 2-4 nedjelje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp šampon [20 mg/1 g] 1 plastična boca sa 100 ml šampona, u kutiji

REKONAZOL - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

BRp šampon [20 mg/1 g] 120 ml šampona u HDPE plastičnoj boci

Rp krem [20 mg/1 g] 30 g krema u Al/tubi

D01AC10 bifonazol

Doziranje: liječenje kožnih mikoza izazvanih dermatofitima, kvasnim gljivicama, plijesnima i drugim gljivicama i površinskih kandidoza, kao i za 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 PHARMA AG

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

D01AC20 diflukortolon, izokonazol

Doziranje: površinske gljivične infekcije dijelova kože bez dlaka i prekrivenih sa dlakama, kod kojih su prisutne jake upalne ili ekcematozne promjene na koži: 2 puta dnevno nanijeti na oboljeli dio kože; primjenu prekinuti nakon smirivanja upalnih i ekcematoznih promjena na koži, ili nakon dvije sedmice neprekidne primjene, tretman nastaviti preparatima koji ne sadrže kortikosteroide.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRAVAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp krema [0.015 g/15 g+ 0.15 g/15 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

TRAVOCORT - BAYER PHARMA AG

Rp krem [1 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

D01AE Ostali antimikotici za lokalnu primjenu

D01AE15 terbinafin

Doziranje: *Tinea corporis*, *tinea cruris*, *tinea pedis*: jedanput dnevno tokom 1 nedjelje; *tinea pedis plantarnog tipa*: 2 puta dnevno tokom 2 nedjelje; *kožna kandidijaza*: 1 - 2 puta dnevno tokom 1 do 2 nedjelje; *Pytiriasis versicolor*: jednom do dva puta dnevno tokom 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.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LAMISIL 1% - WELLCOME LIMITED

Rp krema [10 mg/1 g] 15 g krema u alu-tubi u kutiji

MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

BRp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme

BRp sprej za kožu, otopina [10 mg/1 g] 30 ml otopine u bočici, u kutiji

D01AE16 amorfolin

Doziranje: *onihomikoze uzrokovane dermatofitima, kvascima i plijesnima:* lak primjeniti 1-2 puta sedmično na prethodno očišćene i osušene nokte, trajanje terapije najčešće 6 mjeseci za nokte na rukama, a 9-12 mjeseci za nokte na nogama, procjena liječenja se preporučuje u intervalima od 3 mjeseca.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FUNGILAC - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp lijekoviti lak za nokte [50 mg/1 mL] 2,5 ml lijekovitog laka za nokte i 10 plastičnih špatula u zajedničkom spremniku, u kutiji

D01AE22 naftifin

Doziranje: *gljivične infekcija stopala, mikoza kože ili kožnih nabora (tinea corporis, tinea inguinalis), interdigitalna forma mikoze (tinea manum, tinea pedum), mikoza noktiju (onikomikoze), kandidijaze kože, pitirijaza versikolor, upalne dermatomikoze (sa ili bez svraba):* 1 put dnevno na opranu i pažljivo osušenu oštećenu kožu i okolno područje; za gljivično oboljenje noktiju, preporučuje se primjena 2 puta dnevno; terapiju nastaviti u istom doznom režimu najmanje 2 sedmice nakon kliničkog poboljšanja; rastvor za kožu je posebno pogodan za liječenje mikoze na kosmatom dijelu glave

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXODERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

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

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 blister)

MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp tableta [250 mg/1 tableta] PVC-PE-PVDC-Al blister sa 14 tableta kutija sa 1 blisterom 14 tableta (1 PVC-PE-PVDC-Al blister)

D03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE RANA I ULCERACIJA**D03A Lijekovi za terapiju ožiljaka****D03AX Ostali lijekovi za terapiju ožiljaka****D03AX deproteinizirani hemodijalizat teleće krvi**

Doziranje: *blage povrede, venski ulcer i druge rane koje teško zarastaju, opekotine (I i II stadija), ozeblina, trofičke lezije u pacijenata sa okluzivnim arterijskim oboljenjem, otežano zarastanje rana, dekubitisi, kožne transplatacije, radiološke kutane promjene i lezije:* mast ili gel nanijeti u tankom sloju 2 puta dnevno (mast je pogodna u tretmanu suhih lezija, a gel u tretmanu lezija koje vlaže).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOLCOSERYL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Rp gel [4.15 mg/1 g] 1 tuba sa 20 g gela
Rp mast [2.07 mg/1 g] 1 tuba sa 20 g masti

D03AX03 dekspantenol

Doziranje: *njega suhe, grube ili ispucale kože:* nanosi se 1 ili više puta dnevno ili po potrebi; *liječenje bolnih ili ispucalih bradavica tokom perioda dojenja:* nanosi se na bradavice nakon svakog dojenja; *njega beba:* nanosi se nakon svake promjene pelena; *poticanje liječenja i epitelizacije kod manjih ozljeda:* nanosi se 1 ili više puta dnevno ili kako je preporučeno od strane ljekara; *liječenje cervikalnih erozija:* nanosi se 1 ili više puta dnevno ili kako je preporučeno od strane ljekara.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PANTEDEX - DEVA HOLDING A.S.

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

PANTHENOL - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA

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

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

D04A Antipiriritici, uključujući antihistaminike, anestetike i sl.

D04AA Antihistaminici za lokalnu primjenu

D04AA09 hloropiramin

Doziranje: *ubodi insekata, koprivnjača:* nanijeti u tankom sloju na oboljeli dio kože i blago utrljati 2-3 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNOPEN MAST - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp mast [10 mg/1 g] tuba sa 20 g masti u kutiji

D04AA13 dimetinden

Doziranje: *pruritus povezan s dermatozama, urtikarijom, ubodima insekata, opekotinama od sunca i površinskim opekotinama:* gel se može nanijeti na kožu 2-4 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETIDEN GEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp gel [1 mg/1 g] 30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

FENISTIL GEL - WELLCOME LIMITED

BRp gel [1 mg/1 g] 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; *površinski vezikopustularni dermatitis, superinfekcija rana, opekotina od toplote i ulceracija, prevencija superinfekcija sa Streptococcus pyogenes, profilaksa*

infekcija hirurških rana: prašak u raspršivaču, jedanput ili više puta na dan poprskati oboljelo mjesto sa udaljenosti 20-25 cm; *bakterijske infekcije kože ograničene veličine, prevencija infekcija pupčanika kod novorođenčadi, nakon hirurških zahvata: prašak*, primjenjuje se umjereno 2 do 4 puta dnevno na oboljelo mjesto

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

Rp prašak za kožu [250 i.j./1 g+ 5000 i.j./1 g] 10 g praška za kožu (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
Rp sprej za kožu, prašak [12500 i.j./150 mL+ 165000 i.j./150 mL] 150 ml spreja za kožu, praška u aluminijskom spremniku s raspršivačem, u kutiji

D06AX01 fusidinska kiselina

Doziranje: *primarne (impetigo contagiosa, folliculitis superficialis, sycosis barbae, paronychia, erythrasma) i sekundarne (ekcematoidni dermatitis, kontaktni dermatitis, posjekotine/abrazije) infekcije kože izazvane osjetljivim sojevima Staphylococcus aureus-a, Streptococcus spp i Corynebacterium minutissimum: mast* - na oboljelo mjesto 2-3 puta dnevno u tankom sloju (rjeđe ako se primjenjuje sa zavojem); **krem-** lagano nanijeti 3-4 puta dnevno (nepokrivene lezije), kod pokrivenih lezija može biti prikladnija rjeđa primjena.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FUCITEC 2% - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp krem [20 mg/1 g] 20 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

STANICID - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA

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

D06AX07 gentamicin

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

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

Rp mast [1 mg/1 g] 15 g masti u Al/tubi u kutiji

GENTAMICIN - GALENIKA A.D.

Rp mast [1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.

Rp mast [1 mg/1 g] 15 g masti u Al - tubi sa membranom i zatvaračem, u kutiji

D06AX08 tirotricin

Doziranje: *liječenje manjih, površinskih, umjereno vlažnih rana:* prašak za kožu, lagano se posipa 1-2 puta dnevno; gel, nanosi se 2-3 puta dnevno, primjenjuje se u tankom sloju na oštećene dijelove kože i, ako je potrebno, pokriti zavojem

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TYROSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

BRp gel [1 mg/1 g] Al tuba sa 5 g gela u kutiji
BRp prašak za kožu [1 mg/1 g] Plastična bočica sa 5 g praška za kožu i umetkom za posipanje u kutiji

D06AX09 mupirocin

Doziranje: *primarne bakterijske infekcije kože (impetigo, folikulitis, furunkuloza); sekundarne bakterijske infekcije (inficirane dermatoze, inficirani ekcem, neurodermitis); različita kožna oštećenja (abrazije, postoperativne rane, ulkus kruris):* 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

MUOBEL - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

Rp krema [20 mg/1 g] 15 g kreme (1 Alu tuba), u kutiji

Rp mast [20 mg/1 g] 15 g masti (Al tuba), u kutiji

D06B Hemioterapeutici za lokalnu primjenu

D06BA Sulfonamidi

D06BA01 sulfadiazin-srebro

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D.

Rp krema [10 mg/1 g] 40 g (1 Al/ tuba sa 40 g krema)

DERMAZIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

D06BB Antiviroci (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:

ACIKLOVIR - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

Rp krem [50 mg/1 g] 5 g krema (1 alu-tuba) u kutiji

HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp krem [50 mg/1 g] 10 g krema (1 alu tuba sa 10 g krema) u kutiji

HERPLEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp krema [50 mg/1 g] 2 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

Rp krema [50 mg/1 g] 10 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

Rp krema [50 mg/1 g] 5 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

VIRANTI - LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A.SELLA SRL

BRp štapić za kožu [50 mg/1 g] 1 štapić za kožu, u kutiji

D06BB07 lizozim**Doziranje:** pomoćni lokalni tretman kožnih lezija herpesnog porijekla; pomoćni lokalni tretman manjih rana i povreda (oštećena koža sa ciljem poticanja epitelizacije kože): 2-3 puta dnevno na ranu/leziiju (prethodno očišćenu)**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D.**

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

D06BB10 imikvimod**Doziranje:** bradavice (spoljašnje genitalne i perianalne): nanijeti u tankom sloju 3 puta sedmično pred spavanje dok lezije ne nestanu (maks. 16 sedmica); površinski karcinom bazalnih ćelija: nanijeti na lezije i 1 cm iznad, 5 dana sedmično tokom 6 sedmica; procijeniti odgovor 12 sedmica nakon završetka terapije; aktinične keratoze: nanijeti na leziiju 3 puta sedmično tokom 4 sedmice; procijeniti odgovor nakon tretmana tokom 4 sedmice-interval bez lijeka; ponoviti 4-sedmičnu terapiju ukoliko lezije još uvijek postoje; maks. dvije 4-sedmične terapije. Napomena: trebalo bi da se nanese i da se omogući da ostane na tretiranoj oblasti tokom 6-10 sati kod bradavica ili tokom 8 sati kod karcinoma bazalnih ćelija i aktiničnih keratoza, zatim oprati blagim sapunom i vodom (neobrezani muškarci koji liječe bradavice prepucijuma trebaju površinu oprati dnevno). Kremu treba sprati prije seksualnog kontakta.**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALDARA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

RpSp krem [12.5 mg/1 kesica] 12 kesica po 250 mg kreme, u kutiji

D06BX Ostali hemioterapeutici za lokalnu primjenu**D06BX01 metronidazol****Doziranje:** acne rosacea; rozaceiformni steroidni dermatitis: prije nanošenja kreme, kožu treba oprati, krema se u tankom sloju nanosi na zahvaćena područja kože 2 puta na dan, ujutro i uveče i blago utrlja; liječenje se provodi do 9 sedmica; kliničko poboljšanje može se očekivati unutar 3 sedmice tretmana.**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp krema [10 mg/1 g] 1 alu- tuba sa 25 g kreme, u kutiji

D07 KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI**D07A Kortikosteroidi, monokomponentni****D07AA Kortikosteroidi, slabog djelovanja (grupa I)****D07AA02 hidrokortizon****Doziranje:** akutni i hronični ekcem; alergijski dermatitis; ubodi insekata; inflamatorna oboljenja sluzokože: pažljivo očistiti oboljelo mjesto na koži, a zatim nanijeti tanak sloj masti, 2 do 4 puta dnevno; oboljelo mjesto se može prekriti sterilnom gazom; ne primjenjivati duže od 7 dana.**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HYDROCORTISON - GALENIKA A.D.**

Rp mast [25 mg/1 g] 5 g masti (alu-tuba sa 5 g masti) u kutiji

D07AB Kortikosteroidi, srednje jakog djelovanja (grupa II)

D07AB02 hidrokortizon butirat

Doziranje: kožna oboljenja koja reaguju na lokalnu terapiju kortikosteroidima; dermatitis; psorijaza; lichen ruber planus; hronični diskoidni lupus eritematosus: krem ili emulziju treba nanijeti 2 puta na dan na oboljelo mjesto i blago utrljati; kod težih oblika oboljenja može se nanijeti i 4 puta dnevno, uz prethodno odobrenje ljekara; kod male djece dovoljna je primjena lijeka jedanput na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LOCOIDON CRELO 0,1 G/100 G EMULZIJA ZA KOŽU - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

Rp emulzija za kožu [0.1 g/100 g] polietilenska bočica sa 30 ml emulzije

LOCOIDON LIPOCREMA 0,1 G/100 G KREMA - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

Rp krema [0.1 g/100 g] 30 g kreme

D07AB10 alklometazon

Doziranje: akutne i hronične dermatoze (atopijski dermatitis, kontaktni dermatitis, seboroični dermatitis, psorijaza): 2-3 puta na dan mazati oboljelo mjesto i blago utrljati; prekinuti liječenje nakon što je postignuta remisija bolesti; površina kože na koju se nanosi alklometazon ne smije se prekrivati zbog mogućnosti pojačane apsorpcije ispod okluzije, osim u liječenju teških i rezistentnih dermatoza; mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatoza, tj. suhih, skvamoznih, hiperkeratotičnih promjena, a krema za liječenje akutnih, vlažnih dermatoza.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AFLODERM - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp krem [0.5 mg/1 g] 20 g krema (1 alu-tuba) u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g] 20 g masti (1 alu-tuba) u kutiji

D07AC Kortikosteroidi, jakog djelovanja (grupa III)

D07AC01 betametazon

Doziranje: lokalno liječenje dermatoza osjetljivih na primjenu kortikosteroida: krem ili mast se nanosi na oboljelu kožu u što tanjem sloju 1 do 2 puta dnevno, lagano utrljavajući, ne duže od 3 nedjelje; krema se primjenjuje u liječenju akutnih vlažnih lezija kože, a mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatoza; otopinu nanijeti na kožu 2 puta dnevno, te nježno i potpuno umasirati; ne smije se koristiti pod okluzivnim zavojem.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELODERM - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp krema [0.5 mg/1 g] 15 g kreme(1 tuba sa 15 g kreme) u kutiji

Rp krema [0.5 mg/1 g] 30 g kreme

Rp mast [0.5 mg/1 g] 15 g masti

Rp mast [0.5 mg/1 g] 30 g masti(1 tuba sa 30 g masti) u kutiji

Rp otopina za kožu [0.5 mg/1 g] 20 ml otopine za kožu

BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp krema [0.5 mg/1 g] 25 g krema

Rp mast [0.5 mg/1 g] 25 g masti u kutiji

BETHANAT - BOSNALIJEK D.D.

Rp mast [0.5 mg/1 g] 15 g masti

KUTERID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp mast [0.5 mg/1 g] 20 g masti

D07AC04 fluocinolon acetonid

Doziranje: *inflamatorna, pruritička i alergijska oboljenja kože:* 1-2 puta mazati oboljelo mjesto i blago utrljati, terapija obično traje 1 do 4 nedjelje; lijek se ne smije primjenjivati duže od 7 dana bez nadzora ljekara, a 5 dana ukoliko se koristi na licu ili u prevojima kod djece; lijek se primjenjuje kod odraslih i djece starije od godinu dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SINODERM - GALENIKA A.D.**

Rp gel [250 µg/1 g] 30 g gela u alu-tubi, u kutiji

Rp krema [250 µg/1 g] 15 g kreme u alu-tubi

Rp mast [250 µg/1 g] 15 g masti u alu-tubi

D07AC13 mometazon

Doziranje: *inflamatorne i pruritičke dermatoze (psorijaza, atopijski dermatitis); dermatoze sa izraženim svrabom:* krema ili mast, jednom dnevno u tankom sloju namazati oboljelo mjesto; rastvor za kožu, jednom dnevno nekoliko kapi utrljati na oboljeli dio kosmatog dijela glave.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ELOCOM - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp krema [1 mg/1 g] 1 Al/tuba sa 30 g kreme, u kutiji

Rp mast [1 mg/1 g] 1 Al/tuba sa 30 g masti, u kutiji

Rp rastvor za kožu [1 mg/1 g] 1 plastična bočica sa 20 ml rastvora za kožu, u kutiji

D07AC14 metilprednizolon aceponat

Doziranje: *endogeni ekcemi (atopični dermatitis, neurodermatitis), kontaktni ekcem, degenerativni, numularni ekcem:* jednom dnevno namazati oboljelo mjesto u tankom sloju; terapija ne smije trajati duže od 6 nedjelja kod odraslih, odnosno duže od 3 nedjelje kod djece.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ADVANTAN - BAYER PHARMA AG**

Rp krem [1 mg/1 g] 15 g kreme (1 alu-tuba), u kutiji

Rp mast [1 mg/1 g] 15 g masti (1 alu-tuba), u kutiji

D07AD Kortikosteroidi, vrlo jakog djelovanja (grupa IV)**D07AD01 klobetazol**

Doziranje: *kratkotrajna terapija jako rezistentnih inflamatornih oboljenja kože koja ne reaguju na manje potentne kortikosteroide - rekalcitrantne dermatoze, psorijaza (isključujući tip sa raširenim plakovima-„plaque psoriasis“), lichen planus, diskoidni eritematozni lupus (lupus erythematosus):* nanijeti u tankom sloju 1-2 puta dnevno tokom 4 nedjelje; maks. 50 g 0,05% preparata nedjeljno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DERMOVATE - WELLCOME LIMITED**

Rp krema [0.5 mg/1 g] kutija sa tubom sa 25 g kreme

Rp mast [0.5 mg/1 g] kutija sa tubom sa 25 g masti

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

D07CA01 hidrokortizon, oksitetraciklin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GEOKORTON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp mast [10 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 20 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji

HYDROCYCLIN - GALENIKA A.D.

Rp mast [10 mg/1 g+ 30 mg/1 g] alu-tuba sa 20 g masti

Rp mast [10 mg/1 g+ 30 mg/1 g] alu-tuba sa 5 g masti

OXYCORT - TARCHOMIN PHARMACEUTICAL WORKS "POLFA" S.A.

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 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 - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp krema [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D.

Rp krem [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g kreme

DIDERMAL - GALENIKA A.D.

Rp krema [0.5 mg/1 mL+ 1 mg/1 mL] 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 KREMA - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp krema [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g kreme

DIPROGENTA MAST - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] Al tuba sa 15 g masti u kutiji

KUTERID G - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g masti

D07CC02 fluocinolon acetonid, neomicin

Doziranje: *inflamatorne promjene na koži:* 2-3 puta dnevno nanijeti na oboljelo mjesto i blago utrljati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SINODERM N - GALENIKA A.D.**

Rp krema [0.25 mg/1 g+ 3.3 mg/1 g] alu-tuba sa 15 g kreme

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

D07X Kortikosteroidi, ostale kombinacije**D07XC Kortikosteroidi jakog djelovanja, ostale kombinacije****D07XC01 betametazon, gentamicin, klotrimazol**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TRIDERM - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp krem [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g+ 10 mg/1 g] Al tuba sa 15 g kreme, u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g+ 10 mg/1 g] Al tuba sa 15 g masti, u kutiji

D07XC01 betametazon, salicilna kiselina

Doziranje: *subakutne i hronične steroid zavisne dermatoze sa hiperkeratozom:* 1-2 puta na dan nanijeti mast ili rastvor na oboljelo mjesto i blago utrljati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BELOSALIC - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

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] 100 ml rastvora za kožu (pumpica s nastavkom) u kutiji

Rp rastvor za kožu [0.5 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 50 ml rastvora 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] 30 g masti

KUTERID S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 30 g masti

D08 ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI**D08A Antiseptici i dezinficijensi****D08AC Bigvanidi i amidini****D08AC02 hlorheksidin**

Doziranje: *dezinfekcija podnih površina:* za čišćenje i dezinfekciju jako zaprljanih podnih površina koristi se nerazrijeđena 5 % otopina; za svakodnevno čišćenje i dezinfekciju preporučuje se 0,5 % otopina; *dezinfekcija predmeta i radnih površina;* *dezinfekcija ruku:* 0,5 % otopina

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D.**

BRp otopina [5 g/100 mL] 1000 ml otopine (polietilenska boca sa 1000 ml otopine)

BRp otopina [5 g/100 mL] 5000 ml otopina (polietilenski kanister sa 5000 ml otopina)

HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D.

- BRp otopina [0.5 g/100 mL] 1000 ml otopine (polietilenska boca sa 1000 ml otopine)
BRp otopina [0.5 g/100 mL] 500 ml otopine (polietilenska boca sa 500 ml otopine)
BRp otopina [0.5 g/100 mL] 5000 ml otopine (polietilenski kanister sa 5000 ml otopine)

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 PHARMA AG

- BRp krema [50 mg/1 g+ < 5 mg/1 g] 30 g kreme u kutiji

D08AG Preparati sa jodom

D08AG02 povidon jod

Doziranje: *dezinfekcija rana (prije i poslije operativnih zahvata), opekotina, pranje ruku u hirurgiji, priprema kože i sluzokože prije operacije, dezinfekcija ruku ljekara i ostalog osoblja (u ambulantama), dezinfekcija kože bolesnika: rastvor za kožu*-premazati više puta na dan ili staviti vlažan oblog i ostaviti 1-10 min. da se osuši; **mast**- 2-3 puta na dan aplikovati na oboljelo mjesto, a može se prekriti zavojem; sprej za kožu- primjenjuje se nerazblažena, izloženost rastvoru treba trajati 1-10 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp mast [100 mg/1 g] alu-tuba sa 20 g masti u kutiji
BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 100 ml rastvora za kožu u smeđoj plastičnoj bočici, u kutiji
BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] plastična boca od 1000 ml rastvora za kožu, u kutiji
BRp rastvor za kožu [7.5 g/100 mL] boca 1000 ml u kutiji

IZOSEPT D - BOSNALIJEK D.D.

- BRp otopina za kožu [10 g/100 mL] 1000 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa cap to cap - zatvaračem
BRp sprej za kožu, otopina [100 mg/1 mL] 100 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa sprej pumpicom i zaštitnom kapićom.

POVIDON JOD HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- BRp pjena za kožu [7.5 g/100 mL] 5000 mL pjene za kožu u HDPE - boci sa PP – zatvaračem
BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] HDPE - boca sa 100 mL rastvora za kožu
BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] HDPE - boca sa 500 mL rastvora za kožu

D08AJ Kvarterna amonijum jedinjenja

D08AJ57 fenoksietanol, oktenidin

Doziranje: *antiseptički tretman sluznice i okolne kože prije dijagnostičkih i hirurških zahvata u anogenitalnom području, prije kateterizacije mokraćnog mjehura i u usnoj šupljini; podržavajuća terapija interdigitalnih gljivičnih infekcija; adjuvantni antiseptički tretman rana:* nanositi jedanput dnevno na sluzokožu i okolnu kožu tupferom namočenim u preparat, dok se potpuno ne nakvasi tretirano područje ili raspršivanjem; nakon primjene treba osigurati najmanje jednu do dvije minute kontaktnog vremena; *za tretman upalnih procesa u usnoj šupljini* oko 20 ml otopine se intenzivno grglja tokom 20 sekundi;

za podržavajuću terapiju u slučajevima interdigitalnih gljivičnih infekcija proizvod treba raspršiti na zahvaćena područja ujutro i uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH

BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 1000 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem

BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 250 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem

BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 50 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem

D10 PREPARATI PROTIV AKNI

D10A Lijekovi protiv akni za lokalnu primjenu

D10AD Retinoidi protiv akni za lokalnu primjenu

D10AD03 adapalen

Doziranje: blago do umjereno izražene akne (*acne vulgaris*), gdje prevladavaju komedoni, papule i pustule: lokalno, na područja zahvaćena aknama jedanput na dan, naveče prije spavanja, na čistu i suhu kožu (pogodan za primjenu na područje lica- izbjegavajući područja oko očiju i usta, prsnog koša i leđa).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp gel [1 mg/1 g] 30 g gela u polietilenskoj tubi

Rp krema [1 mg/1 g] 30 g krem e u Al/tubi

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] 30 ml otopine za kožu (1 staklena bočica sa kapaljkom) u kutiji

D10AF51 benzoil-peroksid, klindamicin

Doziranje: blage do umjerene akne *vulgaris*, posebno s upalnim lezijama: odrasli i adolescenti preko 12 god, jednom dnevno, naveče, na zahvaćena područja kože koja su prethodno dobro očišćena, isprana toplom vodom i pažljivo osušena.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUAC - WELLCOME LIMITED

Rp gel [50 mg/1 tuba+ 10 mg/1 tuba] Alu tuba sa 25 g gela u kutiji

D10AX Ostali lijekovi protiv akni za lokalnu primjenu

D10AX03 azelainska kiselina

Doziranje: *acne vulgaris*: 2 puta na dan nježno utrljati na oboljelo mjesto na koži (kod osjetljive kože primijeniti u prvoj nedjelji jedanput dnevno).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SKINOREN - BAYER PHARMA AG

Rp krema [200 mg/1 g] 30 g kreme u Al-tubi

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 - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Rp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

D11AX Ostali dermatološki preparati**D11AX alantoin, heparin, tečni ekstrakt crnog 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

D11AX01 minoksidil

Doziranje: *androgeno uzrokovana alopecija:* kod muškaraca i žena starosti od 18-65 godina; ujutro i uveče priloženim dozatorom nanijeti po 1 ml rastvora na suhu čelavu površinu, te blago utrljavati od središta ka krajevima; doza ne smije biti veća od 2 ml; trajanje terapije zavisi od rezultata; nakon nanošenja rastvora oprati ruke.

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

BRp sprej za kožu, otopina [20 mg/1 mL] bijela polietilenska bočica sa 60 ml otopine za kožu i raspršivačem.

PILFUD - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za kožu, otopina [50 mg/1 mL] bijela polietilenska bočica sa 60 ml otopine za kožu i raspršivačem

REGAINE - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.

BRp pjena za kožu [50 mg/1 g] 60 g pjene za kožu u aluminijskom spremniku pod pritiskom, u kutiji

G GENITOURINARNI SISTEM I POLNI HORMONI
G01 GINEKOLOŠKI ANTIINFEKTIVI I ANTISEPTICI
G01A Antiinfektivi i antiseptici, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima
G01AA Antibiotici

G01AA01 nistatin

Doziranje: *vulvovaginalna kandidijaza:* po 1 vaginaleta (prethodno ovlažena vodom) uveče tokom 14 uzastopnih dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp vaginalna tableta [100000 i.j./1 tableta] 15 vaginalnih tableta (bočica)

G01AA51 nifuratel, nistatin

Doziranje: *vulvovaginitis izazvan Candidom, Trihomonas-om, osjetljivim bakterijama:* kapsule: 1 vaginalna kapsula, uveče; krema: 2,5 g vaginalne kreme jednom ili dva puta dnevno ujutro i/ili uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A.

Rp vaginalna kapsula, meka [500 mg/1 kapsula+ 200000 i.j./1 kapsula] 12 vaginalnih kapsula u blisteru, u kutiji

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

G01AA51 nistatin, oksitetraciklin

Doziranje: *lokalno liječenje vulvovaginitisa i cervicitisa uzrokovanih Candidom albicans i ostalim gljivicama i bakterijama osjetljivima na nistatin i oksitetraciklin:* 1 vaginaleta duboko u rodnicu, tokom 6 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp vaginalna tableta [100000 i.j./1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 6 vaginalnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 3 vaginalne tablete) u kutiji

G01AA51 neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat

Doziranje: *prevencija i liječenje vaginalnih infekcija:* 1 kapsula dnevno duboko u vaginu, u toku 12 dana (ne prekidati za vrijeme menstruacije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

Rp vaginalna kapsula, mehka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 6 vaginalnih kapsula (1 PVC/PVDC blister)

Rp vaginalna kapsula, meka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 12 vaginalnih kapsula (2 x 6)

Rp vaginalna kapsula, meka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 6 vaginalnih kapsula (1 PVC/Al blister)

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:

MEDAZOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

△ Rp vaginalna tableta [500 mg/1 tableta] 10 vaginalnih tableta (1 blister)

ORVAGIL - GALENIKA A.D.

Rp vagitorija [500 mg/1 vagitorija] 10 vagitorija (2 stripa po 5 vagitoroja), u kutiji

G01AF02 klotrimazol

Doziranje: infekcije genitalnog područja (vaginitis) izazvane gljivicama (*Candida*) i superinfekcije izazvane bakterijama osjetljivim na klotrimazol: vaginalete -3 večeri za redom jednu vaginaletu (200 mg) umetnuti u vaginu ili jednokratno, jednu vaginaletu (500 mg) umetnuti u vaginu; krema, vaginalna primjena- 3 večeri za redom istisnuti punjenje 1 aplikatora; infekcije stidnih usana i područja oko njih, upala glavića i kože penisa (kandidni vulvitis, kandidni balanitis): krema se nanese u tankom sloju na oboljele dijelove (od vanjskih genitalnih organa do anusa kod žena, glavič i kožicu kod muškarca) 2 do 3 puta na dan i nježno utrlja; uobičajeno vrijeme liječenja 1-2 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CANESTEN 1 - BAYER PHARMA AG

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

CANESTEN 1 COMBI - BAYER PHARMA AG

BRp vaginalna kapsula, meka, krem [500 mg/1 kapsula, 10 mg/1 g] 1 vaginalna kapsula, meka u blisteru, 1 tuba sa 20 g krema i 1 aplikator za vaginalnu kapsulu, u kutiji

CANESTEN 3 - BAYER PHARMA AG

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

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

KANSEN - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

BRp vaginalna krema [20 mg/1 g] 20 g krema

BRp vaginalna tableta [200 mg/1 tableta] 3 vaginalne tablete (1 blister)

PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

G01AF04 mikonazol

Doziranje: vaginalna kandidijaza, vulvovaginitis: 1 vaginaleta svako veče u toku 7 dana, i za vrijeme menstruacije, ukoliko je tada prisutna infekcija.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D.

Rp vagitorij [200 mg/1 tableta] 1 strip sa 7 vagitorija, u kutiji

ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp vagitorija [200 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija

G01AF12 fentikonazol**Doziranje:** vaginalna kandidijaza: 600 mg jednom uveče prije spavanja**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A.**

Rp vaginalna kapsula, meka [600 mg/1 vagitorija] blister od PVC/PVCD folije i Al folije sa 1 vaginalnom kapsulom u kutiji

G01AF20 metronidazol, mikonazol**Doziranje:** vaginalna kandidijaza, 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 - BAYER PHARMA AG**

Rp vagitorija [750 mg/1 vagitorija+ 200 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija (1 blister po 7 vagitorija) u kutiji

G01AX Ostali antiinfektivni i antiseptici, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima**G01AX03 polikrezulen****Doziranje:** lokalno liječenje bakterijskih vaginoza: vagitorije, 1 dnevno do nestanka simptoma, ali ne duže od 9 dana; otopina za rodnicu koristi se nerazrijeđena, za obradu površinskih cervikovaginalnih upala; pri svakoj obradi rodnice koristi se 50 ml otopine za rodnicu (način primjene: 50 ml otopine za rodnicu se nalije u bubrežnjak; uz pomoć spekulum i pincete, gaza natopljena otopinom za rodnicu uvodi se u rodnicu i uz nježan pritisak tu ostavi u trajanju od 1 do 3 minute; neupotrijebljenu otopinu treba baciti); otopina za rodnicu koristi se ukupno dva puta u razmaku od 3 do 4 dana**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALBOTHYL - TAKEDA GMBH**

Rp otopina za rodnicu [360 mg/1 g] staklena bočica sa 25 ml otopine za rodnicu, u kutiji

Rp vagitorija [90 mg/1 vagitorija] 6 vagitorija (1 blister) u kutiji

G01AX11 povidon jod**Doziranje:** nespecifični vaginitis, vaginitis prouzrokovan kandidom, vaginitis prouzrokovan trihomonomasom, mješovite infekcije: 1 vagitoriju staviti duboko u vaginu uveče prije spavanja, tokom 14 dana; liječenje se ne prekida za vrijeme menstruacije.**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp vagitorija [200 mg/1 globula] 2 blistera, blister sa 7 vagitorija, u kutiji

POVIDON JOD HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp vagitorija [200 mg/1 tableta] 14 vagitorija (2 PVC/PE - blistera po 7 vagitorija), u kutiji

G02 OSTALI GINEKOLOŠKI LIJEKOVI
G02A Uterotonici (lijekovi za kontrakciju uterusa)
G02AB Ergot alkaloidi (alkaloidi ražene glavnice)

G02AB01 metilergometrin

Doziranje: hemoragija zbog atonije uterusa poslije porođaja i pobačaja: u puerperijumu, kod subinvolucije uterusa i kasnih krvavljenja poslije porođaja, 10-15 kapi tri puta dnevno; maks. dužina trajanja liječenja je nedjelju dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

G02AB03 ergometrin

Doziranje: prevencija i liječenje krvarenja iz uterusa nakon poroda, caskog reza i abortusa, subinvolucija uterusa usljed atonije: 1-2 tablete svakih 6-12 sati, maksimalno 8 tableta dnevno; trajanje terapije ne smije biti duže od 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ERGOMETRIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [0.2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 staklena bočica) u kutiji

G02AD Prostaglandini

G02AD02 dinoproston

Doziranje: indukcija poroda: 1 vaginalna tableta (3 mg) visoko u posteriorni forniks (vagine), druga tableta može biti aplikovana poslije 6-8 sati, ukoliko ne nastupi porođaj; maks. ili ukupna doza za 24 sata je 6 mg; sazrijevanje cerviksa (omekšavanje i dilatacija) u terminu ili blizu termina kada postoje medicinske ili akušerske indikacije: početna doza 0,5 mg gela, ukoliko ne postoji adekvatna cervikalna/uterine reakcija, doza od 0,5 mg se može ponavljati u intervalima od 6 sati; najveća preporučena kumulativna doza iznosi 1,5 mg u toku 24 časa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PREPIDIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

SZU gel za cerviks [0.5 mg/3 g] aplikator (plastična šprica sa nastavkom za primjenu) u zaštitnom spremniku

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 PHARMA AG

Rp intrauterini umetak [52 mg/1 aplikator] 1 intrauterini umetak, u kutiji

G02BB Intravaginalni kontraceptivi**G02BB miristalkonijum hlorid**

Doziranje: vaginalna kontracepcija: 10 min. prije svakog seksualnog odnosa, bez obzira na period ciklusa, vaginalna tableta se aplikuju duboko u vaginu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PHARMATEX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**

BRp vaginalna tableta [20 mg/1 tableta] 12 vaginalnih tableta (1 fiola)

G02C Ostali ginekološki lijekovi**G02CX Ostali ginekološki lijekovi****G02CX01 atosiban**

Doziranje: smanjenje kontrakcija uterusa radi odlaganja prijevremenog porođaja: inicijalna bolus doza 6,75 mg tokom 1 min, zatim i.v. inf. 18 mg/sat tokom 3 sata, zatim 6 mg/sat tokom 45 sati; maks. trajanje terapije 48 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TRACTOCILE - FERRING PHARMACEUTICALS SA**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [7.5 mg/1 mL] bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju

ZU rastvor za injekciju [7.5 mg/1 mL] bočica sa 0,9 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03 POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA**G03A Hormonski kontraceptivi za sistemsku primjenu****G03AA Progesteroni i estrogeni, fiksne kombinacije****G03AA07 etinilestradiol, levonorgestrel**

Doziranje: oralna kontracepcija i ginekološke indikacije gdje je estrogensko-progesteronska kombinacija opravdana: 1 tableta ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ADEXA - FARMAL D.D.**

Rp filmom obložena tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 63 filmom obložene tablete (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 21 tabletom), u kutiji

LEGRAVAN - GALENIKA A.D.

Rp film tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 21 film tableta (1 Al/PVC blister), u kutiji

MICROGYNON 30 - BAYER PHARMA AG

Rp obložena tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 blister)

TRIQUILAR - BAYER PHARMA AG

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 (6 srvenosmeđih, 5 bijelih i 10 tamnožutih tableta) 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 PHARMA AG

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. **Yaz, Nyssiela:** uzimati po 1 tabletu dnevno, počevši od prvog dana ciklusa, svih 28 dana uzastopno, prema uputstvu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NYSSIELA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (21 ružičasta tableta sa aktivnim supstancama + 7 bijelih placebo tableta u Al/PVC/PVDC blisteru), u kutiji

RHONYA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

YASMIN - BAYER PHARMA AG

Rp film tableta [3 mg/1 tableta+ 0.03 mg/1 tableta] 21 film tableta (1 blister) u kutiji

YAZ - BAYER PHARMA AG

Rp film tableta [3 mg/1 tableta+ 0.02 mg/1 tableta] 28 film tableta (24 svijetloružičaste + 4 bijele tablete) u kutiji

G03AA16 dienogest, etinilestradiol

Doziranje: *hormonska kontracepcija; liječenje žena sa umjerenim aknama koje ne pokazuju kontraindikacije za terapiju oralnim kontraceptivima, nakon što se druge terapije pokažu bezuspješnim:* jedna tableta dnevno tokom 21 dan, zatim 7 dana pauza

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOXINETTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

G03AB Progesteroni i estrogeni, sekvencijalni preparati

G03AB dienogest, estradiol

Doziranje: *oralna kontracepcija:* 1 tabletu dnevno tokom 28 dana počev od prvog dana ciklusa sa aktivnom tabletom (krvarenje se pojavljuje tokom uzimanja inaktivnih tableta), tablete se uzimaju neprekidno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

QLAIRA - BAYER PHARMA AG

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

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:

VIKELA - LABORATOIRE HRA PHARMA

Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 1 tableta

G03AD02 ulipristal

Doziranje: *hitna kontracepcija nakon nezaštićenog seksualnog odnosa:* 1 tableta što je moguće prije ali ne kasnije od 120 sati (5 dana) nakon nezaštićenog seksualnog odnosa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA

BRp tableta [30 mg/1 tableta] 1 tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister sa 1 tabletom), u kutiji

G03B Androgeni**G03BA Derivati 3-androsten-4-on-a****G03BA03 testosteron**

Doziranje: *hipogonadizam kod muškaraca:* odrasli i stariji muškarci, i.m. 250 mg/1 ml, (radi stimulacije nerazvijenih androgeno-zavisnih organa ili za inicijalno liječenje simptoma deficijencije) svake 2-3 nedjelje, a u terapiji održavanja svakih 3-6 nedjelja, u zavisnosti od individualnih potreba; nije indikovano za primjenu kod djece i adolescenata (muškaraca) mlađih od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D.

ZU rastvor za injekciju [250 mg/1 mL] 5 ampula sa 1 ml rastvora za injekciju u kutiji

G03D Progesteroni**G03DA Derivati pregnena****G03DA03 hidroksiprogesteron**

Doziranje: dismenoreja, neregularni menstrualni ciklusi, predmenstrualni sindrom, mastodinija, sterilitet usljed lutealne insuficijencije, vještački ciklus u asocijaciji sa estrogenom: odrasli, duboka i.m. injekcije od 250 mg, 16.-og dana ciklusa (10 dana poslije početka lučenja estrogena, u slučaju vještačkog ciklusa); ukoliko ne dođe do normalnog menstrualnog krvarenja i regulacije ciklusa, potrebna je aplikacija estrogena: 1. dana menstrualnog ciklusa 20 mg estradiol valerata i.m, a 15.-og dana ciklusa 250 mg progesterona-depo i 5 mg estradiola; akušerske indikacije: rani simptomi prijetjećeg pobačaja: dnevno 500 mg u obliku duboke i.m. injekcije, kasnije svaki drugi dan do povlačenja akutnih znakova; nakon toga, jedna injekcija nedjeljno, uz ultrazvučnu kontrolu; prevencija habitualnog pobačaja (zbog dokazane insuficijencije žutog tijela): od dijagnostikovanja trudnoće, 500 mg (2 amp.) nedjeljno u obliku duboke i.m. injekcije; terapija se produžava u svakom slučaju na mjesec dana ili manje, po završetku kritičnog perioda, sve do 20. gestacijske nedjelje; prijeteci prijevremeni porođaj (zbog hipermotiliteta uterusu): 500-1000 mg nedjeljno ili svaki drugi dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROGESTERON DEPO - GALENIKA A.D.

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; *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; *prijeteći pobačaja ili sprečavanja LPD – povezanih opetovanih pobačaja zbog luteinske insuficijencije: vaginalno,* preporučena dnevna doza je 200 do 400 mg progesterona, podijeljena u dvije pojedinačne doze, sve do 12. sedmice trudnoće.

Gel - liječenje neplodnosti zbog neadekvatne lutealne faze kod odraslih osoba kao dio ART (potpomognuta reproduktivna tehnologija) procedure: od dana embrionalnog transfera 1,125 g gela (90 mg progesterona) aplikovati u vaginu 1 put dnevno i nakon potvrde trudnoće nastaviti tretman 30 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CRINONE - MERCK EXPORT GMBH

Rp vaginalni gel [90 mg/1.125 g] 15 aplikatora sa 1,125 g vaginalnog gela, u kutiji

UTROGESTAN - BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED

Rp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula) u kutiji

G03DB Derivati pregnadiena

G03DB01 didrogesteron

Doziranje: *dismenoreja:* 10 mg dva puta na dan od 5. do 25. dana ciklusa; *endometriozia:* 10 mg 2-3 puta na dan od 5. do 25. dana ciklusa ili kontinuirano; *disfunkcionalna krvarenja (za zaustavljanje krvarenja):* 10 mg dva puta dnevno tokom 5 do 7 dana; *disfunkcionalna krvarenja (za sprječavanje krvarenja):* 10 mg dva puta dnevno od 11. do 25. dana ciklusa; *amenoreja:* estrogen jednom dnevno od 1. do 25. dana ciklusa, zajedno sa 10 mg didrogesterona dva puta na dan od 11. dana do 25. dana ciklusa; *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 20. sedmice trudnoće; *neplodnost uzrokovana insuficijencijom žutog tijela:* 10 mg dnevno od 14. dana do 25. dana ciklusa; liječenje mora trajati najmanje tokom šest uzastopnih ciklusa; preporučuje se nastavak liječenja i tokom prvih nekoliko mjeseci trudnoće, na način koji je naveden kod habitualnog pobačaja; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUPHASTON - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 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 rekurenca; ciklično krvarenje treba da se uspostavi sa 1 tbl. 2 puta dnevno od 16.-tog do 25.-tog dana ciklusa (prvi dan ciklusa = prvi dan zadnjeg krvarenja)); *premenstrualni sindrom, ciklična mastopatija:* 1 tbl. 1-3 puta dnevno od 19.-26. dana ciklusa; liječenje treba da se ponovi tokom više ciklusa; kada se liječenje prekine, pacijentkinja može da bude bez simptoma tokom više mjeseci; *odlaganje menstruacije:* u slučajevima veoma učestalog menstrualnog krvarenja i pod posebnim okolnostima (operacije, putovanja): 3 puta dnevno 1 tbl. počevši 3 dana prije očekivane menstruacije; normalna menstruacija treba da se javi 2-3 dana pošto se prestane sa uzimanjem tbl; *endometriozna:* liječenje je potrebno početi između 1. i 5. dana ciklusa sa 1 tbl. 2 puta dnevno; u slučaju tačkastog krvarenja, doza se može povećati na 4, a ako je potrebno na 5 tableta dnevno; nakon što krvarenje prestane, početna doza je obično dovoljna; trajanje liječenja: 4-6 mjeseci u kontinuitetu ili duže ako je potrebno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PRIMOLUT-NOR - BAYER PHARMA AG**

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

G03F Progesteroni i estrogeni u kombinaciji**G03FA Progesteroni i estrogeni, fiksne kombinacije****G03FA17 drospirenon, estradiol**

Doziranje: *hormonska supstitucionna terapija u liječenju klimakteričnih tegoba kod žena u postmenopauzi, liječenje tegoba koje su posljedica uklanjanja jajnika ili u slučaju primarne insuficijencije jajnika:* oralno 1 tableta dnevno tokom 28 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANGELIQ - BAYER PHARMA AG**

Rp film tableta [2 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 blister po 28 tableta)

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; *periodični abortus:* 5000 i.j. svaki drugi dan tokom prva tri mjeseca trudnoće; nakon toga 1000 i.j. svaki drugi dan tokom dva mjeseca; *prijeteći abortus:* aktivna intervencija sa 5000 i.j. dva puta dnevno dok se opasnost od abortusa ne isključi; nastaviti terapiju sa primjenom 1000 i.j. svakog trećeg dana; *anovulatorna neplodnost, sterilnost kao posljedica zatajenja ovogeneze:* nakon stimulacije sa humanim menopausalnim gonadotropinom (HMG), daju se 1 -2 bočice Chorionon-a 5000 i.j. 24 sata nakon posljednje HMG primjene da bi se podstakla ovulacija. **kod muškaraca:** *kriptorhidizam:* 250 – 1000 i.j. dva ili tri puta sedmično u periodu od 40 dana; ponoviti terapiju nakon 30 dana pauze; *hipogonadizam:* 125 – 250 – 500 i.j. tri puta

sedmično; *azoospermija, oligoastenospemija*: 500 i.j. svaki drugi dan u periodu od tri do četiri mjeseca; *astenospemija*: 1000 – 2000 i.j. svaki četvrti dan u periodu od tri mjeseca.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [5000 i.j./1 viala] 1 bočica praška i 1 ampula rastvarača

G03GA02 humani menopauzalni gonadotropin

Doziranje: *liječenje ženske sterilnosti, u slučaju anovulacije uključujući policistični ovarijalni sindrom kod žena koje nisu reagovale na klomifen; stimulacija multifolikularnog razvoja kod pacijenata koji su podvrgnuti medicinski asistiranim vještačkim oplodnjama; stimulacija spermatogeneze kod muškaraca koji imaju urođeni ili stečeni hipogonadotropni hipogonadizam*: s.c. ili i.m individualno u zavisnosti od kliničkog odgovora

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MENOPUR - FERRING PHARMACEUTICALS SA

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 viala] 10 bočica sa praškom i 10 ampula sa 1 ml rastvarača (0,9 % rastvor natrijum-hlorida)

MERIONAL - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 viala] 1 bočica praška i 1 ampula rastvarača (0,9 % rastvor NaCl)

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 viala] 1 bočica praška i 1 ampula rastvarača (0,9 % rastvor NaCl)

G03GA04 urofolitropin

Doziranje: *anovulacija (uključujući policističnu bolest jajnika, PCOD) kod žena kod kojih nije postignut rezultat sa terapijom klomifenom*: ne postoji fiksna šema doziranja, uobičajena početna doza 75 i.j. – 150 i.j.; *kontrolisana hiperstimulacija jajnika da bi se izazvala stimulacija multifolikularnog razvoja kod pacijenata koji su podvrgnuti asistiranim vještačkim oplodnjama (ART) kao što su in-vitro oplodnja (IVF), intrafalopijalni transfer gameta (GIFT) i intrafalopijalni transfer zigota (ZIFT)*: uobičajena početna doza 150 i.j. – 225 i.j. s.c. ili i.m. pod kontrolom ljekara specijaliste za probleme neplodnosti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 viala] 1 bočica praška (150 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 viala] 1 bočica praška (75 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji

G03GA05 folitropin alfa

Doziranje: *žene sa anovulacijom (uključujući policistični ovarijalni sindrom PCOS)*: kod pacijentkinja koje imaju menstruaciju sa terapijom se počinje u toku prvih sedam dana menstrualnog ciklusa, uobičajena početna doza 75-150 i.j. povećava se za 37,5 ili 75 i.j. u 7-dnevnim ili poželjno 14-dnevnim intervalima po potrebi, maks. 225 mg dnevno; kada se dobije optimalan odgovor, 24-48 sati nakon posljednje inj. Gonala-f daje se 250 mcg. rekombinantnog humanog horigonadotropina alfa (r-hCG) ili 5000 do 10 000 i.j. hCG; pacijentici se preporučuje da ima seksualni odnos na dan i sljedećeg dana nakon primjene hCG; alternativno, može se izvesti intrauterina inseminacija; *žene koje su podvrgnute ovarijalnoj stimulaciji radi razvoja multiplih folikula prije in vitro fertilizacije ili druge asistirane reproduktivne tehnologije*: 150-225 i.j. od 2. ili 3. dana ciklusa, maks. 450 i.j. dnevno, odgovarajući folikularni razvoj se postiže u prosjeku 10. dana terapije (opseg 5-20 dana); nakon 24-48 h od posljednje injekcije Gonala-f daje se 250 mcg. rekombinantnog humanog horigonadotropina alfa (r-hCG) ili 5000 do 10 000 i.j. hCG;

žene sa anovulacijom usljed teške LH i FSH deficijencije: budući da su pacijentkinje amenoreične terapija počinje bilo kada, Gonal -f se daje u seriji dnevnih inj. zajedno sa lutropinom alfa; *muškarci sa hipogonadotropnim hipogonadizmom*: 150 i.j. 3 puta sedmično, istovremeno sa hCG, min. 4 mjeseca a po potrebi i duže

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GONAL-F - MERCK EXPORT GMBH**

- Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [300 i.j./0.5 mL] Jedan napunjeni pen sa 0,5 ml rastvora za injekciju i 8 igala, u kutiji
- Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [450 i.j./0.75 mL] Jedan napunjeni pen sa 0,75 ml rastvora za injekciju i 12 igala, u kutiji
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [450 i.j./0.75 mL] 1 bočica sa praškom, 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača i 6 špriceva za primjenu lijeka
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 mL] 1 bočica sa praškom i 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača, u kutiji

G03GA07 lutropin alfa

Doziranje: *stimulisanje razvoja folikula kod odraslih žena sa ozbiljnim deficitom luteinizirajućeg hormona (LH) u kombinaciji sa preparatom folikulostimilirajućeg hormona (FSH)*: s.c. u kombinaciji sa folikulostimilirajućim hormonom prema odgovoru; počinje se sa 75 i.j lutropina alfa dnevno i 75-150 i.j. FSH

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LUVERIS - MERCK EXPORT GMBH**

- Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 bočica sa 1 ml rastvarača (voda za injekcije), u kutiji

G03GA08 horigonadotropin alfa

Doziranje: *terapija žena koje podliježu superovulaciji prije asistirane reproduktivne tehnike kao što je in vitro fertilizacija (IVF) - da pokrene finalno sazrijevanje folikula i luteinizaciju nakon stimulacije rasta folikula; terapija anovulatornih ili oligo-ovulatornih žena - da pokrene ovulaciju i luteinizaciju kod anovulatornih ili oligo-ovulatornih pacijenata nakon stimulacije rasta folikula*: s.c.prema odgovoru pacijentkinje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OVITRELLE - MERCK EXPORT GMBH**

- ZU/Rp rastvor za injekciju [250 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03GB Stimulatori ovulacije, sintetski**G03GB02 klomifen**

Doziranje: *anovulatorna neplodnost*: daje se najviše u 3 stimulacijska ciklusa - prvi stimulacijski ciklus: 50 mg dnevno tokom 5 dana; drugi i treći stimulacijski ciklus (ako je potrebno), 100 mg dnevno tokom 5 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CLOMIFENE REMEDICA - REMEDICA LTD.**

- △ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister po 10 tableta) u kutiji

G03H *Antiandrogeni*
G03HA *Antiandrogeni, monokomponentni*

G03HA01 *ciproteron*

Doziranje: *primjena kod muškaraca: hiperseksualnost muškaraca:* 50 mg 2 puta dnevno poslije jela; *inoperabilni karcinom prostate:* 2-3 puta dnevno po 2 tbl. (200-300 mg); u početku za sprječavanje neželjenih posljedica i komplikacija koje mogu biti izazvane na početku liječenja sa agonistima luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona početnim povećanjem testosterona u serumu: 2 tablete dvaput dnevno (= 200 mg) u periodu od 5 do 7 dana, a zatim 2 tablete dvaput dnevno u trajanju od 3 do 4 sedmice zajedno sa agonistom luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona u dozi preporučenoj od strane proizvođača; *za liječenje napada vrućine (valunga), koji se pojavljuju tokom liječenja sa agonistima luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona ili nakon 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 jedne tablete (= 25 do 50 mg) dnevno, prema rasporedu uzimanja tableta od 21 dana i prekidu u uzimanju tableta od 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANDROCUR - BAYER PHARMA AG

△ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta)

G03HB *Antiandrogeni i estrogeni*

G03HB01 *ciproteron, etinilestradiol*

Doziranje: *simptomi androgenizacije kod žena kojima je neophodna hormonska terapija (akne-izraženi oblici ukoliko su praćeni upalom ili stvaranjem prištića (acne papulopustuloza, acne nodulocistika), u slučajevima prisutnog rizika od nastanka ožiljka; neophodno je odrediti važnost hormonskog liječenja nasuprot sistemskom liječenju antibioticima!; blaži oblici hirzutizma; androgena alopecija:* 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; **Jene-35:** uzimati po 1 tabletu dnevno (počevši od prvog dana ciklusa) svih 28 dana, po uputi.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIANE 35 - BAYER PHARMA AG

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

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

JENE-35 ED - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD

Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta+ 0.035 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta(1 PVC/PVdC-AI blister sa 28 tableta), u kutiji

G04 UROLOŠKI LIJEKOVI**G04B Urološki lijekovi****G04BC Lijekovi za rastvaranje bubrežnog kamenca****G04BC alfa pinen, anetol, beta-pinen, bometolol, 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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD**

BRp želučanootporna kapsula, meka [24.8 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ 6.2 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ < 15 mg/1 tableta] 50 želučanootpornih kapsula, mekih (5 PVC/AI 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**

Δ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [4 mg/1 kapsula] 28 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 14 kapsula) u kutiji

G04BD08 solifenacin

Doziranje: *simptomatsko liječenje inkontinencije i/ili povećane učestalosti nagona za mokrenjem kod pacijenata sa sindromom prekomjerno aktivne mokraćne bešike:* odrasli preko 18 god. 5 mg dnevno, po potrebi dozu povećati na 10 mg dnevno

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

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

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/ACLAR/AL blistera) u kutiji

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

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA-AL/PVC-AL blistera) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/ACLAR/AL blistera) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera) u kutiji

SOLIFENACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC//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

SOLIPHAR - PHARMAS D.O.O.

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

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

VESICARE - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

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

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

VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

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

G04BD09 tropsijum

Doziranje: oralno, funkcionalni i postoperativni spazam glatke muskulature gastrointestinalnog trakta, žučne kese, bilijarnog trakta i urogenitalnog sistema; *urgentne inkontinencije i/ili učestalo mokrenje ili žurnost kakva se može javiti kod pacijenata sa povećanom aktivnošću mokraćnog mjehura (npr. idiopatska ili neurološka povećana detrusorska aktivnost):* 1-2 tbl. 3 puta dnevno, ili 4 tbl. 2 puta dnevno; maks. 45 mg dnevno; parenteralno, *olakšavanje endoskopskih pregleda i funkcionalnih ispitivanja gastrointestinalnog trakta; liječenje funkcionalnih i postoperativnih spazama glatke muskulature gastrointestinalnog trakta, žučne kese, bilijarnog trakta i urogenitalnog sistema:* i.v. inj. 1 ampula 2-3 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPASMEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU otopina za injekciju [0.2 mg/5 mL] 50 ampula s 5 ml otopine za injekciju u plastičnom spremniku, u kutiji

SPASMEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

G04BE Lijekovi za liječenje erektilne disfunkcije

G04BE03 sildenafil

Doziranje: *erektilna disfunkcija:* odrasli preko 18 god. u početku 50 mg 1 sat prije seksualnog odnosa, naknadne doze prilagoditi odgovoru na 25-100 mg kao pojedinačne doze, maks. 1 doza u 24 sata (maks. pojedinačna doza 100 mg); početak dejstva može biti odložen ukoliko se lijek uzme sa hranom; Revatio: *pulmonalna arterijska hipertenzija:* 20 mg 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 blister sa 4 filmom obložene tablete, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 blister sa 4 filmom obložene tablete, u kutiji

DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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

- Rp tableta za žvakanje [100 mg/1 tableta] 4 tablete za žvakanje (1 PVC/PCTFE//AI blister sa 4 tablete) u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [50 mg/1 tableta] 4 tablete za žvakanje (1 PVC/PCTFE//AI blister sa 4 tablete) u kutiji

GEDENA - ALVOGEN D.O.O. BARICE

- Rp tableta za žvakanje [100 mg/1 tableta] 2 tablete za žvakanje (1 blister sa 2 tablete) u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [25 mg/1 tableta] 2 tablete za žvakanje (1 blister sa 2 tablete) u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [50 mg/1 tableta] 2 tablete za žvakanje (1 blister sa 2 tablete) u kutiji

REVATIO - PFIZER LUXEMBOURG SARL

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

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

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 blister)
- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 blister)
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 blister)

SILDENAFIL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 1 tableta (1 Aclar/AI blister), u kutiji
- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Aclar/AI sa po 4 tablete), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 1 tableta (1 Aclar/AI blister), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 4 tablete (4 Aclar/AI blistera sa po 1 tabletom), u kutiji
- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 1 tableta (1 Aclar/AI blister), u kutiji
- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Aclar/AI blister sa po 4 tablete), u kutiji
- Rp tableta [75 mg/1 tableta] 1 tableta (1 Aclar/AI blister), u kutiji
- Rp tableta [75 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Aclar/AI blister sa po 4 tablete), u kutiji

SILDENAFIL PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 blister po 4 tablete) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 blister po 4 tablete) u kutiji

SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

VIAGRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta
- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete

VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al blister) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al blister) u kutiji

VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/ Al - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (PVC/ Al - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/ Al - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (PVC/ Al - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/ Al - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (PVC/ Al - blister), u kutiji

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)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 4 film tablete (PVC/PVdC/Al blister sa 4 tablete), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC/PVdC/Al blister sa 2 tablete), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (2 blistera po 2 tablete, u kutiji)
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 blister, u kutiji)

TORK - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 2 film tablete), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 4 film tablete), u kutiji

G04BE09 vardenafil

Doziranje: *erektilna disfunkcija:* inicijalno 10 mg/dan (starije osobe i one sa oštećenjem jetre 5 mg/dan) približno 25-60 minuta prije seksualnog odnosa; u zavisnosti od terapijskog efekta, doza se može povećati do maks. 20 mg u pojedinačnoj dozi ili se smanjiti na 5 mg/dan; u toku 24 sata uzima se samo jedna doza lijeka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LEVITRA - BAYER PHARMA AG**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 blister)
Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 blister)
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 blister)

G04BE10 avanafil

Doziranje: *erektilna disfunkcija:* odrasli preko 18 god. početna doza 100 mg otprilike 30 min. prije polne aktivnosti, doza se može povećavati na najvišu dozu od 200 mg ili smanjiti na dozu od 50 mg; maks. 1 doza u toku 24 sata (maks. pojedinačna doza 200 mg)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SPEDRA - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)**

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PCTFE/Al blister sa 4 tablete) u kutiji
Rp tableta [200 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PCTFE/Al blister sa 4 tablete) u kutiji
Rp tableta [50 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PCTFE/Al blister sa 4 tablete) u kutiji

G04BX Ostali urološki lijekovi**G04BX vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastavića**

Doziranje: *tradicionalna upotreba za ispiranje mokraćnih puteva i povećanje protoka urina; zajedno sa obilnim unosom tečnosti (2 litra) može se koristiti u sprečavanju taloženja mokraćnog pijeska u bubrezima i stvaranja mokraćnog kamenca:* 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 [-] 20 ml oralne tečnosti u staklenoj bočici, u kutiji

G04BX liofilizovani bakterijski lizat E.coli

Doziranje: *prevencija ponavljajućih i hroničnih infekcija mokraćnih puteva (npr. cistitis, pijelonefritis, uretritis, asimptomatska bakterijurija), dodatna terapija u liječenju akutnih infekcija mokraćnih puteva:* 1 kapsulu ujutro

REGISTROVANI LIJEKOVI:**URO - VAXOM - OM PHARMA**

Rp kapsula, tvrda [6 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih

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:

PRILIGY - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 blister sa 3 tablete), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 6 filmom obloženih tableta (1 blister sa 6 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 blister sa 3 tablete), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 6 filmom obloženih tableta (1 blister sa 6 tableta), u kutiji

G04C Lijekovi za liječenje benigne hipertrofije prostate

G04CA Antagonisti alfa-adrenergičkih receptora

G04CA02 tamsulosin

Doziranje: *benigna hiperplazija prostate:* 400 mcg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- Rp kapsula sa modificovanim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modificovanim 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

FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modificovanim oslobađanjem (3 blistera po 10 kapsula), u kutiji

MIKTAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

OMNIC OCAS 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 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
- Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 50 kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih, (5 PVC/PE/PVDC// Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp kapsula sa modificovanim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modificovanim 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

TAMSULOZIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 60 kapsula sa produljenim oslobađanjem, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula)

TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC, Al blistera po 10 tableta) u kutiji

G04CA04 silodosin

Doziranje: *benigna hiperplazija prostate:* 8 mg dnevno, kod posebnih populacija bolesnika 4 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**UROREC - RECORDATI IRELAND LIMITED**

Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih

Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

G04CB Inhibitori testosteron-5-alfa reduktaze**G04CB01 finasterid**

Doziranje: *benigna hiperplazija prostate, prevencija uroloških događaja (smanjenje rizika od akutne urinarne retencije, smanjenje potrebe provođenja hirurških zahvata uključujući transuretralnu resekciju prostate i prostatektomiju):* 5 mg dnevno, uz ili nezavisno od obroka; tabletu progutati cijelu; ispitati terapiju nakon 3-6 mjeseci, a zatim svakih 6-12 mjeseci (može biti potrebno nekoliko mjeseci terapije do postizanja poboljšanja).

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

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

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

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

FINASTERID PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta)

PROSCAR - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta u PVC/PE/PVD/Al - blisteru (2 x 14), u kutiji

G04CB02 dutasterid

Doziranje: *benigna hiperplazija prostate:* 1 kapsula na dan (500 mcg); razmotriti efikasnost terapije nakon 3-6 mjeseci liječenja, a zatim svakih 6-12 mjeseci; može biti potrebno i do 6 mjeseci prije nego što se postigne adekvatan terapijski odgovor

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVODART - WELLCOME LIMITED

Rp kapsula, meka [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC blistera po 10 kapsula), u kutiji

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

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

DUTACIP - CIPLA EUROPE

Rp kapsula, meka [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

DUTAPROST - ALVOGEN D.O.O. BARICE

Rp kapsula, meka [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 blistera po 10 kapsula)

DUTASTERID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp kapsula, mehka [500 µg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

DUTASTERID PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, meka [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 blistera po 10 kapsula)

UNAPROST - GALENICUM HEALTH LIMITED

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 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 (MENARINI GROUP)

BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 15 kapsula, mekih (1 blister)

BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 blistera po 15 kapsula)

BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 60 kapsula, mekih (4 blistera po 15 kapsula)

UROSAL M PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih

H HORMONSKI PREPARATI ZA SISTEMSKU PRIMJENU, ISKLJUČUJUĆI POLNE HORMONE I INSULINE

H01 HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI

H01A Hormoni prednjeg režnja hipofize i analozi

H01AC Somatotropin i agonisti somatotropina

H01AC01 somatotropin

Doziranje: *izostanak rasta usljed nedostatka hormona rasta:* 0,025-0,035 mg/kg dnevno (odnosno 0,7-1,0 mg/m² dnevno); *izostanak rasta kod djevojčica usljed disgeneze gonada (Turnerov sindrom):* 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m² dnevno); *retardacija rasta kod djece u pretpubertetu usljed hronične bubrežne bolesti:* 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m² dnevno); *poremećaj rasta kod niske djece koja su rođena premala za gestacijsku dob:* 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m² dnevno); *Prader-Willi sindrom za poboljšanje rasta i oblikovanja tijela kod djece:* 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m² dnevno), maks. 2,7 mg dnevno, ne smije se primijeniti kod djece s brzinom rasta manjom od 1 cm godišnje; *nedostatak hormona rasta kod odraslih:* 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

SZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [5.3 mg/1 mL] dvodjelni stakleni uložak sa liofilizatom i sa otapalom u plastičnom spremniku

ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [12 mg/1 mL] 5 dvodjelnih staklenih uložaka sa praškom i po 1,15 ml otapala za otopinu za injekciju, u kutiji

NORDITROPIN NORDILET - NOVO NORDISK A/S

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

SZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [5 mg/1.5 mL] 1 napunjen pen

OMNITROPE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU/Rp rastvor za injekciju u patroni [10 mg/1.5 mL] 1 patrona sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u patroni [15 mg/1.5 mL] 1 patrona sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u patroni [5 mg/1.5 mL] 1 patrona sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

H01AX Ostali hormoni prednjeg režnja hipofize i analozi

H01AX01 pegvisomant

Doziranje: *liječenje oboljelih od akromegalije kod kojih hirurško i/ili radiološko liječenje nije bilo učinkovito te kojima odgovarajuće liječenje analogima somatostatina nije normalizovalo koncentracije IGF-I (inzulinu sličnog faktora rasta I) ili ga nisu podnosili:* s.c. početna doza 80 mg, zatim 10 mg dnevno, povećavati u koracima od 5 mg dnevno prema odgovoru; maks. 30 mg dnevno; ne preporučuje se djeci

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOMAVERT - PFIZER LUXEMBOURG SARL

SZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [10 mg/1 viala] 30 bočica sa praškom i 30 bočica sa otapalom (voda za injekciju)

SZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [15 mg/1 viala] 30 bočica sa praškom i 30 bočica sa otapalom (voda za injekciju)

SZU/Rp prašak i otopalo za otopinu za injekciju [20 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom i 1 bočica sa otopalom (voda za injekciju), u kutiji

SZU/Rp prašak i otopalo za otopinu za injekciju [20 mg/1 viala] 30 bočica sa praškom i 30 bočica sa otopalom (voda za injekciju), u kutiji

H01B Hormoni zadnjeg režnja hipofize

H01BA Vazopresin i analozi

H01BA02 dezmpresin

Doziranje: sprej - *diabetes insipidus*: odrasli 10-40 mcg dnevno (u 1-2 podijeljene doze); djeca 5-20 mcg/dan; odojčad mogu zahtijevati niže doze; *dijabetes insipidus, dijagnostifikovanje*: odrasli i djeca 20 mcg (ograničiti unos tečnosti na 500 ml tokom 1 sat prije i 8 sati poslije primjene lijeka); *nokturija udružena sa multiplom sklerozom (kada druge terapije nisu bile uspješne)*: odrasli (ispod 65 god.) 10-20 mcg prije spavanja, doza se ne ponavlja u toku 24 sata; *testiranje bubrežna funkcije* (isprazniti bešiku u vrijeme administracije i ograničiti unos tečnosti na 500 ml u periodu 1 sat prije do 8 sati poslije davanja), odrasli 40 mcg; odojčad do 1 god. 10 mcg (ograničiti unos tečnosti na 50% kod sledeća 2 hranjenja da bi se izbjeglo preopterećenje tečnošću), djeca 1-15 god. 20 mcg; **tablete** - *centralni diabetes insipidus*: odrasli i djeca, početna doza je 0,1 mg 3 puta na dan; doza održavanja 0,1-0,2 mg 3 puta na dan; *primarna nokturnalna enureza*: odrasli (ispod 65 god.) i djeca preko 5 god. 0,2 mg prije spavanja, doza se može povećati do 0,4 mg samo ukoliko niže doze nisu efikasne; evaluaciju daljnje potrebe tretmana treba provesti nakon 3 mjeseca, sa prekidom tretmana u trajanju najmanje jedne sedmice; *nikturija*: početna doza je 0,1 mg prije spavanja; u slučaju izostanka efikasnosti nakon jedne sedmice primjene, dozu lijeka treba povećati na 0,2 mg, a potom na 0,4 mg kao sedmično povećanje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS SA

Rp sprej za nos, rastvor [10 µg/0.1 mL] 5 mL otopine (50 doza) u staklenoj bočici sa ugrađenom plastičnom sprej-pumpom i nazalnim aplikatorom, u kutiji

Rp tableta [0.2 mg/1 tableta] 30 tableta u HDPE bočici, u kutiji

H01BA04 terlipresin

Doziranje: krvareći varikoziteti jednjaka: i.v. svaka 4 sata, liječenje treba nastaviti do trenutka kada je krvarenje zaustavljeno duže od 24 sata, ali najviše 48 sati; doza se može smanjiti na 1 mg svakih 4 sata kod bolesnika čija težina ne prelazi 50 kg ili u slučaju pojave neželjenih dejstava; *hepatorenalni sindrom tip 1*: 3 do 4 mg svaka 24 sata sa 3 do 4 primjene, prestati sa primjenom ukoliko ne dođe do smanjenja serumskog kreatinina nakon 3 dana liječenja; u ostalim slučajevima liječenje nastaviti dok se ne postigne količina serumskog kreatinina niža od 130 µmol/litar ili smanjenje serumskog kreatinina od najmanje 30% u odnosu na količinu izmjerenu u trenutku dijagnosticanja hepatorenalnog sindroma, standardno prosječno vrijeme liječenja je 10 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLYPRESSIN 1 MG - FERRING PHARMACEUTICALS SA

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: *promocija ejakcije mlijeka kod pacijenata koji imaju poteškoće u dojenju ili izdajanju mlijeka; prevencija i tretman nakupljanja mlijeka u grudima, prevencija mastitisa:* jedan sprej (izmjerena doza od 4 i.j. oksitocina) data 2-5 min. prije nego što se beba spusti na grudi ili se mlijeko ispumpava.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNTOCINON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp sprej za nos, rastvor [40 i.j./1 mL] 1 staklena bočica sa raspršivačem sa 5 mL rastvora, u kutiji

H01C Hormoni hipotalamusa

H01CB Somatostatin i analozi

H01CB02 oktreotid

Doziranje: *Sandostatin-simptomi povezani sa karcinoidnim tumorima sa karakteristikama karcinoidnog sindroma, VIP-oma, glukagonoma:* s.c. inj. početna doza 50 mikrograma jednom ili dva puta dnevno, postepeno povećavati prema odgovoru na 200 mikrograma 3 puta dnevno (veće doze su potrebne izuzetno rijetko); doze održavanja su promjenljive; kod karcinoidnog tumora prekinuti upotrebu nakon 1 nedjelje, ako nema efekta; ako je potrebno brzo reagovanje, početna doza se daje i.v. inj. (sa EKG monitoringom i nakon razblaživanja do koncentracije 10-50% sa 0,9% natrijum-hloridom); *akromegalija, kratkotrajna terapija prije operacije hipofize ili dugotrajna terapija kod pacijenata kod kojih je neadekvatno kontrolisana drugom terapijom ili do postizanja potpune efikasnosti radioterapije:* s.c. inj, 100-200 mikrograma 3 puta dnevno; terapiju treba prekinuti ako nema poboljšanja u roku od 3 mjeseca; *prevencija komplikacija nakon operacija na pankreasu:* konsultovati literaturu proizvođa; **Sandostatin Lar- akromegalija** (test doza s.c. inj. 50-100 mikrograma ako subkutani oktreotid ranije nije davan), *neuroendokrini (posebno karcinoidni) tumor adekvatno kontrolisan subkutanom oktreotidom:* 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 oktreotidom 1 dan nakon posljednje doze subkutanog oktreotida (za operaciju hipofize dati posljednju dozu depo oktreotida najmanje 3 nedjelje prije operacije); *kod neuroendokrinih tumora,* nastaviti sa subkutanom oktreotidom tokom 2 nedjelje poslije prve doze depo oktreotida; *uznapredovali neuroendokrini tumori srednjeg crijeva, ili tumori nepoznatog primarnog porijekla gdje su sajтови ne-srednjeg crijeva bili isključeni:* 30 mg svake 4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SANDOSTATIN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [0.1 mg/1 mL] 5 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

SANDOSTATIN LAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [10 mg/1 viala] staklena bočica sa 10 mg praška i 1 napunjena šprica sa 2 ml otapala za pripremu suspenzije , adapterom za bočicu i sigurnosna igla za injekciju

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [20 mg/1 viala] 1 bočica sa 20 mg praška, 1 napunjena šprica sa 2 ml otapala za pripremu suspenzije , adapterom za bočicu i sigurnosna igla za injekciju

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [30 mg/1 viala] 1 bočica sa 30 mg praška i 1 napunjena šprica sa 2 ml tečnosti za pripremu suspenzije , adapterom za bočicu i sigurnosna igla za injekciju

H01CB05 pasireotid

Doziranje: *terapija Cushingov-e bolesti kod starijih pacijenata kada operacija nije uspjela ili je neprikladna:* s.c. odrasli preko 18 god. početna doza 600 mcg 2 puta dnevno, povećavati ukoliko je neophodno nakon 2 mjeseca (prema odgovoru) na 900 mg 2 puta dnevno; razmotriti prekid ako nema odgovora u roku od 2 mjeseca; za prilagođavanje doze zbog neželjenih efekata, konsultovati literaturu proizvođača.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SIGNIFOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp rastvor za injekciju [0.3 mg/1 mL] 60 (10 pakovanja po 6 ampula s 1 ml otopine) u kutiji
- Rp rastvor za injekciju [0.6 mg/1 mL] 60 (10 pakovanja po 6 ampula s 1 ml otopine) u kutiji
- Rp rastvor za injekciju [0.9 mg/1 mL] 60 (10 pakovanja po 6 ampula s 1 ml otopine) u kutiji

H01CC Antagonisti gonadotropin oslobađajućeg hormona

H01CC02 cetoreliks

Doziranje: *prevencija prijevremene ovulacije kod pacijenata koji su podvrgnuti kontrolisanoj ovarijalnoj stimulaciji, praćenju punkcijom oocita i pomoćnim reproduktivnim tehnikama (dodatak u liječenju ženske neplodnosti (pokrenut uz specijalistički nadzor)):* s.c.inj. u donji dio trbušnog zida, žene 250 mikrograma ujutro, počevši od petog ili šestog dana stimulacije sa gonadotropinima (ili svaku večer, počevši od petog dana stimulacije jajnika); nastaviti tokom cjelokupnog tretmana sa gonadotropinima uključujući i dan indukcije ovulacije (ili večer prije indukcije ovulacije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CETROTIDE - MERCK EXPORT GMBH

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [0,25 mg/1 mL] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača, 2 injekcione igle i 2 alkoholna tupfera; u kutiji

H02 KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU

H02A Kortikosteroidi za sistemsku primjenu, monokomponentni

H02AB Glukokortikoidi

H02AB01 betametazon

Doziranje: *intraartikularno i periartikularno* (1 amp=1 ml): doziranje prilagoditi stepenu upale i veličini zglobova: 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; *intralezjski (intradermelno):* pojedinačna doza: 0,2 ml/cm², ukupna sedmična doza za sveukupna bolesna mjesta ne smije biti veća od 1 ml; *lokalna infiltracija: burzitis:* 0,25-1 ml (u akutnom stanju do 2 ml); *tendosinovitis i tendinitis:* 0,5 ml; *sinovijska cista:* 0,25-0,5 ml; *fibrozitis:* 0,5-1 ml; ako je potrebno, doza se ponovi nakon 4 sedmice; *sistemski:* isključivo jednokratna i.m. injekcija u glutealni mišić: 1-2 ml.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

H02AB02 deksametazon

Doziranje: *respiratorna oboljenja, endokrinološka, alergijska oboljenja, oftalmološka oboljenja, dermatološka oboljenja, edematozna stanja (idiopatski nefrotski sindrom, Lupus nefritis), gastrointestinalna (Crohn-ova bolest, ulcerozni kolitis), reumatološka oboljenja i kolagenoze, hematološka oboljenja, cerebralni edem udružen sa primarnim ili metastatskim tumorima mozga, mučnina i povraćanje kod hemioterapije, dijagnostički test za hiperfunkciju kore nadbubrežne žlijezde:* **tablete**, početna oralna doza je 0,5-10 mg jednom dnevno, ujutro; pri hroničnom doziranju ne treba preći 1,5 mg dnevno; kod djece: doza varira od 0,01 do 0,1 mg/kg dnevno, doziranje se može svesti na pojedinačnu dozu svaki drugi dan sa ciljem smanjenja usporavanja rasteanja i supresije osovine hipotalamus-hipofiza-nadbubrežna žlijezda; **rastvor za injekcije** se može primijeniti u vidu intramuskularne, intraartikularne i intravenske injekcije, intravenske infuzije, injekcije u meka tkiva ili intralezione injekcije; **intramuskularna i intravenska primjena:** primijenjene doze kortikosteroida zavise od težine bolesti i odgovora pacijenta na terapiju, od momenta kada je bolest pod kontrolom, dozu treba redukovati do najnižeg odgovarajućeg nivoa uz stalni medicinski nadzor pacijenta, u slučajevima kada je pacijent akutno životno ugrožen (npr. anafilaksa, akutna teška astma), neophodno je da se primijene značajno više doze: moždani edem (odrasli): početna doza 8-16 mg i.v., nakon čega se prelazi na 5 mg i.v. ili i.m. na svakih 6 sati, dok se ne postigne zadovoljavajući terapijski odgovor; **lokalna primjena (intraartikularno, intraburzalno, u tetivnu ovojnici):** 0,3 do 3 mg, injekcije se mogu primijenjivati u rasponu od svakih 3 - 5 dana do svake 2 - 3 nedjelje; lokalna aplikacija u rektum u slučaju ulceroznog kolitisa: 4 mg rastvoreno u 120 ml rastvora; doze za djecu: potrebe za dozama su različite i mogu se mijenjati u zavisnosti od individualnih potreba djeteta; uobičajene doze su 0,2 mg/kg do 0,4 mg/kg tjelesne mase.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister)
Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 staklena bočica)
ZU otopina za injekciju [4 mg/1 mL] 25 ampula po 1 ml

DEXASON - GALENIKA A.D.

Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta), u kutiji
ZU rastvor za injekciju [4 mg/1 mL] 25 ampula po 1 ml rastvor za injekciju (5 blistera po 5 ampula) u kutiji

H02AB04 metilprednizolon

Doziranje: *supresija različitih inflamatornih i alergijskih poremećaj; teška inflamatorna oboljenja crijeva; cerebralni edem uzrokovan malignitetom; dermatološka stanja; reumatološki poremećaji i kolagene bolesti:* oralna doza iznosi 4-40 mg dnevno, početna doza kod akutnih teških stanja može biti i veća, do 100 mg dnevno; djeca starija od 6 god. 0,8-1,2 mg/kg/dan; u intenzivnoj njezi i hitnim stanjima, daju 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 natrijum-hlorida ili 0,9% rastvorom natrijum-hlorida sa 5% rastvorom glukoze; kod djece, parenteralne doze 1-30 mg/kg tjelesne mase i daju se i.m. ili i.v. ne više od 1 g dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEMOD-DEPO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

ZU suspenzija za injekciju [40 mg/1 mL] 10 staklenih bočica sa 1 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

LEMOD-SOLU - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa rastvaračem (voda za injekciju)
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [20 mg/1 bočica] 15 bočica praška i 15 ampula po 1 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 15 bočica praška i 15 ampula po 1 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji

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

H02AB07 prednizon

Doziranje: *bolesti kod kojih je neophodno sistemsko liječenje s glukokortikoidima (alergijske, endokrine, gastrointestinalne, maligne i reumatske bolesti; kolagenoze...):* početna doza 5-20 mg/dan, a u težim slučajevima do 60 mg/dan, ujutro prije doručka ili u podijeljenim dozama; može se primjenjivati i kao dvostruka dnevna doza svako drugo jutro; doza održavanja 2,5-15 mg/dan (maks. 100 mg/dan); djeca, 0,5-2 mg/kg/dan; lijek se može primjenjivati maksimalno 4-6 nedjelja bez prekida; za više detalja oko doziranja konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIZON - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 1 blister sa 10 tableta, u kutiji

PRONISON - GALENIKA A.D.

- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

H02AB09 hidrokortizon

Doziranje: *endokrini poremećaji, kolagenoze, dermatološka oboljenja, alergijske bolesti i reakcije, gastrointestinalna oboljenja, bolesti respiratornog trakta, neoplazme, oštećenja mekih tkiva, urgentna stanja (stanje šoka prouzrokovano insuficijencijom nadbubrega, kao i stanje šoka nakon neuspjeha konvencionalne terapije kada postoji mogućnost postojanja insuficijencije nadbubrega):* intravenski (i.v.) u vidu spore intravenske injekcije i intravenske infuzije ili intramuskularno (i.m.); kod hitnih stanja, preparat se može primijeniti i i.v. u toku nekoliko minuta. Nakon toga, treba razmotriti prelazak na neki od dugodjelujućih preparata ili na oralne oblike. Odrasli, 100-500 mg u zavisnosti od težine i ozbiljnosti oboljenja, u vidu i.v. injekcije tokom 1-10 min. doza se može ponoviti u intervalima od 2, 4 ili 6 časova u zavisnosti od odgovora pacijenta na terapiju i njegovog kliničkog stanja; velike doze se daju samo dok se stanje bolesnika ne stabilizuje i ne duže od 48-72 sata; djeca, doze za odojčad i djecu treba smanjiti, ali je neophodno više voditi računa o težini kliničkog stanja, nego o uzrastu i tjelesnoj masi djeteta, doza ne bi trebalo da bude manja od 25 mg dnevno; tablete: početna doza je 20-240 mg dnevno, individualno u zavisnosti od specifičnosti i težine bolesti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CORTEF - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 100 tableta

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

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [100 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju od 100 mg i 1 ampula sa rastvaračem (voda za injekciju sa 0,9 % benzilalkohola)

HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S.

ZU prašak za rastvor za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

H03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI TIREOIDEJE (ŠTITNE ŽLIJEZDE)

H03A Preparati tireoideje

H03AA Tireoidni hormoni

H03AA01 levotiroksin-natrijum

Doziranje: *hipotireoza:* odrasli preko 18 god, inicijalna doza ne bi trebalo da pređe 50-100 µg dnevno (treba je uzeti prije doručka); doza bi trebalo da se povećava u toku 4 nedjelje za 25-50 µg; uobičajena doza održavanja je 100-200 µg i daje se jednom dnevno; kod pacijenata sa kardiovaskularnim oboljenjima, kod teškog hipotiroidizma, i kod pacijenata preko 50 god, inicijalno 25 µg jednom dnevno, podešavati postepeno po 25 µg svake 4 nedjelje prema odgovoru (uobičajena doza održavanja 50-200 µg jednom dnevno); dojenčad i djeca: *u liječenju kongenitalnog hipotireoidizma i juvenilnog miksedema*, doze tiroksina bi trebalo titrirati prema kliničkom odgovoru, procjeni rasta i mjerenju nivoa tiroksina i TSH u plazmi; kod djece do 1 mjeseca, inicijalna doza bi trebalo da iznosi 5-10 µg/kg dnevno; kod djece starije od 1 mjeseca, 5 µg/kg dnevno, prilagođeno titriranju od 25 µg svake 2-4 nedjelje dok se ne pojave blagi toksični simptomi, a onda bi dozu trebalo postepeno redukovati; *profilaksa recidiva guše nakon resekcije guše s eutireoidnom funkcijom; benigna struma sa eutireoidnom funkcijom:* 75-200 µg; *terapija za sprečavanje i nadopunu kod tireoidne malignosti, naročito nakon tiroidektomije:* 150-300 µg; *u dijagnostičke svrhe kod testa supresije štitne žlijezde:* 150-200 µg (tokom 14 dana dok se ne napravi scintigram)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALMOX 100 - LABORATORIOS BAGO S.A.

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

ALMOX 50 - LABORATORIOS BAGO S.A.

Rp tableta [50 µg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

EUTHYROX - MERCK EXPORT GMBH

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister po 30 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister po 30 tableta) u kutiji

Rp tableta [50 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji

Rp tableta [50 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blister po 25 tableta), u kutiji

LETROX 150 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp tableta [150 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blistera po 25 tableta), u kutiji

LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp tableta [50 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blistera po 25 tableta), u kutiji

TIVORAL - GALENIKA A.D.

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 50 tableta

TYRAQ - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp tableta [100 µg/1 tableta] 100 tableta (10 PA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [100 µg/1 tableta] 100 tableta (5 PVC/PVDC//Al bijelih neprozirnih blistera po 20 tableta) u kutiji
- Rp tableta [50 µg/1 tableta] 100 tableta (10 PA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [50 µg/1 tableta] 100 tableta (5 PVC/PVDC//Al bijelih neprozirnih blistera po 20 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 blistera po 15 tableta)
- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

H03BB Derivati imidazola koji sadrže sumpor

H03BB02 tiamazol

Doziranje: *hipertireoza:* odrasli, početna doza 10-40 mg dnevno; maks. 40 mg dnevno; doza održavanja 5-20 mg dnevno u kombinaciji sa levotiroksinom u cilju izbjegavanja hipotireoidizma ili kao monoterapija 5-10 mg dnevno; djeca, prosječna početna doza 0,5 mg/kg tjelesne mase dnevno; dodatna terapija levotiroksinom može biti potrebna da bi se izbjegao hipotireoidizam; *profilaksa kod pacijenata sa rizikom od nastanka hipertireoidizma* (kao posljedica primjene supstanci koje sadrže jod u dijagnostičke svrhe): 10-20 mg dnevno i 1 g perhlorata, 10 dana (kod primjene kontrastnih sredstava koji se izlučuju renalno), trajanje terapije zavisi od vremenskog perioda tokom kojeg se supstanca koja sadrži jod zadržava u tijelu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATHYRAZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

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

FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (1 fiola sa 20 tableta) u kutiji

THYROZOL - MERCK EXPORT GMBH

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 blistera po 25 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 blistera po 25 film tableta) u kutiji

H04 PANKREASNI HORMONI (HORMONI GUŠTERAČE)

H04A Glikogenolitički hormoni

H04AA Glikogenolitički hormoni

H04AA01 glukagon

Doziranje: *teška hipoglikemija prouzrokovana insulinom:* s.c. ili i.m. odrasli i djeca preko 8 god. (ili teža od 25 kg) 1 mg; djeca ispod 8 god. (ili lakša od 25 kg) 0,5 mg; ako nema kliničkog poboljšanja u toku 10 min, mora se dodati i.v. glukoza; *dijagnostički postupci-inhibicija pokretljivosti kod ispitivanja gastrointestinalnog trakta:* 0,2-0,5 mg i.v. inj. ili 1-2 mg i.m. doza varira u zavisnosti od dijagnostičke procedure i puta primjene

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S

Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom i 1 šprica sa 1 ml rastvarača((voda za injekcije), u plastičnoj kutiji

H05 LIJEKOVI ZA USPOSTAVLJANJE HOMEOSTAZE

KALCIJUMA

H05B Antiparatiroidni hormoni

H05BX Ostali antiparatiroidni lijekovi

H05BX01 sinakalcet

Doziranje: *sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika s bolešću bubrega u terminalnoj fazi koji su na dijalizi:* odrasli preko 18 god. početi sa 30 mg jednom dnevno, doza se može povećavati svake 2-4 sedmice do maks. 180 mg jednom dnevno; *hiperkalcemija kod primarnog hiperparatiroidizma ili paratiroidnog karcinoma:* odrasli preko 18 god. početi sa 30 mg dva puta dnevno, doza se može povećavati svake 2-4 sedmice do maks. 90 mg četiri puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MIMPARA - AMGEN (EUROPE) GMBH

Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta)

Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta)

Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta)

H05BX02 parikalcitol

Doziranje: *sekundarni hiperparatiroidizam kod bolesnika sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom na hemodijalizi:* individualno, po protokolu, u zavisnosti od nivoa paratiroidnog hormona

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PARICALCITOL NORMON 5 MG/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - LABORATORIOS NORMON S.A.

ZU otopina za injekciju [5 µg/1 mL] 5 ampula sa po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

REXTOL - RAFARM S.A.

ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 bočica po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 bočica po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

UNACALCITOL - PHARMATHEN S.A.

ZU otopina za injekciju [5 µg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekcije, u kutiji

ZEMPLAR - ABBVIE INC.

SZU otopina za injekciju [5 µg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju u kutiji

J **ANTIINFEKTIVNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**
J01 **ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU**
 PRIMJENU

J01A **Tetraciklini**

J01AA **Tetraciklini**

J01AA02 **doksiciklin**

Doziranje: liječenje različitih infekcija uzrokovanih osjetljivim sojevima Gram-pozitivnih i Gram-negativnih bakterija i nekim drugim mikroorganizmima (infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, seksualno prenosive bolesti, infekcije kože, infekcije oka, rikecioze; lijek drugog izbora u liječenju leptospiroze, gasne gangrene i tetanusa, gonoreje i sifilisa; koristi se u profilaksi sljedećih infekcija: tifusa koji se prenosi grinjama, putničke dijareje (izazvana enterotoksinom *Escherichiae coli*), leptospiroze, malarije i kolere; oralna upotreba, za većinu infekcija, prvi dan 200 mg (2 puta po 100 mg), a zatim 100 mg dnevno, u liječenju teških infekcija 200 mg dnevno; kontraindikovana je primjena kod trudnica, dojilja, djece mlađe od 12 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al - blister), u kutiji

DOVICIN - GALENIKA A.D.

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 blister) u kutiji

DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister)

HIRAMICIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 (1 x 5) tvrdih kapsula u PVC//Al - blisteru u kutiji

VIBRAMYCIN D - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp tableta za oralnu suspenziju [100 mg/1 tableta] 10 tableta za oralnu suspenziju

J01AA07 **tetraciklin**

Doziranje: terapija infekcija respiratornog, urogenitalnog i gastrointestinalnog trakta, kože i mekih tkiva izazvanih Gram-pozitivnim i Gram-negativnim bakterijama; trahom, inkluzioni konjunktivitis, pjegavi tifus, Q groznica, *Lymphogranuloma venerum*, psitakoza ili ornitoza, *Granuloma inguinale*, bolesti izazvane *Borrelia sp.*, Lajmska bolest, povratna groznica, bartoneloza, šankroid, tularemija, kolera, kuga, leptospiroza i sifilis (kod bolesnika alergičnih na penicilin), destruktivna paradontopatija, dodatna terapija kod intestinalne amebijaze, infekcije urinarnog trakta, teški oblici akni kod infekcija kod kojih je oralna primjena penicilina kontraindikovana: oralna upotreba, uobičajena dnevna doza za odrasle 1 - 2 g, podijeljena u 2 - 4 jednake doze; doze veće od 1 g se primjenjuju kod teških infekcija ili ukoliko manje doze nisu efikasne; lijek treba uzimati jedan sat prije ili dva sata poslije obroka, sa dosta tečnosti u sjedećem ili stojećem položaju, da bi se smanjio rizik od iritacije ili ulceracije jednjaka; terapiju nastaviti najmanje 24-48 sati nakon povlačenja simptoma i znakova infekcije; *nekomplikovane uretralne, endocervikalne i rektalne infekcije izazvane hlamidijom:* 500 mg 4 puta dnevno, najkraće 7 dana; akne (u fazi inflamacije): 500 mg 2 puta dnevno, kad dođe do poboljšanja doza se može postepeno smanjiti na 125-500 mg dnevno, ako nema poboljšanja poslije 3 mjeseca treba primijeniti drugi antibiotik; kontraindikovana je primjena kod trudnica ,dojilja,djece mlađe od 12 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMRACIN - GALENIKA A.D.

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera po 8 kapsula)
Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula)

J01AA12 tigeceklin

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

SZU prašak za otopinu za infuziju [50 mg/1 viala] 10 staklenih bočica sa 50 mg praška za otopinu za infuziju u kutiji

J01AA20 ambroksol, doksiciklin

Doziranje: *liječenje akutnih napada hroničnog bronhitisa praćenih patološkim zgušnjavanjem mukusa i akutni bronhitis izazvan patogenima osjetljivim na doksiciklin; odrasli i djeca starija od 12 godina, tjelesne mase veće od 50 kg:* 2 kapsule sa produženim oslobađanjem jednom dnevno, svaki naredni dan tretmana uzima se po jedna kapsula sa produženim oslobađanjem; ne preporučuje se primjena lijeka kod djece mlađe od 12 godina i osoba tjelesne mase manje od 50 kg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOXY PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula+ 100 mg/1 kapsula] 10 kapsula sa produženim oslobađanjem (1 blister)

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, invazivne salmoneloze, endokarditis, listeriajalni meningitis;* oralno, 0,5 - 1 g svakih 6 sati; djeca starosti 1 mjesec-1 godine: 125 mg svakih 6 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg svakih 6 sati; djeca starosti od 1 - 5 godina: 250 mg svakih 6 sati, povećati ukoliko je neophodno do 30 mg/kg svakih 6 sati; djeca starosti od 5 - 12 godina: 500 mg svakih 6 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg (maks. 1g) svakih 6 sati; djeca starosti od 12 - 18 godina, 500 mg svakih 6 sati, teške infekcije 1 g svakih 6 sati; i.m. ili i.v. 500 mg svakih 4 - 6 sati; *endokarditis (po potrebi u kombinaciji sa drugim antibioticima):* i.v.inf. odrasli preko 18 god, 2 g svaka 4 sata; *listeriajalni meningitis (u kombinaciji sa drugim antibioticima):* i.v.inf. odrasli preko 18 god. 2 g svaka 4 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMPIBOS - BOSNALIJEK D.D.

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

AMPIBOS 500 MG - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula (2 blistera po 8 kapsula)

AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera po 8 kapsula)

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 36,25 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

AMPICILLIN - ANTIBIOTICE S.A.

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

ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 50 bočica prašak za rastvor za injekciju, u kutiji

PENTREXYL - GALENIKA A.D.

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

J01CA04 amoksicilin

Doziranje: infekcije urinarnog trakta, otitis media, sinusitis, bronhitis, slabe do umjereno jake pneumonije stečene u zajednici, invazivne salmoneloze, endokarditis, dodatak terapiji kod listerijalnog meningitisa, oralne infekcije, Lajmska bolest, antraks, profilaksa pneumokoknih infekcija, eradikacija *Helicobacter pylori*; oralno, 500 mg svakih 8 sati, duplirati dozu u slučaju teških infekcija; djeca 1 mjesec-1 god: 125 mg svakih 8 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg svakih 8 sati; djeca 1-5 god: 250 mg svakih 8 sati, povećati na 30 mg/kg (maks. 1 g) svakih 8 sati; djeca 5-12 god: 500 mg svakih 8 sati, povećati do 30 mg/kg svakih 8 sati; djeca 12-18 god: 500 mg svakih 8 sati, teške infekcije, 1 g svakih 8 sati.

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

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

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 33,75 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

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

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera po 8 kapsula)

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

Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 40 g granula za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji

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

AMOXIBOS - BOSNALIJEK D.D.

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

AMOXICILLIN REMEDICA - REMEDICA LTD.

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

HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 8 kapsula), u kutiji

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

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 11 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije, plastični zatvarač, plastična mjerna kašika, u kutiji

OSPAMOX DT 1000 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta za oralnu suspenziju [1000 mg/1 tableta] 14 tableta za oralnu suspenziju (2 ALU/PVC/PVDC blistera po 7 tableta), u kutiji

OSPAMOX DT 500 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta za oralnu suspenziju [500 mg/1 tableta] 14 tableta za oralnu suspenziju (2 ALU/PVC/PVDC blistera po 7 tableta), u kutiji

OSPAMOX DT 750 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta za oralnu suspenziju [750 mg/1 tableta] 14 tableta za oralnu suspenziju (2 blistera po 7 tableta), u kutiji

SINACILIN - GALENIKA A.D.

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera po 8 kapsula)

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera po 8 kapsula)

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 51,93 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije

J01CE Penicilini osjetljivi na beta laktamaze

J01CE01 benzilpenicilin-natrijum

Doziranje: *infekcije grla i uha, endokarditis, meningitis, pneumonija, celulitis, antraks, profilaksa u vrijeme porođaja protiv infekcija izazvanih streptokokama iz grupe B: i.m. ili spora i.v.inj. ili inf. 0,6-1,2 g svakih 6 sati, po potrebi povećati kod jako teških infekcija (pojedinačna doza preko 1,2 g daje se jedino i.v. putem); endokarditis (u kombinaciji sa drugim antibioticima po potrebi): spora i.v.inj. ili inf. 1,2 g svaka 4 sata, po potrebi povećati (npr. kod enterokoknog endokarditisa) na 2,4 g svaka 4 sata; antraks (u kombinaciji sa drugim antibioticima): spora i.v. inj. ili inf. odrasli preko 18 god. 2,4 g svaka 4 sata; profilaksa u vrijeme porođaja protiv infekcija izazvanih streptokokama iz grupe B: spora i.v.inj. ili inf. početna doza 3 g, zatim 1,5 g svaka 4 sata do porođaja; meningitis, meningokokna bolest: spora i.v.inj. ili inf. 2,4 g svaka 4 sata; novorođenče do 7 dana, 50 mg/kg svakih 12 sati; novorođenče 7-28 dana, 50 mg/kg svakih 8 sati; djeca 1 mjesec-18 god. 50 mg/kg svakih 4-6 sati (maks. 2,4 g svaka 4 sata)*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PAN-PENI G SODIUM 1 MUI - PANPHARMA S.A.

ZU prašak za rastvor za injekciju [1000000 i.j./1 boca] 50 staklenih bočica sa po 0,6 g praška za rastvor za injekciju, u kutiji

J01CE02 fenoksimetilpenicilin

Doziranje: *tonzilitis, otitis medija, liječenje streptokoknih infekcija usne duplje, erizipel, celulitis, infekcije izazvane streptokokama grupe A, profilaksa reumatske groznice i pneumokoknih infekcija: 25 000-100 000 i.j./kg /dan podijeljeno u 3-4 doze, maks. 6 000 000 i.j./dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSPEN 1000 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [1000000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

OSPEN 1500 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [1500000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

OSPEN 750 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp oralna suspenzija [750000 i.j./5 mL] 60 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici, u kutiji

J01CE30 benzilpenicilin-natrijum, benzilpenicilin-prokain

Doziranje: liječenje i profilaksa infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na penicillin (infekcije izazvane bakterijom *Streptococcus pyogenes*, kao što su umjereno teške infekcije respiratornog trakta, otitis media, tonzilozis, faringitis, erizipel, šarlah, infekcije kože i struktura kože, nekomplikovani slučajevi pneumokokne pneumonije, difterija, gonoreja, sifilis), u terapiji antraksa, nekrotizirajućeg ulcerativnog gingivitis, groyznica usljed ujeda pacova; odrasli, 600 000 i.j.-1 200 000 i.j. (0,6-1,2 g); djeca 1 mjesec-12 god. 167 mg/kg/dan benzilpenicilin-prokaina, podijeljeno u 1-2 pojedinačne doze; ne preporučuje se primjena kod novorođenčadi i odojčadi; za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvođa

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

ZU prašak za suspenziju za injekciju [200000 i.j./1 boca+ 600000 i.j./1 boca] 50 staklenih bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

J01CR Kombinacija penicilina, uključujući i kombinacije sa inhibitorima beta laktamaza**J01CR01 ampicilin, sulbaktam**

Doziranje: infekcije gornjih i donjih respiratornih puteva; bakterijska pneumonija; infekcije uha, nosa i grla: sinuzitis, otitis media, epiglottitis; infekcije urinarnog trakta, pyelonephritis; intra-abdominalne infekcije, uključujući peritonitis; cholecystitis; appendicitis; diverticulitis; endometritis i karlični celulitis; bakterijska septikemija; infekcije kože i mekih tkiva; osteoartikularne infekcije; gonokokne infekcije; profilaksa postoperativnih infekcija nakon hirurških zahvata na abdomenu i karlici, profilaksa postpartalnih infekcija; 1,5 g - 12 g podjeljeno na 3-4 doze (svakih 6-8 sati); maks. dnevna doza 4 g; kod blažih infekcija lijek se može primjeniti u dvije doze (na svakih 12 sati).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMPIPLUS - ANTIBIOTICE S.A.**

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala+ 0.5 g/1 viala] staklena bočica sa 1,5 g praška za rastvor za injekciju, 50 bočica u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala+ 0.5 g/1 viala] staklena bočica sa 1,5 g praška za rastvor za injekciju, kutija sa 100 bočica

J01CR02 amoksicilin, sulbaktam

Doziranje: infekcije izazvane mikroorganizmima koji produkuju beta-laktamaze, rezistentnim na pojedinačnu terapiju beta-laktamskim i cefalosporinskim antibioticima; odrasli i djeca iznad 12 godina: 500-1000 mg na svakih 8 sati; djeca do 12 godina starosti: 50-100 mg/kg/dan primjenjeno u dvije ili tri doze; duboka i.m. ili i.v. inj. ili i.v. inf. 60-75 mg/kg/dan primjenjeno u dvije ili tri doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRIFAMOX 1000 - LABORATORIOS BAGO S.A.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 8 film tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

TRIFAMOX 1500 - LABORATORIOS BAGO S.A.

ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 viala+ 500 mg/1 viala] Staklena bočica od 10 ml sa prašakom za rastvor za injekciju

TRIFAMOX 500 - LABORATORIOS BAGO S.A.

Rp film tableta [250 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 16 film tableta (2 PVC/Al blistera po 8 film tableta) u kutiji

Rp oralna suspenzija [250 mg/5 mL+ 250 mg/5 mL] Bočica sa 30 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije u kutiji

TRIFAMOX 750 - LABORATORIOS BAGO S.A.

ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala+ 250 mg/1 viala] Staklena bočica od 10 ml sa prašakom za rastvor za injekciju u kutiji

TRIFAMOX DUO - LABORATORIOS BAGO S.A.

Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [1000 mg/5 mL+ 250 mg/5 mL] Staklena bočica sa 15 g praška za pripremu 30 ml oralne suspenzije u kutiji

J01CR02 amoksicilin, klavulanska kiselina

Doziranje: *infekcije izazvane mikroorganizmima koji produkuju beta-laktamaze (gdje nije moguća primjena samog amoksicilina) uključujući infekcije respiratornog trakta, kostiju i zglobova, genito-urinarne i abdominalne infekcije, celulitisa, ujedi 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; i.v.inj. tokom 3-4 min. ili i.v. inf. izraženo kao co-amoxiclav, 1,2 g svakih 8 sati, novorođenčad 30 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1-3 mjeseca 30 mg/kg svakih 12 sati; djeca 3 mjeseca-18 god. 30 mg/kg (maks. 1,2 g) svakih 8 sati; hirurška profilaksa: izraženo kao co-amoxiclav, 1,2 g do 30 min. prije zahvata; kod visoko-rizičnih zahvata daju se još 2-3 doze od 1,2 g svakih 8 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMOKLAVIN-BID - DEVA HOLDING A.S.

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa 5 tableta), u kutiji

AMOKLAVIN-BID 400/57 MG FORTE - DEVA HOLDING A.S.

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 70 ml suspenzije (1 bočica praška za pripremu 70 ml suspenzije) u kutiji

AMOKSIKLAV LEK 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] Staklena bočica sa polimernim zatvaračem sa 70 mL oralne suspenzije, u kutiji

AMOKSIKLAV LEK 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji

AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIBIOTICE S.A.

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 viala+ 200 mg/1 viala] 50 staklenih bočica sa 1,2 g praška za rastvor za injekciju i infuziju, u kutiji

AUGMENTIN - WELLCOME LIMITED

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta u Al/PVC/PVdC - blisteru (2 blistera po 7 tableta) uloženi u zaštitne aluminijske vrećice sa sredstvom za sušenje

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] staklena bočica sa praškom za pripremu 70 ml oralne suspenzije u kutiji

DUOCLAV - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta (3 Al/Al blistera po 5 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 Al/Al blistera po 5 film tableta) u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] prašak za pripremu 70 ml oralne suspenzije (staklena bočica sa 11,1 g praška za oralnu suspenziju i kašika za doziranje), u kutiji

KLAMOKS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta (3 blistera po 5 tableta)

Rp prašak za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL+ 31.25 mg/5 mL] staklena bočica sa praškom za pripremu 100 ml oralne suspenzije

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL+ 62.5 mg/1 mL] staklena bočica sa praškom za pripremu 100 ml oralne suspenzije

KLAMOKS BID - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 blistera po 5 tableta)

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] staklena bočica od 100 ml sa praškom za pripremu 70 ml oralne suspenzije

KLAVAX BID 1 G - FARMAL D.D.

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 blistera po 7 tableta)

KLAVAX BID 400/57 MG PRAŠAK ZA ORALNU SUSPENZIJU - FARMAL D.D.

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 70 ml oralne suspenzije

KLAVOCIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU prašak za otopinu za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 viala+ 200 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa gumenim čepom i zaštitnom aluminijskom "flip-off" kapičicom, u kutiji

ZU prašak za otopinu za injekciju ili infuziju [500 mg/1 viala+ 100 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa gumenim čepom i zaštitnom aluminijskom "flip-off" kapicom, 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 blistera sa 7 tableta) u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 17,5 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije i odmerna šprica od 5 ml, u kutiji

KLAVOPHAR - PHARMAS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji

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

Rp film tableta [250 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 1staklena bočica sa 15 film tableta, u kutiji

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 boca sa 11,5 g granula 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] 10 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji

Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] staklena bočica sa 14 film-tableta, kutija sa bočicom, 14 film tableta (1 bočica)

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] staklena boca sa 15 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije, kutija sa bocom i plastičnom kašikom, 70 ml

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] staklena boca sa 16,5 g granula za pripremu 100 ml oralne suspenzije, kutija sa bocom i mjernom kašikom, 100 ml oralne suspenzije

XICLAV - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp film tableta [250 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 bočica) u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 bočica) u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL+ 31.25 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 25 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije 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 otopinu za injekciju u kutiji

XICLAV 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- 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 17,5 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije, u kutiji

XICLAV 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 Al/Al blistera po 5 tableta) u kutiji

XICLAV FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL+ 62.5 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 25 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije u kutiji

J01CR05 piperacilin, tazobaktam

Doziranje: *bolnička pneumonija, septikemija, komplikovane intra-abdominalne infekcije, komplikovane infekcije uključujući infekcije urinarnog trakta, kože i mekih tkiva:* odrasli i djeca preko 12 god. i.v. inf. 4,5 g svakih 8 sati, povećati na 4,5 g svakih 6 sati kod teških infekcija; *komplikovane intra-abdominalne infekcije, i.v. inf. djeca 2-12 god.* 112,5 mg/kg (maks. 4,5 g) svakih 8 sati; *infekcije kod pacijenata sa neutropenijom:* odrasli i djeca preko 12 god. 4,5 g svakih 6 sati, djeca 2-12 god, 90 mg/kg (maks. 4,5 g) svakih 6 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

- SZU prašak za rastvor za infuziju [4 g/1 viala+ 0.5 g/1 viala] 10 bočica sa po 4 g praška

J01D Ostali beta-laktamski antibakterijski lijekovi**J01DB Cefalosporini, prva generacija****J01DB01 cefaleksin**

Doziranje: *infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta koje ne reaguju na druge lijekove ili u trudnoći, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva:* odrasli, 250 mg svakih 6 h ili 500 mg svakih 8 ili 12 h; kod teških infekcije povećati na 1-1,5 g svakih 6-8 h; djeca 25-50 mg/kg u podjeljenim dozama, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 100 mg/kg dnevno; djeca ispod 1 god. 125 mg svakih 12 h, djeca 1-5 god. 125 mg svakih 8 h, djeca 5-12 god. 250 mg svakih 8 h; *profilaksa rekurentnih urinarnih infekcija,* 125 mg uveče.

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

- Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 40 g granula za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera sa 8 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 8 kapsula), u kutiji

CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera po 8 kapsula), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena boca sa 65,4 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LTD.

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

CEPHABOS - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih

PALITREX - GALENIKA A.D.

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

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena boca sa 26,67 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

J01DB04 cefazolin

Doziranje: *ozbiljne infekcije izazvane osjetljivim mikroorganizmima (infekcije respiratornog trakta, kože i mekih tkiva, kostiju i zglobova, urinarne, genitalne i bilijarne infekcije, endokarditis, septikemije), u hirurgiji (pre operativna profilaksa);* odrasli, blage do umjerene infekcije, 2 - 6 g, podijeljeno u 2-3 doze, ako je potrebno, maks. 12 g za teške i infekcije koje su opasne po život; djeca: 25 - 50 mg/kg/dan podijeljeno u 3 - 4 doze, maks. do 100 mg/kg/dan za ozbiljne infekcije, u *pre-operativnoj profilaksi* primjenjuje se 1 g i.v. ili i.m. 30 min.-1 h prije početka operacije; 0,5 - 1 g i.v. ili i.m. za vrijeme operacije (*duži hirurški postupci 2 h ili više*); 0,5 - 1 g i.v. ili i.m. na 6 do 8 sati na 24 sata post-operativno ili za vrijeme operacije, u slučajevima u kojima postoji poseban rizik od infekcija, terapija se produžava na period od 3-5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEFAZOLIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 viala] 10 bočica

SEFAZOL - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 1 bočica praška i 1 ampula sa 4 ml vode za injekciju

J01DB05 cefadroksil

Doziranje: *infekcije respiratornog trakta, infekcije urinaranog trakta, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva;* 0,5-1 g 2 puta dnevno; infekcije kože, mekih tkiva, nekomplikovane urinarne infekcije, 1 g dnevno; djeca 6-18 god. tjelesne težine preko 40 kg, doza za odrasle

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VALDOCEF - ALKALOID AD SKOPJE

Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 65 g granula za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

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

J01DC Cefalosporini, druga generacija

J01DC02 cefuroksim

Doziranje: *respiratorne infekcije, infekcije urinarnog trakta, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva, Lajmska bolest;* oralno, 250 mg dva puta dnevno kod većine infekcija, dozu udvostručiti kod teških infekcija donjih respiratornih puteva ili ukoliko je pneumonija očekivana; *infekcije urinarnog trakta:* 125 mg dva puta dnevno, dozu udvostručiti kod pijelonefritisa; djeca preko 3 mjeseca, 125 mg 2 puta dnevno, po potrebi dozu udvostručiti kod djece preko 2 god. sa *otitis media; Lajmska bolest,* odrasli i djeca iznad 12 god. 500 mg dva puta dnevno u trajanju 14-21 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 [750 mg/1 boca] 1 bočica i 1 ampula po 6 ml (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

CEFUROKSIM PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister), u kutiji

CEFUROXIME-BCPP - BORSCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT

ZU prašak za otopinu za injekciju [1.5 g/1 viala] 5 staklenih bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

ZU prašak za otopinu za injekciju [750 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

EFOX - FARMAL D.D.

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC/Al blistera po 5 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC/Al blistera po 5 tableta) u kutiji

ENFEXIA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [750 mg/1 boca] 1 bočica praška i 1 ampula sa 6 ml rastvarača (voda za injekciju) u kutiji

FUREXA - ALKALOID AD SKOPJE

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1,5 g/1 bočica] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [250 mg/1 bočica] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [750 mg/1 bočica] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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

XORIMAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 Alu/Alu blister)

Rp obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1Alu/Alu blister) u kutiji

ZINACEF - WELLCOME LIMITED

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1.5 g/1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [750 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

ZINNAT - WELLCOME LIMITED

Rp filmom obložena tableta [125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

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

Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml oralne suspenzije sa plastičnom odmjernom čašicom i kašikom u kutiji

Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 50 ml oralne suspenzije sa plastičnom odmjernom čašicom i dozirnom kašikom u kutiji

J01DC04 cefaklor

Doziranje: *infekcije urinarnog trakta, infekcije respiratornog trakta, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva*; 250 mg svakih 8 h, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 4 g dnevno; djeca preko 1 mjesec, 20 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 1 g dnevno; ili 1 mjesec- 1 god. 62,5 mg svakih 8 h; 1-5 god. 125 mg; preko 5 god. 250 mg; kod teških infekcija dozu udvostručiti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALFACET - GALENIKA A.D.

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 tableta] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera po 8 kapsula) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 tableta] 16 kapsula, tvrda (2 blistera po 8 kapsula) u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] staklena bočica sa 38,1 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije, u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 38,1 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije, u kutiji

CECLOR - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] polietilenska bočica sa granulama za 60 ml oralne suspenzije, u kutiji

Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] polietilenska bočica sa granulama za 60 ml oralne suspenzije, u kutiji

CEFAKLOR 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 blistera po 8 kapsula) u kutiji

J01DD Cefalosporini, treća generacija

J01DD01 cefotaksim

Doziranje: infekcije respiratornog trakta, urinarnog trakta, mekih tkiva, kostiju i zglobova, obstruktivne i ginekološke infekcije, meningitis, hirurška profilaksa: i.m., i.v. ili i.v. inf: odrasli i djeca starija od 12 god: 1 g svakih 12 sati; povećati kod teških infekcija (npr. meningitis) na 8 g dnevno u 4 podijeljene doze; mogu biti zahtijevane više doze (do 12 g dnevno u 3-4 podijeljene doze); novorođenčad 50 mg/kg dnevno u 2-4 podijeljene doze povećati na 150-200 mg/kg dnevno kod teških infekcija; djeca 100-150 mg/kg dnevno u 2-4 podijeljene doze, povećati na 200 mg/kg dnevno kod veoma teških infekcija; nekomplikovana gonoreja: 500 mg kao pojedinačna doza

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETAKSIM - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 viala] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa 4 ml rastvarača

TAXIM - BOSNALIJEK D.D.

ZU prašak za otopinu za injekciju [1 g/1 viala] 1 staklena bočica sa 1 g praška za otopinu za injekciju u kutiji

J01DD02 ceftazidim

Doziranje: nozokomijalna pneumonija, bronho-pulmonalne infekcije kod cistične fibroze, bakterijski meningitis, hronično supurativno zapaljenje srednjeg uha (otitis media), maligni otitis eksterna (nekrotizirajući otitis), komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, komplikovane intraabdominalne infekcije, infekcije koštano-zglobnog sistema, peritonitis povezan sa dijalizom kod pacijenata na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (KAPD), bakterijemija povezana sa navedenim infekcijama, febrilna neutropenija (kad se sumnja na bakterijsku infekciju), peri - operativna profilaksa: i.v. inj. ili inf. (ili duboka i.m. inj. ukoliko i.v. put administracije nije moguć) 1-2 g svakih 8 h; kod meningitisa, septicemije, bolnički stečenih pneumonija, ili kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom, 2 g svakih 8 h, pojedinačna doza preko 1 g se daje samo i.v.; stariji preko 80 god, uobičajeno maks. 3 g; komplikovane urinarne infekcije, 1-2 g svakih 8-12 sati; pojedinačne doze preko 1 g se daju samo i.v.; stariji preko 80 god. uobičajeno maks. 3 g dnevno; pseudomonasne infekcije pluća u cističnoj fibrozi, odrasli 100-150 mg/kg dnevno (maks. 9 g dnevno) u 3 podijeljene doze; pojedinačne doze preko 1 g se daju samo i.v.; profilaksa transuretralne resekcije prostate, 1 g do 30 min. prije procedure, ukoliko je neophodno ponoviti kada se kateter ukloni

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEFAZ - ALKALOID AD SKOPJE

ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

CEFTAZIDIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

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

CEFTAZIDIME ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] kutija sa 5 bočica

FORTUM - WELLCOME LIMITED

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 1 bočica praška za rastvor za injekciju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 1 staklena bočica praška za rastvor za injekciju

J01DD04 ceftriakson

Doziranje: *pneumonija (stečena u bolničkim ili vanbolničkim uslovima), intra-abdominalne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta, akutna egzacerbacija hronične opstruktivne plućne bolesti:* i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 1-2 g jednom dnevno; doze od 2 g se upotrebljavaju kod pneumonija stečenih u bolničkim uslovima i kod teških slučajeva; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; *komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova,* i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 2 g jednom dnevno; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; *liječenje pacijenata sa neutropenijom koji imaju povišenu tjelesnu temperaturu za koju se sumnja da je zbog bakterijske infekcije:* i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 2-4 g jednom dnevno, najviše doze 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 *enokarditis* doza 100 mg/kg); maks. 4 g dnevno; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; doze preko 2 g se daju samo i.v. putem; djeca 12-18 god. ili preko 50 kg, doze za odrasle; *sifilis:* i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v. inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 0,5-1 g jednom dnevno, povećati na 2 g jednom dnevno kod *neurosifilisa*, tokom 10-14 dana; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; *diseminovana Lajmska 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 [1 g/1 viala] staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju, kutija sa 50 bočica

CEFTRIAXONE-BCPP - BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT

ZU prašak za otopinu za injekciju [1000 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

ZU prašak za otopinu za injekciju [500 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

FORSEF I.M. - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 mg/1 viala] 1 bočica praška i 1 ampula rastvarača u kutiji

FORSEF I.V. - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 mg/1 viala] 1 bočica praška i 1 ampula rastvarača (voda za injekciju)

LONGACEPH - GALENIKA A.D.

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 10 bočica

MEGION - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 viala] bezbojna staklena bočica sa 1193,3 mg ceftriakson natrijuma, zatvorena halobutil gumenim čepom i pokrivena sa Al - kapičom i plastičnim zatvaračem, 10 bočica u kutiji

NEVAKSON - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] staklena bočica sa 1 g praška i 1 ampulom od 10 ml otopine za injekcij u kutiji

TERCEF - ACTAVIS GROUP PTC EHF

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 5 staklenih bočica (30 ml, tip III) sa praškom za rastvor za injekciju u kutiji

TRIAx - BOSNALIJEK D.D.

ZU prašak za otopinu za injekciju [1 g/1 viala] Staklena bočica sa 1 g praška u kutiji

J01DD08 cefiksini

Doziranje: akutne infekcije gornjih i donjih disajnih puteva; infekcije urinarnog trakta: odrasli i djeca starija od 12 god. 200-400 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; djeca preko 6 mjeseci 8 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze ili 6 mjeseci-1 god. 75 mg dnevno; 1-4 god. 100 mg dnevno; 5-10 god. 200 mg dnevno

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

Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC//Al blister po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/Aclar//Al blister sa 5 tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVdC//Al blister po 5 tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVdC//Al blister po 5 tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1PVC/Aclar//Al blister sa 5 tableta), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] bočica s praškom za pripremu 100 ml oralne suspenzije i špricom od 10 ml za doziranje, u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] bočica s praškom za pripremu 50 ml oralne suspenzije, zatvorena plastičnom kapicom sa pipetom od 5 ml, u kutiji

CEFEXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta
Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 bliste-a-PVC/PVdC/Al) u kutiji
Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije sa sa 1 bočicom i plastičnom štrcaljkom, u kutiji

NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A.

Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 8 filmom obloženih tableta (1 blister)
Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 120 ml oralne suspenzije

PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 1 blister sa 5 film tableta, u kutiji
Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 blistera po 5 tableta), u kutiji
Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] boca sa 32 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije, kutija sa 1 bocom i mjernom kašičicom, 60 ml
Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] staklena boca sa 53 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, kutija sa bocom i mjernom kašikom, 100 ml

ZIMAKS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVdC//Al blistera sa 5 tableta), u kutiji
Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1PVC/PVdC//Al blister sa 5 tableta), u kutiji
Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] bočica sa praškom za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji
Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] bočica sa praškom za pripremu 50 ml oralne suspenzije, u kutiji

J01DD13 cefpodoksim

Doziranje: infekcije gornjih respiratornih puteva (kod faringitisa i tonzilitisa rezervisan je za rekurentne, hronične infekcije ili za infekcije koje su rezistentne na druge antibiotike), infekcije donjih respiratornih puteva (uključujući bronhitis i pneumoniju), infekcije kože i mekih tkiva, nekomplikovani gonokokni uretritis, infekcije gornjih i donjih mokraćnih puteva (cistitis, akutni pijelonefritis): odrasli, 100 - 200 mg dva puta dnevno; djeca i novorođenčad (4 nedjelje do 12 god.)- oralna suspenzija 8-12 mg/kg tjelesne težine/dan primijenjeno u dvije podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEFPODOXIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/Al strip sa 10 tableta), u kutiji
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 Al/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/Al strip 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

CEFPODOXIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp prašak za oralnu suspenziju [40 mg/5 mL] 100 ml praška za oralnu suspenziju (1 smeđa staklena boca), u kutiji

FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE

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

SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 blistera sa po 7 tableta), u kutiji
 Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (4 blistera sa po 5 tableta), u kutiji
 Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 24 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije i kašika za doziranje, u kutiji
 Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 40 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i kašika za doziranje, u kutiji

J01DD15 cefdinir

Doziranje: *upala pluća, akutno pogoršanje hroničnog bronhitisa, akutni maksilarni sinusitis, faringitis/tonzilitis, nekomplikovane kožne infekcije*; odrasli i djeca starija od 13 godina: 300 mg na 12 sati ili jedna dnevna doza od 600 mg, 5 do 10 dana, maks. 600 mg/dan; djeca starosti 6 mjeseci - 12 god. 7 mg/kg na 12 sati ili jedna doza od 14 mg/kg, 5 do 10 dana.

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

ZU/Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister sa 10 tableta) u kutiji
 ZU/Rp prašak za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] staklena bočica sa praškom za pripremu 100 ml oralne suspenzije i kašika za doziranje, u kutiji

J01DE Cefalosporini, četvrta generacija**J01DE01 cefepim**

Doziranje: *nekomplikovane i komplikovane infekcije urinarnog trakta uključujući pijelonefritis, infekcije donjeg dijela respiratornog trakta, kože i mekih tkiva, bilijarnog trakta, intraabdominalne infekcije (peritonitis), septikemije/bakterijemije, infekcije u ginekologiji, bakterijski meningitis kod djece, empirijska terapija febrilne neutropenije, profilaksa kod intraabdominalnih hirurških zahvata*: odrasli i djeca iznad 12 godina: i.v. ili i.m. primjena, 1-2 g na svakih 12 sati; *kod leukopeničnih pacijenata sa infekcijom pseudomonasom* 2 g svakih 8 sati; djeca 2 mjeseca-12 god. starosti tjelesne mase do 40 kg: 50 mg/kg na 8-12 h

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

SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 viala] 1000 mg rastvora za injekciju i infuziju u staklenoj bočici, u kutiji
 SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [500 mg/1 viala] 1 staklena bočica

CEFEPIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji
 ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [2 g/1 boca] 1 boca sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

PIMEF - ALKALOID AD SKOPJE

- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 viala] 5 bočica po 1 g praška za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [2 g/1 viala] 5 bočica po 2 g praška za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji

UNISEF - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 bočica sa rastvaračem, 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 agenasa!*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ITANEM - GALENIKA A.D.

- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 viala] 10 x 1 staklena bočica sa 1348 mg praška, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 viala] 10 x 1 staklena bočica sa 674 mg praška, u kutiji

MERINFEC - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1 g/1 viala] 10 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji
- SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [500 mg/1 viala] 10 bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

MERONEXIN - VENUS PHARMA GMBH

- SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 viala] 10 staklenih bočica sa 1000 mg praška za rastvor za injekciju ili infuziju
- SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [500 mg/1 viala] 10 staklenih bočica sa 500 mg prašak za rastvor za injekciju ili infuziju

MEROPENEM HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED

- SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1 g/1 viala] 10 staklenih bočica, zapremine 30 ml, sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju
- SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [500 mg/1 viala] 10 staklenih bočica, zapremine 20 ml, sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

MEROPENEM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 10 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 bočica] 10 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, 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 - kapicom. Kutija sa 10 bočica.

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 viala] Bezbojna staklena bočica sa 674 mg praška za rastvor za injekciju/ infuziju, zatvorena halobutil gumenim čepom i Al - kapicom. 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:

INVANZ - MERCK SHARP & DOHME BV

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

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [1 g/1 viala] 10 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

J01DH51 cilastatin, imipenem

Doziranje: *komplikovane intraabdominalne infekcije, teške pneumonije, uključujući bolnički stečenu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom, porođajne i poslije porođajne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva; može se koristiti za liječenje bolesnika sa neutropenijom praćenom povišenom tjelesnom temperaturom za koju se sumnja da je nastala zbog bakterijske infekcije;* odrasli i adolescenti: i.v.inf. računato kao imipenem, 500 mg svakih 6 sati ili 1 g svakih 8 sati; *infekcije prouzrokovane Pseudomonasom ili drugim manje osjetljivim organizmima, životno ugrožavajuće infekcije ili empirijska terapija infekcija kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom,* 1 g svakih 6 sati; djeca starija od 1 god. 15 mg/kg (maks. 500 mg) svakih 6 sati; *infekcije prouzrokovane Pseudomonasom ili drugim manje osjetljivim organizmima, životno ugrožavajuće infekcije ili empirijska terapija infekcija kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom,* 25 mg/kg (maks. 1 g) svakih 6 sati; uzeti u obzir zvanične smjernice za pravilnu upotrebu antibakterijskih lijekova!

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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 ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

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 HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED

SZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala+ 500 mg/1 viala] 1 staklena bočica zapremine 100 ml sa praškom za rastvor za infuziju u kutiji

SZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala+ 500 mg/1 viala] 5 staklenih bočica zapremine 20 ml sa praškom za rastvor za infuziju u kutiji

TIENAM - MERCK SHARP & DOHME BV

SZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala+ 500 mg/1 viala] 25 bočica sa praškom za pripremu 20 ml rastvora za infuziju

J01E Sulfonamidi i trimetoprim

J01EE Kombinacije sulfonamida i trimetoprima, uključujući derivate

J01EE01 sulfametoksazol, trimetoprim

Doziranje: liječenje i prevencija pneumonije uzrokovanih bakterijom *Pneumocystis jirovecii* (*P. carinii*), liječenje i prevencija toksoplazmoze, liječenje nokardioze, akutna nekomplikovana infekcija mokraćnih puteva, akutna upala srednjeg uha, akutna egzacerbacija hroničnog bronhitisa; 960 mg svakih 12 sati; djeca, svakih 12 sati, 6 nedjelja-5 mjeseci, 120 mg; 6 mjeseci-5 god. 240 mg; 6-12 god, 480 mg; liječenje pneumonije uzrokovane sa *Pneumocystis jirovecii* (*P. carinii*), 120 mg/kg dnevno u 2-4 podijeljene doze tokom 14-21 dan; profilaksa pneumonije prouzrokovane sa *Pneumocystis jirovecii* (*P. carinii*), 960 mg jednom dnevno (može biti smanjeno na 480 mg jednom dnevno da bi se poboljšala tolerancija) ili 960 mg svaki drugi dan (3 puta nedjeljno) ili 960 mg dva puta dnevno svaki drugi dan (3 puta nedjeljno); djeca 6 nedjelja-5 mjeseci, 120 mg 2 puta dnevno 3 uzastopna dana ili svaki drugi dan u nedjelji (ili na 7 dana u nedjelji); 6 mjeseci-5 god. 240 mg; 6-12 god. 480 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BACTRIM - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Rp tableta [400 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 20 tableta

DEPRIM - REMEDICA LTD.

Rp tableta [400 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 20 tableta (2 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 sirup [200 mg/5 mL+ 40 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj boci sa Al 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 i rosacea: oralna primjena, odrasli i djeca iznad 8 god. 250-500 mg svakih 6 sati ili 0,5-1 g svakih 12 sati, kod teških infekcija do 4 g dnevno u podijeljenim dozama; novorođenčad: 12,5 mg/kg svakih 6 sati; djeca 1 mjesec-2 god. 125 mg svakih 6 sati ili 250 mg svakih 12 sati; djeca 2-8 god. 250 mg svakih 6 sati ili 500 mg svakih 12 sati; u slučaju teških infekcija udvostručiti dozu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LTD.**

- Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji
- 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 BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister sa 16 kapsula, tvrdih), u kutiji

ERITROMICIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

J01FA03 midekamicin

Doziranje: respiratorne infekcije; urogenitalne infekcije izazvane mikoplazmom, legionelom, hlamidijom i Ureaplasma urealyticum; infekcije kože i potkožnog tkiva; enteritis koji izazivaju bakterije iz roda Campylobacter, liječenje i prevencija difterije i velikog kašlja; odrasli i djeca >30 kg: 400 mg na 8 sati, prije jela, maks. 1,6 g dnevno; djeca: 50 mg/kg/dan podijeljeno u 3 doze; dužina trajanja liječenja 7-14 dana, kod infekcija hlamidijom 14 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 16 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 8 tableta), u kutiji

J01FA06 roksitromicin

Doziranje: infekcije gornjih i donjih respiratornih puteva (tonzilitis, faringitis, laringitis, akutni otitis, sinuzitis, bronhitis, pneumonija, bronhopneumonija, bronhiektazije), pneumonije izazvane atipičnim patogenima (mikoplazma pneumonije, hlamidija pneumonije, legionella), urogenitalne infekcije, infekcije kože, sluzokože i mekih tkiva kod pacijenata sa preosjetljivošću na β -laktamske antibiotike: odrasli i djeca tjelesne težine iznad 40 kg, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg jednom dnevno; djeca do 40 kg 5-8 mg/kg/dnevno podijeljeno u 2 doze; ne preporučuje se kod djece mlađe od 6 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O.

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 10 film tableta (1AL/PVC blister sa 10 tableta), u kutiji

J01FA09 klaritromicin

Doziranje: infekcije gornjih respiratornih puteva (tonzilofaringitis, akutni sinusitis), infekcije donjih respiratornih puteva (akutno pogoršanje hroničnog bronhitisa i upala pluća), infekcije kože i potkožnog tkiva, otitis media, prevencija pertusisa, 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, 7,5mg/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; *Lajmska bolest*: odrasli i djeca preko 12 god. 500 mg svakih 12 sati tokom 14-21 dan; i.v. inf. odrasli i djeca iznad 12 god: 500 mg dva puta dnevno, maks. 5 dana (prebaciti na oralni put davanja kada za to postoji mogućnost).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CLARICIDE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta

CLARITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 blistera po 7 tableta) u kutiji

DEKLARIT - DEVA HOLDING A.S.

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji

ERACID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji

FROMILID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji

FROMILID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 14 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 5 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 blister) u kutiji

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 blister) u kutiji

KLACID - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 blister po 14 tableta)

KLACID I.V. - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

ZU liofilizat za otopinu za injekciju [500 mg/1 viala] 1 bočica

KLACID SR - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 plik pakovanje)

KLARC - FARMAL D.D.

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 blistera po 7 tableta)

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 blistera po 7 tableta)

KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

LEKOKLAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji

MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] kutija sa 14 film tableta (2 blistera po 7 film tableta)

UNIKLAR - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta

ZYMBAKTAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/-Al blistera po 7 tableta)

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/-Al blistera po 7 tableta)

J01FA10 azitromicin

Doziranje: *infekcija respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva*; oralna primjena, odrasli i djeca preko 45 kg: 500 mg/dan u toku 3 dana (najmanje jedan sat prije jela ili dva sata nakon jela) ili 500 mg prvi dan, a zatim 250 mg jednom dnevno u toku 4 dana; djeca iznad 6 mjeseci: 10 mg/kg jednom dnevno tokom 3 dana ili tjelesne težine 15-25 kg, 200 mg jednom dnevno tokom 3 dana; 26-35 kg, 300 mg jednom dnevno tokom 3 dana; 36-45 kg, 400 mg jednom dnevno tokom 3 dana; *pneumonija stečena u zajednici, blaga do umjerena*, oralna primjena, odrasli iznad 18 god: 500 mg jednom dnevno tokom 3 dana ili 500 mg prvi dan, a zatim 250 mg jednom dnevno u toku 4 dana; *pneumonija stečena u zajednici, teška infekcija*, odrasli iznad 18 god. i.v. inf. 500 mg jednom dnevno, najmanje dva dana, onda oralno 500 mg jednom dnevno; ukupno trajanje terapije 7-10 dana; *nekomplikovane genitalne infekcije izazvane hlamidijom i ne gonokokni uretritis*; odrasli i djeca iznad 12 god: oralno, 1 g kao pojedinačna doza; *inflamatorne bolesti karlice*: i.v. 500 mg u toku jednog ili dva dana, zatim 250 mg jednom dnevno u trajanju do 7 dana; *Lajmska bolest*; odrasli iznad 18 god: 500 mg jednom dnevno, tokom 7-10 dana; infekcije želuca i dvanaestopalačnog crijeva uzrokovane s *Helicobacter pylori*: 1 g dnevno u kombinaciji sa antisekretornim lijekom i drugim lijekovima

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AZATRIL - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 6 kapsula, tvrdih (1 blister)

AZAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 blister) u kutiji

AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 Al/PVC blister), u kutiji

AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 6 film tableta

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete

AZIMED - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PVDC/Al blister) 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 GENERA - GENERA D.D.

Rp film tableta [< 250 mg/1 tableta] 6 filmom obloženih tableta

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete

AZITROMICIN PHARMAS 500 MG - PHARMAS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 blister) u kutiji

AZOMEX - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/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 blister po 3 tablete),u kutiji

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 6 kapsula, tvrdih (1 blister sa 6 kapsula),u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 20 ml oralne suspenzije(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] 20 ml oralne suspenzije(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] 30 ml oralne suspenzije(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

ZU prašak za otopinu za infuziju [500 mg/1 viala] 5 bočica praška za otopinu za infuziju 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

SUMAMED FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp prašak za oralnu suspenziju [200 mg/5 mL] HDPE bočica sa 16,74 g praška za pripremu 15 ml oralne suspenzije u kutiji

SUMAMED S - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 PVC/Al blister po 2 tablete) u kutiji

ZMAX - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp granule sa produženim oslobađanjem za oralnu suspenziju [2 g/1 boca] 1 HDPE bočica sa granulama sa produženim oslobađanjem za pripremu 60 ml oralne suspenzije u kutiji

J01FA11 miokamicin

Doziranje: infekcije gornjeg i donjeg respiratornog trakta; infekcije mokraćnih i polnih organa koje uzrokuju mikoplazme, legionele, hlamidije i ureaplazma; infekcije kože i potkožnog tkiva; enteritis koji uzrokuju bakterije iz roda *Campylobacter*; liječenje i sprečavanje difterije i hripavca: djeca do 30 kg, 20-40 mg/kg/dan podijeljeno u 3 doze ili 50 mg/kg/dan podijeljeno u 2 doze ili u 3 doze kod teških infekcija; dužina liječenja 7-14 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp granule za oralnu suspenziju [175 mg/5 mL] staklena bočica sa 20 g granula za pripremu 115 mL oralne suspenzije, u kutiji sa kašikom

J01FF Linkozamidi

J01FF01 klindamicin

Doziranje: teške infekcije respiratornog trakta, infekcija kože i mekih tkiva, akutni i hronični osteomijelitis, bakterijemija i septikemija, intraabdominalne infekcije, pelvične infekcije i infekcija genitalnog trakta kod žena; oralno: odrasli, 150 - 300 mg svakih 6 sati; kod teških infekcija 300-450 mg svakih 6 sati; djeca, teške infekcije: 8-16 mg/kg/dan podijeljeno na 6 ili 8 sati ili 3-6 mg/kg na 6 sati, veoma teške infekcije: 16-20 mg/kg/dan na 6 ili 8 sati; profilaksa bakterijskog endokarditisa: 600 mg (20 mg/kg za djecu) 1 sat prije raznih dentalnih, oralnih, ezofagealnih ili respiratornih procedura; liječenje babezioze izazvane sa *Babesia microti*: 600-650 mg na 8 sati zajedno sa kininom u toku 7 dana,

djeca 20-40 mg/kg (klindamicin) i 25 mg/kg/dan (kinin) na 8 sati u toku 7 dana; *liječenje toksoplazmoze u bolesnika koji ne podnose sulfonamide*: 600 mg zajedno sa pirimetaminom svakih 6 sati u toku namjanje 3 sedmice, terapija održavanja 1200 mg/dan; *liječenje toksoplazmotičnog encefalitisa izazvanog sa Toxoplasma gondii u bolesnika koji imaju AIDS*: 600 mg klindamicina i 75 mg pirimetamina na 6 sati u toku 6 sedmica; parenteralno: 0,6-2,7 g dnevno podijeljeno u 2-4 doze (pojedinačna i.m. injekcija ne treba da pređe 600 mg, a i.v. infuzija 1,2 g tokom 60 minuta), djeca: 15-40 mg/kg dnevno, novorođenčad 15-20 mg/kg dnevno podijeljeno u 3-4 doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CLINDAMYCIN-MIP 300 MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH

Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 12 film tableta, u kutiji
Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 30 film tableta, u kutiji

CLINDAMYCIN-MIP 600 MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 12 film tableta (2 blistera po 6 tableta), u kutiji
Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (5 blistera po 6 tableta), u kutiji
Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 6 film tableta (1 blister), u kutiji

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 (1 bočica)
ZU otopina za injekciju/ infuziju [300 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml otopine 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 endocarditis:* 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 nerazrijeđena kao bolus, već se treba primjenjivati infuzijom tokom perioda od najmanje jednog sata; i.v. inj. odrasli: 6 mg do 1 g svakih 8 do 12 sati, maks. 8 g dnevno; pedijatrijska populacija: i.v. inj. 10-20 mg/kg/dan podjeljeno u dozama.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LINCOCIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 12 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC blistera sa 12 kapsula) u kutiji
SZU 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 spremnika sa 4 ml inhalacionog rastvora za raspršivač

J01GB03 gentamicin

Doziranje: liječenje teških sistemskih infekcija uzrokovanih aerobnim, gram-negativnim bakterijama: sepsa i druge teške sistemske infekcije, infekcije u abdomenu (peritonitis, apscesi, kolangitis, obično u kombinaciji s metronidazolom ili klindamicinom), teške neonatalne infekcije, infekcije mokraćnih i respiratornih organa, sekundarne infekcije opekotina, traumatskih i hirurških rana, tularemija, endokarditis (obično u kombinaciji s beta-laktamskim antibiotikom), sprečavanje infekcija nakon operacije u trbušnoj šupljini, posebno na mokraćnim organima i na crijevima: i.m. ili spora i.v. inj. najmanje 3 min. ili i.v. inf. 3-5 mg/kg dnevno (u podijeljenim dozama svakih 8 sati).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

ZU otopina za injekciju [80 mg/1 ampula] 10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji

GENTAMICIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

ZU rastvor za injekciju [120 mg/2 mL] 2 ml rastvora za injekciju (10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 2 ml rastvora za injekciju (10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju), u kutiji

GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D.

ZU rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [120 mg/2 mL] 2 ml rastvora za injekciju (10 ampula sa 2 ml rastvora za injekciju) u kutiji

GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

ZU rastvor za injekciju [120 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J01GB06 amikacin

Doziranje: teške infekcije izazvane Gram-negativnim uzročnicima koji su rezistentni na gentamicin: i.m, i.v. ili i.v. inf. primjena, odrasli i djeca preko 12 god, 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); jačina lijeka od

100 mg/2 ml se koristi najčešće kod djece radi preciznog mjerenja odgovarajuće doze; 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; nedonošćad, 7,5 mg/kg svakih 12 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D.

ZU rastvor za injekciju [500 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

AMIKACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 1 bočica sa 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

LIKACIN - LISAPHARMA S.P.A.

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [100 mg/2 mL] 1 bočica sa 2 ml rastvora za injekciju/infuzijustaklena bočica sa 2 ml rastvora za injekciju/infuzijukutija sa 1 bočicom

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 1 bočica sa 2 ml rastvora za injekciju/infuziju

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: oralno, *infekcije respiratornog trakta:* 500-750 mg dva puta dnevno (750 mg 2 puta dnevno kod pseudomonasnih infekcija donjeg dijela respiratornog trakta u cističnoj fibrozi); *infekcije urinarnog trakta:* 250-750 mg dva puta dnevno (250 mg 2 puta dnevno tokom 3 dana obično je dovoljno za akutni nekomplikovani cistitis kod žena; *akutni ili hronični prostatitis:* 500 mg dva puta dnevno, 28 dana; *gonoreja:* 500 mg kao pojedinačna doza; *većina ostalih infekcija:* 500 mg dva puta dnevno (u slučajevima težih infekcija 750 mg dva puta dnevno); *profilaksa meningokoknog meningitisa:* 500 mg kao pojedinačna doza; i.v. inf. tokom 60 min, 400 mg svakih 8-12 sati; *antraks (terapija i post-ekspozicijska profilaksa):* oralno, 500 mg dva puta dnevno; i.v. inf. tokom 60 min., 400 mg svakih 12 sati; **djeca - komplikovane infekcije urinarnog trakta:** oralno, novorođenčad 10 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg 2 puta dnevno; kod teških infekcija dozu udvostručiti (maks. 750 mg 2 puta dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. novorođenčad 6 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1 mjesec-18 god. 6 mg/kg svakih 8 h; povećati na 10 mg/kg svakih 8 h kod teških infekcija (maks. 400 mg svakih 8 h); *teške infekcije respiratornog trakta; gastrointestinalne infekcije:* oralno, novorođenčad 15 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1 mjesec-18 god 20 mg/kg (maks. 750 mg 2 puta dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. novorođenčad 10 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1 mjesec - 18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg svakih 8 h); *pseudomonasna infekcija donjeg dijela respiratornog trakta u cističnoj fibrozi:* oralno, djeca 1 mjesec-18 god. 20 mg/kg (maks. 750 mg) 2 puta dnevno; i.v. inf. tokom 60 min. djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg) svakih 8 h); *gonoreja:* oralno, djeca 12-18 god. 500 mg kao pojedinačna doza; *antraks (terapija i post-ekspozicijska profilaksa):* oralno, djeca 1-18 god. 15 mg/kg (maks. 500 mg 2 puta

dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg svakih 12 sati)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister sa 10 tableta) u kutiji

CIFLOXINAL - PRO.MED.CS PRAHA A.S.

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta

CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta u PVC/PVDC// Al - blisteru u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta u PVC/PVDC// Al - blisteru u kutiji

△ SZU otopina za infuziju [2 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

△ ZU koncentrat za otopinu za injekciju/ infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 mL koncentrata za otopinu za infuziju

CIPROBAY 200 - BAYER PHARMA AG

△ ZU otopina za infuziju [200 mg/100 mL] bezbojna staklena boca (staklo tip 2) koja je iznutra silikonizirana sa sivim silikoniziranim čepom od hlorobutila i sadrži 100 mL otopine za infuziju

CIPROBAY 400 - BAYER PHARMA AG

△ ZU otopina za infuziju [400 mg/200 mL] 1 bezbojna staklena boca (staklo tip 2) koja je iznutra silikonizirana sa sivim silikoniziranim čepom od hlorobutila i sadrži 200 mL otopine za infuziju

CIPROBAY 500 - BAYER PHARMA AG

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta u PP/Al - blisteru, u kutiji

CIPROCINAL - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/Al blistera po 5 film tableta), u kutiji

CIPROFLOKSACIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister sa 10 film tableta) u kutiji

CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (PVC-PVDC/Al folija-blister sa tableta) u kutiji

CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.

△ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister sa 14 tableta) u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [750 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji

CIPROFLOXACIN REMEDICA - REMEDICA LTD.

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister sa 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister sa 10 tableta) u kutiji

CIPROL - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji

CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 bijeli neprozirni blister) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 prozirni blister) u kutiji

CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film- tableta (1 blister) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film- tableta (1 blister) u kutiji

CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister), u kutiji
- △ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta u blisteru (PVC/PVdC-Al), u kutiji
- △ SZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 ml

SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/PE/PVDC-Al blister)

TOPISTIN - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.

- △ ZU rastvor za infuziju [200 mg/100 mL] 1 polipropilenska kesica sa 100 ml rastvora za infuziju
- △ ZU rastvor za infuziju [400 mg/200 mL] 1 polipropilenska kesica sa 200 ml rastvora za infuziju

J01MA06 norfloksacin

Doziranje: *infekcije donjih dijelova urinarnog trakta:* 400 mg dva puta dnevno, 7-10 dana (3 dana za liječenje nekomplikovanih infekcija kod žena); *hronične, ponovljene, infekcije urinarnog trakta:* 400 mg dva puta dnevno do 12 nedelja; doza se može redukovati na 400 mg jednom dnevno u slučaju adekvatnog odgovora u toku prve 4 nedelje; *hronični prostatitis:* 400 mg dva puta dnevno, 28 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

NORACIN - BOSNALIJEK D.D.

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 21 film tableta (3 Al/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta)

J01MA12 levofloksacin

Doziranje: oralno, akutni bakterijski sinusitis: 500 mg jednom dnevno tokom 10-14 dana; **akutno pogoršanje hroničnog bronhitisa:** 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; **vanbolnička pneumonija:** 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; **infekcije urinarnog trakta:** 500 mg jednom dnevno tokom 7-14 dana (250 mg jednom dnevno tokom 3 dana kod nekomplikovanih infekcija); **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; **komplikovane infekcije urinarnog trakta, hronični prostatitis,** 500 mg jednom dnevno; **komplikovane infekcije kože i potkožnog tkiva,** 500 mg jednom ili dva puta dnevno; **inhalacija antraksa (terapija i post-ekspozicijska profilaksa),** 500 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALVOLAMID - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

△ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] staklena boca sa 100 ml rastvora za infuziju, 10 boca u kutiji

ALVOLAMID T - ALVOGEN D.O.O. BARICE

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister po 10 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister po 10 tableta) u kutiji

FORTECA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/Al blistera po 5 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/Al 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 blister) u kutiji

△ Rp film tableta [750 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 blister) u kutiji

△ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

LEVALOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 10 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.

△ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/TE/PVDC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/TE/PVDC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji

LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.

△ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 25 bočica sa po 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

LEVOXA - ACTAVIS GROUP PTC EHF

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 blistera po 5 film tablete) u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 blistera po 5 film tablete) u kutiji

LOFOCIN - PHARMANOVA D.O.O.

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta)

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 (1PVC/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

△ SZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 100 ml rastvora za infuziju u staklenoj bočici u kutiji

J01MA14 moksifloksacin

Doziranje: *sinuzitis, akutna egzacerbacija hroničnog bronhitisa, vanbolnički stečena pneumonija, blaga do umjerena inflamatorna bolest male karlice, komplikovane infekcija kože i mekih tkiva gdje je izostao odgovor na druge antibiotike ili kod pacijenat koji ne mogu primiti druge antibiotike:* oralno, 400 mg jednom dnevno; i.v. inf. tokom 60 min. vanbolnička stečena pneumonija i komplikovane infekcije kože i mekih tkiva: 400 mg jednom dnevno; preporučeno trajanje terapije je 7-14 dana kod vanbolničke stečene pneumonije, 5-10 dana kod egzacerbacije hroničnog bronhitisa, 7 dana kod sinuzitisa, 14 dana kod pelvične inflamatorne bolesti, 7-21 dan kod komplikovanih infekcija kože i potkožnog tkiva

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVELOX - BAYER PHARMA AG

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 blister)

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 blister)

AVELOX 400 MG/250 ML - BAYER PHARMA AG

△ ZU otopina za infuziju [400 mg/250 mL] 1 staklena boca sa 250 mL otopine za infuziju, u kutiji

CENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (

△ SZU rastvor za infuziju [400 mg/250 mL] 250 ml rastvora za infuziju

FLAMIX - BOSNALIJEK D.D.

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 5 film tableta) u kutiji

MOKSINE - DEVA HOLDING A.S.

Δ 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.

Δ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 blistera po 5 tableta) u kutiji

Δ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

Δ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Δ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 blister), u kutiji

Δ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 blister), u kutiji

MOXIFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Δ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 PP-Al blister sa 5 tableta), u kutiji

Δ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC-Al blister sa 5 tableta), u kutiji

Δ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 PP-Al blister sa 7 tableta), u kutiji

Δ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC-Al blister sa 7 tableta), u kutiji

MOXIFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Δ SZU rastvor za infuziju [400 mg/250 mL] 1 staklena bočica sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

Δ SZU rastvor za infuziju [400 mg/250 mL] 5 staklenih bočica po 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Δ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 5 tableta), u kutiji

J01MB Ostali hinoloni**J01MB04 pipemidinska kiselina**

Doziranje: akutne i hronične infekcije donjeg urinarnog trakta, prevencija ponovljenih infekcija donjeg urinarnog trakta: dva puta dnevno po 400 mg, ujutru i uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PALIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula), u kutiji

PIPEGAL - GALENIKA A.D.

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula), u kutiji

PIPEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

J01X *Ostali antibakterijski lijekovi*
J01XA *Glikopeptidni antibakterijski lijekovi*

J01XA01 *vankomicin*

Doziranje: oralno: *infekcije izazvane Clostridium difficile*; 125 mg svakih 6 sati, 10-14 dana (500 mg svakih 6 sati u slučaju da nema odgovora na terapiju); i.v. inf. teške stafilokokne infekcije (endokarditis, osteomijelitis, pneumonija, septikemija i infekcije mekog tkiva) prvenstveno kod pacijenata koji ne mogu da primaju ili kod kojih se nije javio odgovor na primjenu penicilina ili cefalosporina, kao i kod pacijenata koji imaju stafilokoknu infekciju koja je rezistentna na druge antibiotike; endokarditis uzrokovan bakterijama Streptococcus viridans ili Streptococcus bovis ili difteroidni endokarditis čiji su uzročnici rezistentni na druge antibiotike: 1-1,5 g svakih 12 sati; stariji od 65 god.: 500 mg svakih 12 sati ili 1 g jednom dnevno; *operativna profilaksa*: i.v.inf: 1g; djeca, 40 mg/kg/dnevno: dozu treba podijeliti (npr. 10 mg/kg svakih 6 sati) i rastvoriti u količini tečnosti dovoljnoj da se može primijeniti kao infuziju tokom 24 sata; novorođenčad, 0-7 dana starosti, početna doza je 15 mg/kg, a zatim 10 mg/kg svakih 12 sati; 7-30 dana starosti, početna doza je 15 mg/kg, a zatim 10 mg/kg svakih 8 sati; prilikom određivanja terapije treba uzeti u obzir zvanične preporuke za racionalno korišćenje antimikrobnih lijekova

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EDICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 1000 mg prašaka za rastvor za infuziju/oralnog rastvora u kutiji
ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 boca] 1 bočica

INFLANOR - XELLIA PHARMACEUTICALS APS

- SZU prašak za rastvor za infuziju [1 g/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za pripremu rastvora za infuziju, u kutiji
SZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za pripremu rastvora za infuziju, u kutiji

VANCOMYCIN-MIP 1000MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH

- ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za infuziju

VANCOMYCIN-MIP 500 MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH

- ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za infuziju

J01XB *Polimiksini*

J01XB01 *kolistin*

Doziranje: *terapiju ozbiljnih infekcija uzrokovanih gram-negativnim bakterijama, osjetljivim na kolistimetat-natrijum, uključujući i infekcije donjeg respiratornog i urinarnog trakta, kod kojih je upotreba uobičajenih sistemskih antibiotika kontraindikovana ili su neefikasni usljed bakterijske rezistencije*; i. v. inf., djeca i odrasli (uključujući i starije pacijente): pacijenti tjelesne mase do 60 kg, 50.000-75.000 i.j./kg/dnevno podijeljeno na tri dnevne doze primijenjene na 8 sati; pacijenti tjelesne mase preko 60 kg, 1-2 miliona internacionalnih jedinica tri puta dnevno, maks. 6 miliona internacionalnih jedinica.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALVOBAC - XELLIA PHARMACEUTICALS APS

- △ SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000000 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

- Δ SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000000 i.j./1 viala] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji
- Δ SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2000000 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji
- Δ SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2000000 i.j./1 viala] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

J01XD Derivati imidazola

J01XD01 metronidazol

Doziranje: *anaerobne infekcije:* oralno 400- 500 mg na 8h (7 dana ili 10 - 14 dana u slučaju infekcija izazvanih *Clostridium difficile*); djeca starosti 1-2 mjeseca: 7,5 mg/kg na 12 h; djeca starosti 2 mjeseca -12 god. 7,5 mg/kg (maks. 400 mg) svakih 8 sati; i.v. inf. tokom 20 min. 500 mg svakih 8 h; *ulceracije na nogama i dekubitisi:* oralno, 400 mg svakih 8 sati, 7 dana; *bakterijske vaginoze:* oralno, 400 - 500 mg dva puta dnevno, 5 - 7 dana ili 2 g kao pojedinačna doza; *pelvična inflamatorna bolest:* oralno, 400 mg dva puta dnevno, 14 dana; *akutni ulcerozni gingivitis:* oralno, 200 - 250 mg na 8 sati, 3 dana; djeca od 1-3 god. 50 mg na 8 sati, 3 dana; djeca od 3-7 god. 100 mg na 12 sati; djeca od 7-10 god. 100 mg na 8 sati; *akutne oralne infekcije:* 200 mg na 8 sati, 5 - 7 dana; djeca 1 - 3 god. 50 mg na 8 sati, 3 - 7 dana; djeca 3 - 7 god. 100 mg na 12 sati; djeca 7 - 10 god. 100 mg na 8 sati; *operativna profilaksa:* oralno, 400-500 mg 2 sata prije operacije, za visoko rizične procedure mogu biti date 3 dodatne doze od 400-500 mg na svakih 8 sati; *eradikacija Helicobacter pylori.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 100 mL otopine za infuziju u staklenoj bočici u kutiji
- Δ Rp tableta [400 mg/1 tableta] 10 tableta u staklenoj bočici u kutiji

MEDAZOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- Δ Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta u polipropilenskoj bočici
- Δ Rp tableta [400 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

METRONIDAZOL ALLEMAN 500MG/100ML - ALLEMAN PHARMA GMBH

- Δ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 10 bočica po 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

- Δ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 10 bočica po 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

METROZOL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister)
- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

ORVAGIL - GALENIKA A.D.

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC-Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- SZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 100 ml rastvora za infuziju, u staklenoj boci, u kutiji

J01XD02 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; *nescificni vaginitis i*

akutni ulcerozni gingivitis: 2 g kao pojedinačna doza; *prevencija postoperativne infekcije*: pojedinačna doza od 2 g otprilike 12 h prije operacije; *eradikacija H. pylori*: 500 mg dva puta na dan u sklopu kompletne terapije u periodu od 7 dana; *urogenitalna trihomonijaza*: 2 g jednokratno oba partnera; *giardijaza*: odrasli 2 g, djeca 50-75 mg/kg tjelesne mase, dozu može biti potrebno ponoviti; *crijevna amebijaza*: 2 g 2-3 dana, djeca 50-60 mg/kg tjelesne mase za svaki od 3 uzastopna dana; *jetrena amebijaza*: započeti sa jednokratnom dnevnom dozom 1,5-2 g 3 uzastopna dana, terapija se može produžiti na 6 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 blister), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 blister), u kutiji

J01XE Derivati nitrofurana

J01XE01 nitrofurantoin

Doziranje: *akutne nekomplikovane infekcije urinarnog trakta*: 50 mg svakih 6 sati, sa hranom, tokom 7 dana; djeca: 5-7 mg/kg na 6 sati; terapija traje 7 dana ili još najmanje 3 dana nakon što urin postane sterilan; *profilaksa rekurentnih nekomplikovanih infekcija urinarnog trakta*: 50 - 100 mg dnevno, prije spavanja; djeca 1 mg/kg/dan kao jednokratna doza ili podijeljeno u 2 doze; *profilaksa infekcija mokraćog sistema po kateterizaciji ili hirurškom zahvatu*: 4 puta po 50 mg/dan zahvata, te sljedeća 3 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula)

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

J01XX07 nitroksolin

Doziranje: *akutne infekcije mokraćnih puteva*; odrasli i djeca starija od 14 god. 250 mg na 8 sati; *hronične infekcije mokraćnih puteva kao i profilaksa recidiva*: 250 - 500 mg dnevno; uzimati u podjeljenim dozama sa čašom vode, po mogućnosti prije glavnih obroka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NILOKS - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH**

- Rp kapsula, meka [250 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mekih (1 blister)
 Rp kapsula, meka [250 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 blistera po 10 kapsula)
 Rp kapsula, meka [250 mg/1 kapsula] 90 kapsula, mekih (9 blistera po 10 kapsula)

J01XX08 linezolid

Doziranje: liječenje infekcija izazvanih osjetljivim Gram-pozitivnim bakterijama, poslije urađenog antibiograma (bolnička i vanbolnička pneumonija, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva): oralno, 600 mg na 12 sati 10-14 uzastopnih dana (maks. trajanje terapije je 28 dana); ne preporučuje se djeci ispod 18 god; i.v. inf. tokom 30-120 min. 600 mg svakih 12 sati, ne preporučuje se djeci ispod 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ZENIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- SZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 boca sa 100 ml rastvora za infuziju u kutiji
 ZU film tableta [600 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji
 ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 300 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ZYVOXID - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- SZU filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji
 SZU otopina za infuziju [2 mg/1 mL] 10 vrećica po 300 ml otopine za infuziju

J02 ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**J02A Antimikotici za sistemsku primjenu****J02AA Antibiotici****J02AA01 amfotericin B**

Doziranje: teške sistemske gljivične infekcije: i.v.inf. test doza - dati tokom prvih 15 min. 1 mg rastvora za infuziju i promatrati pacijenta tokom 30 minuta, ukoliko nema znakova preosjetljivosti, nastaviti davati, odrasli i.v.inf. 5mg/kg, brzinom od 2,5mg/kg/sat u trajanju najmanje 14 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ABELCET - TEVA PHARMA B.V**

- ZU koncentrat za suspenziju za infuziju [5 mg/1 mL] bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju i jednokratna igla za filtriranje, u kutiji

J02AC Derivati triazola**J02AC01 flukonazol**

Doziranje: vaginalna kandidazija: oralno 150 mg kao pojedinačna doza; 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 50-100 mg dnevno tokom 7 do 14 dana; djeca: oralno ili i.v. infuz. 3 - 6 mg/kg prvi dan, onda 3 mg/kg dnevno (svaka 72 sata kod novorođenčadi iznad 2 nedjelje starosti, svakih 48 sati kod novorođenčadi 2 - 4 nedjelje starosti); invazivne kandidijaze, oralno ili i.v.inf., 400 mg prvi dan, onda 200 - 400 mg dnevno, maks. 800 mg dnevno 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; 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. 400 mg dnevno.

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) u kutiji
Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

FLUCONAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (blister sa 1 kapsulom, tvrdom)
Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (blister sa 7 kapsula, tvrdih)
SZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 100 ml rastvora za infuziju

FLUKONAZOL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 blister) u kutiji
Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 blister), 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

KANDIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 blister sa 1 kapsulom) 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; *onihomikoza*: ili 200 mg jednom dnevno tokom 3 mjeseca ili kurs od 200 mg dva puta dnevno tokom 7 dana, sljedeći kurs ponoviti nakon 21-dnevnih intervala; nokat prsta na ruci zahtijeva 2 kursa, a nokat prsta na nozi 3 kursa; *aspergiloza*: 200 mg dva puta dnevno; *histoplazmoza*: 200 mg 3 puta dnevno tokom 3 dana, zatim 200 mg jednom ili dva puta dnevno; *sistemska kandidijaza i kriptokokozna uključujući kriptokokni meningitis* gdje su drugi antimikotici neodgovarajući ili neefikasni, 200 mg jednom dnevno (kandidijaza 100-200 mg jednom dnevno) povećati kod invazivnog ili raširenog oboljenja

i kriptokoknog meningitisa na 200 mg dva puta dnevno; doza održavanja kod pacijenata sa HIV-infekcijom za prevenciju relapse postojeće gljivične infekcije i profilaksa kod neutropenije kada je standardna terapija neodgovarajuća, 200 mg jednom dnevno, povećati na 200 mg dva puta dnevno ukoliko je plazma-koncentracija itraconazola niska

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ITRAKONAZOL SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O.**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrda (1 plastična fiola sa 10 kapsula) u kutiji

ITRANOL - JSC OLAINFARM

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister sa 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (7 PVC/Al blistera po 4 kapsule), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 4 kapsule, tvrde (1 PVC/Al blister sa 4 kapsule), u kutiji

J02AC03 vorikonazol

Doziranje: *liječenje invazivne aspergiloze, liječenje kandidemije kod pacijenata bez neutropenije, liječenje teške invazivne infekcije flukonazol-rezistentnom kandidom (uključujući C. krusei), liječenje teške gljivične infekcije uzrokovane Scedosporium spp. i Fusarium spp., namijenjen je bolesnicima sa progredirajućim, moguće i po život opasnim infekcijama, profilaksa invazivnih gljivičnih infekcija kod primalaca alogernih transplantiranih hematopoetskih matičnih ćelija (HSCT) izloženih visokom riziku; odrasli: i.v., udarna doza (prva 24 sata) 6 mg/kg na 12 sati, doza održavanja (nakon prva 24 sata) 4 mg/kg dva puta dnevno; oralno, bolesnici sa 40 kg i više: udarna doza (prva 24 sata) 400 mg na 12 sati, doza održavanja (nakon prva 24 sata) 200 mg dva puta dnevno; oralno, bolesnici sa manje od 40 kg: udarna doza (prva 24 sata), 200 mg na 12 sati, doza održavanja (nakon prva 24 sata), 100 mg dva puta dnevno; djeca (2-12 god.) i mlađi adolescenti male tjelesne mase (12-15 god. i tjelesne mase manje od 50 kg): i.v. udarna doza (prva 24 sata), 9 mg/kg svakih 12 sati, oralno, doza održavanja (nakon prva 24 sata): 8 mg/kg dva puta dnevno, oralno: 9 mg/kg dva puta dnevno (maks. doza je 350 mg dva puta dnevno); djeca 12-15 god. tjelesne mase preko 50 kg doze kao za djecu 15-18 god. i tjelesne mase preko 40 kg; djeca 15-18 god. i tjelesne mase ispod 40 kg, oralno 200 mg svakih 12 sati za dvije doze zatim 100 mg svakih 12 sati, povećati ukoliko je neophodno na 150 mg svakih 12 sati; djeca 15-18 god. i tjelesne mase preko 40 kg, oralno 400 mg svakih 12 sati za dvije doze, zatim 200 mg svakih 12 sati, povećati ukoliko je neophodno na 300 mg svakih 12 sati; djeca 15-18 god. i.v.inf. 6 mg/kg svakih 12 sati za dvije doze, zatim 4 mg/kg svakih 12 sati (ukoliko se ova doza ne podnosi, smanjiti na 3 mg/kg svakih 12 sati) tokom maks. 6 mjeseci*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ADEMOLA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

ZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 viala] 1 bočica praška za rastvor za infuziju, u kutiji

VFEND - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 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

priyor- plastična odmjerna čašica za otapalo (23ml), plastični nastavak za grlo boce, plastična štrcaljka; u kutiji
SZU prašak za otopinu za infuziju [200 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji

VORAMOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE

ZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] jedna bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

J02AX Ostali antimikotici za sistemsku primjenu

J02AX04 kaspofungin

Doziranje: *invazivna kandidijaza, invazivna aspergiloza, empirijsko liječenje za pretpostavljene gljivične infekcije kod pacijenata sa neutropenijom:* i.v. odrasli, prvog dana jednokratna udarna doza od 70 mg, a zatim nastaviti sa dozom od 50 mg na dan (kod bolesnika tjelesne mase preko 80 kg, 70 mg jednom dnevno; pedijatrijski bolesnici (starosti od 12 mjeseci do 17 godina), za sve indikacije, prvog dana potrebno je dati jednokratnu udarnu dozu od 70 mg/m² (ne smije biti veća od 70 mg), a nakon toga terapija se nastavlja dozom od 50 mg/m² na dan (ne smije biti veća od 70 mg na dan); djeca 3 mjeseca-1 god. 50 mg/m² jednom dnevno; djeca 1 mjesec-3 mjeseca 25 mg/m² jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CANCIDAS - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [70 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

J02AX06 anidulafungin

Doziranje: *invazivna kandidijaza:* i.v.inf. odrasli preko 18 god, 200 mg prvog dana, zatim 100 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ECALTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 boca] 1 bočica

J04 ANTITUBERKULOTICI

J04A Lijekovi za liječenje tuberkuloze

J04AB Antibiotici

J04AB02 rifampicin

Doziranje: *bruceloza, legionarska bolest, endokarditis i ozbiljne stafilokokne infekcije, u kombinaciji sa drugim lijekovima 0,6-1,2 g dnevno (u 2-4 podijeljene doze); tuberkuloza, u kombinaciji sa drugim lijekovima, odrasli tjelesne mase manje od 50 kg, 450 mg jednom dnevno, tjelesne mase preko 50 kg, 600 mg jednom dnevno (8-12 mg/kg jednom dnevno); djeca, 12-20 mg/kg, maks. dnevna doza 600 mg; lepra, u kombinaciji sa min. jednim antileproznim lijekom, 600 mg jednom mjesečno, može se primjenjivati dnevni dozni režim 10 mg/kg jednom dnevno; profilaksa meningokoknog meningitisa: 600 mg dva puta dnevno 2 dana; djeca 1-12 god. 10 mg/kg dva puta dnevno 2 dana; djeca 3 mjeseca-1 god. 5 mg/kg dva puta dnevno 2 dana; profilaksa Haemophilus influenzae: članovi porodice izloženi H. influenzae B, kada u porodici postoji dijete mlađe od 4 god, preporučljivo je da svi članovi porodice (uključujući i dijete) dobiju 20 mg/kg rifampicina jednom dnevno (maks. 600 mg/kg dnevno) 4 dana za redom; novorođenčad 1 mjesec, 10 mg/kg dnevno 4 dana za redom*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RIFAMOR - GALENIKA A.D.**

Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih
 Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/AL /PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji

J05 ANTIVIRUSNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**J05A Lijekovi sa direktnim djelovanjem na viruse****J05AB Nukleozidi i nukleotidi, isključujući inhibitore reverzne transkriptaze****J05AB01 aciklovir**

Doziranje: oralno, ne-genitalni herpes simplex, terapija, 200 mg (400 mg kod imunokompromitovanih ili ako je apsorpcija oštećena) 5 puta dnevno, uobičajeno tokom 5 dana (ukoliko se nove lezije pojavljuju tokom terapije ili ukoliko je izlječenje nekompletno terapija duže traje); djeca 1 mjesec-2 god. pola doze za odrasle, preko 2 god. doza za odrasle; **genitalni herpes simplex**, terapija *prve epizode*, 200 mg 5 puta dnevno ili 400 mg 3 puta dnevno obično tokom 5 dana, ukoliko se nove lezije pojavljuju tokom terapije ili ukoliko je izlječenje nekompletno terapija duže traje (400 mg 5 puta dnevno tokom 7-10 dana kod imunokompromitovanih ili HIV-pozitivnih pacijenata); terapija *rekurentne infekcije*, 800 mg 3 puta dnevno tokom 2 dana ili 200 mg 5 puta dnevno tokom 5 dana ili 400 mg 3 puta dnevno tokom 3-5 dana (400 mg 3 puta dnevno tokom 5-10 dana kod imunokompromitovanih ili HIV-pozitivnih pacijenata); **herpes simplex, supresija**, 400 mg 2 puta dnevno ili 200 mg 4 puta dnevno; povećati na 400 mg 3 puta dnevno ukoliko dolazi do ponovnog javljanja kod standardne supresivne terapije ili kod supresije genitalnog herpesa tokom kasne trudnoće (od 36. nedelje trudnoće); terapiju prekinuti svakih 6-12 mjeseci da se preispita frekvencija ponovnog javljanja - razmotriti ponovno otpočinjanje nakon dva ili više ponovnih javljanja; **herpes simplex, profilaksa kod imunokompromitovanih**, 200-400 mg 4 puta dnevno; djeca 1 mjesec-2 god. pola doze za odrasle, preko 2 god. doza za odrasle; **varicella i herpes zoster, terapija** 800 mg 5 puta dnevno tokom 7 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih terapiju nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); djeca 1 mjesec-2 god. 200 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih terapiju nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); djeca 2-6 god. 400 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); djeca 6-12 god. 800 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); **i.v.inf. terapija herpes simplexu** kod imunokompromitovanih, teški genitalni herpes u početnoj fazi, 5 mg/kg svakih 8 sati obično tokom 5 dana, udvostručiti na 10 mg/kg svakih 8 sati ukoliko se očekuju rezistentni organizmi ili kod **simplex encephalitis** (daje se najmanje 14 dana kod encefalitisa (najmanje 21 dan ukoliko se radi o imunokompromitovanim pacijentima) - potvrditi da je cerebrospinalna tečnost negativna na herpes simplex virus prije prekida terapije); **terapija varicella-zoster** 5 mg/kg svakih 8 sati obično tokom 5 dana, udvostručiti na 10 mg/kg svakih 8 sati kod imunokompromitovanih ili kod encefalitisa (daje se 10-14 dana kod encefalitisa, pogotovo ukoliko se radi o imunokompromitovanim pacijentima ili o teškim infekcijama); **profilaksa herpes simplexu kod imunokompromitovanih**, 5 mg/kg svakih 8 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ACIKLOVIR - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC**

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 25 tableta (5 blistera po 5 tableta) u kutiji

HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 25 tableta (1 prozirni Al/PVC blister)u kutiji
Rp tableta [400 mg/1 tableta] 25 tableta (5 prozirnih Al/PVC blistera po 5 tableta) u kutiji

HERPLEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 35 filmom obloženih tableta (5 blistera po 7 tableta) u kutiji

VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

ZU prašak za otopinu za infuziju [250 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za otopinu za infuziju u kutiji

J05AB04 ribavirin

Doziranje: *hronični hepatitis C u kombinaciji sa peginterferonom alfa-2a ili interferonom alfa-2a kod pacijenata bez dekompenzacije jetre:* odrasli preko 18 god, tjelesne mase ispod 65 kg , 400 mg dva puta dnevno; tjelesne mase 65-81 kg, 400 mg ujutro i 600 mg uveče; tjelesne mase 81-105 kg i preko, 600 mg dva puta dnevno; tjelesne mase preko 105 kg, 600 mg ujutro i 800 mg uveče; lijek se ne smije primjenjivati kao monoterapija (za više informacija o doziranju pogledati literaturu proizvođača); hronični hepatitis C u kombinaciji sa drugim lijekovima: konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COPEGUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 168 film tableta u bočici

MODERIBA - ABBVIE INC.

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 168 filmom obloženih tableta (HDPE bočica) u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (HDPE bočica) u kutiji

REBETOL - MERCK SHARP & DOHME BV

SZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 168 kapsula, tvrdih (8 blistera po 21 kapsula) u kutiji

J05AB15 brivudin

Doziranje: *rano liječenje akutnog herpesa zostera kod imunokompetentnih odraslih pacijenata:* odrasli, jednu tabletu jednom dnevno tokom 7 dana, liječenje započeti što prije, poželjno je u roku od 72 h od pojave prvih manifestacija na koži (početak osipa) ili 48 h nakon pojave prve vezikule; za kratkotrajnu upotrebu; nakon prvog ciklusa terapije (7 dana), drugi ciklus se ne bi smio poduzeti;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VIROCID - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp tableta [125 mg/1 tableta] 7 tableta (1 blister sa 7 tableta) u kutiji

J05AC Ciklični amini

J05AC02 rimantadin

Doziranje: *liječenje bolesti uzrokovanih različitim virusima influence A:* odrasli i djeca od 14 godina- 3 puta dnevno prvog dana, 2 puta dnevno 1 tableta na drugi i treći dan, jedna tableta dnevno četvrti i peti dan (prvi dan liječenja se može koristiti i doza od 150 mg 2 puta dnevno ili 300 mg jedanput dnevno); djeca 7-10 godina - 50 mg dva puta dnevno; djeca od 11-14 godina - 50 mg tri puta dnevno; *profilaksa influence:* odrasli - 50 mg jedanput dnevno u trajanju do 30 dana, djeca iznad 7 godina - 50 mg jedanput dnevno u trajanju do 15 dana; *profilaksa od meningoencefalitisa uzrokovanog ugrizom krpelja - nakon ugriza:* odrasli - 100 mg dva puta dnevno tokom 3 dana (u nekim slučajevima i do

5 dana); profilaksu započeti odmah nakon ugriza ili najkasnije u roku 48 sati; *profilaksa od meningoencefalitisa uzrokovanog ugrizom krpelja - bez ugriza*: u odvojenim slučajevima (rizične grupe) odrasli mogu koristiti 50 mg dva puta dnevno u trajanju do 15 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**REMAVIR - JSC OLAINFARM**

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

J05AE Inhibitori proteaza**J05AE03 ritonavir**

Doziranje: *HIV-infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima*: odrasli, oralno, liječenje početi dozom od 300 mg na 12 sati tokom tri dana, zatim povećati dozu za po 100 mg svakih 12 sati tokom ne duže od 14 dana na 600 mg svakih 12 sati; djeca preko 2 god. 350 mg/m² peroralno dva puta na dan i ne smije se prekoračiti 600 mg dva puta na dan; liječenje započeti dozom od 250 mg/m² dvaput na dan i povećavati je u intervalima od 2 do 3 dana za po 50 mg/m²; niže doze se koriste *da se poveća efekat drugih inhibitora proteaza*, 100-200 mg jednom ili dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NORVIR - ABBVIE INC.**

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 polietilenska bočica sa 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

J05AF Nukleozidni i nukleotidni inhibitori reverzne transkriptaze**J05AF01 zidovudin**

Doziranje: *HIV infekcije u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima; prevencija transmisije HIV infekcije na plod*: oralno 250-300 mg dva puta dnevno; djeca u zavisnosti od tjelesne težine 200 - 400 mg dnevno, podijeljeno u dvije doze, u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ZIDOSAN - SLAVIAMED D.O.O.**

SZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih (1 HDPE/HDPE bočica po 100 kapsula), u kutiji

J05AF05 lamivudin

Doziranje: *liječenje hroničnog hepatitisa B kod pacijenata s kompenzovanom bolešću jetre i dokazanom aktivnom replikacijom virusa, trajno povišenim nivoom alanin aminotransferaze (ALT) u serumu i histološki dokazanom aktivnom upalom jetre i/ili fibrozom i dekompenzovanom bolešću jetre u kombinaciji s drugim lijekom bez ukrštene rezistencije na lamivudin*: odrasli, 100 mg jednom dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ZEFFIX - WELLCOME LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al - dvoslojne folije po 14 tableta), u kutiji

J05AF07 tenofovir disoproksil

Doziranje: liječenje HIV infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima; hronična hepatitis B infekcija sa kompenzovanom bolešću jetre (sa dokazima o virusnoj replikaciji i histološki dokumentovanim aktivnim zapaljenjem jetre ili fibrozom) ili dekompenzovanom bolešću jetre: odrasli, 245 mg jedanom 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:

TENOFOVIR TEVA - TEVA PHARMA B.V

- Rp filmom obložena tableta [245 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 30 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [245 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVdC-Al blister sa 30 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [245 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVdC-Al blister sa 30 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [245 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (HDPE bočica), u kutiji

VIREAD - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED

- Rp film tableta [245 mg/1 tableta] 1 bočica sa 30 film tableta u kutiji

J05AF10 entekavir

Doziranje: liječenje hronične infekcije virusom hepatitisa B sa kompenzovanom 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:

QUANTAVIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

J05AG Nenukleozidni inhibitori reverzne transkriptaze

J05AG01 nevirapin

Doziranje: HIV-infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: 200 mg dnevno tokom prvih 14 dana, a nakon toga 200 mg dvaput dnevno, u kombinaciji s najmanje dva dodatna antiretrovirusna lijeka; uzimati sa ili bez hrane; u slučaju propuštene doze, ako je prošlo manje od 8 sati od kada je trebala biti uzeta, bolesnik treba uzeti propuštenu dozu čim je prije moguće, ako je doza propuštena, a prošlo je više od 8 sati, treba uzeti sljedeću dozu u uobičajeno vrijeme; ukoliko se tokom 14-dnevnog uodnog razdoblja uz dozu od 200 mg/dan pojavi osip, doza se ne smije povećavati dok se osip ne povuče; režim doziranja od 200 mg jednom dnevno ne smije se nastaviti duže od 28 dana; pedijatrijska populacija: 200 mg za primjenu kod veće djece, adolescenata mlađih od 16 godina s tjelesnom težinom većom od 50 kg ili čija je tjelesna površina veća od 1,25 m² prema Mostellerovoj formuli;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VIRAMUNE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta)

J05AG03 efavirenz

Doziranje: *HIV-infecije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima:* odrasli, oralno, 600 mg, jedanput dnevno u kombinaciji sa nukleozidnim analogima inhibitora reverzne transkriptaze, sa inhibitorom proteaze ili bez njega; lijek se uzima na prazan želudac; pedijatrijska populacija (3-17 god: 200 - 600 mg, jedanput dnevno, u zavisnosti od tjelesne težine.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**STOCRIN - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta u plastičnoj bočici, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u plastičnoj bočici, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u plastičnoj bočici, u kutiji

J05AH Inhibitori neuraminidaze**J05AH02 oseltamivir**

Doziranje: *prevencija influenza:* odrasli i djeca preko 13 god.75 mg, jednom dnevno, 10 dana za post-ekspozicijsku profilaksu; prevencija tokom epidemije gripe u zajednici: 75 mg, jedanput dnevno, 6 sedmica; novorođenčad, 3 mg/kg jednom dnevno tokom 10 dana kod post-ekspozicijske profilakse; djeca 1 mjesec-1 god, 3 mg/kg jednom dnevno tokom 10 dana za post-ekspozicijsku profilaksu; 1-13 god. tjelesne mase 10-15 kg, 30 mg jednom dnevno tokom 10 dana za post-ekspozicijsku profilaksu (do 6 nedjelja tokom epidemije); tjelesne mase 15-23 kg, 45 mg jednom dnevno tokom 10 dana za post-ekspozicijsku profilaksu (do 6 nedjelja tokom epidemije); tjelesne mase 23-40 kg, 60 mg jednom dnevno tokom 10 dana za postekspozicijsku profilaksu (do 6 nedjelja tokom epidemije); tjelesne mase preko 40 kg, doza za odrasle; *terapija influenza,* odrasli i djeca preko 13 god. 75 mg svakih 12 sati tokom 5 dana; novorođenčad, 3 mg/kg svakih 12 sati tokom 5 dana; djeca 1 mjesec-1 god, 3 mg/kg svakih 12 sati tokom 5 dana; 1-13 god. tjelesne mase 10-15 kg, 30 mg svakih 12 sati tokom 5 dana; tjelesne mase 15-23 kg, 45 mg svakih 12 sati tokom 5 dana; tjelesne mase 23-40 kg, 60 mg svakih 12 sati tokom 5 dana; tjelesne mase preko 40 kg, doza za odrasle

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TAMIFLU - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 blister) u kutiji

J05AR Antivirusni lijekovi za liječenje HIV infekcija, kombinacije**J05AR01 lamivudin, zidovudin**

Doziranje: *HIV infekcije u kombinaciji s drugim antiretrovirusnim lijekovima:* odrasli i djeca težine najmanje 30 kg, jedna tableta dva puta dnevno; djeca težine 21-30 kg, pola tablete ujutro i jedna tableta uveče; djeca težine 14-21 kg, pola tablete dva puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**COMBIVIR - WELLCOME LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta)

J05AR02 abakavir, lamivudin

Doziranje: HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: odrasli tjelesne mase preko 25 kg, jedna tableta jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KIVEXA - WELLCOME LIMITED

Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC-Alu/Papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji

J05AR03 emtricitabin, tenofovir disoproksil

Doziranje: HIV infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: odrasli preko 18 god. 1 tbl. jednom dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRUVADA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED

Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] Boca od polietilena visoke gustine (HDPE) sa polipropilenskim sigurnosnim zatvaračem za djecu koja sadrži 30 film tableta i silika-gel za upijanje vlage

J05AR08 emtricitabin, tenofovir disoproksil, rilpivirin

Doziranje: HIV infekcija kod pacijenata sa plazma koncentracijom HIV-1 RNA manjom od 100 000 kopija/ml: odrasli preko 18 god. 1 tbl. jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EVIPLERA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED

Rp film tableta [2 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica sa 30 tableta), u kutiji

J05AR10 lopinavir, ritonavir

Doziranje: HIV-infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: dvije tablete dva puta dnevno; alternativno, kod odraslih sa HIV virusom koji ima manje od 3 mutacije povezane sa inhibitorom proteaze, 4 tbl. mogu biti uzete jednom dnevno; pedijatrijska populacija (2 god. i stariji): doza dvije tablete dva puta na dan se može upotrijebiti i kod djece tjelesne težine od 40 kg ili više sa tjelesnom površinom većom od 1,4 m²; sigurnost upotrebe i efikasnost kod djece ispod dvije godine života još uvijek nije ustanovljena.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALUVIA - ABBVIE INC.

RpSp film tableta [200 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 120 film tableta (1 HDPE bočica po 120 tableta) u kutiji

J05AX Ostali antivirusni lijekovi

J05AX08 raltegravir

Doziranje: HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: 400 mg dva puta dnevno; djeca i adolescenti preko 25 kg, 400 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ISENTRESS - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (1 plastična bočica)

J05AX09 maravirok

Doziranje: CCR5-tropne HIV infekcije u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima kod pacijenata koji su ranije liječeni antiretroviralnim lijekovima: odrasli preko 18 god. 300 mg 2 puta na dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CELSENTRI - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta

J05AX12 dolutegravir

Doziranje: *HIV infekcije u kombinacija s drugim antiretrovirusnim lijekovima:* 50 mg jednom dnevno; ukoliko se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV integraze, 50 mg dva puta dnevno sa hranom; djeca 12-18 god, tjelesne težine od najmanje 40 kg, 50 mg jedanput na dan; napomena: 50 mg dva puta dnevno ako se uzima istovremeno sa efavirenzom, nevirapinom, tipranavirom/ritonavirovom ili rifampicinom; izbjegavati istovremenu upotrebu sa ovim lijekovima ukoliko se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV-integraze; propuštena doza: ukoliko doza kasni više od 20 sati kod jednodoznog režima (ili više od 8 sati kod režima doziranja dva puta dnevno) propuštenu dozu ne bi trebalo uzimati i sljedeću dozu bi trebalo uzimati u normalno vrijeme

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TIVICAY - WELLCOME LIMITED**

- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] HDPE bočica sa 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

J05AX15 sofosbuvir

Doziranje: *hronični hepatitis C* (u kombinaciji sa drugim lijekovima): 400 mg jednom dnevno - za detalje oko kombinovanja sa drugim lijekovima i trajanje liječenja konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SOVALDI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED**

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 bočica sa 28 tableta), u kutiji

J05AX16 dasabuvir

Doziranje: *za liječenje odraslih bolesnika sa hroničnim hepatitisom C u kombinaciji sa drugim lijekovima:* 250 mg (jedna tableta) dvaput na dan (ujutro i navečer); ne smije se uzimati kao monoterapija

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EXVIERA - ABBVIE INC.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta u višestrukom pakovanju od 4 unutrašnje kutije u vanjskoj kutiji (1 unutrašnja kutija sadrži 14 tableta smještenih u 7 blistera po 2 tablete)

J05AX65 ledipasvir, sofosbuvir

Doziranje: *hronični hepatitis C:* odrasli preko 18 god, 1 tbl. jednom dnevno (za više informacija konsultovati literaturu proizvođača)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HARVONI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED**

- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta+ 400 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

J05AX67 ombitasvir, paritaprevir, ritonavir

Doziranje: *hronični hepatitis C sa genotipom 1 (u kombinaciji sa dasabuvirom sa ili bez ribavirina), hronični hepatitis C sa genotipom 4 (u kombinaciji sa ribavirinom):* odrasli 2 tablete jednom dnevnom uz hranu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VIEKIRAX - ABBVIE INC.

ZU/Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta]
56 filmom obloženih tableta u višestrukom pakovanju od 4 unutrašnje kutije u vanjskoj kutiji (1 unutrašnja sadrži 14 tableta smještenih u 7 blistera po 2 tablete)

J06 IMUNOSERUMI i IMUNOGLOBULINI

J06B Imunoglobulini

J06BA Imunoglobulini, normalni humani

J06BA01 imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu

Doziranje: urođena agamaglobulinemija i hipogamaglobulinemija, uobičajena varijabilna imunodeficijencija (CVID), teška kombinovana imunodeficijencija, deficijencije podzrele IgG s rekurentnim infekcijama; terapija nadoknade kod mijeloma ili hronične limfatične leukemije sa ozbiljnom sekundarnom hipogamaglobulinemijom i rekurentnim infekcijama: individualno za svakog bolesnika; 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; u posebnim slučajevima kada nije moguća s.c. primjena daje se i.m.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GAMMANORM - OCTAPharma AG

SZU/Rp rastvor za injekciju [165 mg/1 mL] 1 bočica sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji

SZU/Rp rastvor za injekciju [165 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J06BA02 imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu

Doziranje: samo za intravensku upotrebu; *primarna imunodeficijencija:* početna doza 0,4-0,8 g/kg koja se daje jednom, nakon toga minimalno 0,2 g/kg svake tri do četiri sedmice: doza koja je potrebna da se postigne nivo održavanja od 5 - 6 g/l je 0,2-0,8 g/kg/mjesec; *hipogamaglobulinemija i ponovljene bakterijske infekcije kod pacijenata sa hroničnom limfocitnom leukemijom, kod kojih profilaksa antibioticima nije uspjela; hipogamaglobulinemija i ponovljene bakterijske infekcije u uzlaznoj fazi kod pacijenata sa multiplim mijelomom kod kojih nije došlo do odgovora na pneumokoknu imunizaciju, kongenitalni AIDS sa ponovljenim bakterijskim infekcijama;* preporučena doza je 0,2 - 0,4 g/kg svake tri do četiri sedmice, *hipogamaglobulinemija kod pacijenata nakon transplantacije alogenihi 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; *multifokalna motorička neuropatija:* 2 g/kg tokom 2-5 dana, doza održavanja 1 g/kg svake 2-4 sedmice ili 2 g/kg svakih 4-8 sedmica; pedijatrijska populacija: doziranje kod djece i omladine (0-18 god.) nije drugačije od onog kod odraslih, jer je doziranje za svaku pojedinu indikaciju dato po tjelesnoj težini.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IG VENA - KEDRION S.P.A.

ZU rastvor za infuziju [10 g/200 mL] 200 ml rastvora u staklenoj bočici i vješalica za infuziju, u kutiji

- ZU rastvor za infuziju [2.5 g/50 mL] 50 ml rastvora za infuziju u staklenoj bočici i vješalica za infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 100 ml rastvora za infuziju u staklenoj bočici i vješalica za infuziju, u kutiji

INTRATECT - BIOTEST AG

- ZU otopina za infuziju [50 mg/1 mL] bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 mg/1 mL] bočica sa 20 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 mg/1 mL] bočica sa 200 ml otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 mg/1 mL] bočica sa 50 ml otopine za infuziju, u kutiji

KIOVIG - BAXTER AG

- ZU rastvor za infuziju [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 300 ml rastvora za infuziju
- ZU rastvor za infuziju [100 mg/1 mL] staklena bočica sa 10 ml rastvora za infuziju
- ZU rastvor za infuziju [100 mg/1 mL] staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju
- ZU rastvor za infuziju [100 mg/1 mL] staklena bočica sa 200 ml rastvora za infuziju
- ZU rastvor za infuziju [100 mg/1 mL] staklena bočica sa 25 ml rastvora za infuziju
- ZU rastvor za infuziju [100 mg/1 mL] staklena bočica sa 50 ml rastvora za infuziju

OCTAGAM - OCTAPHARMA AG

- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju
- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

J06BB Imunoglobulini, specifični**J06BB01 anti-D (Rho) imunoglobulin, humani**

Doziranje: Immunorho postnatalna profilaksa: 200 mcg – 300 mcg kao preporučena optimalna doza, što je prije moguće nakon porođaja, ne kasnije od 72 sata, *antenatalna i postnatalna profilaksa:* 200 mcg – 300 mcg tokom 28. sedmice trudnoće, u nekim slučajevima je opravdana profilaksa i ranije; sljedeća doza 200 mcg – 300 mcg primjenjuje se postnatalno u periodu 72 sata, u slučaju da je novorođenče Rho (D) pozitivno; *profilaksa nakon abortusa, ektrauterine trudnoće, amniocenteze ili biopsije horiona:* prije 12-te sedmice trudnoće 120 mcg – 150 mcg po mogućnosti što prije, unutar 72 h; poslije 12-te sedmice trudnoće 250 mcg – 300 mcg, po mogućnosti što prije, unutar 72 h; nakon amniocenteze ili biopsije horiona 250 mcg - 300mcg, po mogućnosti što prije, unutar 72 h; nakon transfuzije Rh inkompatibilne krvi: 100 mcg - 250 mcg na svakih 10 ml transfuzije krvi u periodu od nekoliko dana.

Rhesonativ - postnatalna profilaksa: 100 mcg - 300 mcg, uobičajeno 250 mcg, što je prije moguće nakon porođaja, unutar 72 sata; *profilaksa prije poroda :* primjenjivati doze u rasponu od 50-330 mcg; *planirana prenatalna profilaksa:* pojedinačna doza (npr.250 mcg) između 28. i 30. sedmice trudnoće ili dvije doze u 28. i 34. sedmici; *prenatalna profilaksa nakon komplikacija u trudnoći:* prije 12-te sedmice trudnoće 125 mcg; poslije 12-te sedmice trudnoće 250 mcg, po mogućnosti što prije, unutar 72 h, a ukoliko je potrebno ponoviti u 6-12 sedmičnim intervalima u toku trudnoće; *nakon amniocenteze ili biopsije horiona:* pojedinačna doza od 250 mcg; *inkompatibilne transfuzije eritrocita:* 20 mcg po 2 ml Rh(D) - pozitivne krvi primjenjene transfuzijom ili po 1 ml koncentrata eritrocita. Maksimalna doza od 3000 mcg je dovoljna u slučaju većih inkompatibilnih transfuzija, nezavisno da li je volumen transfuzije bio veći od 300 ml Rh(D)- pozitivnih eritrocita

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMMUNORHO - KEDRION S.P.A.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [300 µg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za injekcije i 1 ampula sa 2 ml rastvarača

RHESONATIV - OCTAPHARMA AG

ZU rastvor za injekciju [625 i.j./1 mL] 1 staklena ampula sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [625 i.j./1 mL] 1 staklena ampula sa 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J06BB02 tetanus imunoglobulin

Doziranje: primjeniti intramuskularnim putem; *prevencija tetanusa poslije povređivanja:* 250 i.j. - 500 i.j., u slučaju rasprostranjenih opekotina preporučuje se primjena druge injekcije od 250 i.j. pošto eksudativna faza opekotine popusti (oko 36 sati od nastanka opekotine); *terapija klinički manifestiranog tetanusa:* 3000 do 6000 i.j.; učestalost, interval primjene injekcija i period ponavljanih terapijskih doza zavise od kliničke slike.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH

ZU rastvor za injekciju [250 i.j./1 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [250 i.j./1 mL] 1 ampula po 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; *imunoprofilaksa hepatitisa B:* prevencija hepatitisa B u slučaju nenamjernog izlaganja neimuniziranih osoba: najmanje 500 i.j., u zavisnosti od stepena izloženosti, što je prije moguće nakon izlaganja, a preporučuje se u toku 24-72 sata; *imunoprofilaksa hepatitisa B kod pacijenata na hemodijalizi:* 8-12 i.j. /kg do maksimalno 500 i.j. svaka 2 mjeseca do postizanja serokonverzije koja prati vakcinaciju; *prevencija hepatitisa B kod novorođenčadi, čije su majke nosioci virusa hepatitisa B:* 30-100 i.j./kg odmah nakon rođenja ili u najkraćem roku nakon poroda; primjena hepatitis B imunoglobulina može se ponavljati do postizanja serokonverzije vakcinacijom; u svim ovim slučajevima, vakcinacija protiv virusa hepatitisa B se strogo preporučuje; prva doza vakcine može se primijeniti istog dana kao i humani hepatitis B imunoglobulin, ali na različitim mjestima; kod osoba koje nisu pokazale imunološki odgovor (nema mjerljivih antitijela na hepatitis B), nakon vakcinacije a kod kojih je neophodna kontinuirana prevencija zbog stalnog rizika od infekcije hepatitisom B, preporučuje se primjena 500 i.j. za odrasle i 8 i.j. /kg (0,16 ml)/kg kod djece svaka 2 mjeseca; a minimalna titar zaštitnih antitijela iznosi 10 mi.j./ml. Napomena: **navedeno doziranje se odnosi na otopinu za infuziju koja se daje i.v.** Rastvor za injekciju se daje i.m. - za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEPATECT CP - BIOTEST AG

ZU otopina za infuziju [50 i.j./1 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml otopine za infuziju, u kutiji

- ZU otopina za infuziju [50 i.j./1 mL] 10 ml otopine za infuziju(1 staklena bočica (tip II) sa 10 ml otopine za infuziju) u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 i.j./1 mL] 40 ml otopine za infuziju(1 staklena bočica (tip II) sa 40 ml otopine za infuziju) u kutiji

IMMUNOHB5 - KEDRION S.P.A.

- ZU rastvor za injekciju [180 i.j./1 mL] 1 ml rastvora za injekciju u bočici, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [540 i.j./3 mL] 3 ml rastvora za injekciju u bočici, u kutiji

J06BB16 palivizumab

Doziranje: *prevencija teške bolesti donjeg respiratornog sistema koja zahtijeva hospitalizaciju, a uzrokovana je respiratornim sincicijskim virusom (RSV) kod djece s povećanim rizikom pojave RSV infekcije (djeca rođena u 35. sedmici gestacije ili ranije, koja su na početku sezone izbjivanja RSV-a bila mlađa od 6 mjeseci; djeca mlađa od 2 godine koja su u proteklih 6 mjeseci liječena zbog bronhopulmonalne displazije; djeca mlađa od 2 godine s hemodinamski značajnom kongenitalnom bolesti srca):* i.m. 15 mg/kg jedanput mjesečno tokom očekivanog perioda rizika obolijevanja od infekcije RSV-om (djeci podvrgnutoj operaciji ugradnje srčanih premosnica, 15 mg/kg čim se postoperativno stanje stabilizuje, zatim jedanput mjesečno tokom očekivanog perioda rizika).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SYNAGIS - ABBVIE INC.**

- ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 1 bočica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 1 bočica sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J07 VAKCINE**J07A Bakterijske vakcine****J07AG Vakcine protiv Hemophilus-a influenzae B****J07AG01 hemofilus influence B, prečišćen antigen konjugovani**

Doziranje: *aktivna imunizacija protiv invazivnih oboljenja izazvanih Haemophilus influenzae tip b; primarna šema vakcinacije:* djeca mlađa od 13. mjeseci, tri doze od 0,5 ml, sa intervalom od najmanje 4 sedmice između doza; prva doza se ne smije dati prije drugog mjeseca starosti; Hiberix se može dati zajedno sa vakcinom Infanrix neposredno prije administracije; djeca od 13 mjeseci starosti i starija: jedna doza od 0,5 ml; revakcinacija: nakon kompletiranja primarne imunizacije u kojoj je data jedna ili više od tri potrebne doze vakcine Hiberix u kombinaciji sa vakcinom Infanrix, treba se primjeniti i dodatna (četvrta) doza Hib vakcine; raspored revakcinacije Hib vakcinom se provodi u skladu sa nacionalnim preporukama; vakcina se primjenjuje i.m.; kod bolesnika koji boluju od trombocitopenije ili poremećaja krvarenja vakcina se treba dati s.c.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HIBERIX - WELLCOME LIMITED**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [10 µg/0.5 mL] 100 bočica sa praškom i 100 ampula rastvarača (100x0,5ml), u odvojenim kartonskim kutijama

J07AG51 hemofilus influenzae B, kombinacija sa toksoidima

Doziranje: *prevencija Haemophilus influenzae tip B invazivnih infekcija (meningitis, septikemija, celulitis, artritis, epiglottitis, itd.) kod djece starosti iznad 2 mjeseca:* i.m. ili s.c do 6 mjeseci starosti, ordiniraju se 3 uzastopne doze od po 0,5 ml sa razmakom od jedan ili dva mjeseca, poslije čega slijedi dodatna - booster injekcija (četvrta doza) godinu dana poslije treće injekcije; između 6 i 12 mjeseci starosti, 2 doze od po 0,5 ml se ordiniraju sa razmakom od 1 mjesec, poslije čega slijedi dodatna injekcija (0.5 ml) sa 18 mjeseci starosti; od 1 do 5 godina starosti, jedna doza od 0,5 ml; *u slučaju kontakta sa invazivnom bolešću uzrokovanom sa Haemophilus influenzae tipa B (porodična ili grupa djece kao npr.obdanište), vakcinisanje bi trebalo primjeniti u skladu sa rasporedom za starosnu dob tog kontaktnog slučaja.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACT-HIB - SANOFI PASTEUR S.A.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [10 µg/0.5 mL] 1 bočica sa praškom i 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvarača, u kutiji

J07AH Vakcine protiv meningokoka

J07AH04 meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen

Doziranje: *aktivna imunizacija djece starije od 2 god, adolescenata i odraslih protiv invazivne infekcije uzrokovane meningokokama serogrupa A, C, W 135 i Y:* jedna doza od 0,5 ml u skladu sa važećim preporukama; osobe koje ostaju pod povećanim rizikom od invazivne meningokokne bolesti mogu biti revakcinisane u određenim intervalima; sigurnost i efikasnost vakcine nije utvrđena kod djece do 2 godine starosti.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MENCEVAX ACWY - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [50 µg/0.5 mL+ 50 µg/0.5 mL] bočica sa liofiliziranim praškom i bočica sa rastvaračem (0,5 ml), u kutiji

J07AH08 meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani

Doziranje: *aktivna imunizacija pacijenata starosti od 12 mjeseci i starijih, protiv invazivnih meningokoknih bolesti uzrokovanih Neisseria meningitidis grupama A, C, W135 i Y:* i.m. primarna vakcinacija, 0,5 ml rastvorene vakcine; primjenjivati u skladu sa raspoloživim službenim preporukama;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIMENRIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [5 µg/0.5 mL+ 5 µg/0.5 mL+ 5 µg/0.5 mL+ 5 µg/0.5 mL] 1 bočica s liofiliziranim praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (1 doza)

J07AJ Vakcine protiv pertusisa (velikog kašlja)

J07AJ51 pertusis, inaktivisana cijela ćelija, kombinacije sa toksoidima

Doziranje: *primarna imunizacija:* i.m. 3 doze po 0,5 ml u razmaku 4 - 8 nedjelja (prva doza se daje odojčetu sa navršena 2 mjeseca života); *revakcinacija:* 0,5 ml 12 mjeseci poslije treće doze, a najkasnije do navršene 5 godine života djeteta.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALDIPETE-T - INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME -TORLAK

ZU suspenzija za injekciju [≥ 4 i.j./0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ ≥ 30 i.j./0.5 mL] 10 bočica po 5 ml suspenzije za injekciju (10 doza) , u kutiji

J07AL Vakcine protiv pneumokoka**J07AL02 pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani**

Doziranje: aktivna imunizacija za prevenciju invazivne bolesti, upale pluća i akutne upale srednjeg uha izazvanih bakterijom *Streptococcus pneumoniae* kod dojenčadi i djece u dobi od 6 sedmica do 5 god; aktivna imunizacija za prevenciju invazivnih bolesti izazvanih bakterijom *Streptococcus pneumoniae* kod odraslih, starosti 50 godina i više: i.m. djeca 2 mjeseca-5god. 0,5 ml; raspored imunizacije bi se trebao zasnivati na službenim preporukama; odrasli preko 18 god. i stariji, jedna jednokratna doza

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PREVENAR 13 - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

ZU suspenzija za injekciju [2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mg+ 2.2 µg/0.5 µL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica sa po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU suspenzija za injekciju [2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL+ 2.2 µg/0.5 mL] 10 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju

J07AL52 pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen i hemofilus influenzae, konjugovani

Doziranje: imunizacija protiv pneumokoknih infekcija: i.m. djeca 6 nedjelja-5 god. konsultovati literaturu proizvođa i zvanične preporuke

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SYNFLORIX - WELLCOME LIMITED**

ZU suspenzija za injekciju [1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 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 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+ 1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL] 10 staklenih bočica po 0,5 ml suspenzije za injekciju u kutiji

J07AM Vakcine protiv tetanusa**J07AM01 tetanus toksoid**

Doziranje: prevencija tetanusa posebno za post-ekspozicijsku profilaksu svježih rana koje su potencijalno inficirane sporama uzročnika tetanusa u osoba koje nisu vakcinisane protiv tetanusa ili nisu dovršili primarnu seriju vakcinacije ili u kojih podaci o završenoj vakcinaciji nisu pouzdani: ukoliko je rana mala i čista i ukoliko je prošlo više od 10 god. od zadnje doze vakcine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml; ukoliko je rana velika i čista ili inficirana tetanusom i ukoliko je prošlo 5-10 god. od zadnje doze vakcine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml, a ukoliko je prošlo više od 10 god. od zadnje doze vakcine daje se humani tetanus imunoglobulin 250 IU u jednu ruku i tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku; ukoliko je rana inficirana tetanusom-odgođeni ili nepotpuni debridement i ukoliko je prošlo 5-10 god. od posljednje doze vakcine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml i antibiotska terapija, a ukoliko je prošlo više od 10 god. daje se humani tetanus imunoglobulin 500 IU u jednu ruku, tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku i antibiotska terapija; vakcinisanje treba završiti u skladu sa kalendarom vakcinacije; prevenciju neonatalnog tetanusa u nevakcinisanih žena fertilne dobi ili trudnica: dvije sukcesivne doze u razmaku od najmanje četiri sedmice; prvu dozu preporučuje se primijeniti 90 dana ili više prije poroda; primarna vakcinacija: dvije sukcesivne doze u razmaku od mjesec dana ili dva mjeseca nakon kojih slijedi

dovakcinacija 6 do 12 mjeseci nakon primljene druge doze; dalja dovakcinacija: 1 doza od 0,5 ml 10 godina nakon primarne vakcinacije i zatim jedna doza svakih deset godina; preporučuje se intramuskularna primjena; preporučeno mjesto aplikacije je antero-lateralna regija bedra ili nadlaktice, vakcina se može primijeniti i duboko pod kožu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TETAVAKSAL -T - INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME -TORLAK

ZU suspenzija za injekciju [40 i.j./0.5 mL] 10 staklenih ampula po 0,5 ml (1 doza) suspenzije za injekciju, u kutiji

TETAVAX - SANOFI PASTEUR S.A.

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [≥ 40 i.j./0.5 mL] 0,5 ml (1 doza) vakcine u napunjenom špricu, u kutiji

J07AM51 tetanus toksoid, kombinacije sa difterija toksoidom

Doziranje: *aktivna imunizacija protiv difterije i tetanusa* (primarna vakcinacija i revakcinacija): i.m. DITEVAKSAL-T (DT) se primjenjuje kod djece 2 mjeseca-5 god. kod kojih je kontraindikovana primjena vakcine DTP ili DTaP zbog pertussis komponente bilo da je ova komponenta u vidu cijelih ćelija ili acelularna; primarna vakcinacija-3 doze po 0,5 ml DT vakcine prema sljedećoj šemi: prva doza sa navršena 2 mjeseca života, druga i treća doza sa razmakom 4-8 nedjelja nakon primjene prethodne doze; revakcinacija-0,5 ml DT vakcine, prva revakcinacija se provodi godinu dana poslije potpune primarna vakcinacije, a druga do navršenih 7 god. života; DITEVAKSAL-T za odrasle (Td) za aktivnu imunizaciju djece sa navršenih 7-14 god. koja do tada nisu primila DTP, DTaP ili DT vakcinu ili ukoliko nema dokaza da su vakcinisana davanjem tri doze bilo koje navedene kombinovane vakcine; daju se 3 doze i to po šemi: prva doza se daje djeci uzrasta 7-14 god. druga doza se daje u razmaku od najmanje 4 nedjelje od primjene prve doze, a treća doza se daje u razmaku 6-12 mjeseci od primjene prve doze; revakcinacija-može se sprovesti god. dana poslije potpune vakcinacije: 1 booster doza od 0,5 ml Td vakcine do navršene 14 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DITEVAKSAL -T - INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME -TORLAK

ZU suspenzija za injekciju [≥ 40 i.j./0.5 mL] bočica sa 5 ml suspenzije za injekciju, kutija sa 10 bočica

DITEVAKSAL-T ZA ODRASLE - INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME -TORLAK

ZU suspenzija za injekciju [≥ 40 i.j./0.5 mL] bočica sa 5 ml suspenzije za injekciju, kutija sa 10 bočica

IMOVAX DT ADULT - SANOFI PASTEUR S.A.

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [20 i.j./0.5 mL+ 2 i.j./0.5 mL] 0,5 ml (1 doza) vakcine u napunjenom špricu, u kutiji

J07AN Vakcine protiv tuberkuloze

J07AN01 vakcina protiv tuberkuloze, živa atenuisana

Doziranje: *aktivna imunizacija novorođenčadi i visoko rizične djece u cilju sprečavanja teških kliničkih oblika tuberkuloze i za aktivnu imunizaciju odraslih sa visokim rizikom za razvoj tuberkuloze:* novorođenčad i djeca do 1 godine: 0,05 ml intradermalno; djeca preko 1 godine: 0,1 ml intradermalno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BCG VAKCINA, LIOFILIZOVANA - INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME -TORLAK**

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [1 mg/1 mL] 5 bočica sa praškom i 5 ampula rastvarača po 1 ml, u kutiji

J07AP Tifoidne vakcine (vakcine protiv trbušnog tifusa)**J07AP03 vakcina protiv trbušnog tifusa, prečišćeni polisaharidni antigen**

Doziranje: *prevencija tifusa kod odraslih i djece starije od 2 god. koja putuju ili žive u endemskim područjima:* i.m. ili s.c. jedna doza vakcine osigurava zaštitu koja traje najmanje 3 godine; revakcinacija, ukoliko rizik za daljnju infekciju i dalje postoji, svake 3 godine.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TYPHIM VI - SANOFI PASTEUR S.A.**

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [25 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J07B Virusne vakcine**J07BB Vakcine protiv influence (gripa)****J07BB02 influenza, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen**

Doziranje: *prevencija gripe, posebno kod osoba koje su pod povišenim rizikom od pojave komplikacija gripe:* i.m. ili s.c. odrasli: jedna doza od 0,5 ml; djeca starosti 36. mjeseci života i starija: jedna doza od 0,5 ml; djeca od 6 mjeseci do 35 mjeseci starosti: doza od 0,25 ml do 0,5 ml; djeca mlađa od 9. godine života koja nisu prethodno vakcinisana, nakon primjene prve doze vakcine potrebno je primijeniti drugu dozu nakon isteka perioda od najmanje 4 sedmice;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**INFLUVAC - BGP PRODUCTS S.A.R.L.**

ZU suspenzija za injekciju [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju (1 doza)

VAXIGRIP - SANOFI PASTEUR S.A.

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 0,5 ml (1 doza) vakcine u napunjenom špricu, u kutiji

J07BC Vakcine protiv hepatitisa**J07BC01 hepatitis B, prečišćeni antigen**

Doziranje: *aktivna imunizacija protiv infekcije virusom hepatitisa B (HBV), uzrokovana svim poznatim podtipovima:* novorođenčad, dojenčad i djeca do 15 god. starosti uključujući i 15 god. starosti, 1 doza od 10 mcg (0,5 ml suspenzije); 2. doza, jedan mjesec nakon prve doze i 3. doza 6 mjeseci nakon prve doze; odrasli i djeca preko 16. god. 1 doza vakcine od 20 mcg (1 ml suspenzije), 2. doza, jedan mjesec nakon prve doze i 3. doza 6 mjeseci nakon prve doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ENGERIX B ZA DJECU - WELLCOME LIMITED**

ZU suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju (1 doza) u kutiji

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [10 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju (1 doza) u kutiji

ENGERIX B ZA ODRASLE - WELLCOME LIMITED

- ZU suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 1 napunjena bočica sa 1 ml suspenzije za injekciju (1 doza) 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 - SANOFI PASTEUR S.A.

- ZU suspenzija za injekciju [0.1 mg/0.5 mL] 10 staklenih bočica sa 0,5 mL suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [0.2 mg/1 mL] 10 staklenih bočica sa 1 mL suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [0.1 mg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 mL suspenzije za injekciju u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [0.2 mg/1 mL] 1 bočica sa 1 mL suspenzije za injekciju, 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 S.A.

- ZU suspenzija za injekciju [160 AgU/0.5 mL] šprica sa 1 dozom 0,5 ml suspenzije u kutiji

J07BC20 hepatitis A, inaktivisani virus, hepatitis B virus

Doziranje: *imunizacija pacijenata koji su pod rizikom od zaraze hepatitisom A i hepatitisom B - za djecu,* 1-15 god. 0,5 ml vakcine za djecu; primarna vakcinacije sa tri doze, prva na datum koji odrede pacijent i ljekar, druga mjesec dana kasnije i treća 6 mjeseci nakon prve doze; dovakcinacija kao i kod monovalentnih vakcina; - *za odrasle,* adolescente iznad 16 god. i odrasle, 1 ml vakcine za odrasle, prva na datum koji odrede pacijent i ljekar, druga mjesec dana kasnije i treća 6 mjeseci nakon prve doze; dovakcinacija kao i kod monovalentnih vakcina; i.m. ili s.c. (samo u slučaju trombocitopenije ili poremećaja krvarenja bući da s.c. način davanja može izazvati suboptimalni imuni odgovor)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TWINRIX ZA DJECU - WELLCOME LIMITED

- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [360 ELISA/0.5 mg+ 10 µg/0.5 mL] 1 šprica (PFS) napunjena sa 0,5 mL suspenzije za injekcije (1 doza) i 1 igla, u kutiji

TWINRIX ZA ODRASLE - WELLCOME LIMITED

- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [720 ELISA/1 mL+ 20 µg/1 mL] 1 šprica (PFS) napunjena sa 1 mL suspenzije za injekcije (1 doza) i 1 igla, 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-R II - MERCK SHARP & DOHME BV**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [1000 TCID50/1 doza+ 12500 TCID50/1 doza+ 1000 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+ 12500 TCID50/1 doza+ 1000 TCID50/1 doza] 10 bočica praška, 10 napunjenih šprica sa rastvaračem i 20 priloženih igala

PRIORIX - WELLCOME LIMITED

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [-] Kutija sa 100 bočica sa praškom i kutija sa 100 ampula po 0,5 ml rastvarača (voda za injekciju) za pripremu rastvora za injekciju
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [3 Log₁₀CCID50/0.5 mL+ 3.7 Log₁₀CCID50/0.5 mL+ 3 Log₁₀CCID50/0.5 mL] 1 bočica praška i 1 napunjena šprica sa 0,5 ml vode za injekciju

J07BD54 kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa, rubeole i varičela, živa, atenuisana

Doziranje: aktivnu imunizaciju djece protiv morbila, parotitisa, rubeole i varičela starosti od 11 mjeseci do (uključujući i)12 godina: dvije doze (po jednu dozu od 0,5 ml) vakcine; starost u kojoj djeca mogu primiti vakcinu treba biti u skladu s preporukama nadležnih nacionalnih institucija koje se mogu razlikovati prema epidemiološkim podacima o bolesti; preporučeni razmak između doza je između 6 sedmica i 3 mjeseca; razmak između doza ne smije biti kraći od 4 sedmice.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PRIORIX-TETRA - WELLCOME LIMITED**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom špricu [-] 1 bočica sa praškom i 1 napunjeni injekcioni špric sa rastvaračem, u kutiji

J07BF Vakcine protiv poliomijelitisa (dječje paralize)**J07BF02 vakcina protiv poliomijelitisa oralna, trivalentna, živa, atenuisana**

Doziranje: aktivna imunizacija svih starosnih grupa protiv infekcije izazvane poliomijelitisa virusima Tip 1, 2 i 3: oralno, jedna doza od 0,1 ml se sastoji od dvije kapi; vakcina se može primjenjivati od drugog mjeseca života; minimalni interval između doza ne treba biti kraći od 8 sedmica; primarnu vakcinaciju i revakcinaciju treba primijeniti u skladu sa zvaničnim preporukama o imunizaciji u zemlji gdje se ona provodi;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ORAL POLIOMYELITIS VACCINE - SANOFI PASTEUR S.A.**

- ZU oralna suspenzija [≥ 6 Log₁₀CCID50/0.1 mL+ ≥ 100000 Log₁₀Dozna forma/0.1 mL+ ≥ 600000 Log₁₀Dozna forma/0.1 mL] bočica sa 2 ml oralne suspenzije, kutija sa 10 bočica i plastična kapaljka, 10 bočica po 20 doza oralne suspenzije

POLIO SABIN - WELLCOME LIMITED

ZU oralna suspenzija [$\geq 6 \text{ Log}_{10}\text{CCID}_{50}/0.1 \text{ mL} + \geq 100000 \text{ CCID}_{50}/0.1 \text{ mL} + \geq 600000 \text{ CCID}_{50}/0.1 \text{ mL}$] 100 desetodoznih bočica vakcine

J07BF03 vakcina protiv poliomijelitisa, trivalentna, inaktivisana, cijeli virus

Doziranje: sprečavanje poliomijelitisa kod dojenčadi, djece i odraslih, za primarnu vakcinaciju i dovakcinaciju: i.m. ili s.c. primarna imunizacija djece, 3 uzastopne doze od 0,5 ml počevši od trećeg mjeseca u razmaku 1-2 mjeseca, revakcinacija sa 0,5 ml vakcine 12 mjeseci poslije treće doze; neimunizovane odrasle osobe, 2 uzastopne doze od 0,5 ml u razmaku 1-2 mjeseca; prva revakcinacija 12 mjeseci poslije druge doze, sledeća revakcinacija 5-10 god. po potrebi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR S.A.

ZU suspenzija za injekciju [40 D'AG'U/0.5 mL + 8 D'AG'U/0.5 mL + 32 D'AG'U/0.5 mL] 10 bočica od 5 ml suspenzije za injekciju (10 doza od 0,5 ml), u kutiji

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [40 D'AG'U/0.5 mL + 8 D'AG'U/0.5 mL + 32 D'AG'U/0.5 mL] 0,5 ml suspenzije za injekciju u napunjenom špricu sa pričvršćenom iglom sa zatvaračem, u kutiji

J07BF04 vakcina protiv poliomijelitisa, bivalentna, živa atenuisana

Doziranje: dopunska aktivnost imunizacije poliomijelitisa kod djece od 0 do 5 god. Kako bi se prekinulo prenošenje poliovirusa tipova 1 i 3 u ostalim polio endemičnim područjima; uobičajeni program vakcinisanja bi trebalo nastaviti primjenjivati sa upotrebom trivalentnih vakcina u skladu sa nacionalnim kalendarom vakcinacije: 2 kapi (0,1 ml) direktno u usta

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ORALNA BIVALENTNA TIP 1 I 3 POLIOMIJELITIS VAKCINA - SANOFI PASTEUR S.A.

ZU oralna suspenzija [$\geq 6 \text{ Log}_{10}\text{Dozna forma}/0.1 \text{ mL} + \geq 5.8 \text{ Log}_{10}\text{Dozna forma}/0.1 \text{ mL}$] 10 bočica po 2 ml oralne suspenzije (1 bočica sadrži 20 doza po 0,1 ml) u kutiji

J07BG Vakcine protiv rabijesa (bjesnila)

J07BG01 vakcina protiv rabijesa, inaktivisana, cijeli virus

Doziranje: prevencija bjesnila kod djece i odraslih: 2 doze po 2,5 i.j u razmaku od 30 dana, revakcinacija poslije 12 mjeseci, dalja revakcinacija svake 3 god; postinfektivna vakcinacija prethodno nevakcinisane osobe, 5 doza po 2,5 i.j. (0, 3, 7, 14 i 30 dana poslije kontakta sa bjesnom životinjom), revakcinacija za 90 dana; kod opoasnih ujeda dati još 20 i.j. /kg specifičnog rabijes imunoglobulina humanog porijekla; postinfektivna vakcinacija prethodno vakcinisane osobe unazad 1 godine, 2,5 i.j. odmah nakon ujeda; postinfektivna vakcinacija prethodno vakcinisane osobe unazad preko 1 god. 2,5 i.j. odmah nakon ujeda, zatim 3 i 7 dana; doze za djecu i odrasle su iste

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VERORAB - SANOFI PASTEUR S.A.

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [2,5 i.j./0.5 mL] 5 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju i 5 ampula sa 0,5 ml rastvarača, u kutiji

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici [2,5 i.j./0.5 mL] 1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju u 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvarača, u kutiji

J07BH Vakcine protiv rota virusa koji izaziva dijareju**J07BH01 rota virus, živi, atenuisani**

Doziranje: aktivna imunizacija dojenčadi starosti od 6. do 24. nedelje života u cilju prevencije gastroenteritisa izazvanog infekcijom rota virusom; oralna upotreba, imunizacija se sastoji od dvije doze; prva doza se može dati počevši od šeste nedelje života; minimalan interval između dvije doze treba da bude četiri nedelje; vakcinaciju je poželjno završiti prije 16-te nedelje života, ali se mora završiti zaključno sa navršene 24 nedelje života; isti režim doziranja vakcine se može 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 - WELLCOME LIMITED**

ZU oralna suspenzija [≥ 10 megaCCID50/1.5 mL] oralni aplikator sa klipom napunjen sa 1,5 mL oralne suspenzije, u kutiji

J07BH02 rota virus, petovalentni, živi, "reassorted"

Doziranje: aktivna imunizacija dojenčadi starosti od 6 do 32 sedmice radi prevencije gastroenteritisa uzrokovanog infekcijom rotavirusom: oralno, djeca starosti 6-32 sedmice, ciklus vakcinisanja se sastoji od tri doze; prva doza se može primijeniti u dobi od 6 sedmica, ali ne kasnije od 12 sedmica starosti djeteta; može se davati prijevremeno rođenoj dojenčadi pod uslovom da je period gestacije trajao najmanje 25 sedmica, dojenčad trebaju primiti prvu dozu vakcine najmanje šest sedmica nakon rođenja; razmak između doziranja treba biti najmanje 4 sedmice; preporučuje se da se ciklus vakcinacije od tri doze dovrši od 20. do 22. sedmice starosti djeteta, ako je potrebno, treća (posljednja) doza vakcine se može primijeniti do 32. sedmice starosti djeteta; ne preporučuje se primjena kod djece od 33 sedmice do 18 godina starosti.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROTATEQ - MERCK SHARP & DOHME BV**

ZU oralni rastvor [≥ 2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2.8 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2 megainfektivna jedinica/1 doza+ ≥ 2.3 megainfektivna jedinica/1 doza] 2 ml oralnog ratora u napunjenoj tubi (LDPE) u kutiji

J07BL Vakcine protiv žute groznice**J07BL01 vakcina protiv žute groznice, živa atenuisana**

Doziranje: aktivna imunizacija protiv žute groznice: odrasli i djeca starosti od 9 mjeseci i više: primarna vakcinacija 0.5 ml s.c. ili i.m.; revakcinacija se vrši na 10 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**STAMARIL - SANOFI PASTEUR S.A.**

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [≥ 1000 i.j./0.5 mL] 1 staklena bočica sa praškom za suspenziju za injekciju i 1 napunjena staklena šprica sa 0,5 ml rastvarača, u kutiji

J07BM Vakcine protiv papilloma 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 primjeniti u roku od godine dana; uzrast 14 god. i stariji, prema rasporedu za 3 doze (0,5 ml primijenjeno sa 0,2 i 6 mjeseci), drugu dozu primjeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu nakon što proteknu tri mjeseca od druge doze; sve tri doze primjeniti u roku od godine dana;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV

- ZU suspenzija za injekciju [40 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL] 10 bočica po 0,5 ml u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [40 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL] 1 bočica sa jednom dozom od 0,5 ml u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [40 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 1 dozom od 0,5 ml i 2 igle, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [40 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL+ 40 µg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica sa 1 dozom od 0,5 ml i 20 igala

J07BM02 papilomavirus (humani tipovi 16, 18)

Doziranje: *prevencija premalignih genitalnih (cervikalnih, vulvarnih i vaginalnih) lezija i raka grlića materice uzročno povezanog s određenim onkogenim tipovima humanog papilloma virusa (HPV) kod osoba ženskog pola iznad 9 god; i.m. uzrast 9-14 god. dvije doze od po 0,5 ml po rasporedu: 0,6 mjeseci; od 15 ili više godina: tri doze od 0,5 ml po rasporedu: 0, 1, 6 mjeseci, druga doza između 1 i 2,5 mjeseci nakon prve doze, treća doza između 5 i 12 mjeseci nakon prve doze;*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CERVARIX - WELLCOME LIMITED

- ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [20 µg/0.5 mL+ 20 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica (PFS) po 0,5 ml

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; dopunska vakcinacija: 1 doza godinu dana poslije primarne imunizacije, obično između 16-18 mjeseci; dopunska vakcinacija između 5-13 godine života: 1 doza.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFANRIX - IPV - WELLCOME LIMITED

- ZU suspenzija za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 8 µg/0.5 mL+ 40 i.j./0.5 mL+ 40 AgU/0.5 mL+ ≥ 8 AgU/0.5 mL+ 32 AgU/0.5 mL] 1 napunjena šprica (PFS) sa 0,5 mL suspenzija za injekciju i 1 igla, u kutiji

TETRIXIM - SANOFI PASTEUR S.A.

- ZU suspenzija za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 25 µg/0.5 mL+ ≥ 40 mD'AG'U/0.5 mL+ 40 D'AG'U/0.5 mL+ 8 D'AG'U/0.5 mL+ 32 D'AG'U/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igle, u kutiji

J07CA06 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa

Doziranje: aktivna imunizacija djece starije od 2 mjeseca protiv difterije tetanusa, pertusisa, poliomijelitisa i *Haemophilus influenzae* tipa b; i.m. primarna imunizacija: dvije ili tri doze vaccine u skladu sa službenim preporukama; minimalan uzrast za prvu dozu 2 mjeseca starosti; interval između sljedećih doza primarnog ciklusa imunizacije najmanje četiri sedmice; ako primarna vakcinacija uključuje dvije doze, revakcinacija se vrši najmanje 6 mjeseci nakon druge doze, preporučljivo između 11. i 13. mjeseca života; ako primarna vakcinacija obuhvata 3 doze, mora se primjeniti doza revakcinacije vakcinom protiv *Haemophilus influenzae* tip b (monovalentnim ili kombinovanim); vrijeme revakcinacije prilagoditi službenim preporukama;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**INFANRIX IPV + HIB - WELLCOME LIMITED**

ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [25 µg/0.5 mL + 8 µg/0.5 mL + ≥ 40 i.j./0.5 mL + 10 µg/0.5 mL + 40 AgU/0.5 mL + 8 AgU/0.5 mL + 32 AgU/0.5 mL] 1 napunjena šprica (PFS) i 1 staklena bočica praška

PENTAXIM - SANOFI PASTEUR S.A.

ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [≥ 25 µg/0.5 mL + ≥ 40 i.j./0.5 mL + 40 D'AG'U/0.5 mL + 8 D'AG'U/0.5 mL + 32 D'AG'U/0.5 mL + 10 µg/0.5 mL] 1 bočica praška i suspenzija za suspenziju za injekciju u napunjenoj šprici (0,5 ml) + 2 odvojene igle, u kutiji

J07CA09 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitisa B

Doziranje: Hexaxim: primarna vakcinacija i dovakcinacija dojenčadi i male djece uzrasta od 6 sedmica do 24 mjeseca protiv difterije, tetanusa, pertusisa, hepatitis B, poliomijelitisa i invazivnih bolesti koje uzrokuje *Haemophilus influenzae* tip B: i.m. primarna vakcinacija se provodi u 2 doze (u razmaku od najmanje 8 sedmica) ili sa 3 doze (u razmaku od najmanje 4 sedmice); dovakcinacija se provodi najmanje 6 mjeseci nakon zadnje doze iz primarne vakcinacije u skladu sa službenim preporukama
INFANRIX-Hexa : primarna i buster imunizacija djece protiv difterije, tetanusa, velikog kašlja, poliomijelitisa, hepatitis B i oboljenja izazvanog *Hemophilus influenzae* tip b: i.m. primarna imunizacija se provodi po šemi od 3 doze vaccine 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 vaccine primjenjuje na različitim 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 vaccine kod djece iznad 36 mjeseci starosti nije utvrđena;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HEXAXIM - SANOFI PASTEUR S.A.**

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 - WELLCOME LIMITED

ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 8 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 10 µg/0.5 mL+ 40 AgU/0.5 mL+ 8 AgU/0.5 mL+ 32 AgU/0.5 mL]
1 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 Analози azotnog plikavca****L01AA01 ciklofosamid**

Doziranje: parenteralno, *leukemija, maligni limfomi, metastazirajući i maligni solidni tumori bez metastaza, progresivne autoimune bolesti, imunosupresija prilikom transplatacije organa*: zavisno od indikacije kao dugotrajno liječenje, početno doziranje uobičajeno 3-6 mg/kg/dan (odgovara 120-240 mg/m²) u obliku i.v. inf: 10-15 mg/kg/dan (odgovara 400-600 mg/m²) u obliku i.v. inf. u intervalima 2-5 dana; liječenje sa velikim dozama 20-40 mg/kg (odgovara 800-1600 mg/m²) u obliku i.v. inf. u intervalima 10-20 dana i većim dozama (za kondicioniranje prije transplantacije kostne srži) u intervalima 21-28 dana; koristi se kao monoterapija ili u kombinovanom hemioterapijskim režimima prema protokolu; oralno, *pomoćni tretman karcinoma dojke nakon resekcije tumora ili mastektomije, palijativni tretman metastaziranog karcinoma dojke*: 100 mg/m² u prvih 14 dana tretmana, u kombinaciji sa metotreksatom i 5-fluorouracilom; ciklus tretmana se ponavlja svake 4 sedmice; dozu umanjiti za pacijente mlađe od 65 godina; *po život opasne „autoimune bolesti“ (teški, progresivni oblici lupus nefritis-a, Wegener-ove granulomatoze)*: ako se uzimaju svakodnevno, 1-2 mg/kg (2 mg/kg za Wegener-ovu granulomatozu); kod intermitentne (prekidajuće) oralne terapije preporučuje se isto doziranje kao i za odgovarajuću i.v. terapiju (početna doza 500-1000 mg/m²).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ENDOXAN - BAXTER AG**

- ZU obložena tableta [50 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1069 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [200 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 213,5 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 534,5 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji

L01AA06 ifosfamid

Doziranje: *tumor testisa, rak grlića materice, rak dojke, nemikrocelularni karcinom bronhija, mikrocelularni karcinom bronhija, sarkom mekih tkiva (uključ. osteosarkom i rabdomiosarkom), Ewingov sarkom, non-Hodgkins limfom, Hodgkins bolest, karcinom gušterače*: 1,2 - 2,4 g/m² (30-60 mg/kg) dnevno i.v. u podijeljenim dozama tokom 5 uzastopnih dana; kao dugotrajna 24-časovna inf. 5 g/m² (200 mg/kg).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HOLOXAN - BAXTER AG**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [2000 mg/1 viala] staklena bočica sa 2000 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 viala] staklena bočica sa 1000 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] staklena bočica sa 500 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji

L01AA09 bendamustin

Doziranje: *prva linija liječenja hronične limfocitne leukemije (stadij B ili C prema Binetu) kod bolesnika kod kojih kombinovana terapija fludarabinom nije prikladna*: 100 mg/m² 1. i 2. dana svake 4 sedmice; 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; 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; i.v. inf. tokom 30-60 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RIBOMUSTIN - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

- SZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 viala] 5 staklenih bočica po 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- SZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [25 mg/1 viala] 5 bočica po 25 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L01AX Ostali alikilirajući citostatici

L01AX03 temozolomid

Doziranje: odrasli bolesnici s novodijagnostifikovanim glioblastomom multiforme: 75 mg/m²/dan tokom 42 dana uz istovremenu fokalnu radioterapiju (60 Gy u 30 frakcija); ne preporučuje se smanjenje doze lijeka, ali se odluka o odlaganju ili prekidu davanja temozolomida donosi svake sedmice prema kriterijima hematološke i nehematološke toksičnosti; davanje temozolomida može se nastaviti tokom 42 dana faze istovremenog liječenja radioterapijom (do 49 dana) ako su zadovoljeni svi sljedeći uslovi: ukupan broj neutrofila >1,5 x 10⁹/l, broj trombocita >100 x 10⁹/l, nehematološka toksičnost prema opštim kriterijima toksičnosti (common toxicity criteria, CTC) < stepen 1 (osim alopecije, mučnine i povraćanja); kompletna krvna slika mora se napraviti svake sedmice tokom liječenja; primjena temozolomida mora se privremeno ili trajno prekinuti tokom faze istovremenog liječenja radioterapijom prema kriterijima hematološke i nehematološke toksičnosti; odrasli bolesnici i pedijatrijski bolesnici u dobi od 3 godine ili stariji sa recidivirajućim ili progresivnim malignim gliomom: ciklus liječenja traje 28 dana; kod bolesnika koji prethodno nisu liječeni hemoterapijom, temozolomid se primjenjuje peroralno u dozi od 200 mg/m² jedanput na dan tokom prvih 5 dana, nakon čega slijede 23 dana bez liječenja (ukupno 28 dana); kod bolesnika koji su prethodno liječeni hemoterapijom početna doza iznosi 150 mg/m² jedanput na dan, a u drugom ciklusu se povećava na 200 mg/m² jedanput na dan tokom 5 dana ako nema znakova hematološke toksičnosti.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BLASTOMAT - EIRGEN PHARMA LIMITED

- ZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 tableta] bočica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] bočica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] bočica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] bočica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji

LOSTRIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 staklena bočica sa 5 kapsula) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 staklena bočica sa 5 kapsula) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 staklena bočica sa 5 kapsula) u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 staklena bočica sa 5 kapsula) u kutiji

TEMAZOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula u smeđoj staklenoj bočici sa sigurnosnim plastičnim čepom, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 5 kapsula u smeđoj staklenoj bočici sa sigurnosnim plastičnim čepom, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [180 mg/1 kapsula] 5 kapsula u smeđoj staklenoj bočici sa sigurnosnim plastičnim čepom, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 5 kapsula u smeđoj staklenoj bočici sa sigurnosnim plastičnim čepom, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 5 kapsula u smeđoj staklenoj bočici sa sigurnosnim plastičnim čepom, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 5 kapsula u smeđoj staklenoj bočici sa sigurnosnim plastičnim čepom, u kutiji

L01AX04 dakarbazin

Doziranje: *Melanom* (sam ili u kombinaciji sa drugim lijekovima): 150-250 mg/m² dana od 1. do 5. svake 3-4 sedmice, ili 850 mg/m² svake 3 sedmice; *Hodgkins limfom – ABVD* (doksorubicin, bleomicin, vinblastin i dakarbazin): 375 mg/m²/dan 1. i 15. dan svake 4 sedmice ili 100 mg/m²/dan tokom 5 dana; *sarkom mekih tkiva (u kombinovanoj terapiji); fibrosarkomi, rabdomyosarkom, islet cell karcinoma, medularni karcinom štitne žlijezde i neuroblastoma:* i.v: 50-400 mg/m² tokom 5-10 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DACARBAZINE PLIVA 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

SZU prašak za otopinu za injekciju ili infuziju [100 mg/1 boca] kutija sa 10 bočica

DACARBAZINE PLIVA 200 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

SZU prašak za otopinu za injekciju ili infuziju [200 mg/1 boca] kutija sa 10 bočica

L01B Antimetaboliti

L01BA Analizi folne kiseline

L01BA01 metotreksat

Doziranje: *aktivni reumatski artritis kod odraslih pacijenata:* s.c, i.m. ili i.v. 7,5 mg jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg; *poliartritični oblici teškog, aktivnog juvenilnog idiopatskog artritisa:* djeca i adolescenti mlađi od 16 god, 10-15 mg/m² sedmično, ne preporučuje se djeci mlađoj od 3 god; *teški oblici psorijaze i psorijatičnog artritisa:* 7,5 mg metotreksata jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg; *neoplastične bolesti:* konsultovati literaturu proizvođa

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1,25 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 4 napunjene šprice sa 0,375 ml rastvora za injekciju, jednokratne igle za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji

METHOTREXATE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 5 bočica (polipropilenskih) po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L01BA04 pemetreksed

Doziranje: u kombinaciji sa cisplatinom u tretmanu inoperabilnog malignog pleuralnog mezotelioma kod pacijenata koji prethodno nisu primali drugu hemoterapiju; kod bolesnika sa lokalno uznapredovalim i metastatskim nemikrocelularnim karcinomom pluća kao prva terapijska linija u kombinaciji sa cisplatinom; monoterapija u terapiji održavanja kod lokalno uznapredovalog ili metastatskog nemikrocelularnog karcinoma pluća; kao monoterapija poslije primjene primarne hemioterapije, kao terapija drugog reda u tretmanu lokalno uznapredovalog ili metastaziranog nemikrocelularnog karcinoma pluća: 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:

A-XED 100 - ACCURE LABS PVT.LTD.

- ZU liofilizat za otopinu za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa liofilizatom za otopinu za injekciju, u kutiji

A-XED 500 - ACCURE LABS PVT.LTD.

- ZU liofilizat za otopinu za injekciju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa liofilizatom za otopinu za injekciju, u kutiji

MARTXEL - ERIOCHEM SA

- ZU prašak za rastvor za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju (10ml)
- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 bočica] 1 bočica praška za rastvor za injekciju (50 ml)

PEMETREKSED PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju sadrži, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L01BB Analozii 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:**FLUDARA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

SZU film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (4 blistera po 5 tableta u plastičnoj boci za tablete sa sigurnosnim zatvaračem) u kutiji

FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

SZU koncentrat za otopinu za injekciju/ infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 2 ml koncentrata za otopinu za injekciju ili infuziju

FLUMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

SINDARABIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

SZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [50 mg/1 viala] 1 staklena bočica s 50 mg praška za otopinu za injekciju ili infuziju

L01BB06 klofarabin

Doziranje: *akutna limfoblastična leukemija kod pacijenata starosti 1-21 god. kod kojih je bolest u relapsu ili je refraktorna nakon najmanje dva prethodna liječenja:* i.v. inf. 52 mg/m² tokom 2 h tokom 5 uzastopnih dana, ciklus se ponavlja svakih 2-6 nedjelja (računa se od početnog dana prethodnog ciklusa)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EVOLTRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

SZU koncentrat otopine za infuziju [1 mg/1 mL] 20 ml koncentrata za otopinu za infuziju

L01BC Analozii pirimidina**L01BC02 fluorouracil**

Doziranje: *koristi se u liječenju različitih vrsta solidnih tumora, uključujući karcinome gastro-intestinalnog trakta i karcinom dojke:* 300-2600 mg/m²/dan na 2, 3 ili 4 sedmice u zavisnosti od hemioterapijskog protokola ili zračne terapije koji se primjenjuju.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLUOROURACIL PLIVA 50 MG / 1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

ZU otopina za injekciju [500 mg/10 mL] 10 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji

FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU otopina za injekciju [250 mg/5 mL] 5 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji

L01BC05 gemcitabin

Doziranje: *lokalno uznapredovali/metastatski karcinom gušterače:* 1000 mg/m² sedmično tokom 7 sedmica potom slijedi 1 sedmica pauze, u sljedećim ciklusima se daje jedanput sedmično tokom perioda od 3 sedmice, nakon čega slijedi prekid od sedmicu dana; *lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćeljski karcinom pluća:* 1000 g/m² dani 1, 8. i 15. ponavljati ciklus svakih 28 dana, ili 1250 mg/m² dani 1. i 8. ponavljati ciklus svakih 21 dan; *metastatski karcinom dojke:* 1250 g/m² dani 1. i 8. ponavljati svaki 21 dan; *lokalno uznapredovali metastatski epitelijalni karcinom jajnika (u kombinaciji sa*

karboplatinom): 1000 mg/m² dani 1. i 8. ponavljati ciklus svaki 21 dan; *uznapredovali karcinom mokraćne bešike (u kombinaciji sa cisplatinom)*: 1000 mg/m² jednom sedmično tokom 3 sedmice, ponavljati ciklus svake 4 sedmice.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GEMCITABIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- SZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 viala] staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju u kutiji
- SZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju u kutiji
- SZU prašak za rastvor za infuziju [2000 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju u kutiji

GEMCITABIN EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/1 mL] 1 bočica po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji
- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/1 mL] 1 bočica po 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji
- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/1 mL] 1 bočica sa 25 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 100 ml, u kutiji.
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 20 ml, u kutiji

GEMCITABIN TEVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- SZU prašak za otopinu za infuziju [1 g/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za infuziju u kutiji
- SZU prašak za otopinu za infuziju [2 g/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za infuziju u kutiji
- SZU prašak za otopinu za infuziju [200 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za infuziju u kutiji

GEMCITABINE HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [38 mg/1 mL] 1 staklena bočica zapremine 10 ml sa 5,3 ml koncentrata za rastvor za infuziju
- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [38 mg/1 mL] 1 staklena bočica zapremine 30 ml sa 26,3 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji

SITAGEM - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

- ZU liofilizat za rastvor za infuziju [1 g/1 bočica] 1 bočica sa liofilizatom za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU liofilizat za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] 1 bočica sa liofilizatom 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.**

- SZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obložene tablete (6 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

KAPECITABIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- SZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji
- SZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 blistera po 10 tableta) u kutiji

KAPECITABIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al/OPA 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 PVC/Al/OPA 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

KAPECITABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- SZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al blistera po 10 tableta)
- SZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta)
- SZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 Al/Al blistera po 10 tableta)
- SZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta)

KAPECITABIN TEVA - TEVA PHARMA B.V

ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 10 tableta), u kutiji

KAPETRAL - REMEDICA LTD.

SZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji

SZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 blistera po 10 tableta), u kutiji

XALVOBIN - REMEDICA LTD.

SZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 AI/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

SZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 AI/PVC/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

SZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 AI/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

SZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 AI/PVC/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

XELCIP 150 MG - CIPLA EUROPE

ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

XELCIP 500 MG - CIPLA EUROPE

ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

XELODA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

SZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji

SZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 blistera po 10 tableta) u kutiji

L01BC07 azacitidin

Doziranje: terapija srednjeg-2 ili visokog rizik mijelodisplastičnog sindroma, hronične mijelomonocitne leukemije i akutne mijeloidne leukemije kod odraslih pacijenata kod kojih nije moguće transplantirati hematopoetske matične ćelije: s.c.75 mg/m²/dan, tokom 7 dana nakon čega slijedi pauza od 21 dan (28-dnevni ciklus liječenja); preporučuje se najmanje 6 ciklusa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VIDAZA - CELGENE EUROPE LIMITED

SZU prašak za suspenziju za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

L01C Biljni alkaloidi i drugi prirodni proizvodi

L01CA Vinka alkaloidi i analozi

L01CA02 vinkristin

Doziranje: liječenje više različitih vrsta malignih tumora uključujući leukemiju, limfome (uključujući Hodgkinovu bolest, limfosakrom i retikulosarkom): i.v. odrasli 0,4-1,4 mg/m², djeca preko 10 kg 1-2 mg/m², djeca težine 10 kg ili manje 0,05 mg/kg sedmično

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SINDOVIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

SZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za injekciju/infuziju

VINCISTINE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [1 mg/1 mL] 5 bočica (polipropilenskih) po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

L01CA04 vinorelbin

Doziranje: *uznapredovali karcinom dojke i lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća kao monoterapija ili u kombinovanim hemioterapijskim režimima:* i.v. 25-30 mg/m² svakih 7 dana; u kombinovanoj hemoterapiji uobičajena doza 25-30 mg/m² a učestalost primjene je prilagođena protokolu liječenja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VINORELBIN TEVA 10 MG/ML - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 ml koncentrata za otopinu za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 5 ml koncentrata za otopinu za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

VINORELSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/5 mL] 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju

L01CB Derivati podofiltoksina**L01CB01 etopozid**

Doziranje: *sitnoćelijski karcinom pluća:* 35 mg/m²/dan tokom 4 dana ili 50 mg/m²/dan tokom 5 dana svakih 3-4 sedmice; *limfomi; karcinom testisa:* 50-100 mg/m²/dan tokom 5 dana ponavljati svake 3-4 sedmice, ili 100 mg/m² svaki drugi dan - 3 doze ponavljati svake 3-4 sedmice; ukupna terapijska doza ne bi trebalo da bude veća od 400 mg/m²; primjenjuje se i.v.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ETOPOSID EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ETOPOSIDE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 polipropilenska bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

SINTOPOZID - ACTAVIS GROUP PTC EHF

SZU koncentrat otopine za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata otopine za infuziju

L01CD Taksani**L01CD01 paklitaksel**

Doziranje: *karcinom jajnika:* 135-175 mg/m² svake 3 sedmice, ili 135 mg/m² svake 3 sedmice, ili 50-80 mg/m² svake sedmice, ili 1,4-4 mg/m²/dan kontinuiranom infuzijom tokom 14 dana svake 4 sedmice; *metastatski karcinom dojke:* 175-250 mg/m² svake 3 sedmice, ili 50-80 mg/m² sedmično, ili 1,4-4 mg/m²/dan kontinuiranom infuzijom tokom 14 dana svake 4 sedmice; *nesitnoćelijski karcinom pluća:* 135 mg/m² svake 3 sedmice; *terapija Kapošijevog sarkoma u vezi sa AIDS-om:* 135 mg/m² svake 3 sedmice, ili 100

mg/m² svake 2 sedmice; *prva linija terapije metastatskog adenokarcinoma pankreasa u kombinaciji sa gemcitabinom*: 125 mg/m² prvog, osmog i petnaestog dana svakog 28-dnevnog ciklusa, doza gemcitabina 1000 mg/m² prvog, osmog i petnaestog dana svakog 28-dnevnog ciklusa, odmah nakon završene aplikacije paklitaksela; napomena: različiti preparati paklitaksela variraju u njihovim odobrenim indikacijama, farmakodinamici, farmakokinetici, doziranju i administraciji, te ove preparate ne treba smatrati zamjenjivim

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABRAXANE - CELGENE EUROPE LIMITED

ZU prašak za suspenziju za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica od 50 ml sa 100 mg paklitaksela, u kutiji

PACLITAXEL EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 bočica sa 16,7 mL koncentrata za rastvor za infuziju

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

PACLITAXEL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/16.7 mL] 1 staklena bočica sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/25 mL] 1 staklena bočica sadrži 25 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [30 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/16.7 mL] 1 staklena bočica sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/25 mL] 1 staklena bočica sa 25 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [30 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/50 mL] staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, kutija sa bočicom, 1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

SINDAXEL - ACTAVIS GROUP PTC EHF

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] Bočica 1 x 16,7 ml

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] Bočica 1 x 5 ml

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/50 mL] 1 bočica sa 50 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01CD02 docetaksel

Doziranje: karcinom dojke - lokalno uznapredovali/metastatski karcinom dojke: 60-100 g/m² svake 3 sedmice; karcinom dojke sa pozitivnim/negativnim limfnim čvorovima u adjuvantnom tretmanu: 75 mg/m² svake 3 sedmice tokom 6 ciklusa (u kombinaciji sa doksorubicinom i ciklofosamidom); lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski

karcinom pluća: 75 mg/m² svake 3 sedmice (kao monoterapija ili u kombinaciji sa cisplatinom); lokalno uznapređovali/metastatski hormonski rezistentni karcinom prostate: 75 mg/m² svake 3 sedmice (u kombinaciji sa prednizonom); lokalno uznapređovalog/metastatskog karcinoma želuca: 75 mg/m² svake 3 sedmice (u kombinaciji sa cisplatinom i fluorouracilom); uznapređovali skvamozni ćelijski karcinom glave i vrata: 75 mg/m² svake 3 sedmice (u kombinaciji sa cisplatinom i fluorouracilom) tokom 3 ili 4 ciklusa.

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

DOCETAXEL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [140 mg/7 mL] 1 staklena bočica sa 7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
 ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 1 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

DOCETAXEL HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [160 mg/16 mL] staklena bočica sa 16 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
 SZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/2 mL] 1 bočica sa 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju
 SZU koncentrat za rastvor za infuziju [80 mg/8 mL] 1 bočica sa 8 ml koncentrata za rastvor za infuziju

DOCETAXEL PLIVA 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU koncentrat i otapalo za otopinu za infuziju [20 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 0,72 ml koncentrata i 1 staklena bočica sa 1,28 ml otapala (voda za injekciju), u kutiji

DOCETAXEL PLIVA 80 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [80 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 2,88 ml koncentrata i 1 staklena bočica sa 5,12 ml otapala (voda za injekcije), u kutiji

DOXEL - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

- ZU koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju [20 mg/0.5 mL] 1 bočica sa koncentratom i 1 bočica sa rastvaračem, u kutiji
 ZU koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju [80 mg/2 mL] 1 bočica sa koncentratom i 1 bočica sa rastvaračem, 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.

SZU koncentrat otopine za infuziju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 1 ml koncentrata otopine za infuziju, u kutiji

SZU koncentrat otopine za infuziju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata otopine za infuziju, u kutiji

SZU 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

SZU 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

L01D Citotoksični antibiotici i srodne supstance

L01DB Antraciklini i srodne supstance

L01DB01 doksorubicin

Doziranje: *liječenje više različitih vrsta malignih tumora:* djeca, 35-75 g/m² svakih 21 dan, ili 20-30 mg/m² jednom sedmično, ili 60-90 mg/m² kao kontinuirana infuzija svake 3-4 sedmice; odrasli, 60-75 mg/m² svakih 21 dan, ili 60 mg/m² svake 2 sedmice, ili 20-30 mg/m²/dan tokom 2-3 dana svake 4 sedmice ili 20 mg/m² jednom sedmično.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOXORUBICIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 25 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

DOXORUBICIN PLIVA 2 MG/ ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU otopina za injekciju [2 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 25 ml otopine za injekciju, u kutiji

ZU otopina za injekciju [2 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml otopine za injekciju, u kutiji

SINDROXOCIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

SZU prašak za rastvor za infuziju [10 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju

SZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju

L01DB03 epirubicin

Doziranje: *liječenje više različitih vrsta malignih tumora:* 100-120 mg/m² svake 3-4 sedmice ili 50-60 mg/m² dani 1. i 8. svake 3-4 sedmice; *karcinom dojke:* 60 mg/m² dani 1. i 8. svake 4 sedmice tokom 6 ciklusa, ili 100 mg/m² svake 3 sedmice tokom 6 ciklusa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EPIRUBICIN EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**

- ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 25 mL koncentrata za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji

EPISINDAN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- SZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [10 mg/1 boca] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i infuziju u kutiji
- SZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [50 mg/1 boca] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i infuziju u kutiji

RUBENS - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/25 mL] 1 staklena bočica sa 25 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01DB06 idarubicin

Doziranje: *akutna nelimfocitna leukemija:* monoterapija 30 mg/m²/dan tokom 3 dana ili kao kombinovana terapija 15-30 mg/m²/dan tokom 3 dana; *uznapredovali karcinom dojke:* monoterapija 45 mg/m² uzeto kao pojedinačna doza ili 15 mg/m²/dan tokom 3 dana, ponavljati svake 3-4 sedmice; za i.v. primjenu konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IDAMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.**

- ZU rastvor za injekciju [20 mg/20 mL] 1 bočica sa 20 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [10 mg/10 mL] 1 bočica sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [5 mg/5 mL] 1 bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZAVEDOS - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- ZU prašak za otopinu za injekciju [10 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za otopinu za injekciju [5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda u staklenoj bočici, u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda u staklenoj bočici, u kutiji

L01X Ostali antineoplastici**L01XA Jedinjenja platine****L01XA01 cisplatin**

Doziranje: *koristi se u liječenju različitih vrsta karcinoma (testisa, jajnika, uha, grla, nosa, ezofagusa, grlića materice, endometrijuma, mokraćnog mjehura, pločastih ćelija):* i.v.inf. 50-100 mg/m²/dan svakih 3-6 nedjelje ili spora i.v. inf. 15-20 mg/m²/dan tokom 5 dana svake 3-4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CISPLATIN EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

CISPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/10 mL] 1 bočica od 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/50 mL] 1 bočica od 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju

SINPLATIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju
SZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju

L01XA02 karboplatin

Doziranje: *uznapredovali karcinom jajnika; mikrocelularni karcinom pluća; epidermoidni karcinom glave i vrata:* i.v. 300-400 mg/m²/dan svake 4 sedmice u zavisnosti od hemioterapijskog protokola i bubrežne funkcije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CARBOPLASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/15 mL] 1 bočica sa 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju, kutiji
SZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/5 mL] 1 bočica po 5 ml
SZU koncentrat za rastvor za injekciju [450 mg/45 mL] 1 bočica po 45 ml

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

CARBOPLATIN PLIVA 10MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/15 mL] 1 bočica po 15 ml koncentrata
SZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/5 mL] 1 bočica po 5 ml koncentrata

CARMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

- ZU rastvor za infuziju [150 mg/15 mL] 1 staklena bočica sa 15 ml rastvora za infuziju, u kutiji.
ZU rastvor za infuziju [450 mg/45 mL] 1 staklena bočica sa 45 ml rastvora za infuziju, u kutiji
ZU rastvor za infuziju [50 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za infuziju, u kutiji

L01XA03 oksaliplatin

Doziranje: *lokalno uznapredovali/metastatski karcinom debelog crijeva i rektuma; karcinom debelog crijeva i rektuma stadijum III (Dukes C):* 85 mg/m² svake 2 sedmice, ili 100-130 mg/m² svake 2-3 sedmice u 12 ciklusa (6 mjeseci)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELOXATIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
SZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

LINOXA - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/20 mL] 1 bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/10 mL] 1 bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

OXALIPLATIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/20 mL] 1 bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [200 mg/40 mL] 1 bočica sa 40 ml koncentrata za rastvor za infuziju, kutija sa 1 bočicom, 1 bočica sa 40 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/10 mL] bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, kutija sa 1 bočicom

OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- SZU koncentrat otopine za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica od 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- SZU koncentrat otopine za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica od 20 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

SINOXAL - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- ZU prašak za rastvor za infuziju [100 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 100 mg praška za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 50 mg praška za rastvor za infuziju, u kutiji

L01XC Monoklonska antitijela**L01XC02 rituksimab**

Doziranje: *folikularni non-Hodgkins limfom:* 375 mg/m² jedanput sedmično tokom 4 sedmice; *difuzni non-Hodgkins limfom:* 375 mg/m² tokom 8 ciklusa (u kombinaciji sa CHOP hemioterapijom - ciklofosamid, doksorubicin, vinkristin, prednizolon); *hronična limfocitna leukemija:* 375 mg/m² u prvom ciklusu, potom 500 mg/m² dana 1. tokom 6 ciklusa; *reumatoidni artritis:* 1000 mg dana 1. i 15. u kombinaciji sa metotreksatom (prije primjene treba dati 100 mg i.v. metilprednizolona); za doziranje i način davanja konsultovati literaturi proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 2 bočice po 10 ml
- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/50 mL] 1 bočica po 50 ml
- ZU rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] Jedna staklena bočica rastvora (11,7 ml) sa gumenim čepom, aluminijskim zaštitnim zatvaračem, plastičnim flip-off poklopcem, koja sadrži 1400 mg rituksimaba, u kutiji.

L01XC03 trastuzumab

Doziranje: *metastatski karcinom dojke:* troseđmični raspored primjene-inicijalna doza je 8 mg/kg; doza održavanja 6 mg/kg u intervalima od 3 sedmice; sedmični raspored primjene-inicijalna doza je 4 mg/kg tokom 90 minuta; doza održavanja je 2 mg/kg tokom 90 minuta sedmično do progresije bolesti; *rani karcinom dojke HER2 pozitivan:* troseđmični raspored primjene-inicijalna doza 8 mg/kg; doza održavanja 6 mg/kg u intervalima od 3 sedmice; sedmični raspored primjene-inicijalna doza je 4 mg/kg tokom 90 minuta; doza održavanja je 2 mg/kg tokom 90 minuta sedmično; *metastatski karcinom želuca:* inicijalna doza je 8 mg/kg, nakon 3 sedmice nastavlja se sa dozom održavanja 6 mg/kg svake 3 sedmice.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju od 150 mg, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [600 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L01XC06 cetuksimab

Doziranje: *wilde-type RAS metastatskog kolorektalnog karcinoma koji ekspirira receptor za epidermalni faktor rasta, u kombinaciji sa irinotekan-baziranom hemoterapijom, ili kao monoterapija ukoliko terapija oksaliplatinom i irinotekanom bila neuspješna ili ukoliko se irinotekan ne toleriše; skvamozni karcinom ćelija glave i vrata, u kombinaciji sa radijacionom terapijom lokalno uznapredovale bolesti, u kombinaciji sa platina-baziranom hemioterapijom za rekurentna i/ili metastatska oboljenja: jednom sedmično, početna doza 400 mg/m², a zatim 250 mg/m² sedmično*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ERBITUX - MERCK EXPORT GMBH

ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 20 ml rastvora za infuziju (1 staklena bočica) u kutiji

L01XC07 bevacizumab

Doziranje: *metastatski karcinom debelog crijeva ili rektuma: 5 mg/kg ili 10 mg/kg svake 2 sedmice ili 7,5 mg/kg ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; metastatski karcinom dojke: 10 mg/kg svake 2 sedmice ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; uznapredovali/metastatski ili rekurentni nesitnoćelijski karcinom pluća: 7,5 mg/kg ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; uznapredovali/metastatski karcinom bubrežnih ćelija: 10 mg/kg svake 2 sedmice; epitelni karcinom jajnika, karcinom jajovoda i primarni karcinom peritoneuma: 15 mg/kg svake 3 sedmice; karcinom grlića materice: 15 mg/kg svake 3 sedmice*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU koncentrat otopine za infuziju [100 mg/4 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat otopine za infuziju [400 mg/16 mL] 1 staklena bočica sa 16 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

L01XC08 panitumumab

Doziranje: *metastatski kolorektalnim karcinomom (mCRC) sa divljim tipom KRAS gena: kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX, kao druga linija terapije u kombinaciji sa FOLFIRI kod pacijenata koji su kao prvu liniju terapije primili hemoterapiju fluoropirimidinima (osim irinotekana), kao monoterapija, a nakon prethodne progresije bolesti na primjenjenu hemoterapiju fluoropirimidinima, oksaliplatinom i irinotekanom: 6 mg/kg tjelesne mase jednom u dvije sedmice (prema uputstvu datom u literaturi proizvoda i važećim protokolima)*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] bočica sa 20 ml koncentrat za rastvor za infuziju

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju

L01XC10 ofatumumab

Doziranje: hronična limfocitna leukemija kod pacijenata koji su refraktorni na fludarabin i alemtuzumab: 300 mg za prvu infuziju i 2.000 mg za sve sljedeće infuzije, jednom sedmično tokom 8 uzastopnih sedmica; 4-5 sedmica nakon toga (period pauze), slijede 4 infuzije jednom mjesečno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ARZERRA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 3 bočice po 5 ml

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [1000 mg/50 mL] 1 bočica po 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju

L01XC12 brentuksimab vedotin

Doziranje: terapija CD30 pozitivnog Hodgkinovog limfoma u relapsu ili koji ne odgovara na terapiju, nakon autologne transplantacije matičnih ćelija ili nakon najmanje dvije ranije terapije kada autologna transplantacija matičnih ćelija ili hemoterapija koja uključuje više preparata nisu terapijske opcije; sistemski anaplastični limfom velikih ćelija kod odraslih pacijenata u relapsu ili koji ne odgovara na terapiju: i.v. inf. 1.8 mg/kg tjelesne mase, svake 3 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ADCETRIS - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH**

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [50 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 50 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L01XC13 pertuzumab

Doziranje: terapija HER2 pozitivnog metastatskog ili lokalno recidivirajućeg neoperabilnog karcinoma dojke u kombinaciji s trastuzumabom i docetakselom kod pacijenata koji prethodno nisu primali anti-HER2 terapiju ni hemoterapiju; neoadjuvantno liječenje raka dojke u kombinaciji sa trastuzumabom i hemoterapijom u odraslih bolesnika sa HER2 pozitivnim, lokalno uznapredovalim, upalnim rakom dojke ili rakom dojke u ranom stadijumu kod kojih postoji veliki rizik od rekurencije bolesti: i.v. inf. početna doza 840 mg, zatim svake 3 nedjelje doza održavanja 420 mg;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PERJETA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [420 mg/14 mL] 1 staklena bočica sa 14 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji

L01XC14 trastuzumab

Doziranje: kao monoterapija za liječenje odraslih bolesnika s HER2 pozitivnim, neoperabilnim lokalno uznapredovalim ili metastatskim rakom dojke, koji su prethodno primali trastuzumab i taksan, odvojeno ili u kombinaciji: i.v. inf. 3,6 mg/kg svake 3 nedjelje (21-dnevni ciklus) do progresije bolesti ili do pojave neprihvatljive toksičnosti

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [160 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L01XC15 obinutuzumab

Doziranje: liječenje odraslih bolesnika s prethodno neliječenom hroničnom limfocitnom leukemijom (CLL) i komorbiditetima, zbog kojih kod njih nije prikladna terapija temeljena na punoj dozi fludarabina: 1. ciklus: 1000 mg primijenjena tokom 1. i 2. dana (100 mg za 1. dan i 900 mg za 2. dan), te 8. dana i 15. dana prvog ciklusa liječenja u trajanju od 28 dana; 2.-6. ciklus: 1000 mg, a primjenjuje se 1. dan ciklusa; trajanje terapije je 6 ciklusa

po 28 dana; *folikularni limfom*: 1. ciklus: 1, 8. i 15. dana po 1000 mg; 2.-6. ciklus: 1. dana 1000 mg; održavanje: 1000 mg svaka dva mjeseca tokom 2 godine ili do progresije bolesti (što god nastupi ranije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GAZYVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 bočica sa 40 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01XC18 pembrolizumab

Doziranje: *monoterapija za liječenje uznapredovalog (koji se ne može hirurški odstraniti ili metastatskog) melanoma kod odraslih; lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom pluća nemalih ćelija kod odraslih čiji tumori ekspimiraju PD-L1 i koji su prethodno primili najmanje jedan hemoterapijski protokol* : i.v. infuzija, odrasli preko 18 god, 2 mg/kg primijenjeno tokom 30 minuta svake 3 sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KEYTRUDA - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 15 ml sa 50 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

L01XE Inhibitori protein kinaze

L01XE01 imatinib

Doziranje: *hronična faza hronične mijeloidne leukemije*, odrasli 400 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno na maks. 800 mg dnevno (u 2 podijeljene doze); za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvođača; *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 proizvođača; *akutna limfoblastna leukemija*: odrasli 600 mg jednom dnevno; za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvođača; *gastro-inestinalni stromalni tumori*: odrasli 400 mg jednom dnevno; *dermatofibrosarkom protuberans*: odrasli 800 mg dnevno u 2 podijeljene doze; *mijelodisplastične/mijeloproliferativne bolesti*: odrasli 400 mg jednom dnevno; *uznapredovali hipereozinofilni sindrom i hronična eozinofilna leukemija*: odrasli 100-400 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALVOTINIB - REMEDICA LTD.

SZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji
SZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 blistera po 10 tableta) u kutiji
SZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

ANZOVIP - ACTAVIS GROUP PTC EHF

ZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 120 kapsula, tvrdih (12 blistera po 10 kapsula) u kutiji
SZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 blistera po 10 tableta) u kutiji
SZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

IMATIFAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

SZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 blistera po 10 tableta)

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

LETINIB - HELM AG

SZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta)

SZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

SZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

SZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC blistere po 10 tableta) u kutiji

SZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

SZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

SZU/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.

SZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 12 OPA/AL/ PVC/Al blistera sa po 10 filmom obloženih tableta; 120 filmom obloženih tableta (12 x 10), u kutiji

SZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta]

SZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (5 x 6)

SZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 x 10) Al/Al, u kutiji

SZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 12 blistera (PVC/PE/PVdC/PE/PVC/Al) sa po 5 kapsula, tvrdih, 60 kapsula, tvrdih (12 x 5), u kutiji

SZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 12 blistera sa 5 kapsula, tvrdih, 60 kapsula, tvrdih (12 x 5), u kutiji

SZU/Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 x 6)

L01XE03 erlotinib

Doziranje: *lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća:* 150 mg/dan; *lokalno uznapredovali/metastatski karcinom gušterače:* 100 mg/dan (u kombinaciji sa gemcitabinom).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TARCEVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

L01XE04 sunitinib

Doziranje: *uznapredovali/metastatski karcinom bubrežnih ćelija;* *neresektabilni/metastatski gastrointestinalni stromalni tumor:* 50 mg jedanput dnevno tokom 4 sedmice (u ciklusu koji traje 6 sedmica); maks. dnevna doza 75 mg, a minimalna 25 mg; *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:

SUTENT - PFIZER LUXEMBOURG SARL

SZU/Rp kapsula, tvrda [12.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar blistera po 7 kapsula) u kapsuli

SZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar blistera po 7 kapsula) u kutiji

SZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar blistera po 7 kapsula)

L01XE05 sorafenib

Doziranje: *uznapredovali karcinom bubrežnih ćelija; karcinom jetrenih ćelija, diferencirani karcinom štitne žlijezde:* 400 mg dva puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEXAVAR - BAYER PHARMA AG

SZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 blistera po 28 tableta)

L01XE07 lapatinib

Doziranje: *uznapredovali/metastatski HER2 pozitivni karcinom dojke (u kombinaciji sa kapecitabinom):* 1250 mg dnevno; *hormonski HER2 pozitivni metastatski karcinom dojke kod žena u postmenopauzi koje prethodno nisu primale hemioterapiju (u kombinaciji s inhibitorima aromataze):* 1500 mg dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TYVERB - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

SZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 70 filmom obloženih tableta (1 bočica)

SZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 84 filmom obložene tablete (1 bočica)

L01XE08 nilotinib

Doziranje: *novodijagnostifikovana Philadelphia hromozom-pozitivna hronična mijeloidna leukemija:* odrasli preko 18 god. 300 mg dva puta dnevno; *hronična i ubrzana faza hronične mijeloidne leukemije s pozitivnim Philadelphia hromozomom kod odraslih pacijenata koji su otporni ili netolerantni na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib:* odrasli preko 18 god. 400 mg dva puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (7 blistera po 4 kapsule)), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 120 kapsula, tvrdih (3 kutije po 40 kapsula (5 blistera po 8 kapsula)), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (2 blistera po 14 kapsula))

ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih, 4 kutije po 28 kapsula (7 PVC/PVdC//Al - blistera po 4 kapsule) upakovane u zbirnu kutiju

ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 120 kapsula, tvrdih (3 kutije po 40 kapsula (5 blistera po 8 kapsula))

L01XE09 temsirolimus

Doziranje: *prva linija liječenja odraslih pacijenata s uznapredovanim karcinomom bubrežnih ćelija:* i.v. inf. 25 mg jednom sedmično; *recidivirajući i/ili refraktorni limfomom plaštene zone:* početna doza 175 mg jedanput sedmično u toku 3 sedmice, zatim 75 mg sedmično

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TORISEL - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

ZU koncentrat i razrjeđivač za otopinu za infuziju [30 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1,2 ml koncentrata za otopinu za infuziju i 1 staklena bočica sa 2,2 ml razrjeđivača, u kutiji

L01XE10 everolimus

Doziranje: *hormon-receptor pozitivni uznapredovali karcinom dojke, neuroendokrini tumori pankreasnog porijekla, neuroendokrini tumori gastrointestinalnog ili plućnog porijekla, karcinom bubrežnih ćelija:* 10 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AFINITOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta u blisteru (3 x 10), u kutiji

ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta u blisteru (3 x 10), u kutiji

VOTUBIA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

ZU/Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC blistera po 10 tableta)

L01XE11 pazopanib

Doziranje: *uznapredovali stadijum renalnog karcinoma (karcinoma renalnih stanica-RCC) kao terapija prve linije, kao i kod pacijenata koji su prethodno tretirani citokinskom terapijom kod uznapredovalog stadija renalnog karcinoma; sarkom mekih tkiva:* odrasli preko 18 god, 800 mg jednom dnevno; dozu podešavati u postepenim koracima po 200 mg prema individualnoj podnošljivosti (maks. 800 mg dnevno).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (HDPE bočica), u kutiji

ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (HDPE bočica), u kutiji

L01XE15 vemurafenib

Doziranje: *monoterapija u liječenju odraslih bolesnika s neoperabilnim ili metastatskim melanomom s pozitivnom mutacijom V600 gena BRAF:* odrasli preko 18 god. 960 mg dva puta dnevno, za prilagođavanje doze zbog neželjenih efekata, konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

SZU/Rp film tableta [240 mg/1 tableta] 56 film tableta (7 blistera po 8 tableta) u kutiji

L01XE16 crizotinib

Doziranje: *terapija prethodno liječenog uznapredovalog nesitnoćelijskog karcinoma pluća pozitivnog na kinazu anaplastičnog limfoma:* 250 mg dva puta na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:**XALKORI - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

△ SZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 blistera po 10 kapsula), u kutiji

△ SZU/Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 blistera po 10 kapsula), u kutiji

L01XE17 aksitinib

Doziranje: kod odraslih bolesnika s uznapredovalim karcinomom bubrežnih ćelija nakon prethodnog neuspješnog liječenja sunitinibom ili citokinom: 5 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INLYTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 blistera po 14 filmom obloženih tableta) u kutiji

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 56 filmom obložena tableta (4 blistera po 14 filmom obloženih tableta) u kutiji

L01XE18 ruksolitinib

Doziranje: splenomegalija povezana sa bolešću ili simptomima kod odraslih pacijenata sa primarnom mijelofibrozom (takođe poznatom kao hronična idiopatska mijelofibroza), mijelofibrozom nakon policitemije vere ili mijelofibrozom nakon esencijalne trombocitemije; policitemija vera kod pacijenata koji su rezistentni na hidroksiureju ili ne podnose hidroksiureju: 15-20 mg 2 puta dnevno (u zavisnosti od broja trombocita, konsultovati literaturu proizvođa); početnu dozu ne treba povećavati u toku prve četiri sedmice liječenja i poslije toga ne češće od dvosedmičnih intervala; maks. doza 25 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

SZU/Rp tableta [15 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

SZU/Rp tableta [20 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

SZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

L01XE21 regorafenib

Doziranje: metastatski kolorektalni karcinom kod pacijenata koji su prethodno liječeni sa, ili koji se ne smatraju kandidatima za liječenje, standardnim terapijama uključujući fluoropirimidine, inhibitore vaskularnog endotelijalnog faktora rasta i inhibitore receptora epidermalnog faktora rasta; inoperabilni ili metastatski gastrointestinalni stromalni tumor kod pacijenata kod kojih je bolest dalje napredovala ili koji nisu podnosili prethodno liječenje imatinibom i sunitinibom: odrasli preko 18 god. 160 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopni dan u 28-dnevnim ciklusima; za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

STIVARGA - BAYER PHARMA AG

ZU/Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 84 film tablete (3 bočice po 28 film tableta) u kutiji

L01XE23 dabrafenib

Doziranje: monoterapija kod odraslih pacijenata sa inoperabilnim ili metastatskim melanomom s BRAF V600 mutacijom: 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

L01XE27 ibrutinib

Doziranje: recidivirajući ili refraktorni limfom "mantle ćelija": odrasli, 560 mg jednom dnevno; hronična limfocitna leukemija i Waldenströmova makroglobulinemija: odrasli, 420 mg jednom dnevno; napomena: obratiti pažnju na podešavanje doze ukoliko se u terapiji koriste umjereni i snažni inhibitori CYP3A4 koji povećavaju izloženost ibrutinibu

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT.**

ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 120 kapsula, tvrdih (1 plastična bočica), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 90 kapsula, tvrdih (1 plastična bočica), u kutiji

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] 100 kapsula, tvrdih (1 staklena bočica) u kutiji

L01XX17 topotekan

Doziranje: povratni karcinom malih stanica pluća (SCLC) za koji ponovno liječenje sa režimom prve linije nije odgovarajuće; metastatski karcinom jajnika nakon neuspjeha u liječenju terapijom prvog izbora ili naknadnom terapijom: i.v. inf. 1,5 mg/m²/dan u tokom 5 uzastopnih dana, sa intervalom od 3 sedmice između početka svakog ciklusa; u kombinaciji sa cisplatinom je indikovano za pacijente sa povratnim karcinomom grlića materice nakon radioterapije kao i za pacijente sa stadijem IVB oboljenja (kod pacijentica koje su prethodno izlagane cisplatinu potrebno je sprovesti interval bez liječenja kako bi se odobrilo liječenje sa kombinacijom): 0,75 mg/m² 1, 2. i 3. dana ciklusa, cisplatin 1. dana 50 mg/m², nakon primjene topotekana, šema se ponavlja svake 3 nedjelje tokom 6 ciklusa ili do progresije bolesti

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TOPOTECAN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

SZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [1 mg/1 viala] kutija sa jednom staklenom bočicom

SZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/1 viala] bezbojna staklena bočica 8 ml

TOPOTECAN HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/4 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/4 mL] 5 staklenih bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji

L01XX19 irinotekan

Doziranje: *metastatski karcinom debelog crijeva ili rektuma u kombinaciji sa fluorouracilom i folnom kiselinom ili kao monoterapija kod pacijenata kod kojih nije postignut odgovor na terapiju koja sadrži fluorouracil: 350 mg/m² jednom u 3 sedmice, a kod kombinovane terapije 180 mg/m² jednom u 2 sedmice poslije čega slijedi folna kiselina i 5-fluorouracil.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAMPTO - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 polipropilenska bočica sa 5 ml koncentratra za rastvor za infuziju, u kutiji
- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/15 mL] 1 polipropilenska bočica sa 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/2 mL] 1 polipropilenska bočica sa 2 ml koncentratra za rastvor za infuziju, u kutiji

IRINOTECAN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/15 mL] 1 staklena bočica po 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/2 mL] 1 staklena bočica po 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

IRINOTESIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju
- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/2 mL] 1 bočica sa 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju

TEKAMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

- ZU rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica s 5 ml rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [40 mg/2 mL] 1 staklena bočica s 2 ml rastvora za infuziju, u kutiji

L01XX32 bortezomib

Doziranje: *progresivni multipli mijelom; u kombinaciji s melfalanom i prednizonom kod oboljelih od multiplog mijeloma koji prethodno nisu liječeni, a kod kojih se ne može primijeniti visokodozna hemoterapija sa presađivanjem koštane srži; u kombinaciji sa deksametazonom, ili sa deksametazonom i talidomidom za indukcionu terapiju oboljelih od multiplog mijeloma koji prethodno nisu liječeni a kod kojih se može primijeniti visokodozna hemoterapija sa transplantacijom matičnih ćelija hematopoeze; u kombinaciji sa rituksimabom, ciklofosfamidom, doksorubicinom i prednizonom za terapiju odraslih pacijenata oboljelih od mantle ćeljskog limfoma koji prethodno nisu liječeni, a kod kojih se ne može primijeniti transplantacija matičnih ćelija hematopoeze: prema uputstvu proizvoda i prema kliničkim protokolima*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BORTEADE - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- ZU prašak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica od 10 ml sa praškom, u kutiji

BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU prašak za otopinu za injekciju [1 mg/1 bočica] 1 bočica praška za injekciju, u kutiji

ZU prašak za otopinu za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica praška za injekciju, u kutiji

VELCADE - JANSSEN-CILAG KFT.

SZU prašak za rastvor za injekciju [3.5 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za otopinu za injekciju

L01XX35 anagrelid

Doziranje: *esencijalna trombocitemija:* 0,5-1 mg/dan tokom prve sedmice, dnevna doza se ne smije povećavati za više od po 0,5 mg sedmično, a maksimalna dnevna doza ne smije biti veća od 2,5 mg, ne smije se primjenjivati doza veća od 5 mg na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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):* 1,23 mg/m² i.v. tokom 2-5 min. na dane 1. i 8. svakog 21-dnevnog ciklusa

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HALAVEN - EISAI EUROPE LIMITED**

SZU rastvor za injekciju [0.88 mg/2 mL] 2 ml rastvora za injekciju (1 staklena bočica od 5 ml sa 2 ml rastvora) u kutiji

SZU rastvor za injekciju [0.88 mg/2 mL] 6 bočica po 2 ml rastvora za injekciju (6 staklenih bočica od 5 ml po 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**

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 8 ml koncentrata za rastvor za infuziju, 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.

SZU/Rp oralna suspenzija [40 mg/1 mL] plastična boca sa 240 ml oralne suspenzije u kutiji

L02AE **Analozii hormona koji oslobađaju gonadotropin**

L02AE02 **leuprorelin**

Doziranje: *Eligard-lokalno uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; dodatna terapija radioterapiji ili radiološkoj prostatektomiji kod pacijenata sa visoko rizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate: s.c. 7,5 mg jednom mjesečno, 22,5 mg jednom u 3 mjeseca, 45 mg jednom u 6 mjeseci; Leuprostin-karcinom prostate: 3,6 mg jednom mjesečno, 5 mg jednom u 3 mjeseca; Lucrin depot PDS: karcinom prostate; endometrioza; karcinom dojke: i.m. ili s.c. 3,75 mg jednom mjesečno, ili 11,25 mg jednom u 3 mjeseca; priprema endometrijuma prije intrauterinih operacija; fibrom materice: i.m. ili s.c. 3,75 mg jednom mjesečno; Lectrum-lokalno uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; kao adjuvantno liječenje uz radioterapiju kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; kao adjuvantno liječenje uz radikalnu prostatektomiju kod pacijenata sa lokalno uznapredovalim karcinomom prostate sa visokim rizikom od napredovanja bolesti; kao neadjuvantno liječenje koje prethodi radioterapiji kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate: s.c. ili i.m. obično 3,75 mg kao jednomjesečna depo-inj; endometrioza: s.c. ili i.m. 3,75 mg svakog mjeseca tokom 6 mjeseci (liječenje započeti u prvih 5 dana menstrualnog ciklusa); endometrijalna priprema prije intrauterine operacije: s.c. ili i.m. 3,75 mg kao pojedinačna doza 5-6 nedjelja prije operacije (terapiju treba započeti tokom 3. do 5. dana menstrualnog ciklusa); preoperativno liječenje mioma materice: s.c. ili i.m. 3,75 mg kao pojedinačna doza svakog mjeseca tokom obično 3-4 mjeseca ili maksimalno 6 mjeseci*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELIGARD - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [22.5 mg/1 šprica] dva napunjena sterilna polipropilenska šprica, jedan sadrži prašak (špric B), a drugi rastvarač (špric A) oba čine sistem za mješanje, pakovanje u kesicama

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [45 mg/1 šprica] dva napunjena sterilna polipropilenska šprica, jedan sadrži prašak (špric B) a drugi rastvarač (špric A) oba šprica zajedno čine sistem za mješanje, pakovanje u kesicama

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [7.5 mg/1 šprica] dva napunjena sterilna polipropilenska šprica, jedan sadrži prašak (špric B) a drugi rastvarač (špric A), obe čine sistem za mješanje, pakovanje u kesicama

LECTRUM 11,25 MG - 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

LECTRUM 3,75 MG - ERIOCHEM SA

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 G 1/2

LECTRUM 7,5 - ERIOCHEM SA

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 G 1/2

LEUPROSTIN 3,6 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU implantat u napunjenoj injekcionoj šprici [3.6 mg/1 implantat] 1 šprica sa implantatom

LEUPROSTIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU implantat u napunjenoj injekcionoj šprici [5 mg/1 aplikator] 1 šprica sa implantatom

LUCRIN DEPOT PDS - ABBVIE INC.

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [11.25 mg/1 šprica] 1 napunjena staklena šprica sa dvokomornim uloškom i sa iglom za injekciju, u kutiji

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [3.75 mg/1 šprica] 1 napunjena staklena šprica sa dvokomornim uloškom i sa iglom za injekciju, u kutiji

L02AE03 goserelin

Doziranje: lokalno uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; adjuvantna terapija radioterapiji ili radikalnoj prostatektomiji kod pacijenata sa visokorizičnim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; neoadjuvantna terapija prije započinjanja radioterapije kod pacijenata sa visoko-rizičnim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; uznapredovali karcinom dojke; estrogen-receptor-pozitivni rani karcinom dojke; endometriozna, istanjanje endometrijuma, fibroidi uterusa, asistirana reprodukcija; karcinom prostate: 3,6 mg svake 4 sedmice, ili 10,8 mg svakih 12 sedmica potkožno u područje prednjeg trbušnog zida; ostale indikacije: 3,6 mg svake 4 sedmice potkožno u područje prednjeg trbušnog zida.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RESELIGO - AMW GMBH**

ZU implantat [10,8 mg/1 implantat] implantat u 1 napunjenom injekcionom špricu, u kutiji

ZU implantat [3,6 mg/1 implantat] implantat u 1 napunjenom injekcionom špricu, u kutiji

L02AE04 triptorelin

Doziranje: Decapeptyl-smanjenje proizvodnje i prevencija preuranjenog skoka luteinizirajućeg hormona (LH) kod žena koje su podvrgnute kontrolisanoj hiperstimulaciji jajnika u sklopu metoda potpomognute oplodnje: s.c. jednom dnevno; bolesnica treba da ostane pod medicinskim nadzorom tokom 30 min. nakon prvog davanja; Decapeptyl depo-muškarci, hormonski zavisni lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom prostate: s.c. ili im. 3,75 mg svakih 4 nedjelje; žene, miomi maternice, endometriozna: 3,75 mg jednom u 4 nedjelje, liječenje započeti tokom prvih 5 dana ciklusa; djeca, dokazani centralni prerani pubertet (djevojčice mlađe od 9 god, dječaci mlađi od 10 god.): doziranje na osnovu tjelesne mase: djeca 30 kg 3,75 mg; daje se 0., 14. i 28. dana, nakon toga svake 3 sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DECAPEPTYL - FERRING PHARMACEUTICALS SA

SZU otopina za injekciju [0.1 mg/1 mL] 7 šprica sa po 1 ml otopine za injekciju

DECAPEPTYL DEPO - FERRING PHARMACEUTICALS SA

SZU prašak i otapalo za suspenziju za injekciju [3.75 mg/1 mL] 1 set praška i otapala za suspenziju za injekciju

L02B Hormonski antagonisti i srodni lijekovi

L02BA Anti-estrogeni

L02BA01 tamoksifen

Doziranje: *karcinom dojke i endometrijuma:* 20-40 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.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LTD.

SZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 stripa po 10 tableta) u kutiji

L02BB Anti-androgeni

L02BB01 flutamid

Doziranje: *hormonski zavisan karcinom prostate:* 250 mg 3 puta na dan u monoterapiji ili u kombinaciji sa LH-RH agonistima; ako se primjenjuje u kombinaciji sa LH-RH agonistima, primjenu flutamida započeti najmanje 24 sata prije primjene agonista LH-RH i nastaviti sa primjenom najmanje 3 sedmice.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLUTASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

SZU/Rp tableta [250 mg/1 tableta] 30 tableta u bočici, u kutiji

SZU/Rp tableta [250 mg/1 tableta] 90 tableta u bočici, u kutiji

L02BB03 bikalutamid

Doziranje: *lokalno uznapredovali karcinom prostate sa visokim rizikom od progresije bolesti:* 150 mg jednom dnevno; *lokalno uznapredovali, ne-metastatski karcinom prostate kada je hirurška kastracija ili druga medicinska intervencija neodgovarajuća:* 150 mg jednom dnevno; *uznapredovali karcinom prostate u kombinaciji sa LHRH analogom ili hirurškom kastracijom:* 50 mg jednom dnevno (započeti istovremeno sa sprovođenjem hirurške kastracije ili najmanje 3 dana prije početka terapije LHRH analogom)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BICALOX - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 blister sa 28 filmom obloženih tableta) u kutiji

BICAPROST - SYNTHON B.V

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/PE/PVDC//AI blistera po 7 tableta) u kutiji

BICUSAN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

BIKALIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 A/PVC blistera po 10 film tableta), u kutiji

BIKALUTAMID JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji

BIKALUTAMID PLIVA 150 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/PVdC//Al blistera po 14 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 karcinom prostate rezistentan na kastraciju kod muškaraca koji su asimptomatski ili s blagim simptomima nakon neuspješnog liječenja androgenom deprivacijom a kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana; metastatski karcinom prostate kod pacijenata rezistentnih na kastraciju kod kojih je bolest napredovala tokom ili nakon terapije docetakselom: oralno, 160 mg u jednoj dozi

REGISTROVANI LIJEKOVI:**XTANDI - ASTELLAS PHARMA D.O.O.**

Rp kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 112 kapsula, mekih (4 blistera sa 28 kapsula), u kutiji

L02BG Inhibitori aromataze**L02BG03 anastrozol**

Doziranje: adjuvantno liječenje žena u postmenopauzi s ranim invazivnim karcinomom dojke koji ima pozitivne hormonske receptore; dopunsko liječenje žena u postmenopauzi sa hormon-pozitivnim receptorima kod ranog karcinoma dojke koje su već dobijale tamoksifen tokom 2-3 god; uznapredovali karcinom dojke kod postmenopauzalnih žena sa hormon pozitivnim receptorima ili koje daju odgovor na tamoksifen: 1 mg/dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ANASTRAZE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta)

ANASTROZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVdC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

AREMED - REMEDICA LTD.

Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/PVC blistera po 14 tableta)

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 standardu adjuvantnu terapiju sa tamoksifenom tokom 5 godina; terapija prve linije kod postmenopauzalnih žena sa uznapredovalim, hormon-zavisnim karcinomom dojke; terapija uznapredovalog karcinoma dojke kod žena sa prirodnom ili vještački izazvanom postmenopauzalnim statusom, koje su prethodno liječene antiestrogenima; preoperativna terapija žena u postmenopauzi sa lokalizovanim karcinomom dojke sa pozitivnim hormonskim receptorima, čime se omogućuje naknadna operacija uz očuvanje

dojke kod žena koje nisu primarno smatrane kandidatkinjama za ovu vrstu operacije: 2,5 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ SZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta

FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

△ SZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

LAMETTA - VIPHARM S.A.

△ SZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

LERANA - HEATON A.S.

△ SZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)

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

LETROZOMAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

△ SZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)

LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ SZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blister po 10 tableta)

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: 25 mg/dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALVOSTAN - EIRGEN PHARMA LIMITED

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

AROMASIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 blistera po 15 tableta)

ESCEPRAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (9 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

EXEDRAL - REMEDICA LTD.

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

PERAMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

L02BX Ostali hormonski antagonisti i srodni lijekovi**L02BX02 degareliks**

Doziranje: *hormonski zavisan karcinomom prostate u uznapredovaloj fazi:* s.c. u abdominalnu regiju, odrasli preko 18 god. inicijalno 240 mg (2 inj. od 120 mg), zatim 80 mg svakih 28 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FIRMAGON - FERRING PHARMACEUTICALS SA**

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [120 mg/1 viala] 2 bočice sa praškom i 2 prethodno napunjena šprica sa rastvaračem. Dodatna oprema: 2 klipa za špric, 2 adaptera za bočicu i 2 igle

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [80 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom i 1 prethodno napunjena špric rastvaračem. Dodatna oprema: klip za špric, adapter za bočicu i igla za injekciju

L02BX03 abirateron

Doziranje: *sa prednizonom ili prednizolonom za terapiju metastatskog karcinoma prostate koji je rezistentan na kastraciju, kod odraslih muškaraca kod kojih je bolest progredirala tokom ili poslije hemioterapijskog režima zasnovanog na docetakselu, 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:* 1 g jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT.**

ZU/Rp tableta [250 mg/1 tableta] plastična bočica sa 120 tableta, u kutiji

L03 IMUNOSTIMULANSI**L03A Imunostimulansi****L03AA Faktori stimulacije kolonija****L03AA02 filgrastim**

Doziranje: *mobilizacija perifernih matičnih ćelija:* s.c. ili kao infuzija 1 M.i.j./kg/dan tokom 5 - 7 dana; *nakon mijelosupresivne hemioterapije:* s.c. 0,5 M.i.j./kg/dan; *mijeloablativna hemioterapija nakon koje slijedi transplatacija koštane srži:* i.v. ili s.c. 1 M.i.j./kg/dan; *uobičajena citotoksična hemioterapija* s.c. ili i.v. infuzijom (tokom 30 minuta): 0,5 M.i.j./kg/dan po isteku najmanje 24 sata nakon citotoksične hemioterapije; *teška kongenitalna neutropenija; ciklična neutropenija; idiopatska neutropenija sa čestim rekurentnim infekcijama:* s.c. injekcija, početi sa 1,2 M.i.j./kg/dan u jednoj ili više podijeljenih doza, odnosno (idiopatska i ciklička neutropenija) početi sa 0,5 M.i.j./kg/dan, titrirati prema odgovoru; *mobilizacija matičnih ćelija periferne krvi u zdravih davaoca prije*

alogene transplantacije matičnih ćelija periferne krvi: s.c. 1 M.i.j./kg/dan tokom 4-5 dana; *neutropenija u HIV inficiranih pacijenata*: s.c. inj. početna doza 0,1 M.i.j. kg/dan, podešavati prema odgovoru do maks. 0,4 M.i.j. kg/dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIVESTIM - HOSPIRA UK LIMITED

SZU/Rp rastvor za injekciju/ infuziju [120 µg/0.2 mL] 1 napunjen injekcioni špric sa 0,2 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 5 napunjenih injekcionih špriceva

SZU/Rp rastvor za injekciju/ infuziju [300 µg/0.5 mL] 1 napunjen injekcioni špric sa 0,5 ml rastvora za injekciju /infuziju, kutija sa 5 napunjenih injekcionih špriceva

SZU/Rp rastvor za injekciju/ infuziju [480 µg/0.5 mL] 1 napunjen injekcioni špric sa 0,5 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 5 napunjenih injekcionih špriceva

TEVAGRASTIM - TEVA PHARMA B.V

SZU otopina za injekciju/ infuziju [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena štrcaljka s trajno pričvršćenom iglom bez zaštite za iglu

SZU otopina za injekciju/ infuziju [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena štrcaljka s trajno pričvršćenom iglom sa zaštitom za iglu

SZU otopina za injekciju/ infuziju [480 µg/0.8 mL] 1 napunjena štrcaljka s trajno pričvršćenom iglom bez zaštite za iglu, sa 0,8 ml otopine za injekciju ili infuziju u kutiji

SZU otopina za injekciju/ infuziju [480 µg/0.8 mL] 1 napunjena štrcaljka s trajno pričvršćenom iglom sa zaštitom za iglu, sa 0,8 ml otopine za injekciju ili infuziju u kutiji

ZARZIO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

SZU otopina za injekciju/ infuziju [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu, u kutiji

SZU otopina za injekciju/ infuziju [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji

SZU otopina za injekciju/ infuziju [480 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu

SZU otopina za injekciju/ infuziju [480 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu u kutiji

L03AA10 lenograstim

Doziranje: *transplantacija koštane srži*: i.v.inf. odrasli i djeca preko 2 god.19,2 M.i.j./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

SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [263 µg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju po 263 mcg i 5 ampula rastvarača (voda za injekciju) u kutiji

L03AA13 pegfilgrastim

Doziranje: *skraćenje trajanja neutropenije i smanjenje učestalosti febrilne neutropenije kod bolesnika s malignom bolesti koja se liječi citotoksičnom hemoterapijom (izuzet hronične mijeloidne leukemije i mijelodisplastičnih sindroma: s.c. inj. odrasli preko 18 god. 6 mg uz svaki hemoterapijski ciklus, početi 24 sata nakon hemoterapije*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NEULASTIM - AMGEN (EUROPE) GMBH**

SZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [6 mg/0.6 mL] 1 napunjena staklena šprica (staklo tipa I) sa 0,6 ml rastvora za injekciju, sa gumenim čepom i iglom od nerđajućeg čelika u kutiji

L03AB Interferoni**L03AB04 interferon alfa-2a**

Doziranje: *s.c. leukemija vlastitih ćelija: inicijalno 3 M.i.j./dan, doza održavanja je 3 puta sedmično 3 M.i.j; Kapoši sarkom kod bolesnika sa AIDS-om: 18-36 M.i.j/dan; hronična mijeloidna leukemija: 3 M.i.j.-9 M.i.j/dan, doza održavanja 9 M.i.j/dan; T-ćelijski kožni limfom: 3 M.i.j.-18 M.i.j, doza održavanja 3 puta sedmično u maksimalnoj dozi koju bolesnik podnosi ali ne većoj od 18 M.i.j; hronični hepatitis B (sa pozitivnim markerima virusne replikacije HBV DNA ili HbeAg): 2,5-5 M.i.j./m² 3 puta sedmično; hronični hepatitis C (u kombinaciji sa ribavirinom-bolesnici kod kojih je došlo do relapsa): 4,5 M.i.j. 3 puta sedmično, prethodno neliječeni bolesnici: 3 M.i.j.-4,5 M.i.j. 3 puta sedmično; ukoliko pacijent ne podnosi ribavirin ili ako postoje kontraindikacije primjenjuje se monoterapija: 3 M.i.j.-6 M.i.j. 3 puta sedmično, doza održavanja 3 M.i.j. 3 puta sedmično; folikularni non-Hodgkins limfom: 6 M.i.j./m² od 22. do 26. dana svakog ciklusa od 28 dana istovremeno sa uobičajenim hemoterapijskim protokolom (kombinacija ciklofosfamida, prednizona, vinkristina i doksorubicina); uznapredovali karcinom bubrenih ćelija: (u kombinaciji sa vinblastinom): 3 M.i.j. 3 puta sedmično u prvoj sedmici, 9 M.i.j. 3 puta sedmično sljedeće sedmice i nakon toga 18 M.i.j. 3 puta sedmično, liječenje traje najmanje 3, a najviše 12 mjeseci; (u kombinaciji sa bevacizumabom): 9 M.i.j. 3 puta sedmično do progresije bolesti ili najduže 12 mjeseci; liječenje se može započeti manjom dozom (3 ili 6 M.i.j.) ali dozu od 9 M.i.j. treba dostignuti u prve 2 sedmice liječenja; hirurški odstranjen melanom: 3 M.i.j. 3 puta sedmično, u slučaju nepodnošenja dozu smanjiti na 1,5 M.i.j. 3 puta sedmično.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ROFERON-A - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [3000000 i.j./0.5 mL] 1 staklena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju u napunjenoj šprici, u kutiji

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [6000000 i.j./0.5 mL] 1 staklena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju u kutiji

L03AB05 interferon alfa-2b

Doziranje: *hronični hepatitis B, hronični hepatitis C, leukemija vlasastih ćelija, hronična mijeloidna leukemija, multipli mijelom, folikularni limfom, karcinoid, melanom: 3-10 M.i.j./dan, nekoliko dana, sedmica ili mjeseci zavisno od indikacije.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**INTRON A - MERCK SHARP & DOHME BV**

SZU rastvor za injekciju [18000000 i.j./1.2 mL] kutija sa 1 penom, 12 igala i 12 tufpera

SZU rastvor za injekciju [30000000 i.j./1.2 mL] 1 pen, 12 igala za injekciju i 12 tufpera, u kutiji

L03AB07 interferon beta-1a

Doziranje: Avonex-pacijenati sa dijagnozom relapsne multiple skleroze (MS) sa dvije ili više akutnih egzacerbacija (relapsa) u prethodne tri godine bez dokaza o kontinuiranoj progresiji između relapsa; pacijenati sa pojedinačnim demijelinizacionim događajem sa akutnim inflamatornim procesom, ukoliko je dovoljno ozbiljan da opravda terapiju intravenskim kortikosteroidima, i ako je određeno da postoji visoki rizik da se razvije klinički evidentna multipla skleroza: 30 mcg (0,5 ml rastvora) jednom sedmično u vidu i.m. injekcije; Rebif-relapsna multipla skleroza: s.c. 22 ili 44 mcg tri puta sedmično

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVONEX - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH

- ZU rastvor za injekciju [30 µg/0.5 mL] 4 napunjena pena sa po 0,5 ml rastvora za injekciju, 4 igle i 4 zatvarača za pen, u zaštitnom pakovanju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [30 µg/0.5 mL] 4 napunjene šprice sa po 0,5 ml rastvora za injekciju i 4 igle, u zaštitnom pakovanju, u kutiji

REBIF - MERCK EXPORT GMBH

- ZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [22 µg/0.5 mL] 12 napunjenih injekcionih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [44 µg/0.5 mL] 12 napunjenih injekcionih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L03AB08 interferon beta-1b, rekombinantni

Doziranje: multipla skleroza: 250 mcg (8 M.i.j.) s.c. svaki drugi dan (preporučuje se početna doza 62,5 mcg svaki drugi dan i postepeno povećavati dozu do 250 mcg (1 ml) svaki drugi dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETAFERON - BAYER PHARMA AG

- 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

L03AB10 peginterferon alfa-2b

Doziranje: hronični hepatitis C monoterapija: 0,5 ili 1,0 mcg/kg s.c. jednom sedmično tokom 6 ili 12 mjeseci; u kombinaciji sa ribavirinom: 1,5 mcg/kg sedmično; doze peginterferon alfa 2b se određuju prema tjelesnoj površini, a doze ribavirina prema tjelesnoj masi, preporučena doza je 60 mcg/m² peginterferon alfa 2b sedmično i 15 mg/kg dnevno ribavirina podijeljeno u dvije doze; za liječenje djece starosti 3 i više godina, adolascenata, koji imaju hronični hepatitis, nisu prethodno liječeni, nemaju dekompenzaciju jetre i imaju pozitivan HCV-RNK

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PEGINTRON - MERCK SHARP & DOHME BV

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu [100 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni pen sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju, 1 igla za injekciju I 2 tupfera za čišćenje u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu [120 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni pen sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju, 1 igla za injekciju I 2 tupfera za čišćenje u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu [150 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni pen sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju, 1 igla za injekciju I 2 tupfera za čišćenje u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu [50 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni pen sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju, 1 igla za injekciju I 2 tupfera za čišćenje u kutiji

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu [80 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni pen sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju, 1 igla za injekciju I 2 tupfera za čišćenje u kutiji

L03AB11 peginterferon alfa-2a

Doziranje: *hronični hepatitis B:* odrasli, monoterapija 180 mcg jednom sedmično tokom 48 sedmica; *hronični hepatitis C:* u kombinaciji sa ribavirinom: odrasli, 180 mcg s.c. tokom 4-18 mjeseci u zavisnosti o vrsti virusa kojim je pacijent zaražen; kod djece preko 5 god. i adolescenata koji ranije nisu liječeni, a koji imaju pozitivan nalaz HCV RNK u serumu: primjenjuje se samo kod djece sa površinom tijela većom od 0,7 m², preporučuje se upotreba unaprijed napunjenog šprica; za doziranje konsultovati literaturu proizvoda; *hronični hepatitis C, kao monoterapija, ukoliko se ribavirin ne podnosi ili je kontraindikovano*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PEGASYS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

SZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [135 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju

SZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [180 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju

ZU rastvor za injekciju u napunjenom penu [135 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa fiksnim iglom, klipnim rastvaračem i štitnikom za iglu u napunjenom penu, u kutiji

ZU rastvor za injekciju u napunjenom penu [180 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa fiksnom iglom, klipnim zatvaračem i štitnikom za iglu u napunjenom penu u kutiji

L03AX Ostali imunostimulansi

L03AX konjugat rhEGF-rP64K

Doziranje: *nesitnoćelijski karcinom pluća stadijuma IIIB/IV*, kod pacijenata koji su prošli prvu liniju liječenja prema standardnom hemioterapijskom protokolu baziranom na jedinjenjima platine sa objektivnim kliničkim odgovorom ili stabilnom bolešću: po šemi (datoj u literaturi proizvoda)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CIMAVAX-EGF - CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR

ZU emulzija za injekciju [0,8 mg/1 doza] Bijela kartonska kutija koja sadrži 2 neovisne kartonske kutije: jedna sa 4 bočice po 0,8 ml konjugata rhEGF-rP64K i druga sa 4 bočice po 0,8 ml uljanog adjuvansa Montanide ISA 51 VG

L03AX sok iz svježeg nadzemnog dijela ehinacee

Doziranje: *kratkoročno sprečavanje i liječenje prehlade:* oralne kapi, odrasli i djeca starija od 12 god, 3 puta dnevno po 2,5 ml rastvora; djeca 6 do 12 god: 3 puta dnevno po 1,5 ml rastvora; tablete, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 tbl. 3 do 4 puta dnevno; djeca 6-12 god, 1 tbl. 1 do 3 puta dnevno; djeca 4 do 6 god, 1 tbl. 1 do 2 puta dnevno; za postizanje zadovoljavajućeg terapijskog efekta, preparat treba uzimati najmanje jednu nedjelju, a najviše 8 uzastopnih nedjelja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMMUNAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp oralne kapi, rastvor [0.8 ml/1 mL] 50 ml rastvora u smeđoj staklenoj bočici sa plastičnom odmjernom kapaljkom u kutiji

BRp tableta [80 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta)

L03AX metenkefalin, tridekaktid

Doziranje: *relapsno remitentni oblici multiple skleroze (RRMS):* s.c. u kožu nadlaktice, odrasli, 12 mg 3 puta sedmično tokom 6 mjeseci, nakon toga 6 mg 3 puta sedmično; *tretman relapsa-akutne egzacerbacije:* dvostruka doza lijeka 12 mg otopljena u istom volumenu otapala kao i jednostruka doza u trajanju od 3 dana uzastopno; nakon toga nastavlja se šema prvobitnog doziranja (mjeseci se računaju po lunarnom kalendaru (1 mjesec = 4 sedmice); liofilizat se otapa sa priloženim otapalom, neposredno prije primjene)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENKORTEN - BOSNALIJEK D.D.

SZU 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

L03AX03 BCG vakcina

Doziranje: *primarni i recidivantni karcinom „in situ“ mokraćne bešike, prevencija recidiva nakon transuretralne resekcije:* 7-14 dana nakon biopsije 81 mg sedmično tokom 6 sedmica; poslije pauze od 6 sedmica, primijeniti još jednu intravezikalnu instalaciju sedmično tokom 1-3 sedmice; terapija održavanja: jedna intravezikalna instalacija nakon 3, 6, 12, 18 i 36 mjeseci;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMMUCYST - SANOFI PASTEUR S.A.

ZU prašak za intravezikalnu suspenziju [81 mg/1 viala] 1 bočica praška za intravezikalnu suspenziju, u kutiji

L03AX13 glatiramer acetat

Doziranje: *početni simptomi kod pacijenata sa visokim rizikom za razvoj multiple skleroze; smanjenje učestalosti relapsa kod ambulantnih pacijenata sa relapso-remitirajućim oblikom multiple skleroze koji su imali bar dva napada neurološke disfunkcije tokom protekle dvije godine:* s.c. odrasli preko 18 god, 20 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COPAXONE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

SZU/Rp otopina za injekciju [20 mg/1 mL] 28 (4 x 7) napunjenih štrcaljki, s iglom u blisteru

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/1 mL] 12 napunjenih štrcaljki sa po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

L04 IMUNOSUPRESIVI

L04A Imunosupresivi

L04AA Selektivni imunosupresivi

L04AA06 mikofenolna kiselina

Doziranje: *profilaksa akutnog odbacivanja transplantiranih organa (u kombinaciji sa ciklosporinom i kortikosteroidima)-transplantacija bubrega:* odrasli-oralni mikofenolat mofetil 1 g 2 puta dnevno uključiti u okviru 72 sata od transplantacije; *djeca i adolescenti (uzrast 2-18 god.)* 600 mg/m² 2 puta dnevno, a pacijenti koji imaju površinu tijela veću od 1,5 m² 1 g 2 puta dnevno; *transplantacija srca:* odrasli-oralni mikofenolat mofetil 1,5 g 2 puta dnevno uključiti u okviru 5 dana od transplantacije; *transplantacija jetre:* uz i.v. mikofenolat koji treba uključiti u roku od 4 dana nakon transplantacije, oralni mikofenolat mofetil treba uključiti što prije zbog bolje tolerancije, 1,5 g 2 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CELLCEPT - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

RpSp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 100 kapsula (1 blister sa 10 kapsula) u kutiji

MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

RpSp gastrorezistentna tableta [180 mg/1 tableta] blister sa 10 gastrorezistentnih tableta (12 blistera po 10 tableta), u kutiji

RpSp gastrorezistentna tableta [360 mg/1 tableta] blister sa 10 gastrorezistentnih tableta (12 blister po 10 tableta), u kutiji

TRIXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih (10 PVC/PVdC/AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji

L04AA13 leflunomid**Doziranje:** *aktivni 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**

△ RpSp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (1HDPE bočica po 30 tableta)

LEFLON - PHARMATHEN S.A.

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica) u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica) u kutiji

L04AA23 natalizumab**Doziranje:** *tretman visoko aktivne multiple skleroze s fazama relapsa i remisije kod pacijenata kod kojih je bolest jako aktivna uprkos liječenju beta-interferonom ili kod pacijenata s teškom brzo napredujućom relapsno-remitentnom multiplom sklerozom:* odrasli preko 18 god, i.v. 300 mg jedanput svake 4 sedmice.**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/15 mL] 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

L04AA27 fingolimod**Doziranje:** *visoko aktivni relapsno-remitirajući oblik multiple skleroze uprkos potpunom i adekvatnom liječenju barem jednom terapijom koja modifikuje tok bolesti ili kod brzog razvoja teškog relapsno-remitirajućeg oblika multiple skleroze:* odrasli preko 18 god, 0,5 mg jednom dnevno; terapiju započinje i prati ljekar specijalista**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

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 preko 18 god. i.v. inf. tokom 30 min. inicijalno 300 mg, ponoviti nakon 2 nedjelje i nakon 6 nedjelja nakon inicijalne doze, a nakon toga na svakih 8 nedjelja (ukoliko je terapija prekinuta ili je došlo do smanjenja odgovora, učestalost doziranja se može povećati na 300 mg na 4 nedjelje); razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko se do 10. nedjelje ne utvrdi korist terapije; *umjeren do izrazito aktivna Crohnova bolest:* odrasli preko 18 god. i.v. inf. tokom 30 min. inicijalno 300 mg, ponoviti nakon 2 nedjelje i nakon 6 nedjelja nakon inicijalne doze, a nakon toga na svakih 8 nedjelja-ukoliko odgovor nije postignut, dodatna doza od 300 mg može biti data 10 nedjelja nakon inicijalne doze; ukoliko je terapija prekinuta ili je došlo do smanjenja odgovora, učestalost doziranja se može povećati na 300 mg na 4 nedjelje); razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko se do 14. nedjelje ne utvrdi korist terapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/1 bočica] 1 bočica sa 300 mg praška, u kutiji

L04AA34 alemtuzumab

Doziranje: *liječenje odraslih bolesnika s relapsno-remitentnom multipla sklerozom (RRMS), kada je bolest aktivna:* terapiju i dijagnozu treba uspostaviti iskusan neurolog, koji ima iskustva u liječenju pacijenata sa multipla sklerozom, a za doziranje i premedikaciju konsultovati literaturu proizvoda, tj sažetak karakteristika lijeka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LEMTRADA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

ZU/Rp koncentrat za rastvor za infuziju [12 mg/1 bočica] 1 bočica sa 1,2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L04AB Tumor nekrozis faktor (TNF-alfa) inhibitori

L04AB01 etanercept

Doziranje: *umjereni do ozbiljni aktivni reumatoidni artritis sam ili u kombinaciji sa metotreksatom kada je odgovor na druge antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti neadekvatan i kod jakog, aktivnog i progresivnog reumatskog artritisa kod pacijenata koji prethodno nisu liječeni metotreksatom; aktivni poliarikularni juvenilni idiopatski artritis kod djece koja nisu adekvatno odgovorila na metotreksat ili koja ga ne podnose; aktivni i progresivni psorijatični artritis kod odraslih koji su neadekvatno odgovorili na druge antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti; jaki ankilozirajući spondilitis kod pacijenata koji su neadekvatno odgovorili na konvencionalnu terapiju; aksijalni spondiloartritis bez radiografskih dokaza, umjereni do teški psorijatični plakovi bez odgovora na drugu sistemsku terapiju uključujući ciklosporin, metotreksat ili PUVA terapiju ili sa kontraindikacijama ili sa nepodnošenjem iste; pedijatrijska plak psorijaza (u dobi od 6 god. i više); s.c.inj. reumatoidni artritis, psorijatični artritis, ankilozirajući spondilitis, odrasli preko 18 god. 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično; aktivni poliarikularni juvenilni idiopatski artritis, djeca 2-17 godina, 400 mcg/kg (maks. 25*

mg) dva puta nedjeljno, sa intervalom 3-4 dana između doza ili 800 mcg/kg (maks. 50 mg) jednom nedjeljno; razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca; pedijatrijska plak psorijaza, 0,8 mg/kg (do maks. 50 mg po dozi) jednom sedmično u trajanju do 24 sedmice, liječenje treba prekinuti kod pacijenata koji ne pokazuju odgovor na terapiju nakon 12 sedmica

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENBREL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

SZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [25 mg/0.5 mL] 4 šprice od prozirnog stakla napunjene otopinom, 4 igle od nerđajućeg čelika i 8 jastučića natopljenih alkoholom

SZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [50 mg/1 mL] 4 šprice od prozirnog stakla napunjene otopinom, 4 igle od nerđajućeg čelika i 8 jastučića natopljenih alkoholom

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

L04AB02 infliksimab

Doziranje: *reumatoidni artritis* (u kombinaciji sa metotreksatom): i.v. inf. odrasli preko 18 god. 3 mg/kg uz dodatne doze od 3 mg/kg 2. i 6. sedmice nakon prve, te nadalje svakih 8 sedmica; ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 12 sedmica, doza se povećava postepeno po 1,5 mg/kg svakih 8 sedmica, do maks. 7,5 mg/kg svakih 8 sedmica; alternativno, 3 mg/kg se može dati svake 4 sedmice; prekinuti liječenje ukoliko nema odgovora 12 sedmica od početne infuzije ili nakon podešavanja doze; *ankilozirajući spondilitis*: odrasli preko 18 god, 5 mg/kg ponoviti 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim svakih 6 - 8 sedmica; prekinuti liječenje ukoliko nema odgovora 6 sedmica od početne infuzije; *psorijatični artritis* (u kombinaciji sa metotreksatom): odrasli preko 18 god, 5 mg/kg, ponavljati 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim svakih 8 sedmica; *težak aktivni oblik Kronove bolesti*: odrasli preko 18 god, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2 sedmice poslije početne doze, zatim ukoliko je došlo do odgovora doza održavanja 5 mg/kg 6 sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; djeca 6-18 god. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. i 6. sedmica poslije početne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; interval između doza održavanja podešavati prema odgovoru; prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora u toku 10 sedmica od početne doze; *fistulozna Kronova bolest*: odrasli preko 18 god, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2 sedmice i 6 sedmica nakon početne doze, zatim ukoliko je došlo do odgovora, konsultovati literaturu proizvođača za sljedeće doze; djeca 6-18 god. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica nakon početne doze, zatim ukoliko je došlo do odgovora, konsultovati literaturu proizvođača za sljedeće doze; *jaki aktivni ulcerozni kolitis*: odrasli preko 18 god. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; prekinuti sa terapijom ukoliko nema odgovora 14 sedmica poslije početne doze; djeca 6-18 god. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; prekinuti sa terapijom ukoliko nema odgovora 8 sedmica poslije početne doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFLECTRA - HOSPIRA UK LIMITED

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bočica, u kutiji

REMICADE - MERCK SHARP & DOHME BV

SZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 100 mg praškom za koncentrat za otopinu za infuziju

REMSIMA - CELLTRION INC., REPUBLIKA KOREJA

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju (1 staklena bočica), u kutiji

L04AB04 adalimumab

Doziranje: *reumatoidni artritis:* s.c. odrasli preko 18 god, 40 mg svake 2 sedmice; ukoliko je neophodno povećati na 40 mg sedmično kod pacijenata koji primaju samo adalimumab; razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *psorijatični artritis, ankilozirajući spondilitis, aksijalni spondiloartritis:* odrasli preko 18 god. 40 mg svake 2 sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *psorijaza:* početna doza 80 mg a zatim 40 mg u drugoj sedmici i zatim svake 2 sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 16 sedmica; *gnojni hidradenitis:* 160 mg inicijalno u danu 1 (4 inj od 40 mg u jednom danu ili 2 inj od 40 mg u toku 2 uzastopna dana, nakon čega slijedi doza od 80 mg 2 sedmice kasnije u danu 15 (2 inj od 40 mg u jednom danu); liječenje se nastavlja 2 sedmice kasnije (dan 29) dozom od 40 mg svake sedmice; razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *Crohnova bolest:* početna doza 80 mg, a zatim 40 mg u drugoj sedmici i zatim 40 mg svake 2 sedmice; po potrebi može se dati 160 mg (4 inj u jednom danu ili 2 inj dnevno tokom 2 uzastopna dana), zatim 80 mg nakon 2 sedmice i potom 40 mg svake 2 sedmice; *ulcerozni kolitis:* 160 mg u sedmici 0 (4 inj u jednom danu ili 2 inj dnevno tokom 2 uzastopna dana), zatim 80 mg nakon 2 sedmice i potom 40 mg svake 2 sedmice; *poliartikularni juvenilni idiopatski artritis:* djeca 2-12 god. 24 mg/m² do maks. 20 mg (za djecu 2-4 god.) i 40 mg (za djecu 4-12 god.) svake 2 sedmice; razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; djeca 4-13 god. 24 mg/m² do maks. 40 mg svake 2 sedmice; razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *artritis povezan sa entezitisom:* djeca starija od 6 god. 24 mg/m² do maks. 40 mg svake 2 sedmice; za doziranje kod djece u ostalim indikacijama konsultovati literaturu proizvođača; *uveitis:* početna doza 80 mg, zatim 40 mg svake druge sedmice, počevši 7 dana nakon početne doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HUMIRA - ABBVIE INC.

SZU otopina za injekciju [40 mg/0.8 mL] pakovanje sa dvije kutije od kojih svaka sadrži: 1 bočicu, 1 praznu sterilnu špricu, 1 iglu, 1 adapter za bočicu i 2 alkoholom natopljena jastučića

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [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 [40 mg/0.8 mL] 2 staklene šprice sa 0,8 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholom natopljena tufera, u kutiji

L04AB06 golimumab

Doziranje: *u kombinaciji s metotreksatom (MTX) za liječenje umjerenog do teškog oblika reumatoidnog artritisa u odraslih bolesnika čiji je odgovor na antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti (terapija DMARD), uključujući metotreksat, neadekvatan; liječenje teškog, aktivnog i progresivnog reumatoidnog artritisa kod odraslih koji prethodno nisu bili liječeni MTX; kao monoterapija ili u kombinaciji s metotreksatom, za liječenje aktivnog i progresivnog psorijatičnog artritisa u odraslih bolesnika u kojih je odgovor na prethodno liječenje antireumatskim lijekovima koji modifikuju tok bolesti bio neadekvatan; teški oblik*

aktivnog ankilozirajućeg spondilitisa kod pacijenata koji nisu adekvatno reagovali na konvencionalnu terapiju; ulcerozni kolitis: odrasli preko 18 god. 50 mg jednom mjesečno, istog dana u mjesecu; razmotriti opravdanost dalje terapije ukoliko se nakon 3-4 doze ne postigne adekvatan klinički odgovor; pacijenti tjelesne mase preko 100 kg, ukoliko se ne postigne adekvatan klinički odgovor nakon 3-4 doze od 50 mg jednom mjesečno, doza se može povećati na 100 mg jednom mjesečno, razmotriti opravdanost dalje terapije ukoliko se ne postigne adekvatan klinički odgovor nakon 3-4 ove više doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SIMPONI - MERCK SHARP & DOHME BV

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [50 mg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju u napunjenom penu [50 mg/0.5 mL] 1 napunjeni pen sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L04AC Inhibitori interleukina

L04AC07 tocilizumab

Doziranje: u kombinaciji s metotreksatom (MTX) za liječenje teškog, aktivnog i progresivnog reumatoidnog artritisa (RA) u odraslih bolesnika koji nisu ranije liječeni sa MTX; umjerenog do teškog aktivnog reumatoidnog artritisa (RA) odraslih koji nisu pokazali primjeren odgovor ili nisu podnosili prethodnu terapiju s jednim ili s više antireumatskih lijekova koji mijenjaju tok bolesti (disease-modifying anti-rheumatic drug-DMARD) ili antagonistima tumor nekrotizirajućeg faktora (TNF), kao monoterapija ili u kombinaciji sa metotreksatom: i.v. inf. preporučena doza je 8 mg/kg tjelesne težine (maks. 800 mg), jednom u četiri nedjelje; s.c. rastvor za injekciju u napunjenoj šprici 162 mg jednom sedmično; aktivni sistemski juvenilni idiopatski artritis (u kombinaciji sa metotreksatom ili sam ukoliko je metotreksat neodgovarajući) kod djece koja imaju neadekvatan odgovor na nesteroidne antiinflamatorne lijekove i sistemske kortikosteroide: i.v. inf. djeca 2-18 god. tjelesne mase manje od 30 kg 12 mg/kg jednom svake 2 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 6 nedjelja terapije; djeca tjelesne mase preko 30 kg 8 mg/kg jednom svake 2 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 6 nedjelja terapije; poliarikularni 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;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACTEMRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [200 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [400 mg/20 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [80 mg/4 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [162 mg/0.9 mL] 4 napunjene šprice po 0,9 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L04AC10 sekukinumab

Doziranje: *psorijatični artritis; ankilozantni spondilitis:* s.c. odrasli preko 18 god, 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; ukoliko se klinički odgovor ne postigne unutar 16 sedmica liječenja, razmotriti prekid liječenja; *plak psorijaza; psorijatični artritis za bolesnike koji imaju neodgovarajući odgovor na anti-TNFa:* s.c. 300 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 300 mg; ukoliko se klinički odgovor ne postigne unutar 16 sedmica liječenja, razmotriti prekid liječenja; svaka doza od 300 mg se daje u obliku dvije subkutane injekcije od 150 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COSENTYX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [150 mg/1 mL] 1 napunjen pen sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [150 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L04AD Inhibitori kalcineurina

L04AD01 ciklosporin

Doziranje: *transplantacija organa:* 12 sati prije hirurškog zahvata 10-15 mg/kg; uspostavljena doza nastavlja se tokom 1-2 sedmice postoperativno, a zatim se postepeno smanjuje do doze održavanja 2-6 mg/kg; kada se daje u kombinaciji sa drugim imunosupresivima doza se smanjuje (npr. na 3-6 mg/kg inicijalno); *transplantacija koštane srži:* početna doza se daje dan prije hirurškog zahvata, 3-5 mg/kg dnevno; uspostavljena doza se nastavlja do 2 sedmice postoperativno, a zatim se prelazi na oralni tretman ciklosporinom sa dozom od oko 12,5 mg/kg/dan; *endogeni uveitis:* 5 mg/kg/dan, po postizanju učinka doza se može smanjiti na 0,5-1 mg/kg/dan do konačne doze 2,5 mg/kg/dan (u refraktornim slučajevima vremenski ograničeno može se doza povisiti na 7 mg/kg/dan); *nefrotički sindrom:* ako je bubrežna funkcija normalna 5 mg/kg/dan, postepeno smanjivati na učinkovitu dozu; kod pacijenata sa poremećenom bubrežnom funkcijom 2,5 mg/kg/dan uz pažljivo nadgledanje; *reumatoidni artritis:* 3 mg/kg/dan, doza se može postepeno povećavati, ali ne smije da pređe 5 mg/kg/dan; *psorijaza:* 2,5 mg/kg/dan, ukoliko poboljšanje ne nastupi za mjesec dana dozu postepeno povećavati, ali ne smije premašiti 5 mg/kg/dan; dnevna doza ciklosporina treba uvijek da bude podijeljena na dvije doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CIKLOSPORIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih

Rp kapsula, meka [50 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih

RpSp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih

RpSp oralni rastvor [100 mg/50 mL] 50 ml oralnog rastvora

EQUORAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

RpSp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (5 Al/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

RpSp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (5 Al/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

RpSp kapsula, meka [50 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (5 Al/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

RpSp oralna otopina [100 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml oralne otopine, plastična šprica i plastična cjevčica, u kutiji

SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- RpSp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (5 blistera sa 10 mekih kapsula)
- RpSp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 blistera po 5 kapsula), u kutiji
- RpSp kapsula, meka [50 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (5 blistera sa 10 kapsula, mekih)
- RpSp oralni rastvor [100 mg/1 mL] blister sa staklenom bočicom sa 50 ml oralnog rastvora i špric-menzura za doziranje

L04AD02 takrolimus

Doziranje: profilaksa odbacivanja alogenih transplantata jetre, bubrega i srca; odbacivanje alogenih transplantata pri postojanju rezistencije na primjenu drugih imunosupresivnih lijekova: doze su individualne u zavisnosti od transplantiranog organa - odrasli i djeca početna doza 0,1-0,3 mg/kg/dan podijeljeno u dvije doze; kapsule sa produženim oslobađanjem se uzimaju jednom dnevno, sprečavanje obacivanja presađene jetre, početi 12-18 sati nakon transplantacije, oralno 0,1-0,2 mg/kg dnevno, sprečavanje odbacivanja presađenog bubrega, početi 24 sata prije transplantacije, oralno 0,2-0,3 mg/kg dnevno; oralni preparati takrolimusa se propisuju i uzimaju prema zaštićenom nazivu, budući da je prebacivanje sa jednog proizvoda na drugi povezano sa izvještajima o toksičnosti i odbacivanju transplantata

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.**

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [1 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [3 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

PROGRAF - ASTELLAS PHARMA 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 [1 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

TACNI - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- RpSp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- RpSp kapsula, tvrda [1 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- RpSp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

TACROLIMUS LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PE/PVdC//AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [1 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PE/PVdC//AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PE/PVdC//AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

TRACSUS - LABORATORIOS CINFA S.A.

- RpSp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- RpSp kapsula, tvrda [1 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- RpSp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

L04AX Ostali imunosupresivi

L04AX01 azatioprin

Doziranje: *transplantacija:* početna doza do 5 mg/kg/dan, doza održavanja 1-4 mg/kg/dan; *teški reumatoidni artritis, upalne crijevne bolesti (Kronova bolest ili ulcerozni kolitis), sistemski eritemski lupus, dermatomiozitis i polimiozitis, auto-imuni hronični aktivni hepatitis, nodozni poliarteritis, autoimuna hemolitička anemija, hronična refraktorna idiopatska trombocitopenična purpura:* početna doza rijetko više od 3 mg/kg/dan, snižavanje prema odgovoru, doza održavanja 1-3 mg/kg/dan; ako nema poboljšanja za 3 mjeseca treba prekinuti primjenu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATIOPRIN - AQVIDA GMBH

- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (4 PVC-PVdC/VMCH blistera sa po 25 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (4 PVC-PVdC/VMCH blistera sa po 25 tableta), u kutiji

IMUPRIN - REMEDICA LTD.

- RpSp film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 blistera po 10 tableta)
- RpSp film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta)

IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (4 bijela neprozirna PVC/Al - blistera boje čilibara po 25 tableta), u kutiji

L04AX03 metotreksat

Doziranje: *umjeren do jak aktivni reumatoidni artritis:* oralno, odrasli preko 18 god, početna doza 7,5 mg jednom nedjeljno (jednokratno), dozu podešavati prema odgovoru; maks. 20 mg nedjeljno; *psorijaza:* 7,5 mg jednom sedmično; alternativno sedmična doza se može podijeliti u 3 dnevne doze (svakih 12 h)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

METHOTREXAT EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

- Δ ZU/Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 50 tableta u PP spremniku sa PE zatvaračem, u kutiji

L04AX04 lenalidomid

Doziranje: *multipli mijelom (novodijagnostifikovani):* odrasli preko 18 god. u kombinaciji sa deksametazonom, 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; u kombinaciji sa melfalanom i prednizonom, 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, do 9 ciklusa; za doze deksametazona, melfalana i prednizona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte, konsultovati literaturu proizvođa; *multipli mijelom kod odraslih pacijenata koji su prije toga primili najmanje jednu terapiju u kombinaciji sa deksametazonom:* odrasli preko 18 god, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; za doze deksametazona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvođa; *mijelodisplastični sindrom:* odrasli i djeca preko 18 god, u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; za podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvođa

REGISTROVANI LIJEKOVI:**REVLIMID - CELGENE EUROPE LIMITED**

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 blistera po 7 kapsula) u kutiji

M MIŠIĆNO - KOŠTANI SISTEM
M01 ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI LIJEKOVI
M01A Nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski lijekovi
M01AB Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance

M01AB01 indometacin

Doziranje: *upalne reumatske bolesti (reumatoidni artritis, seronegativni spondiloartritis); degenerativne bolesti zglobova (osteoartritis);* kapsule: početna doza tokom prve nedjelje 50-75 mg na dan, doza se svakih nedjelju dana povećava za 25-50 mg dok se ne postigne zadovoljavajući učinak ili maksimalna dnevna doza od 150-200 mg indometacina; *artropatija zbog odlaganja kristala (akutni urički artritis, pseudogih);* kapsule: početna doza je 50 mg tri puta na dan, nakon poboljšanja potrebno je brzo smanjivati dozu do potpunog prekida terapije; *izvanzglobni reumatizam (burzitis, kapsulitis, tendinitis, tendosinovitis, sinovitis, humeroskapularni periartritis);* kapsule: početna doza je 75-150mg na dan podijeljeno u 3-4 pojedinačne doze; *bolna stanja (lumbalgije, stanja nakon hirurških i zubarskih zahvata, dismenoreja);* kapsule: do 75 mg na dan podijeljeno u 2-3 pojedinačne doze; rektalna primjena za odrasle: 100 mg uveče, i ujutro ako je potrebno; maksimalna dnevna doza: 150-200 mg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INDOMETACIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Δ Rp čepić [100 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 stripa po 5 čepića)

INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Δ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (2 blistera po 15 kapsula)

M01AB05 diklofenak

Doziranje: *diklofenak natrijum-bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja (uključujući juvenilni idiopatski artritis) i druge mišićno-skeletne poremećaje; akutni gih; postoperativni bol:* oralno, 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, rektalno-supozitorije, 75-150 mg dnevno u podijeljenim dozama; *juvenilni idiopatski artritis:* oralno, djeca 6 mjeseci-18 god. 1,5-2,5 mg/kg (maks. 75 mg) 2 puta dnevno, alternativno, ukupna dnevna doza može biti data u 3 podijeljene doze; *postoperativni bol:* rektalno, djeca 6 mjeseci-18 god. tjelesne mase 8-12 kg 12,5 mg2 puta dnevnotokom maks. 4 dana; tjelesne mase preko 12 kg 1 mg/kg (maks. 50 mg) 3 puta dnevno tokom maks. 4 dana; i.v. inf ili i.m inj. u glutealni mišić, djeca 2-18 god. 0,3-1 mg/kg jednom ili 2 puta dnevno tokom maks. 2 dana (maks. 150 mg dnevno); **diklofenak kalijum-bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićno-skeletnih poremećaja; akutni gih:** 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; djeca preko 14 god. 75-100 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *postoperativni bol:* 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; djeca 9-14 god. (tjelesne mase 35 kg i više), do 2 mg/kg (maks. 100 mg) dnevno u 3 podijeljene doze; djeca preko 14 god. 75-100 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *migrena:* prvo 50 mg, ponoviti nakon 2 sata ukoliko je neophodno, zatim nakon 4-6 sati; maks. 200 mg u toku 24 sata; ne preporučuje se djeci; *groznica kod infekcije uha, nosa ili grla:* djeca preko 9 god. (tjelesne mase 35 kg i više), do 2 mg/kg (maks. 100 mg) dnevno u 3 podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DICLAC DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta s modificiranim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 10 tableta sa modificiranim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta s modificiranim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 20 tableta sa modificiranim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 10 tableta sa modificiranim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 20 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

DICLAC RETARD 100 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta s modifikovanim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PP/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

DICLOFENAC DUO - PHARMASWISS D.O.O.

Rp kapsula s modifikovanim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

DICLOFENAC RETARD REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O.

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula)

DIFEN - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta)

Rp želučanootporna tableta [50 mg/1 tableta] 20 želučanootpornih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta)

DIFEN RAPID - BOSNALIJEK D.D.

Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji

DIKLOFEN - GALENIKA A.D.

Rp gastorezistentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastorezistentnih 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)

Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula sa 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

DIKLOFENAK FARMAL - FARMAL D.D.

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta)

DIKLOFENAK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 5 braon staklenih ampula sa 3 mL rastvora za injekciju (1 PVC/Al - blister sa 5 ampula) u kutiji

DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.

ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 4 ampule sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp gastrozestentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastrozestentnih tableta (2 blistera po 10 tableta)
- Rp supozitorija [50 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 Al/PE stripa po 5 supozitorija)
- SZU otopina za injekciju [75 mg/3 mL] 5 ampula po 3 ml

NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blister po 10 kapsula)
- Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 OPA/Al/PVC folija/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

RAPTEN - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

RAPTEN DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 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 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp čepić [12.5 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/PE/ bijela neprozirna stripa po 5 čepića) u kutiji
- Rp čepić [25 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/PE/ bijela neprozirna stripa po 5 čepića) u kutiji
- Rp čepić [50 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/PE/ bijela neprozirna strip sa 5 čepića) u kutiji

VOLTAREN FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp želučanootporna obložena tableta [50 mg/1 tableta] 20 želučanootpornih filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

VOLTAREN INJEKCIJE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU otopina za injekciju [75 mg/3 mL] 5 ampula sa 3 ml otopine za injekciju u kutiji

VOLTAREN RAPID - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister po 10 tableta) u kutiji

VOLTAREN RETARD - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta s prilagođenim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

M01AB08 etodolol

Doziranje: bol i zapaljenje kod reumatskog artritisa i osteoartritisa: odrasli i djeca preko 18 god, 300-600 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

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 blister sa 14 tableta) u kutiji

ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta s produženim oslobađanjem [600 mg/1 tableta] 10 tableta sa produženim oslobađanjem (1 PVC/PE/PVDC//Al blister), u kutiji

PRODOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

M01AB11 acemetacin

Doziranje: bol i zapaljenje kod akutnog i hroničnog artritisa, ankilizirajućeg spondilitisa, drugih reumatskih oboljenja i mišićno-koštanih poremećaja: 60mg 1-3 puta dnevno, sa dovoljno tečnosti, tokom obroka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RANTUDIL FORTE - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Δ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih

M01AB55 diklofenak, orfenadrin

Doziranje: radikularna i vertebrogena bol, bol izazvana reumatskim oboljenjima, postoperativna bol nakon neurohirurških zahvata: uobičajna dnevna doza je 250ml rastvora za infuziju; u posebnim slučajevima mogu se dati dvije infuzije po 250ml na dan, uz pauzu od najmanje 8 sati između završetka prve i početna druge infuzije; infuzija mora trajati 1,5-2 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEODOLPASSE - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

SZU rastvor za infuziju [75 mg/250 mL+ 30 mg/250 mL] 10 boca po 250 ml rastvora

M01AC Oksikami

M01AC01 piroksikam

Doziranje: osteoartritis, reumatski artritis, ankilozirajući spondilitis: maks. 20 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LUBOR - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 20 kapsula (1 PVC/Al - blister), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 20 kapsula (1 PVC/Al - blister), u kutiji

M01AC05 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 16 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**XEFO - TAKEDA PHARMA AS**

ZU prašak i otopina za otopinu za injekciju [8 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa 8 mg praška za otopinu za injekcije i 5 staklenih ampula sa 2 mL otapala za otopinu za injekcije, u kutiji

XEFO RAPID - TAKEDA PHARMA AS

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: *bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja: egzacerbacija osteoartritis* (kratkotrajna terapija), oralno, odrasli i djeca preko 16 god. 7,5 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno na maks. 15 mg jednom dnevno; *reumatoidni artritis, ankilozirajući spondilitis:* odrasli i djeca preko 16 god. 7,5 -15 mg jednom dnevno (pacijenti sa renalnom insuficijencijom i stariji pacijenti maksimalno 7,5 mg dnevno); parenteralno (samo za odrasle): 7,5 – 15 mg jednom dnevno kao duboka intramuskularna injekcija, primjena ograničena na 2-3 dana, uz nastavak oralne primjene ako je neophodno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S.**

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVDC blister), u kutiji
Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVDC blister), u kutiji

LORMED - PRO.MED.CS PRAHA A.S.

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC-Al blister sa 10 tableta) u kutiji
Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC-Al blister sa 10 tableta) u kutiji

MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

MELOKSIKAM PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//Al-blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//Al-blistera po 10 tableta), u kutiji

MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister) u kutiji
Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al - blistera) u kutiji
ZU otopina za injekciju [15 mg/1.5 mL] 3 ampule od 1,5 ml, 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

MELOXICAM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC//Al blister po 10 tableta), u kutiji
- 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] 10 tableta (1 PVC/PVDC//Al blister po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

OXIMAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 1 blister sa 10 tableta, u kutiji
- Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 1 blister sa 10 tableta, u kutiji

ZELOXIM - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister) u kutiji
- Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister) u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [15 mg/1.5 mL] 3 ampule po 1,5 ml u kutiji

M01AE Derivati propionske kiseline

M01AE01 ibuprofen

Doziranje: *bol i zapaljenje kod reumatskih oboljenja (uključujući juvenilni idiopatski artritis) i druge mišično skeletne poremećaje; umjeren do jak bol uključujući dismenoreju; postoperativna analgezija; migrena; zubobolja; groznica sa neugodnošću i boli kod djece; post-imunizacijska groznica; odrasli i djeca preko 12 god. 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; bol i groznica kod djece: djeca 1-3 mjeseca 5 mg/kg 3-4 puta dnevno; djeca 3-6 mjeseci (tjelesne mase preko 5 kg), 50 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 6 mjeseci do 1 god, 50 mg 3-4 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 1-4 god. 100 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 4-7 god. 150 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 7-10 god. 200 mg 3 puta dnevno (do 30 mg/kg dnevno (maks. 2,4 g u 3-4 podijeljene doze); djeca 10-12 god, 300 mg 3 puta dnevno (do 30 mg/kg dnevno (maks. 2,4 g) u 3-4 podijeljene doze); reumatska oboljenja kod djece (uključujući juvenilni idiopatski artritis), djeca 3 mjeseca-18 god (tjelesne mase preko 5 kg), 30-40mg/kg (maks. 2,4 g) dnevno u 3-4 podijeljene doze*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BEFRON - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 ml oralne suspenzije u kutiji

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 ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE

Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici, u kutiji

BRUFEN - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

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 kesu] 30 vrećica sa šumećim granulama, u kutiji

BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

BRp šumeće granule [200 mg/1 kesu] 20 vrećica sa šumećim granulama, u kutiji

Rp šumeće granule [400 mg/1 kesu] 12 vrećica sa šumećim granulama, u kutiji

BRUFEN SR - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

Rp tableta s produženim oslobađanjem [800 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

CAFFEBOL MOMENT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp šumeća tableta [200 mg/1 tableta] 20 šumećih tableta (2 plastične fiole po 10 tableta) u kutiji

CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister sa 10 tableta) u kutiji

DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film tableta) u kutiji

DALSY - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

Rp sirup [100 mg/5 mL] Smeđa polietilenska bočica sa 100 mL sirupa i plastična kašika za doziranje u kutiji.

IBALGIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 12 film tableta (1 blister)

IBALGIN RAPID - SANOFI-AVENTIS GROUPE

BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 12 film tableta (2 blistera po 6 tableta) u kutiji

IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK

BRp kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mekih (1 blister)

IBUPROFEN - 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 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC blister), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1Al/PVC blister), u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije (staklena bočica sa oralnom suspenzijom, 1 plastični špric i 1 plastična čaša za doziranje), u kutiji

IBUPROFEN FARMAL - FARMAL D.D.

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [800 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta)

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 film tableta [600 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta)

IBUPROFEN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister sa 10 tableta) u kutiji
- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

IBUPROFEN LEK – LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- BRp kapsula, mehka [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mehkih (1 blister), u kutiji (PVdC/Al blisteri i dodatno pakovanje PVC/Al blisteri)
- BRp kapsula, mehka [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mehkih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji, PVdC/Al blisteri, dodatno pakovanje PVC/Al blisteri
- Rp kapsula, mehka [400 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mehkih (1 blister), u kutiji (PVdC/Al blisteri, dodatno pakovanje PVC/Al blisteri)
- Rp kapsula, mehka [400 mg/1 kapsula] 30 kapsula mehkih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji (PVdC/Al blisteri, dodatno pakovanje PVC/Al blisteri)
- Rp oralna otopina [100 mg/5 mL] PET topaz bočica sa 100 ml oralne otopine u kutiji sa graduisanom špricom volumena 5 ml

IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LTD.

- BRp obložene tablete [200 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 PVC/Al blisteza po 10 tableta)
- Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta)
- Rp obložene tablete [400 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 PVC/Al blisteza po 10 tableta)

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] 100 mL sirupa u staklenoj boci, u kutiji

NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- BRp čepić [125 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 stripa po 5 čepića)
- BRp čepić [60 mg/1 čepić] 10 čepića (2 Al/PE blistera sa 5 čepića), u kutiji
- BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp sirup [100 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 ml sirupa i plastična žličica za doziranje, u kutiji

NEOFEN FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- BRp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister)

RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O.

- BRp kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [400 mg/1 tableta] 10 kapsula, mekih (1 PVC/PE/PVdC/Al blister sa po 10 kapsula), u kutiji

M01AE02 naproksen

Doziranje: *bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja:* 0,5-1 g dnevno u 1-2 podijeljene doze; *juvenilni idiopatski artritis:* djeca 2-18 god. 5-7,5 mg/kg 2 puta dnevno (maks. 1 g dnevno); *akutna mišićnoskeletna 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 gih:* početna doza 750 mg, zatim 250 mg; ne preporučuje se djeci ispod 16 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALEVE - BAYER PHARMA AG**

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 1 blister sa 12 film tableta, u kutiji
- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 24 film tablete (2 blistera po 12 film tableta), u kutiji

NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al folija blister), u kutiji
- BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al folija blistera po 10 tableta), u kutiji

M01AE03 ketoprofen

Doziranje: *bol i slaba inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićnoskeletnih poremećaja i nakon hirurških zahvata u ortopediji;* *akutni gih;* *dismenoreja;* oralno, reumatska oboljenja, 100-200 mg u 2-4 podijeljene doze; *bol i dismenoreja:* 50 mg

do 3 puta dnevno; rektalno u supozitorijama, *reumatska oboljenja*, 100 mg uveče pred spavanje; u kombinaciji oralne i rektalne terapije maks. ukupna dnevna doza 200 mg; parenteralno: i.m. 50-100 mg na svakih 6-12 sati; i.v. inf. 100-200 mg rastvoriti u 100 ml infuzionog rastvora i primijeniti tokom perioda 30 min.-1 sata ili 100-200 mg rastvoriti u 500 ml infuzionog rastvora i primijeniti kontinuiranom i.v. inf. tokom perioda od 8 sati; maks. dnevna doza 200 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KETOBOS - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp čepić [100 mg/1 supozitorija] 12 čepića (2 stripa po 6 čepića), u kutiji
Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 25 kapsula, tvrdih (staklena bočica), u kutiji
Rp tableta s produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] staklena bočica sa 20 tableta sa produženim oslobađanjem, u kutiji
ZU rastvor za injekciju [100 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

KETONAL DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 20 kapsula sa modificiranim oslobađanjem, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula)
Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modificiranim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula)

KETONAL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (staklena bočica), u kutiji

KNAVON - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp čepić [100 mg/1 supozitorija] 12 čepića (2 stripa po 6 čepića)

M01AE09 flurbiprofen

Doziranje: *bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićno-skeletnih poremećaja; umjeren do jak bol uključujući dismenoreju; migrenu; postoperativnu analgeziju:* odrasli i djeca preko 12 god, 150-200 mg dnevno u 2-4 podijeljene doze, u akutnim stanjima povećati na 300 mg dnevno; *dismenoreja:* odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 100 mg, zatim 50-100 mg svakih 4-6 sati, maks. 300 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FORTINE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 Al/PVC blister sa 15 film tableta), u kutiji
Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/ PVC - blistera sa 30 film tableta), u kutiji

MAPROFEN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 blister sa 15 film tableta), u kutiji

M01AE17 deksketoprofen

Doziranje: oralna primjena: *simptomatska terapija akutnih bolova blagog do umjerenog intenziteta (mišićno-kostni bol, bolna menstruacija, zubobolja):* 12,5 mg na svakih 4-6 sati ili 25 mg na svakih 8 sati, maksimalno 75 mg dnevno; parenteralna primjena: *simptomatsko liječenje akutnog bola umjerenog do jakog intenziteta kada oralna primjena nije primjerena, kod postoperativnog bola, renalnih kolika i bola u donjem dijelu leđa:* 50 mg svakih 8-12 sati, maksimalno 150 mg dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

DEXIREN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

DEXOMEN 25 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

BRp film tableta [25 mg/1 tableta] 10 tableta, u kutiji

BRp granule za oralnu otopinu [25 mg/1 kesu] 10 kesica sa granulama za oralnu otopinu

DEXOMEN INJECT - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/2 mL] 5 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

M01AH Koksibi**M01AH01 celekoksib**

Doziranje: *simptomatski tretman osteoartritisa:* 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, ukoliko je neophodno povećati na maks. 200 mg dva puta dnevno; *simptomatski tretman reumatoidnog artritisa:* 100 mg dva puta dnevno, ukoliko je neophodno povećati na 200 mg dva puta dnevno; *ankilozirajući spondilitis:* 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, ukoliko je neophodno povećati na maks. 400 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; kako se rizik od kardiovaskularnog uticaja može povećati s povećanjem doze i dužinom primjene, celekoksib treba koristiti što je moguće kraće i u najnižim efikasnim dnevnim dozama.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera) u kutiji

CELEBREX - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

M01AH05 etorikoksib

Doziranje: *osteoartritis:* 30 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno dozu povećati na 60 mg jednom dnevno; *reumatoidni artritis i ankilozirajući spondilitis:* 90 mg jednom dnevno; *akutni urični artritis (giht):* 120 mg jednom dnevno u toku maks. 8 dana; kontraindikovano kod djece i adolescenata mlađih od 16 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ARCOXIA - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 blister po 7 tableta)

Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta)

Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister)

Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 blistera po 7 tableta)

M01AX Ostali nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski lijekovi

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:

ACTASULID - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

NIMESIL - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/1 kesaj] 30 kesica po 2 g granula

Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/2 g] 15 kesica po 2 g granula

Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/2 g] 9 kesica po 2 g granula

NIMULID - PANACEA BIOTEC LTD.

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 2 blistera po 10 tableta, u kutiji

NIMULID MD - PANACEA BIOTEC LTD.

Rp oralna disperzibilna tableta [100 mg/1 tableta] 10 oralnih disperzibilnih tableta (1 blister po 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

M01AX24 oksaceprol

Doziranje: simptomatska terapija degenerativnih bolesti zglobova u bolnoj ili zapaljenskoj fazi i kod inflamatornih oboljenja vezivnog tkiva (npr. artroze koljena, kuka, ramena, kičme i malih zglobova; poliarthroze; hondropatije patellae; artritis; burzitis; tendinitisa; tendovaginitisa), kao alternativna terapija za konvencionalne nesteroidne antiinflamatorne lijekove (NSAIL) u slučaju kad se konvencionalni NSAIL ne podnose dobro ili su kontraindikovani: 3 puta dnevno po 1 tableta; doza se može povećati na 3 puta dnevno po 2 tablete zavisno od težine oboljenja i na početku terapije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ARTROMED - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH**

- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 blistera po 10 tableta)
 Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta)
 Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blister po 10 tableta)

M02 LIJEKOVI ZA LOKALNU PRIMJENU PROTIV BOLOVA U MIŠIĆIMA I ZGLOBOVIMA**M02A Lijekovi za lokalnu primjenu protiv bolova u mišićima i zglobovima****M02AA Nesteroidni antiinflamatorni lijekovi za lokalnu primjenu****M02AA deksketoprofen**

Doziranje: *tretman bolnih i inflamatornih stanja povezanih sa zglobovima, tetivama, ligamentima i mišićima prouzrokovanih traumatskim i degenerativnim stanjima;* topikalna primjena na bolno i inflamatorno područje dva ili tri puta dnevno; ukupna dnevna doza ne bi trebala veća od 7,5 g dnevno, odnosno 14 cm gela; trajanje terapije ne bi trebalo biti duže od maksimalno 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- BRp gel [12.5 mg/1 g] 60 g gela (1 Al tuba) u kutiji

M02AA06 etofenamnat

Doziranje: *reumatizam mekog tkiva:* nekoliko puta dnevno utrljati gel (5-10 cm) na bolnu površinu kože (3-4 sedmice); *sportske povrede:* (do 2 sedmice).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RHEUMON - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

- BRp gel [5 g/100 g] aluminijumska tuba sa 40 g gela

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 (MENARINI GROUP)**

- Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 100 g gela, u kutiji
 Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 20 g gela, u kutiji
 Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 30 g gela, u kutiji
 Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji
 Rp gel [2.5 g/100 g] dispenser sa 100 g gela, u kutiji

KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp gel [25 mg/1 g] 100 g
 Rp gel [25 mg/1 g] 50 g gela
 Rp krema [50 mg/1 g] 30 g kreme

M02AA13 ibuprofen, levomentol

Doziranje: *ublažavanje reumatskog bola, mišićnih bolova, bolova i oticanja kao što su istegnuća, uganuća i sportske povrede; ublažavanje bolova u manje ozbilnim artritičkim stanjima:* odrasli i djeca starija od 12 god. nanijeti 1-4 cm gela na zahvaćeno područje, po potrebi do 3 puta dnevno u razmaku od najmanje 4 sata i nježno utrljati; ako nema poboljšanja nakon 2 sedmice potražiti savjet ljekara

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IBUDOLOR DUO - ACTAVIS GROUP PTC EHF

BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 60 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

M02AA13 ibuprofen

Doziranje: lokalno liječenje u slučaju muskularnog reumatizma, bolnog degenerativnog oboljenja (artroze), inflamatornih reumatskih oboljenja zglobova i kičme, oticanja i inflamacije mekih tkiva koji naliježu na zglobove (npr. burza, tetiva, tetivnih ovojnica, ligamenata i zglobnih ovojnica), ukočenosti ramena, mijalgije, lumbaga, sportskih i slučajnih povreda poput nagnječenja, uganuća i iščašenja: krem/gel, 3-4 puta dnevno utrljati u predio oboljelog mjesta; sprej, raspršuje se na kožu 3-4 puta dnevno, nakon svaka 2-3 raspršivanja, nježno utrljati u kožu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOLGIT GEL - PRO.MED.CS PRAHA A.S.

BRp gel [5 g/100 g] Tuba sa 50 g gelakutija sa 1 tubom50 g gela

DOLGIT KREMA - PRO.MED.CS PRAHA A.S.

BRp krema [5 g/100 g] 50 g kreme u Alu tubi, u kutiji

IBALGIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE

BRp gel [2.5 g/50 g] 1 tuba sa 50 g gela

IBUFEN - LABORATORIOS CINFA S.A.

BRp gel [50 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

BRp krema [100 mg/1 g] 50 g kreme u Al-tubi, u kutiji

NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp gel [50 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

NEOFEN SPREJ - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp sprej za kožu, otopina [50 mg/1 g] 50 ml (bijela polietilenska bočica sa raspršivačem)

M02AA15 diklofenak

Doziranje: lokalno i simptomatsko olakšanje boli i upale kod ozljede tetiva, ligamenata, mišića i zglobova; lokalizovani oblici reumatizma mekih tkiva; osteoartritis površinskih zglobova: 2-3 puta dnevno utrljati po 2-4 g gela ili 3-4 puta naprskati sadržaj spreja na predio oboljelog mjesta, liječenje ne smije biti duže od 14 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DICLAC - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp gel [10 mg/1 g] 50 g gela

DICLAC 5% - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp gel [5 g/100 g] aluminijska tuba sa 100 g gela, u kutiji

BRp gel [5 g/100 g] Aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji

DICLO DUO SPREJ 4% - MIKA PHARMA GMBH

BRp sprej za kožu, otopina [40 mg/1 g] staklena bočica sa 15 ml spreja za kožu, otopine, kutija sa 1 bočicom i nastavakom za raspršivanje i zaštitna kapica 12,5 g (15 ml)

BRp sprej za kožu, otopina [40 mg/1 g] staklena bočica sa 15 ml spreja za kožu, otopine, kutija sa 1 bočicom i nastavakom za raspršivanje i zaštitna kapica 25 g (30 ml)

DIFEN - BOSNALIJEK D.D.

BRp gel [10 mg/1 g] 1 Al tuba sa 40 g gela

DIKLOFEN - GALENIKA A.D.

BRp gel [10 mg/1 g] 50 g gela

DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.

BRp gel [11.6 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji

NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp gel [10 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 120 g gela, u kutiji

BRp gel [10 mg/1 g] 60 g gela

RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp gel [10 mg/1 g] 40 g gela u Al-tubi, u kutiji

VOLTAREN EMULGEL 1% - WELLCOME LIMITED

BRp gel [10 mg/1 g] Al laminatna tuba sa 50 g gela, u kutiji

VOLTAREN FORTE 2% - NOVARTIS CONSUMER HEALTH SA

BRp gel [20 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj laminatnoj tubi, 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 LTD.**

BRp gel [10 mg/1 g] 30 g gela

M02AC Preparati sa derivatima salicilne kiseline**M02AC etil-salicilat, hidroksetilsalicilat, metil-nikotinat, metil-salicilat****Doziranje:** *simptomatsko ublažavanje bolova i ukočenosti mišića, bolova u leđima, išijasa, lumbago, fibrozitis, reumatskih bolesti, nagnječenja, uganuća;* 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, lumbago, 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] 40 g kreme

M02AC ekstrakt ljute paprike, metil-salicilat, terpentinsko ulje

Doziranje: *posljedice povreda poput kontuzija, istegnuća, uganuća, pukotina mišićnih vlakana; bolovi u zglobovima, diskus hernia, bolovi u kičmi (lumbago), artroze zglobova; reumatske tegobe, išijas; teniski lakat:* više puta dnevno nanijeti i umasirati na suhu i neozlijeđenu kožu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRAUMA HOT MAST - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp mast [0.91 g/100 g+ 5 g/100 g+ 5 g/100 g] 100 g masti

BRp mast [0.91 g/100 g+ 5 g/100 g+ 5 g/100 g] Alu- tuba sa 40 g masti u kutiji

M02AC kamfor, mentol, metil-salicilat

Doziranje: *akutne povrede mišića, zglobova i tetiva kao kontuzije, istegnuća, uganuća; bolovi mišića zbog preopterećenja, upala mišića; akutne reumatske upalne tegobe, išijas; bolovi u predjelu zglobova i kičmenog stuba (vratna kičma, krsta); sindromi diskus hernie, bolovi u kičmi (lumbago):* više puta dnevno nanijeti i umasirati na suhu i neozlijeđenu kožu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KWIZDA PHARMA GMBH - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp mast [1.5 g/100 g+ 1.5 g/100 g+ 5 g/100 g] 40 g masti

TRAUMA COLD MAST - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp mast [1.5 g/100 g+ 1.5 g/100 g+ 5 g/100 g] 100 g masti

M02AX Ostali lijekovi za lokalnu primjenu protiv bolova u mišićima i zglobovima

M02AX ibuprofen, mentol

Doziranje: *simptomatsko ublažavanje bola pri oštećenju mišića, tetiva i zglobova;* odrasli (uključujući i starije) i djeca starija od 5 godina: 3-4 puta dnevno lagano utrljati gel na bolno područje dok se poputno ne apsorbira u kožu.

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
M03AC Ostala kvaterna amonijum jedinjenja

M03AC01 pankuronijum

Doziranje: relaksacija skeletne muskulature tokom različitih hirurških intervencija, kod pacijenata koji su na dugotrajnoj mehaničkoj ventilaciji u intenzivnoj njezi i u različitim patološkim stanjima (status asthmatikus, tetanus): kod određivanja doze uzeti u obzir metodu anestezije, očekivano trajanje hirurškog zahvata, moguće interakcije sa drugim lijekovima koje pacijent prima ili koji treba da budu upotrebljeni za vrijeme anestezije i zdravstveno stanje pacijenta: početna doza 50-80 mcg/kg (intubacija se postiže u toku 120-150 sekundi) ili 80-100 mcg (90-120 sekundi), doza se može povećati do 10-20 mcg/kg; pedijatrijski bolesnici: 60-100 mcg/kg, može se povećati do 10-20mcg/kg; novorođenčad od 1 mjeseca: doze se moraju pažljivo individualno odrediti, početna doza 30-40 mcg/kg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PANCURONIUM ROTEXMEDICA - ROTEXMEDICA GMBH

▲ SZU rastvor za injekciju [4 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

M03AC04 atrakurijum besilat

Doziranje: neuromuskularna blokada (kratkog do umjerenog djelovanja) za vrijeme operacije ili tokom intenzivne njege; intubacija i hirurgija, odrasli, i.v. inj. inicijalno 0,3 - 0,6 mg/kg, po potrebi još 0,1-0,2 mg/kg ili inicijalno i.v. inj. 0,3-0,6 mg/kg praćena i.v.inf. 0,3-0,6 mg/kg/sat; intenzivna njega, odrasli, i.v. inj. inicijalno 0,3-0,6 mg/kg (opciono), zatim i.v. inf. 0,27-1,77 mg/kg/sat (uobičajena doza 0,658-0,78 mg/kg/sat)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACURMIL - LISAPharma S.P.A.

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 ampula po 5 mL rastvora za injekciju, u kutiji

TRACRIUM - WELLCOME LIMITED

ZU rastvor za injekciju [25 mg/2.5 mL] 5 ampula po 2,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 ampula po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

M03AC09 rokuronijum

Doziranje: kao dodatak opštoj anesteziji za olakšavanje endotrahealne intubacije tokom rutinskog uvođenja u anesteziju i da bi se izazvala relaksacija poprečno prugaste muskulature tokom operacijskog zahvata kod odraslih i pedijatrijskih bolesnika (od novorođenčadi rođene u terminu do adolescenata [0 do <18 godina]); kao dodatak za olakšavanje intubacije tokom uvođenja u anesteziju u brzom slijedu i kao dodatak za olakšavanje intubacije i mehaničke ventilacije u jedinicama intenzivnog liječenja kod odraslih: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CURON - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

M03B Miorelaksansi sa centralnim djelovanjem

M03BX Ostali miorelaksansi sa centralnim djelovanjem

M03BX02 tizanidin

Doziranje: *spastičnost povezana s multiplom sklerozom ili sa povredom ili bolešću kičmene moždine:* oralno, početna doza 2 mg, daje se u podijeljenim dozama do 3-4 puta dnevno, doza se povećava u koracima od 2 mg u intervalima koji nisu manji od pola sedmice; max. dnevna doza 36 mg (obično nije neophodno da se prijeđe 24 mg dnevno).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TIZAX - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD

Rp tableta [2 mg/1 tableta] blister sa 10 tableta kutija sa 3 blistera 30 tableta
Rp tableta [4 mg/1 tableta] blister sa 10 tableta kutija sa 3 blistera 30 tableta

M03BX05 tiokolhikozid

Doziranje: *adjuvantno liječenje bolnih mišićnih grčeva pri akutnoj spinalnoj patologiji:* oralno, 8 mg svakih 12 sati (dnevna doza 16 mg), trajanje tretmana je ograničeno na 5-7 uzastopnih dana; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 16 godina; parenteralno, 4 mg svakih 12 sati (dnevna doza 8 mg) do 5 dana; krema: 2-3 puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

BRp krema [75 mg/30 g] 30 g kreme u Al tubi sa plastičnim zatvaračem, u kutiji
Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji
Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 blister)
Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula)
Δ ZU otopina za injekciju [4 mg/2 mL] 6 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

TIYOZID - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PE/PVdC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
ZU otopina za injekciju [4 mg/2 mL] 6 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC//Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

M04 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE GIHTA

M04A Lijekovi za liječenje gihta

M04AA Inhibitori sinteze mokraćne kiseline

M04AA01 alopurinol

Doziranje: *profilaksa gihta i bubrežnih kamenaca mokraćne kiseline i kalcijum oksalata; profilaksa hiperurikemije povezane sa hemoterapijom kancera:* početna doza 100 mg dnevno, poslije jela, zatim podešavati prema koncentraciji mokraćne kiseline u plazmi ili urinu; uobičajena doza održavanja u blažim stanjima 100-200 mg dnevno; u umjereno teškim stanjima 300-600 mg dnevno; u teškim stanjima 700-900 mg dnevno; doze preko 300 mg dnevno treba davati u podijeljenim dozama; djeca ispod 15 god. (maligna oboljenja, enzimski poremećaji) 10-20 mg/kg dnevno (maks. 400 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (1 PVC bočica) u kutiji
 Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 (6x10) tableta u PVC/ Al - blisteru, u kutiji

M04AA03 febuksostat

Doziranje: *hronične hiperurikemije kog gihta:* odrasli preko 18 god. 80 mg jednom dnevno, ukoliko je nakon 2-4 sedmice nivo mokraćne kiseline u serumu > 6 mg/dl (357 μmol/l), povećati na 120 mg jednom dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)**

Rp film tableta [120 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

M05 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE OBOLJENJA KOSTIJU
M05B Lijekovi koji djeluju na strukturu i mineralizaciju kostiju
M05BA Bifosfonati

M05BA02 dinatrijum-klodronat

Doziranje: *hiperkalcijemija, osteolitičke koštane metastaze nastale zbog malignih bolesti:* oralno, 1600 mg u pojedinačnoj dozi ili podijeljeno u 2 doze, po potrebi povećati maks. na 3,2 g dnevno u 2 podijeljene doze; napomena: izbjegavati hranu 2 sata prije i 1 sat poslije uzimanja lijeka, naročito proizvode koji sadrže kalcijum, npr. mlijeko, ili druge dvovalentne katjone, održavati adekvatan unos tečnosti

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BONEFOS - BAYER PHARMA AG**

Rp film tableta [800 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji

M05BA03 pamidronska kiselina

Doziranje: *hiperkalcemija kod malignih bolesti:* zavisi od nivoa kalcijuma u serumu 15-90 mg u pojedinačnoj infuziji, ili u podjeljenim dozama u toku 2-4 dana, maksimalno 90 mg u jednom tretmanu; *pretežno metastaze u kostima sa litičkom aktivnošću i multipli mijelom:* 90 mg kao pojedinačna infuzija svake 4 nedelje; *pagetova bolest kostiju:* 30 mg jednom nedeljno tokom 6 nedelja do ukupne doze od 180 mg; može se primeniti i u dozi od 30 mg prve nedelje, a potom 60 mg svake druge nedelje do ukupne doze od 210 mg; ovakav protokol, sa izostavljanjem početne doze, može se ponoviti nakon 6 mjeseci; brzina infuzije ne smije biti veća od 60 mg/h (1 mg/min), a koncentracija pamidronata u infuzionom rastvoru ne smije biti veća od 90 mg/250 ml.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PAMITOR - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [15 mg/1 mL] 1 ampula sa 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [15 mg/1 mL] 1 ampula sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [15 mg/1 mL] 1 ampula sa 6 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

M05BA04 alendronska kiselina

Doziranje: *osteoporoza kod žena u postmenopauzi, smanjuje rizik od preloma kičme i kuka:* 70 mg jednom sedmično.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALDRON - FARMAL D.D.**

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 blister) u kutiji

ALEFOSS - PHARMANOVA D.O.O.

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 12 tableta (3 blistera po 4 tablete) u kutiji

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 blister) u kutiji

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 8 tableta (2 blistera po 4 tablete) u kutiji

ALENDOR 70 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al blister) u kutiji, 4 tablete (1 PVC/PVDC//Al blister) u kutiji

ALENDRONAT PLIVA 70 MG TABLETE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 blister) u kutiji

DRONAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Al/PVC/PVDC blister po 4 tablete)

FOSAMAX T - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 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

VALORA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 8 tableta

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 - ALVOGEN D.O.O. BARICE

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 blister) u kutij

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/6 mL] 1 staklena bočica sa 6 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [3 mg/3 mL] 3 ml rastvora za injekciju u 1 napunjenom injekcionom špricu i 1 igla, u kutiji

BONDONAT - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/6 mL] 1 bočica (staklo tipa I sa zatvaračem od bromo-butilne gume) sa 6 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

BONNEDRA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (1 blister sa 1 tabletom), u kutiji

BONVIVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta u blisteru, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [3 mg/3 mL] 1 napunjena staklena šprica sa 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

IASIBON - PHARMATHEN S.A.

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 film tableta), u kutiji

IBANDRONAT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (1 PA/ALL/PVC/Al blister sa 1 tabletom), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 PA/ALL/PVC/Al blister sa 3 tablete), u kutiji

IBANDRONAT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/6 mL] 1 bočica sa 6 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kartonskoj kutiji

ZU rastvor za injekciju [3 mg/3 mL] Jedna napunjena injekcija sa 3 ml rastvora, u kartonskoj kutiji

IBANDRONAT PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (1 PA/AL/PVC//AL blister sa jednom tabletom) u kutiji

IDIKA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji

M05BA07 risedronska kiselina

Doziranje: liječenje postmenopausalne osteoporoze, sa smanjenjem rizika frakture kičme i frakture kuka, prevencija osteoporoze kod žena u postmenopauzi sa povećanim rizikom od pojave osteoporoze; 5 - 35 mg jedantup sedmično.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ACTONEL - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [35 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 blister) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

M05BA08 zoledronska kiselina

Doziranje: Aclasta: liječenje osteoporoze kod žena u postmenopauzi i kod odraslih muškaraca s povećanim rizikom za prelome, uključujući one koji su nedavno imali prelom kuka niske traumatičnosti, liječenje osteoporoze povezane sa dugotrajnom sistemskom terapijom glukokortikoidima kod žena u menopauzi i kod odraslih muškaraca: i.v. inf. 5 mg jedanput godišnje, obezbijediti odgovarajući unos kalcijuma i vitamin D; **Pagetova bolest:** i.v. inf. 5 mg kao pojedinačna doza tokom najmanje 15 min; **Zometa:** redukcija oštećenja kostiju kod uznapredovale maligne bolesti koja zahvata kosti: 4 mg tokom najmanje 15 min. svake 3-4 nedjelje; uzimati 500 mg kalcijuma i 400 I.J vitamin D dnevno; **tumorom izazvana hiperkalcijemija:** i.v. inf. 4 mg kao pojedinačna doza tokom najmanje 15 min.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACLASTA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU rastvor za infuziju [5 mg/100 mL] 100 ml rastvora za infuziju (1 plastična bočica)

ZOLEDRONSKA KISELINA ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji

ZOLEDRONSKA KISELINA HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED

Δ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZOLEDRONSKA KISELINA LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Δ SZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

Δ SZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 4 plastične bočice po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

Δ SZU rastvor za infuziju [4 mg/100 mL] 1 plastična boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ZOLEDRONSKA KISELINA LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Δ ZU rastvor za infuziju [5 mg/100 mL] 100 ml rastvora za infuziju (1 boca), u kutiji

ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA PHARMA B.V

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZOLENAT - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

Δ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

Δ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0,8 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

Δ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0,8 mg/1 mL] 10 bočica sa po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

Δ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0,8 mg/1 mL] 4 bočice sa po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZOMETA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

SZU rastvor za infuziju [4 mg/100 mL] 100 ml rastvora za infuziju (1 plastična bočica sa 100 ml rastvora za infuziju) u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji

M05BB Bifosfonati, kombinacije**M05BB03 alendronska kiselina, holekalciferol**

Doziranje: liječenje osteoporoze kod žena u postmenopauzi sa rizikom od deficita vitamin D: 1 tableta jednom nedjeljno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BONEZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [70 mg/1 tableta+ 0.07 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Alu blister sa 4 tablete), u kutiji

FOSAVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp tableta [70 mg/1 tableta+ 70 µg/1 tableta] 4 tablete (1 Al/Al blister), u kutiji

M05BX Ostali lijekovi koji djeluju na strukturu i mineralizaciju kosti**M05BX03 stroncijum-ranelat**

Doziranje: liječenje ozbiljne osteoporoze kod žena u postmenopauzi ili muškaraca sa visokim rizikom od fraktura; 2 g jednom dnevno u vodi, poželjno prije spavanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSSEOR - LES LABORATOIRES SERVIER

Rp granule za oralnu suspenziju u vrećici [2 g/1 kesica] 28 vrećica po 2 g granula (1 papir/polietilen/aluminij/polietilen -vrećica sa 2 g granula za oralnu suspenziju) u kutiji

M05BX04 denosumab

Doziranje: Xgeva-prevenција događaja vezanih uz skelet (patološke frakture, zračenje kosti, kompresija leđne moždine ili operacija kosti) kod odraslih s koštanim metastazama solidnih tumora; odrasli preko 18 god. s.c. 120 mg jednom svake 4 sedmice primijenjena kao jedna potkožna injekcija u bedro, abdomen ili nadlakticu (subkutano); Prolia-terapija osteoporoze kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od pojave fraktura; terapija gubitka kosti povezana sa hormonskom ablacijom kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od fraktura: s.c. inj. 60 mg svakih 6 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROLIA - WELLCOME LIMITED

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [60 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, sa automatskom zaštitom za iglu, u kutiji

XGEVA - WELLCOME LIMITED

SZU rastvor za injekciju [120 mg/1.7 mL] 1 bočica sa 120 mg u 1,7 ml rastvora za injekciju u kutiji

N **NERVNI SISTEM**
N01 **ANESTETICI**
N01A **Anestetici, opšti**
N01AB **Halogenovani ugljovodonic**

N01AB06 **izofluran**

Doziranje: *indukcija anestezije:* koncentraciju lijeka postepeno povećavati u zavisnosti od postignutog odgovora od 0,5-3%; *održavanje anestezije:* koncentracija lijeka 1-2,5%; lijek se primjenjuje u smjesi azotnog oksida i kiseonika; za anesteziju kod carskog reza: 0,5-0,75% u smjesi azotni oksid/kiseonik.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FORANE - ABBVIE INC.

▲ SZU para za inhalaciju, tečnost [≈ 100 mg/100 mL] 100 ml pare za inhalaciju, tečnosti u boci od smeđeg stakla u kutiji

N01AB08 **sevofluran**

Doziranje: *indukcija anestezije:* individualno, koncentraciju lijeka postepeno povećavati u zavisnosti od postignutog odgovora, odrasli i djeca starija od 1 mjesec, početna doza 0,5-1%, zatim povećavati postepeno do 8%; *održavanje anestezije:* koncentracija lijeka se kreće 0,5-3% (odrasli i djeca starija od 1 mjeseca); lijek se primjenjuje u kiseoniku ili smjesi azotnog oksida i kiseonika, pomoću specijalnog vaporizatora.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG

SZU para za inhalaciju, tečnost [100 %/250 mL] 6 aluminijskih boca od 250 ml, u kutiji

SEVORANE - ABBVIE INC.

▲ SZU para za inhalaciju, tečnost [100 %/1 boca] 250 ml tekućine u smeđoj bočici od polietilenaftalata sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji

N01AF **Barbiturati, monokomponentni**

N01AF03 **tiopental**

Doziranje: *kratkotrajne anestezije bez intubacije* (kratkotrajna anestezija kod hirurških procedura koje ne zahtijevaju vještačku respiraciju), *uvođenje u opštu anesteziju sa ili bez intubacije* (primjena anestetika sa dužim trajanjem dejstva kod hirurških intervencija sa ili bez vještačke respiracije): doza zavisi od specifične osjetljivosti pacijenta i željenog nivoa anestezije; sljedeće informacije su date samo kao smjernice; najsigurniji način postizanja optimalne efikasnosti je primjenom sporo ponovljenih injekcija sa malim dozama: pri uvođenju u opštu anesteziju, prosječna doza i.v. inj. kod adolescenata i odraslih je 5 mg/kg tjelesne mase, dejstvo traje približno 6 do 8 min; opšte pravilo je da se 100-200 mg injektuje sporo tokom 20 sekundi; primjena dodatnih doza zavisi od individualne osjetljivosti pacijenta i željene dubine anestezije; kod kratkotrajne anestezije, ukupna primjenjena doza ne treba da pređe dva puta dozu od 100-200 mg za indukciju, ukupna potrebna doza za hiruršku intervenciju može biti u opsegu 400-1000 mg; pojedinačna doza i.v. inj. (oko 3-4 mg/kg tjelesne mase) dovodi do nesvjesnog stanja u roku od 10 sekundi i traje 3-5 min. Napomena: kao i kod svih barbiturata, prilikom uvođenja u anesteziju, potrebna je primjena analgetika.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TIOPENTAL ROTEXMEDICA - ROTEXMEDICA GMBH

▲ SZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 50 bočica sa 1 g praška za rastvor za injekciju, u kutiji

- ▲ SZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 50 bočica sa 500 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji

N01AH Opioidni anestetici

N01AH06 remifentanil

Doziranje: *analgezija u indukciji i/ili održavanje anestezije* u strogo kontrolisanim uslovima, *analgezija i sedacija na intenzivnoj njezi i mehaničkoj ventilaciji:* kod bolesnika starijih od 18 god, doza lijeka zavisi od postignutog odgovora; lijek se primjenjuje kao bolus i.v.inj. ili kontinuirana i.v.inf., u kombinaciji sa hipnotičkim sredstvom (izofluran, propofol); indukcija anaestezije: početna doza 0,5–1 mcg/kg/minut, sa ili bez inicijalne početne doze sa i.v. inj. od 0,25–1 mcg/kg, u trajanju od najmanje 30 sekundi, a potom održavanje anestezije prema uputstvu za primjenu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ULTIVA - WELLCOME LIMITED

- ▲,§ SZU prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju [1 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju
▲,§ SZU prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju [2 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju
▲,§ SZU prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju [5 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju

N01AX Ostali opšti anestetici

N01AX10 propofol

Doziranje: *uvođenje u opštu anesteziju:* odrasli mlađi od 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:* 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:* 0,3-4 mg/ kg/h; kod starijih i iscrpljenih mogu biti potrebne niže

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROPOFOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena ampula s 20 ml emulzije za injekciju/infuziju, 5 ampula u kutiji
▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 staklenih bočica od 100 ml emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji
▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 staklenih bočica od 50 ml emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji

N01B Anestetici, lokalni**N01BB Amidi****N01BB02 lidokain**

Doziranje: *lokalna (infiltrativna) anestezija:* rastvor 1% 0,5-30 ml; blokada perifernih nervnih vlakana: 3-10 ml; blokada simpatičkih nervnih vlakana: 5-10 ml; *epiduralna anestezija,* rastvor 1% bez konzervansa 20-30 ml; *anestezija u stomatologiji:* rastvor 2%: maks 10 ml; *ventrikularne aritmije,* rastvor 2% i.v.inj. 1-1,5 mg/kg zatim inf. 20-50 mcg/kg brzinom 1-4 mg/min, do maks. doze 200-300 mg/sat; lokalna primjena (gel) 5% - površinska lokalna anestezija u usnoj duplji, 0,1-0,5 g gela jednokratno aplikovati na sluzokožu usne duplje pomoću kuglice vate; lokalna primjena (gel) 2% muškarci, *uretralna anestezija:* 400 mg gela; žene, *uretralna anestezija:* 100-200 mg; endoskopija 200-400 mg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp gel [20 mg/1 g] 25 g gela

LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - GALENIKA A.D.

Rp gel [50 mg/1 g] 30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D.

ZU rastvor za injekciju [35 mg/3,5 mL] 10 ampula po 3,5 mL rastvora za injekcije u kutiji

LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D.

ZU rastvor za injekciju [40 mg/2 mL] 50 ampula po 2 mL rastvora za injekcije u kutiji

N01BB03 mepivakain

Doziranje: *lokalna anestezija (infiltraciona anestezija i blokada nerava u stomatologiji):* odrasli, 54 mg, maks. 300 mg; djeca uzrasta od 4 god. (oko 20 kg tjelesne težine) i stariji, 0,75 mg/kg tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SCANDONEST 3% - SEPTODONT**

ZU rastvor za injekciju [30 mg/1 mL] 50 staklenih uložaka sa po 1,8 ml rastvora za injekciju, u kutiji

N01BB09 ropivakain

Doziranje: *hirurška anestezija - lumbalna epiduralna primjena,* odrasli i djeca preko 12 god. 15-20 ml (150-200 mg) rastvora 10 mg/ml ili 15-25 ml (113-188 mg) rastvora 7,5 mg/ml; *carski rez,* 15–20 mL (113–150 mg) rastvora 7.5 mg/ml u rastućim dozama; *torakalna epiduralna primjena* (da bi se uspostavila blokada za poslijeoperativno uklanjanje bola), odrasli i djeca preko 12 god. 5-15 ml (38-113 mg) doze od 7,5 mg/ml; blokada velikih živaca (blokada brahijalnog pleksusa), odrasli i djeca preko 12 god. 30-40 ml (225-300 mg) doze od 7,5 mg/ml; *površinska anestezija* (blokada manjih živaca i infiltracija), odrasli i djeca preko 12 god. 1-30 ml (7,5-225 mg) doze od 7,5 mg/ml; *zbrinjavanje akutne boli* upotrebom rastvora 2 mg/ml lumbalna epiduralna primjena, odrasli i djeca preko 12 god. u bolusu 10-20 ml (20-40 mg) ponovljene injekcije (održavanje) 10-15 ml (20-30 mg) u intervalima od najmanje 30 min. ili 6-10 ml/h (12-20 mg/h) kao kontinuirana epiduralna infuzija za porođajne bolove ili 6-14 ml/h (12-28 mg/h) kao kontinuirana epiduralna infuzija za popostoperativni bol; *torakalna epiduralna primjena,* odrasli i djeca preko 12 god. 6-14 ml/h (12-28 mg/h) kao kontinuirana infuzija; *površinska anestezija* (blokada manjih živaca i infiltracija), odrasli i djeca preko 12 god.

1-100 ml (2-200 mg); *blokada perifernog živca*, odrasli i djeca preko 12 god. 5-10 ml/h (10-20 mg/h) kao kontinuirana infuzija ili kao intermitentne injekcije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROIIVACAINE MOLTENI - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A.

- △ ZU rastvor za injekciju [2 mg/1 mL] 10 ml rastvora za injekciju u polipropilenskoj ampuli, 5 ampula po 10 ml
- △ ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 5 kesica po 100 ml rastvora za infuziju u sterilnom plastičnom omotu
- △ ZU rastvor za injekciju [7.5 mg/1 mL] 10 ml rastvora za injekciju u polipropilenskoj ampuli, 5 ampula

N01BB10 levobupivakain

Doziranje: hirurška anestezija: *lumbalna epiduralna*, odrasli 50–150 mg upotrebom rastvora 5 mg/ml (0.5%) ili 7.5 mg/ml, datih tokom 5 minuta; *carski rez*, 75–150 mg upotrebom rastvora 5 mg/ml (0.5%), datog tokom 15–20 minuta; *intratekalna injekcija*, odrasli 15 mg upotrebom rastvora 5 mg/ml (0.5%); *blokada perifernih živaca*, odrasli 2.5–150 mg upotrebom rastvora 2.5 mg/ml (0.25%) ili 5 mg/ml (0.5%); *peribulbarni blok*, odrasli 37.5–112.5 mg upotrebom rastvora 7.5 mg/ml (0.75%); *lokalna infiltracijska anestezija*, odrasli, 2.5–150 mg upotrebom rastvora 2.5 mg/ml (0.25%). Akutna bol: *lumbalna epiduralna*, odrasli, *porođajni bol*, intermitentnim injekcijama, 15–25 mg upotrebom rastvora 2.5 mg/ml (0.25%), ponavljati ako je potrebno u intervalima od 15 min. ili kontinuiranom epiduralnom infuzijom, 5–12.5 mg/sat upotrebom rastvora 1.25 mg/ml (0.125%); *postoperativni bol*, kontinuiranom epiduralnom infuzijom, 12.5–18.75 mg/sat upotrebom rastvora 1.25 mg/ml (0.125%) ili rastvora 2.5 mg/ml (0.25%); max. 400 mg u toku 24 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHIROCAINE - ABBVIE INC.

- SZU koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/10 mL] 1 polipropilenska ampula sadrži 10 ml otopine za injekciju/infuziju, 10 ampula u kutiji

N01BB52 adrenalin, lidokain

Doziranje: *lokalna anestezija u stomatologiji (infiltracija, blokada nerva)*: odrasli i djeca iznad 12 god. infiltracija putem inj. doziranje se podešava na osnovu odgovora pacijenta i mjesta primjene; potrebno je dati najnižu koncentraciju i najmanju dozu kojom se postiže željeni efekat; maks. pojedinačna doza iznosi 7 mg/kg ili ukupno 500 mg; kod gojaznih osoba doziranje se vrši u odnosu na preračunatu idealnu tjelesnu masu da bi se izbjeglo predoziranje; količina anestetika koji se ubrizgava zavisi od obima intervencije: uobičajeno se koristi 1-5 ml, max. 20 ml; terapijsku dozu treba davati polako, brzinom od 100-200 mg/min. ili u vidu rastućih doza, pri čemu treba konstantno održavati verbalni kontakt sa pacijentom; rastvori koji sadrže konzervanse ne smiju se koristiti za intratekalnu i epiduralnu anesteziju ili u dozama većim od 15 ml za ostale tipove blokade; hirurška anestezija zahtijeva primjenu viših koncentracija i doza; kada je neophodna blokada manjih nerava ili manje intenzivan blok, primjenjuju se niže koncentracije; preporučuje se pažljiva aspiracija prije i za vrijeme aplikovanja inj. Ukoliko se pojave toksični simptomi, aplikovanje injekcije treba odmah prekinuti.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D.

- ZU rastvor za injekciju [0.025 mg/2 mL+ 40 mg/2 mL] 50 ampula po 2 ml rastvora za injekciju u kutiji

N01BB58 adrenalin, artikain

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:**SEPTANEST 1/100 000 - SEPTODONT**

ZU rastvor za injekciju [10 µg/1 mL+ 40 mg/1 mL] 50 uložaka sa 1,7 ml rastvora za injekciju, u kutiji

SEPTANEST 1/200 000 - SEPTODONT

ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL+ 40 mg/1 mL] 50 uložaka sa 1,7 ml rastvora za injekciju, u kutiji

N02 ANALGETICI**N02A Opioidi****N02AA Prirodni alkaloidi opijuma****N02AA01 morfin**

Doziranje: parenteralno, *jaki akutni i hronični bolovi:* i.m. ili s.c. 10 mg/70 kg (5-20 mg) svakih 4 do 6 h po potrebi; za brže postizanje efekta daje se i.v. 2,5-15 mg razrijeđeno u 4 do 5 ml vode za injekcije sporo tokom 4-5 min. na svakih 4-6 h, prema potrebi (i.v. primjena povećava incidencu neželjenih djelovanja!); kod s.c. ili i.v.inf. početi od 0,8 do 10 mg/sat i dozu titrirati prema odgovoru pacijenta; *infarkt miokarda* 1-3 mg sporom i.v. inj. s vremenskim intervalima i do 5 min.; *akutni pulmonarni edem kao rezultat lijevo-komorne slabosti:* 0,1-0,15 mg sporom i.v.inj. tokom 4-5 min.; *preanestetička medikacija:* 4-10 mg na 45 do 60 min. prije anestezije; *uporni kašalj:* i.m. ili s.c 5 mg svakih 4-6 sati prema potrebi; kapsule sa produženim oslobađanjem, *ublažavanje jakog do vrlo jakog bola:* 40 mg jednom dnevno (svaka 24 sata) ili 20 mg 2 puta dnevno (svakih 12 sati); *jak hroničan bol ili/i bol otporan na terapiju drugim analgeticima, a pogotovo kancerski bol:* oralni rastvor, odrasli: početna doza 10 do 20 mg (1 do 2 pakovanja sa pojedinačnim dozama od 10 ml), doza se može povećati na 30 mg/5 ml ili na 100 mg/5 ml; djeca uzrasta 6 do 12 god: maks. 5 do 10 mg (1/2 do 1 cijele doze u pakovanju od 10 mg) na svaka 4 sata; neposredno prije upotrebe, rastvor se može razblažiti u vodi ili nekom bezalkoholnom piću; oralne kapi, odrasli: doze od 10 do 20 mg svaka 4 h (što odgovara 0.5-1 ml ili 8-16 kapi); djeca 6 do 12 god: maks. doza 5 do 10 mg svaka 4 h (što odgovara 0.25-0.5 ml ili 4-8 kapi); djeca 1 do 5 god: maks. doza 5 mg svaka 4 h (što odgovara 0.25-0.5 ml ili 4 kapi); sirup: odrasli: 10 do 20 mg (5-10 ml) na svaka 4 h; djeca 6 do 12 god: maks. doza 5 do 10 mg (2.5-5 ml) svaka 4 h; djeca 1 do 5 god: maks. 5 mg (2.5 ml) svaka 4 h

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KAPANOL - WELLCOME LIMITED**

▲,§ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [20 mg/1 kapsula] 20 kapsula sa produženim oslobađanjem

▲,§ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula sa produženim oslobađanjem

MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

▲,§ ZU otopina za injekciju [20 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ORAMORPH - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A.

▲,§ Rp oralne kapi, rastvor [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji.

- ▲.§ Rp oralni rastvor [10 mg/5 mL] 20 LDPE bočica sa po 5 ml oralnog rastvora, u kutiji
- ▲.§ Rp oralni rastvor [30 mg/5 mL] 20 LDPE bočica sa po 5 ml oralnog rastvora, u kutiji
- ▲.§ Rp sirup [10 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji

N02AB Derivati fenilpiperidina

N02AB03 fentanil

Doziranje: transdermalni flaster, *jak hronični bol:* kod pacijenata koji prethodno nisu primali opioidne analgetike, terapija se započinje najnižom dozom (25 mcg/h transdermalnog-TD flastera); kada se prelazi sa oralno/parenteralno korišćenih opijata, prvo se izračuna 24-časovna potreba za opijatom koji je do tada dat (pomoću tabele koju daje proizvođač se odredi TD-flaster koji ima istu efikasnost kao 24-časovna doza morfina data oralno ili parenteralno); potrebnu dozu treba prilagoditi bolesniku i preispitivati u redovnim intervalima; način primjene: neposredno po otvaranju pakovanja i skidanja zaštitnog sloja, flaster se nanosi na neoštećenu kožu, opranu čistom vodom i dobro osušenu, na kojoj nema malja, na površini na gornjem dijelu tijela (grudi, leđa, nadlaktica); na mjesto na koje se flaster lijepi ne smiju se nanositi kreme, ulja, losioni i puderi; flaster treba mijenjati na svakih 72 h, za svaku upotrebu mora se odabrati novo mjesto na koži, a ista površina kože se može koristiti nakon 7 dana od uklanjanja prethodnog flastera; flaster se ne smije oštetiti, dijeliti ili rezati; rastvor za injekciju: *analgezija u toku kraćih hiruških procedura i premedikacija u anesteziji (niže doze), analgezija /respiratorna depresija uz asistiranu ventilaciju (više doze), neuroleptanalgezija u kombinaciji sa neuroleptikom, jak bol;* spora i.v. inj. (bolus), spontana respiracija, odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 50-100 mcg (maks. 200 mcg), zatim 25-50 mcg ako je potrebno; djeca 2-12 god. 2-3 mcg/kg, a zatim 1 mcg/kg ako je potrebno; *asistirana ventilacija,* odrasli i djeca preko 12 god, početna doza 0,3-3,5 mg, zatim 100-200 mcg ako je potrebno; djeca 2-12 god. 2-3 mcg/kg, a zatim 1 mcg/kg ako je potrebno; i.v. inf. spontana respiracija, 0,05-0,08 mcg/kg/min., veće brzine od 3 mcg/kg/min. se koriste za operacije srca; asistirana ventilacija, odrasli, početna doza 1 mcg/kg/min, a nakon toga brzinom od 0,1 mcg/kg/min. podešavati prema postignutom odgovoru

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUROGESIC - JANSSEN-CILAG KFT.

- ▲.§ Rp transdermalni flaster [100 µg/1 Hr] kutija sa 5 transdermalnih flastera
- ▲.§ Rp transdermalni flaster [25 µg/1 Hr] kutija sa 5 transdermalnih flastera
- ▲.§ Rp transdermalni flaster [50 µg/1 Hr] kutija sa 5 transdermalnih flastera

FENTAGESIC - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △.§ Rp transdermalni flaster [100 µg/1 Hr] 5 transdermalnih flastera (5 vrećica sa po 1 flasterom) u kutiji
- △.§ Rp transdermalni flaster [25 µg/1 Hr] 5 transdermalnih flastera (5 vrećica sa po 1 flasterom) u kutiji
- △.§ Rp transdermalni flaster [50 µg/1 Hr] 5 transdermalnih flastera (5 vrećica sa po 1 flasterom) u kutiji

FENTANIL M LEK 100 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲.§ Rp transdermalni flaster [23.12 mg/1 flaster] 5 transdermalnih flastera (pojedinačno upakovanih u kesice od papira PE/Al/PE) u kutiji

FENTANIL M LEK 25 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲.§ Rp transdermalni flaster [5.78 mg/1 flaster] 5 transdermalnih flastera (pojedinačno upakovanih u kesice od papira PE/Al/PE) u kutiji

FENTANIL M LEK 50 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

▲,§ Rp transdermalni flaster [11.56 mg/1 flaster] 5 transdermalnih flastera (pojedinačno upakovanih u kesice od papira PE/Al/PE) u kutiji

FENTANIL M LEK 75 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

▲,§ Rp transdermalni flaster [17.34 mg/1 flaster] 5 transdermalnih flastera (pojedinačno upakovanih u kesice od papira PE/Al/PE) u kutiji

FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

▲,§ SZU rastvor za injekciju [0.5 mg/10 mL] 2 x 5 ampula po 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji

N02AF Derivati morfinana**N02AF02 nalbufin**

Doziranje: *kratkotrajno ublažavanje umjerenog do jakog bola; prijeoperacijska i poslijeoperacijska analgezija:* odrasli, i.v. i.m. ili s.c. 10-20 mg (0,1-0,3 mg/kg tjelesne mase), doza se može primijeniti po potrebi nakon 3-6 sati; maks. pojedinačna doza 20 mg; doza mora biti prilagođena jačini bola i fizičkom stanju bolesnika; djeca i adolescenti, i.v. i.m. ili s.c. 0,1-0,2 mg/kg tjelesne mase.; i.m. i s.c. primjena mogu biti bolne i kod djece ih treba izbjegavati; po potrebi se doza može ponovno primijeniti nakon 3-6 sat; maks. pojedinačna doza je 0,2 mg/kg tjelesne mase; nema odgovarajućih podataka za liječenje djece ispod 1,5 godina starosti. Stariji bolesnici: zbog povećane bioraspoloživosti i smanjenog sistemskog klirensa, preporučuje se započeti s najnižom dozom nalbufin hlorida.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NALPAIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG**

§,▲ ZU otopina za injekciju [10 mg/1 mL] 10 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

N02AX Ostali opiodi**N02AX02 tramadol**

Doziranje: *umjerena do jaka bol:* odrasli i djeca preko 12 god, oralno, akutna bol, uobičajena početna doza 100 mg, zatim 50-100 mg svakih 4-6 sati; hronična bol, 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 100 mg 2 puta dnevno, po potrebi doza se može povećati na 150 mg ili 200 mg 2 puta dnevno, maks. 400 mg dnevno; oralne kapi, rastvor: odrasli i djeca preko 14 god. 20 kapi (50 mg) sa malo tečnosti ili na kocki šećera, ukoliko je potrebno doza se može ponoviti nakon 30-60 min.; djeca 1-14 god. 1-2 mg/kg, doze se mogu ponavljati u razmacima 4-6 h; supozitorije: 1 supozitoriju, po potrebi ponoviti nakon 3-5 h (do maks. 400 mg/dan); rastvor/otopina za injekciju: odrasli i djeca preko 12 god. i.m. ili i.v. inj. (tokom 2-3 min) ili i.v. inf. 50-100 mg svakih 4-6 h (maks. 600 mg/dan)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BOLDOL - BOSNALIJEK D.D.**

▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 blistera po 10 kapsula), u kutiji

PROTRADON - PRO.MED.CS PRAHA A.S.

▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula)

TRAMADOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/TE/PVDC/Al blistera po 10 kapsula)

▲ ZU rastvor za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml (1 blister)

- ▲ ZU rastvor za injekciju [50 mg/1 mL] 50 ampula po 1 ml (10 blistera po 5 ampula)

TRAMADOL FARMAL RETARD 100 MG TABLETE - FARMAL D.D.

- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 30 tableta sa produljenim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta)

TRAMADOL FARMAL RETARD 150 MG TABLETE - FARMAL D.D.

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 30 tableta sa produljenim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta)

TRAMADOL FARMAL RETARD 200 MG TABLETE - FARMAL D.D.

- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [200 mg/1 tableta] 30 tableta sa produljenim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta)

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] kutija sa 1 bočicom i kapaljkom od polietilena
- ▲ ZU rastvor za injekciju [100 mg/2 mL] 5 ampula sa 2 ml

TRAMADOL JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula)

TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ Rp oralne kapi, otopina [100 mg/1 mL] 10 ml oralnih kapi, otopine
- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 PVC/Al blistera sa 10 kapsula) u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [100 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml otopine za injekciju
- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju

TRAMADOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲ Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 blister)
- ▲ Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa modficiranim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta)

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 blister)
- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [200 mg/1 tableta] 10 tableta sa produženim oslobađanjem (1 blister)

N02AX52 paracetamol, tramadol

Doziranje: *simptomatsko liječenje umjerenih do jakih bolova:* odrasli i djeca preko 12 god. početna preporučena doza 2 tablete (37,5 mg tramadola+325 mg paracetamola), po potrebi dozu ponoviti, maks. 8 tableta (37,5 mg tramadola+325 mg paracetamola) dnevno; intervali doziranja ne smiju biti kraći od 6 sati; ne preporučuje se kod teške bubrežne insuficijencije i teškog oštećenja jetre.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister)
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta)

TRAMADOL/PARACETAMOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister)

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 PET/Al/PVC blister) u kutiji
- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PET/AIPVC blister po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 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 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

ZOTRAMID - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 blistera 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:**ACETISAL PH 8 - GALENIKA A.D.**

- BRp film tableta [500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

ANBOL - GALENIKA A.D.

BRp tableta [300 mg/1 tableta] 20 tableta (2 A I/PVC//PVC/PVDC po 10 tableta) u kutiji

ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp tableta [300 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

ASPIRIN - BAYER PHARMA AG

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PP/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

ASPIRIN ZIPP - BAYER PHARMA AG

BRp granule [500 mg/1 kesica] 10 vrećica sa 500 mg acetilsalicilne kiseline u obliku granula, 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:

MIGRAPRIM - SANOFI-AVENTIS GROUPE

BRp tableta [250 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 12 tableta (1 blister), u kutiji

TOPIRIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp tableta [250 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 10 tableta

BRp tableta [250 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 20 tableta

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 PHARMA AG

BRp šumeća tableta [400 mg/1 tableta+ 240 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 stripova po 2 tablete) u kutiji

ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANDŽE - BAYER PHARMA AG

BRp šumeća tableta [400 mg/1 tableta+ 240 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 x 2 tablete u dvojnog traku)

BRp šumeća tableta [400 mg/1 tableta+ 240 mg/1 tableta] 20 šumećih tableta (10 x po 2 tablete u dvojnog traku) u kutiji

N02BB Pirazoloni

N02BB02 metamazol-natrijum

Doziranje: *samo za kratkotrajnu primjenu kod jakih bolova (posttraumatskih, postoperativnih), kada se terapija drugim neopioidnim analgeticima pokaže*

neuspješnom: oralno, 1-2 puta po 500 mg; parenteralno, 0,5-1 g kao i.m. ili spora i.v. inj, max. 4 g dnevno; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister po 10 tableta) u kutiji
 SZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 blistera po 10 tableta) u kutiji
 ZU rastvor za injekciju [1 g/2 mL] 50 ampula (10 Al/PVC plastičnih uložaka po 5 ampula) u kutiji
 ZU rastvor za injekciju [2.5 g/1 mL] 50 ampula (10 Al/PVC plastičnih uložaka po 5 ampula) u kutiji

NOVALGETOL - GALENIKA A.D.

SZU rastvor za injekciju [2.5 g/5 mL] plastični nosač sa 10 ampula po 5 ml rastvora za injekciju, kutija sa 5 plastičnih nosača 50 ampula po 5 ml

REFALGIN - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

N02BB54 kodein, kofein, paracetamol, propifenazon

Doziranje: *slabi do umjereno jaki bolovi* različite etiologije (glavobolja, migrena, zubobolja, neuralgija, neuritis, išijalgija, mijalgija, artralgija, postoperativna i posttraumatska bol): odrasli, 1-2 tabl. do 3 puta dnevno, max 6 tabl. dnevno; samoliječenje glavobolje i migrene treba ograničiti na razdoblje do 5 dana, a u ostalim slučajevima do 10 dana (zubobolja, neuralgija, neuritis, išijalgija, mijalgija, artralgija, postoperativna i posttraumatska bol)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 1 PVC/PVdC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji

N02BE Anilidi

N02BE01 paracetamol

Doziranje: *slabi do umjereno jaki bolovi, pireksija*: oralno, 0,5-1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno; djeca, uzrasta 2-3 mjeseca 60 mg kod post-imunizacijske pireksije, ponoviti još jednom ukoliko je potrebno nakon 4-6 sati; djeca uzrasta 3-6 mjeseci 60 mg, 6 mjeseci-2 god. 120 mg, 2-4 god. 180 mg, 4-6 god. 240 mg, 6-8 god. 240-250 mg, 8-10 god. 360-375 mg, 10-12 god. 480-500 mg, 12-16 god. 480-750 mg; ove doze se mogu ponoviti svakih 4-6 sati ukoliko je potrebno (maks. 4 doze u toku 24 h); rektalno, 0,5-1 g svakih 4-6 sati do maks. 4 g dnevno; djeca 1-3 mjeseca 30-60 mg svakih 8 sati po potrebi (maks. 60 mg/kg dnevno u podijeljenim dozama), djeca 3 mjeseca-1 god. 60-125 mg, 1-5 god 125-250 mg, 5-12 god. 250-500 mg, 12-18 god. 500 mg; doze se mogu ponoviti svakih 4-6 h ukoliko je neophodno (maks. 4 doze u toku 24 h); i.v. inf. tokom 15 min, odrasli i djeca preko 50 kg, 1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno; odrasli i djeca 10-50 kg, 15 mg/kg svakih 4-6 sati, maks. 60 mg/kg dnevno; djeca ispod 10 kg, 7,5 mg/kg do 4 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije
 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

DIPROL - ALKALOID AD SKOPJE

BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml oralne suspenzije, kutija sa bocom i dozatorom 100 ml oralne suspenzije

FEBRICET - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 mL sirupa u staklenoj boci i plastična kašičica u kutiji
BRp supozitorija [200 mg/1 supozitorija] 5 supozitorija (1 PVC/PE - blister) u kutiji
BRp supozitorija [250 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE folija po 5 supozitorija) u kutiji
BRp šumeća tableta [500 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (1 fiola) u kutiji
BRp tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (2 stripa po 6 tableta) u kutiji

GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp prašak za oralni rastvor [600 mg/1 kesica] 10 kesica po 5 g praška za oralni rastvor, u kutiji
BRp prašak za oralni rastvor [600 mg/1 kesica] 5 kesica 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 blistera po 6 tableta) , u kutiji

LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp čepić [120 mg/1 supozitorija] 10 (2x5) čepića u strip (Al/PE) pakiranju, u kutiji
BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s polietilenskim (HDPE) sigurnosnim zatvaračem, u kutiji

PANADOL - WELLCOME LIMITED

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (1 blister), u kutiji

PANADOL BABY - WELLCOME LIMITED

BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije, u staklenoj boci, u kutiji

PANADOL OPTIZORB - WELLCOME LIMITED

BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al neprozirni blister sa 12 tableta) u kutiji

PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 x 10)
BRp tableta [500 mg/1 tableta] strip-pakovanje sa 10 tableta

PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp oralni rastvor [120 mg/5 mL] 200 ml oralnog rastvora u staklenoj boci, u kutiji
BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji
ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.

BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj bočici i kašičica za doziranje, u kutiji
BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
BRp tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 stripova/aluminijumske strip folije) po 10 tableta), u kutiji

PARACETAMOL PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O.

SZU rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 10 bočica po 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

BRp sirup [120 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa, 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.

ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

PLICET - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 x 10)

N02BE51 hlorfenamin, natrijum-askorbat, paracetamol

Doziranje: *simptomatsko liječenje prehlade i gripe:* odrasli i djeca starija od 12 god, 1-2 šumeće tabl.svakih 4-6 sati (maks. 12 šum.tabl. unutar 24 h); djeca od 6 do 12 god: 1 šum. tabl. na 4-6 sati (maks. 3 šum. tabl. unutar 24 h); ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od 6 godina

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LUPOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

BRp šumeća tableta [2 mg/1 tableta+ 280 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji

LUPOCET FLU FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp šumeća tableta [1.41 mg/1 tableta+ 280 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi s polietilenskim zatvaračem, u kutiji

N02BE51 fenilefrin, paracetamol

Doziranje: *simptomatsko liječenje prehlade i gripa (glavobolja, grlobolja, bolovi u mišićima, nazalne kongestije i groznica):* odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 kesicu rastvorenu u vodi, max. dnevno 4 kesice; razmak između pojedinačnih doza ne smije biti manji od 4 sata; ne primjenjivati kontinuirano duže od 5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PARALEN VRUĆI NAPITAK S OKUSOM TREŠNJE - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

BRp granule za oralni rastvor [10 mg/1 kesica+ 650 mg/1 kesica] 6 kesica sa po 5 g granula za oralni rastvor, u kutiji

PARALEN VRUĆI NAPITAK SA OKUSOM LIMUNA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

BRp granule za oralni rastvor [10 mg/1 kesica+ 650 mg/1 kesica] 6 kesica po 5 g granula za oralni rastvor

N02BE51 kodein, kofein, paracetamol

Doziranje: *bolovi blagog do umjerenog intenziteta (glavobolja, zubobolja, dismenoreja, mialgija, artralgija), zapaljenje nerava (neuralgije) i postoperativni bolovi, snižavanje povišene tjelesne temperature, ublažavanje bolova kod prehlade i gripa:* odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 tabl. dnevno po potrebi, maksimalno 6 tabl. dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**CAFFEBOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA**

BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 460 mg/1 tableta] 12 tableta (2 A l/Pe stripa po 6 tableta) u kutiji

N02BE51 askorbinska kiselina, paracetamol

Doziranje: *analgopantipiretik*: šumeće tablete, odrasli i djeca preko 12 god. 1 šumeću tabletu rastvoriti u čaši vode i popiti; po potrebi ponoviti za 4 sata; maks. 4 doze dnevno; granule za oralni rastvor, odrasli i djeca starija od 12 god. 4-6 puta dnevno po 1 kesicu, maks. 6 kesica; interval između pojedinih doza je najmanje 4 h; rastvor se pripremi neposredno prije upotrebe tako što se sadržaj kesice rastvori u 2 dl tople vode ili čaja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**FEBRICET C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA**

BRp šumeća tableta [200 mg/1 tableta+ 330 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (1 fiola po 10 tableta)

LEKADOL PLUS C - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp granule za oralni rastvor [300 mg/5 g+ 500 mg/5 g] 10 vrećica po 5 g granula za oralni rastvor (10 PAP/PE/Al/ PE vrećica)PAP/PE/Al/ PE vrećica sa 5 g granula za oralni rastvorkutija sa 10 vrećica

PARACET FLU - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp prašak za oralni rastvor [250 mg/1 vrećica+ 500 mg/1 vrećica] 20 vrećica sa praškom za oralni rastvor (1 papirna vrećica obložena Al sadrži oko 3 g praška), u kutiji

N02BE51 kofein, paracetamol

Doziranje: *slabi do umjereno jaki bolovi, pireksija*: tablete: odrasli, 1-2 tabl. svaka 4 sata, ne primjenjivati u razmaku kraćem od 4 sata i ne prelaziti dozu od 8 tableta u 24 sata (4 doze); djeca starija od 12 god.: pola do 1 tabl. svakih 6 sati, ako je potrebno; prašak za oralni rastvor: 1-3 puta po 1-2 praška dnevno, po potrebi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ADOLOR KOMBI - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

BRp tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji

KOMBINOVANI PRAŠAK IIS - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp prašak za oralni rastvor [50 mg/1 kesica+ 400 mg/1 kesica] 10 kesica

BRp prašak za oralni rastvor [50 mg/1 kesica+ 400 mg/1 kesica] 200 kesica

PANADOL EXTRA - WELLCOME LIMITED

BRp tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 1 blister sa 12 tableta, u kutiji

PANADOL FORTE OPTIZORB - WELLCOME LIMITED

BRp filmom obložena tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al neprozirni blister sa 12 tableta) u kutiji

SEDAFEIN - PHARMAVISION EUROPE LTD.

BRp prašak za oralni rastvor [65 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica] 20 kesica od troslojne (PE/Al/P) folije sa po 3 grama praška za oralni rastvor, 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:**ADOLORIN - KWIZDA PHARMA GMBH**

- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister po 10 tableta) u kutiji
- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

CAFFETIN SC - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 12 tableta (2 AI /PE folija-stripa po 6 tableta) u kutiji
- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 6 tableta (1AI/PE folija strip po 6 tableta) u kutiji

KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D.

- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/AI blister), u kutiji
- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

N02BE51 fenilefrin, kofein, paracetamol

Doziranje: *simptomatsko liječenje prehlade i gripe:* odrasli i adolescent preko 65 kg, 500-1000 mg paracetamola na svaka 4 sata po potrebi, maks. do 4 g (8 tableta) dnevno; odrasli i adolescenti težine 43-65 kg, 500 mg paracetamola svaka 4 sata po potrebi, maks. do 3 g (6 tableta dnevno) dnevno; adolescenti 33-43 kg 500 mg paracetamola svakih 6 sati po potrebi, maks. do 2 g (4 tablete) dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 12 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PARALEN DUO - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

- BRp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 12 film tableta (1 PVC/PVDC/AI blister sa 12 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:**COLDREX VRUĆI NAPITAK SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - WELLCOME LIMITED**

- BRp prašak za oralnu otopinu [60 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 750 mg/1 kesica] 10 kesica po 5 g
- BRp prašak za oralnu otopinu [60 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 750 mg/1 kesica] 5 kesica po 5 g

FLUVIS ZA DJECU - PHARMAVISIUM EUROPE LTD.

- BRp prašak za oralni rastvor [20 mg/1 kesica+ 5 mg/1 kesica+ 300 mg/1 kesica] 12 kesica od troslojne (PE/AI/P) folije sa po 2,5 g praška za oralni rastvor, u kutiji

N02BE51 hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: *ublažavanje simptoma prehlade, gripe ili alergijskog rinitisa:* tablete: odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 tableta na 6 h, preporučena dnevna doza je do 4 tablete; sirup: djeca od 6-12 godina: 1 odmjerna kašika (5 ml) svakih 6 sati; djeca starija od 12 godina: 3 odmjerne kašike (15 ml) svakih 6 sati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D.

△ BRp sirup [1.01 mg/5 mL+ 101 mg/5 mL+ 20.2 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 ml sirupa

△ BRp tableta [2.54 mg/1 tableta+ 251 mg/1 tableta+ 61.2 mg/1 tableta] 10 tableta

△ BRp tableta [2.54 mg/1 tableta+ 251 mg/1 tableta+ 61.2 mg/1 tableta] 20 tableta

N02BE51 fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol

Doziranje: kratkotrajno ublažavanje simptoma prehlade, gripe, alergijskog rinitisa ili drugih alergijskih bolesti gornjeg dijela respiratornog trakta; kratkotrajno ublažavanje ostalih simptoma alergijskog rinitisa; pomaže u prohodnosti nosnih puteva; pomaže u dekongestiji sinusnih otvora i puteva: odrasli i djeca preko 12 god: 2 tbl. po potrebi svaka 4 sata, max. 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, max. 5 tbl. dnevno ili 2 dozirne kašike (10 ml) sirupa po potrebi svaka 4 sata, max. 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] 100 ml sirupa u boci sa plastičnim navojnim zatvaračem

△ BRp sirup [2.5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL] 100 ml sirupa u boci sa sigurnosnim zatvaračem za djecu

△ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 10 tableta

△ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 20 tableta

N02BE51 kodein, kofein, paracetamol, propifenazon

Doziranje: *kratkotrajna terapija akutne, umjerene boli:* oralno, odrasli preko 18 god. 1 tbl. 3-4 puta dnevno, mogu se uzeti odjednom 2 tbl; maks. 6 tbl. dnevno; djeca 12-18 god. 1/2-1 tbl. do 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE

BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 1 Al/PE strip-pakovanje sa 10 tableta, u kutiji

BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 12 tableta (2 Al/PE-strip pakovanja po 6 tableta), u kutiji

BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 6 tableta (1 Al/PE- strip pakovanje), u kutiji

ZU tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 500 tableta (50 Al/PE- strip pakovanja po 10 tableta), u kutiji

N02BE71 dektrometorfan, paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: *simptomatsko liječenje prehlade i gripe:* odrasli i djeca starija od 12 god, 2 tbl. najviše 4 puta na dan; vremenski razmak između pojedinih doza mora biti bar 4 sata

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DALERON COLD 3 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ BRp film tableta [15 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 12 tableta

N02BG Ostali analgetici i antipiretici**N02BG06 nefopam**

Doziranje: *akutna bol* (postoperativna bol): odrasli i adolescenti stariji od 15 god. i.m. uobičajeno 20 mg, po potrebi na 6 sati, maks. 120 mg dnevno; i.v. tokom 15 min. 20 mg, po potrebi na 4 sata, maks. 120 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ACUPAN - BIOCODEX**

Δ ZU rastvor za injekciju [20 mg/2 mL] 20 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

Δ ZU rastvor za injekciju [20 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

N02C Antimigrenici**N02CA Ergot alkaloidi****N02CA52 ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon**

Doziranje: *prekid i prevencija napada migrene:* najbolje lijek uzeti u ranom, prodromalnom stadijumu glavobolje, 1-2 film-tablete, doziranje se nastavlja, ukoliko je potrebno, sa 1 film-tabletom svakih pola sata do najviše 4 film-tablete po napadu; ukupna sedmična doza ne smije prijeći 10 film-tableta; ne preporučuje se više od dva terapijska tretmana mjesečno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NOMIGREN - BOSNALIJEK D.D.**

Δ 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

Δ 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; max. 300 mg u toku 24 sata; napomena: pacijent koji nije odgovorio na početnu dozu ne bi trebao uzeti drugu dozu za isti napad.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IMIGRAN - WELLCOME LIMITED**

Δ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 blister) u kutiji

SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O.

Δ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 2 tablete (1 blister) u kutiji

Δ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 6 tableta (1 blister) u kutiji

N02CC03 zolmitriptan

Doziranje: *akutni napadi migrene:* 2,5 mg, doza se može ponoviti nakon najmanje 2 sata, maksimalno 10 mg tokom 24 sata; ako efekat doze od 2,5 mg ne zadovolji, sljedeći napadi mogu se liječiti dozom od 5 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRECAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp oralna disperzibilna tableta [2.5 mg/1 tableta] 3 oralne disperzibilne tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 3 tablete) u kutiji

ZOLMITRIPTAN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 blister sa 3 tablete) u kutiji

N03 ANTIEPILEPTICI

N03A Antiepileptici

N03AA Barbiturati i derivati

N03AA01 metilfenobarbital

Doziranje: *toničko-klonički napadi (grand mal), apsans napadi (petit mal):* odrasli, 200-400 mg/dan, jednokratno ili u podijeljenim dozama, maksimalna doza 600 mg; kod oslabljenih i starijih i kod pacijenata sa oštećenom funkcijom jetre ili bubrega, 100-400 mg/dan; djeca, 5-15mg/kg podijeljeno u više pojedinačnih doza, a ukupna dnevna doza 6-8 mg/kg može se dati jednokratno (uveče).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PHEMITON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

▲,§ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta

N03AA02 fenobarbiton

Doziranje: *primarno generalizovane toničko-kloničke konvulzije (Grand mal epilepsija), parcijalne konvulzije sa ili bez generalizacije:* 100 mg 1-3 puta dnevno; max. 300 mg dnevno; antikonvulzivna doza za djecu uzrasta 1 mjesec-12 god. iznosi 1-1,5 mg/kg 2 puta dnevno i povećava se po potrebi za po 2 mg/kg dnevno; uobičajena doza održavanja iznosi 2,5-4 mg/kg jednom ili 2 puta dnevno; djeca 12-18 god. 60-180 mg dnevno; prevencija febrilnih konvulzija kod djece: 3-4 mg/kg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PHENOBARBITON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

▲,§ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

PHENOBARBITON PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

▲,§ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister), u kutiji

N03AE Derivati benzodiazepina

N03AE01 klonazepam

Doziranje: *sve forme epilepsije, mioklonus, status epilepticus:* odrasli, početna doza 1 mg uveče, povećavati dozu tokom 2-4 nedjelje; doza održavanja 4-8 mg obično uveče (može se dati u 3-4 podijeljene doze); djeca do 1 godine: početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 0,5-1 mg dnevno; djeca 1-5 godina: početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 1-3 mg dnevno; djeca 5-12 godina: početna doza 0,5 mg dnevno, doza održavanja 3-6 mg dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LTD.

▲ RpSp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

▲ RpSp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

N03AF Derivati karboksamida**N03AF01 karbamazepin**

Doziranje: *epilepsija (fokalni i sekundarno generalizovani toničko-klonički napadi, primarno generalizovani toničko-klonički napadi):* početna doza 100-200 mg 1-2 puta dnevno povećavati postepeno do uobičajene doze 0,8-1,2 g dnevno u podijeljenim dozama; u nekim slučajevima može biti potrebno 1,6-2 g dnevno u podijeljenim dozama; kod starijih smanjiti početnu dozu; djeca u podijeljenim dozama, do 1 god. 100-200 mg, 1-5 god. 200-400 mg, 5-10 god. 400-600 mg, 10-15 god. 0,6-1 g; *trigeminalna neuralgija:* početna doza 100 mg 1-2 puta dnevno (nekim pacijentima mogu biti potrebne više početne doze), povećavati postepeno prema postignutom odgovoru; uobičajena doza 200 mg 3-4 puta dnevno, do 1,6 g dnevno kod nekih pacijenata; *profilaksa bipolarnih poremećaja koji ne reaguju na litijum:* početna doza 400 mg dnevno u podijeljenim dozama, povećavati do kontrole simptoma; uobičajeno 400-600 mg dnevno; max. 1,6 g dnevno. Formulacije sa produženim oslobađanjem: doze kod epilepsije za odrasle i djecu preko 5 god, kao što je naprijed navedeno; trigeminalna neuralgija, kao što je naprijed navedeno; bipolarni poremećaji, kao što je naprijed navedeno; ukupna dnevna doza se daje u 2 podijeljene doze. Različiti preparati mogu imati različitu biološku raspoloživost; da bi se izbjegao izostanak dejstva ili suvišna neželjena dejstva, treba izbjegavati promjenu formulacije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CARBAMAZEPINE REMEDICA - REMEDICA LTD.**

▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LTD.

▲ film tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

KARBAMAZEPIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 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 blistera po 10 tableta) u kutiji

TEGRETOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji

TEGRETOL CR - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

▲ Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PVDC/Al blister po 10 tableta) u kutiji

N03AF02 okskarbazepin

Doziranje: *epilepsija (parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije toničko-kloničkim napadima):* kao monoterapija ili dodatak terapiji, početna doza 300 mg 2 puta dnevno, povećavati prema postignutom odgovoru za maksimalnih 600 mg dnevno, postepeno u sedmičnim intervalima; uobičajena doza 0,6-2,4 g u podijeljenim dozama; djeca 6-18 god, 8-10 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze, povećavati prema odgovoru postepeno u sedmičnim intervalima maksimalno po 10 mg/kg dnevno; doza održavanja oko 30 mg/kg dnevno; maks. dnevna doza 46 mg/kg u podijeljenim dozama

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXMAL - BOSNALIJEK D.D.

- ▲ Rp tableta [300 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [600 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po10 tableta), u kutiji

OXALEPT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 50 filmom obloženih tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 50 filmom obloženih tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PE/PVDC Al/ blister po 10 tableta)
- ▲ Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PE/PVDC Al/ blister po 10 tableta)
- ▲ Rp oralna suspenzija [60 mg/1 mL] Staklena bočica sa 250 ml suspenzije

N03AG Derivati masnih kiselina

N03AG01 valproinska kiselina

Doziranje: *generalizovani, parcijalni i drugi epileptički napadi:* odrasli, početi sa 600 mg dnevno, povećavati za 200 mg svaka 3 dana do postizanja kontrole; maks. 2500 mg dnevno; djeca preko 20 kg, početi sa 400 mg dnevno, povećavati postepeno (kontrola se obično postiže sa 20-30 mg/kg/dnevno; maks. do 35 mg/kg/dnevno); djeca ispod 20 kg, koristiti alternativnu formulaciju

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NAVARIN XR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (5 Al/Al blistera po 6 tableta) u kutiji

N03AG01 natrijum-valproat

Doziranje: *sve forme epilepsije, prevencija povrata epi napada nakon jedne ili više febrilnih konvulzija koje ispunjavaju kriterijume komplikovane febrilne konvulzije, kada intermitentna profilaksa benzodiazepinima nije uspjela: dojenčad i djeca, 30 mg/kg (po mogućnosti koristiti sirup, oralni rastvor), u 2 podijeljene doze;* adolescenti i odrasli 20-30 mg/kg (po mogućnosti koristiti tablete sa produženim oslobađanjem), u 3 podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEPAKINE - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- △ Rp sirup [57.64 mg/1 mL] staklena boca sa 150 ml sirupa i dozna šprica sa adapterom, u kutiji

N03AG01 natrijum-valproat, valproinska kiselina

Doziranje: *epilepsija (terapija generalizovanih, parcijalnih i drugih epileptičkih napada):* odrasli, početna dnevna doza 10-15 mg/kg (što odgovara količini od 2 do 5 tbl. od 300 mg ili 1 do 3 tbl. od 500 mg), jednom dnevno, doza se može povećati do optimalne dnevne doze od 20-30 mg/kg (što odgovara količini od 4 do 10 tbl. od 300 mg ili 2 do 6 tbl. od 500 mg); djeca, uobičajena dnevna doza je 20-30 mg/kg; ovaj lijek je namijenjen za odrasle i djecu tjelesne težine veće od 17 kg; *manične epizode u bipolarnom poremećaju*, kada je liječenje litijumom kontraindikovano ili ga bolesnici ne podnose: početna dnevna doza 750 mg, prosječna dnevna doza 1000 mg-2000 mg, ne preporučuje se djeci mlađoj od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEPAKINE CHRONO 300 - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

▲ Rp film tableta [199.8 mg/1 tableta+ 87 mg/1 tableta] 100 film tableta (2 bočice po 50 tableta)

DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI-AVENTIS GROUPE

▲ Rp film tableta [333 mg/1 tableta+ 145 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 bočica po 30 tableta)

NATRIJEV VALPROAT + VALPROATNA KISELINA PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [200 mg/1 tableta+ 87 mg/1 tableta] 100 tableta sa produženim oslobađanjem (10 Al//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [333 mg/1 tableta+ 145 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 Al//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

N03AX Ostali antiepileptici**N03AX09 lamotrigin**

Doziranje: *epilepsija*: monoterapija, odrasli i djeca preko 12 god, 25 mg dnevno prvih 14 dana, povećati na 50 mg dnevno narednih 14 dana, postepeno povećavati do optimalne doze održavanja 100-200 mg u 1-2 podijeljene doze (može biti potrebno do 500 mg dnevno); *kombinovana terapija sa valproatom*: odrasli i djeca preko 12 god, 25 mg na drugi dan prvih 14 dana, 25 mg dnevno narednih 14 dana, postepeno povećavati za 25-50 mg nedjeljno, do optimalne doze održavanja 100-200 mg dnevno u jednoj ili u 2 doze; djeca 2-12 god. inicijalno 150 mikrograma/kg jednom dnevno tokom 14 dana (djeci ispod 13 kg može da se daje 2 mg svaki drugi dan tokom prvih 14 dana), zatim 300 mikrograma/kg jednom dnevno, tokom narednih 14 dana, nakon toga povećati za maks. 300 mikrograma/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 1-5 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *kombinovana terapija s induktorima enzima bez valproata*: odrasli i djeca preko 12 god, 50 mg dnevno prvih 14 dana, zatim 50 mg 2 puta dnevno narednih 14 dana, povećavati za 100 mg nedjeljno do optimalne doze održavanja 200-400 mg dnevno u 2 doze (može biti potrebno do 700 mg dnevno); djeca 2-12 god. inicijalno 600 mikrograma/kg dnevno u 2 podijeljene doze, tokom 14 dana, zatim 1,2 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze tokom narednih 14 dana, nakon toga povećavati za maks. 1.2 mg/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 5-15 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno; *kombinovana terapija bez induktora enzima i bez valproata*: odrasli i djeca preko 12 god, inicijalno 25 mg jednom dnevno tokom 14 dana, povećati na 50 mg jednom dnevno tokom narednih 14 dana, zatim povećati za maks. 100 mg svakih 7-14 dana, uobičajena doza održavanja 100-200 mg dnevno u jednoj ili u 2 doze; djeca 2-12 god, inicijalno 300 mikrograma/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom 14 dana, zatim 600 mikrograma/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze, tokom narednih 14 dana, zatim povećati za maks. 600 mikrograma/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 1-10 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *monoterapija ili dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (bez lijekova koji indukuju enzime) bez valproata*: odrasli preko 18 god, početna doza 25 mg jednom dnevno tokom 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 14 dana, zatim 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; max. 400 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja sa valproatima*: odrasli preko 18 god, početna terapija 25 mg na naizmjenične dane tokom 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *monoterapija ili dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (bez*

*lijekova koji indukuju enzime) bez valproata: odrasli preko 18 god, inicijalno 25 mg jednom dnevno tokom 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 14 dana, zatim 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja sa valproatima, odrasli preko 18 god, inicijalno 25 mg svaki drugi dan tokom 14 dana, zatim 25 mg jednom dnevno tokom narednih 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (sa lijekovima koji indukuju enzime) bez valproata: odrasli preko 18 god, početna doza 50 mg jednom dnevno tokom 14 dana, zatim 50 mg 2 puta dnevno tokom narednih 14 dana, zatim 100 mg 2 puta dnevno tokom narednih 7 dana, zatim 150 mg 2 puta dnevno tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 200 mg 2 puta dnevno***

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta)
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister)
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister)

DANOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 Al/PVC folija blistera po 15 tableta)Al/PVC folija blister sa 15 tabletakutija sa 2 blistera
- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta(2 Al/PVC folija blistera po 15 tableta)blister sa 15 tabletakutija sa 2 blistera
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC folija blistera sa 10 tableta)Al/PV C folija blister sa 10 tabletakutija sa 3 blistera
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC folija blistera po 10 tableta)Al/PVC folija blister sa 10 tabletakutija sa 3 blistera

LAMICTAL - WELLCOME LIMITED

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje (3 blistera sa 10 tableta za žvakanje)u kutiji

LAMOTRIGIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲ Rp tableta za oralnu suspenziju [100 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta za oralnu suspenziju [25 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta za oralnu suspenziju [50 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

LARIN - FARMAL D.D.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [100 mg/1 tableta] 30 disperzibilnih tableta (3 blistera po 10 tableta)blister sa 10 disperzibilnih tabletakutija sa 3 blistera
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [25 mg/1 tableta] 30 oralna disperzibilnih tableta (3 blistera po 10 tableta)blister sa 10 disperzibilnih tabletakutija sa 3 blistera
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [50 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 blistera po 10 tableta)blister sa 10 disperzibilnih tabletakutija sa 3 blistera

N03AX11 topiramat

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:**EPIRAMAT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ▲ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji

TIRAMAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta(3 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 20 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 30 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera po 30 tableta), u kutiji

TOPAMAX - JANSSEN-CILAG KFT.

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta
- △ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 28 film tableta
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta

TOPIROZ - TECNIMEDE SOCIEDADE TECNICI MEDICINAL S.A.

- ▲ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta
- ▲ Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta
- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film-tableta

▲ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta

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:

GABAGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 tableta] 50 kapsula, tvrdih (5 blistera po 10 kapsula) u kutiji

GABAGAMMA 300 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 blistera po 10 kapsula) u kutiji

GABOTON - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/PE/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/PE/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/PE/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

KATENA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 blistera po 10 kapsula) u kutiji

NEURONTIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

NIRVAX - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AL blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AL blistera po 10 kapsula), u kutiji

N03AX14 levetiracetam

Doziranje: *monoterapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, odrasli i djeca preko 16 god, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, povećavati nakon 1-2 nedjelje do 500 mg dva puta dnevno, zatim povećavati prema odgovoru po 250 mg dva puta dnevno svake dvije sedmice; maks. 1,5 g dva puta dnevno; *dopunska terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, odrasli i djeca preko 12 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, 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 i djeca preko 12 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 12-18 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 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 film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 300 ml oralnog rastvora i šprica od 10 ml, u kutiji
- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji

LEVETIRACETAM ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta)
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta)
- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] staklena bočica sa 300 ml oralnog rastvora i šprica, u kutij

LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (10 Al/PVC blistera po 6 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

LEVETIRACETAM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 blistera po 10 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 blistera po 10 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 blistera po 10 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta)

LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta)
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta)
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta)
- △ Rp film tableta [750 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta)

NOTMAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 film tableta)

QUETRA - REMEDICA LTD.

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC-PE-PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al /PVC-PE-PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC-PE-PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

TINALVO - ALVOGEN D.O.O. BARICE

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta) u kutiji

N03AX16 pregabalin

Doziranje: *neuropatski bol:* odrasli preko 18 god, početna doza 150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati ukoliko je neophodno nakon 3-7 dana do 300 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati dalje ukoliko je neophodno nakon narednih 7 dana do maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *dopunska terapija parcijalnih napada epilepsije sa ili bez sekundarne generalizacije:* odrasli preko 18 god, početna doza 25 mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od 7 dana po 50 mg dnevno do 300 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati dalje ukoliko je potrebno nakon 7 dana do maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *generalizovani anksiozni poremećaj:* odrasli preko 18 god, početna doza 150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 7 dana po 150 mg dnevno; maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ELUMELA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Δ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (1 HDPE bočica), u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

EPICA - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- Δ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 Al/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 Al/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji

EPIRON - BOSNALIJEK D.D.

- Δ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (7 blistera po 8 kapsula) u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 blistera po 7 kapsula) u kutiji

GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Δ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 PVC/Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 PVC/Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 PVC/Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

LYRICA - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Δ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrda (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula)
- Δ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula)
- Δ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula)
- Δ 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.

- Δ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PD/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PD/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Δ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PD/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula) u kutiji

PREGABALIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC/Alu blistera po 7 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC/Alu blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC/Alu blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC/Alu blistera po 14 kapsula) u kutiji

PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [225 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

N04 ANTIPARKINSONICI

N04A Antiholinergici

N04AA Tercijarni amini

N04AA02 biperiden

Doziranje: *Parkinsonova bolest:* oralno, inicijalno dva puta dnevno po 1 mg; doza se može povećavati na 2 mg dnevno; doza održavanja 1-4 mg 3-4 puta dnevno; maks. dnevna doza 16 mg; i.m. ili i.v. 2-4 ml (10-20 mg biperidena) podijeljeno u toku dana; *ekstrapiramidalni poremećaji prouzrokovani lijekovima:* oralno 1-4 puta dnevno 1-4 mg; i.m. ili i.v. odrasli 0,5-1 ml (2,5-5 mg biperidena), ako je potrebno ista doza se može ubrizgati ponovo nakon 30 min; maks. dnevna doza 2-4 ml (10-20 mg biperidena); djeca do 1 god. 1 mg biperidena (0,2 ml), djeca do 6 god. 2 mg biperidena (0,4 ml), djeca do 10 god. 3 mg biperidena (0,6 ml); ako je potrebno ista doza se može ubrizgati ponovo nakon 30 min; *trovanje nikotinom:* i.m. 1-2 ml (5-10 mg biperidena); u izuzetno teškim slučajevima i.v. ubrizgati 1 ml (5 mg biperidena); nastavak liječenja oralno; *trovanje organskim jedinjenjima fosfora:* individualno, 5 mg i.v. višekratno do nestanka simptoma trovanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AKINETON - DESMA GMBH

- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (10 x 5 PVC/Al - blistera), u kutiji
- △ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

BIPERIDEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

△ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE

△ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 AL/PE blistera po 10 tableta), u kutiji

N04B Dopaminergički lijekovi**N04BA Dopa i derivati dope****N04BA02 benzerazid, levodopa**

Doziranje: *Parkinson-ova bolest:* u ranim stadijima bolesti liječenje treba započeti s 1/2 tablete 3 do 4 puta na dan, postepeno povećavati u zavisnosti od odgovora na terapiju, optimalni terapijski efekat se obično postiže primjenom 300-800 mg levodopa i 75-200 mg benzerazida dnevno podijeljeno u 3 ili više doza; doza održavanja je obično 1 tbl. 3-6 puta dnevno; potrebno je 4 do 6 sedmica da se postigne optimalno djelovanje; *sindrom nemirnih nogu:* idiopatski sindrom nemirnih nogu, bolesnici koji imaju poteškoće sa snom, 1 sat prije odlaska u krevet, početna doza 62,5-125 mg, doza se može povećati na 250 mg; bolesnici koji imaju poteškoće sa snom, poremećaj noćnog sna i dodatne smetnje tokom dana: preporučuje se da se ovi bolesnici liječe dodatnom dozom od 125 mg, pri čemu ukupna doza tokom 24 sata ne smije biti veća od 500 mg; *sindrom nemirnih nogu zbog zatajenja bubrega koji zahtijeva dijalizu:* 125 mg prije dijalize

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

△ Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] staklena bočica sa 100 tableta sa sredstvom za sušenje, u kutiji

MADOPAR HBS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

△ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [25 mg/1 kapsula+ 100 mg/1 kapsula] 100 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (1 bočica sa 100 kapsula) u kutiji

REKOVEREN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 100 tableta (1 polietilenska bočica) u kutiji

N04BA02 karbidopa, levodopa

Doziranje: *tretman Parkinsonove bolesti i sindroma:* inicijalno pola tablete jedanput dnevno ili dva puta dnevno; kod prebacivanja pacijenata sa levodope, davanje levodope se mora prekinuti najmanje 12 h nakon početka primjene Nakoma (ili 24 h za preparate levodope sa produženim djelovanjem; odabrati dozu Nakoma koja će obezbjediti 20% prethodne doze levodope; pacijenti koji uzimaju manje od 1500 mg levodope dnevno trebaju početi sa uzimanjem jedne tablete 3 ili 4 puta dnevno; 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. Duodopa-intestinalni gel: individualno, kroz 3 doze: jutarnja bolus doza, kontinuirana doza održavanja i dodatna bolus doza (gel je namijenjen za kontinuiranu intestinalnu primjenu uz pomoć pumpe, trajnom sondom)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

△ Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 100 tableta (10 blistera sa 10 tableta) u kutiji

NAKOM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

△ Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 100 tableta (10 blistera po 10 tableta) u kutiji

N04BA03 entakapon, karbidopa, levodopa

Doziranje: *terapija Parkinsonove bolesti kod bolesnika sa izraženim fluktuacijama terapijskog efekta (end-of-dose)* koji nisu stabilizovani levodopom i inhibitorom dopa dekarboksilaze: obično 1 tableta dnevno (optimalna terapijska doza se određuje individualno; terapiju započeti dozom koja je ista, za 10-30% niža ili za 5-10% viša od doze levodopa koja je prethodno primana (u zavisnosti od kliničkog stanja bolesnika i prisustva diskinezije;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SCRIPTA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 18.75 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 31.25 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

STALEVO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 plastična bočica sa 30 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 plastična bočica sa 30 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 plastična bočica sa 30 tableta) u kutiji

N04BB Derivati adamantana

N04BB01 amantadin

Doziranje: *Parkinsonova bolest:* 100 mg dnevno, povećati nakon jedne nedjelje na 100 mg 2 puta dnevno, obično u kombinaciji sa drugom terapijom; nekim pacijentima mogu biti potrebne više doze; maks. 400 mg dnevno; stariji od 65 god. 100 mg dnevno podešavati prema odgovoru; *liječenje gripe:* sa terapijom započeti što prije, po mogućnosti 24-48 sati nakon pojave simptoma, odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg 1-2 puta na dan tokom 5 dana; *profilaksa gripe:* odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg dnevno do 6 sedmica; *postherpetična neuralgija:* 100 mg dva puta dnevno tokom 14 dana, nastaviti tokom narednih 14 dana ukoliko je neophodno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

N04BC Agonisti dopamina

N04BC01 bromokriptin

Doziranje: *parkinsonizam:* 1,25 mg pred spavanje tokom 1. nedjelje, druge nedjelje 2,5 mg pred spavanje, treće nedjelje 2,5 mg dva puta dnevno; četvrta nedjelja 2,5 mg tri puta

dnevno; dalje 3 puta dnevno sa povećanjem 2,5 mg svakih 3-14 dana u zavisnosti od terapijskog odgovora, uobičajeno optimalno 10-30 mg dnevno; *prevencija laktacije*: 2,5 mg prvog dana od porođaja a zatim 2,5 mg 2 puta dnevno tokom 14 dana; *supresija laktacije*: 2,5 mg u toku 2-3 dana, zatim povećavati na 2 puta po 2,5 mg tokom 14 dana; *hipogonadizam, galaktoreja, infertilitet*: u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno; uobičajena doza 7,5 mg dnevno u podijeljenim dozama, po potrebi povećati na maks. 30 mg dnevno, uobičajena doza kod infertiliteta bez hiperprolaktinemije, 2,5 mg dva puta dnevno; *akromegalija*: početna doza 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati; *prolaktinemija*: u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje; povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati (uobičajeno je potrebno do 30 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

△ Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N04BC04 ropinirol

Doziranje: *Parkinson-ova bolest*: monoterapija, 3 puta po 0,25 mg dnevno, tokom 1. nedelje (najbolje uz obrok), tokom 2. nedelje 3 puta po 0,5 mg dnevno, tokom 3. nedelje 3 puta po 0,75 mg dnevno, tokom 4. nedelje 3 puta po 1 mg dnevno; dalje povećavati prema odgovoru po 3 mg u intervalima od nedjelju dana; uobičajena doza 9-16 mg dnevno; maks. 24 mg dnevno u 3 podijeljene doze; u kombinaciji sa levodopom, doza levodopa se može postepeno smanjiti za približno 20%; *sindrom nemirnih nogu*: odrasli preko 18 god. početna doza 0,25 mg uveče tokom 2 dana, zatim ukoliko se ova doza dobro podnosi povećati na 0,5 mg uveče tokom 5 dana, a zatim do 1 mg uveče tokom 7 dana; dalje povećavati u intervalima od nedjelju dana po 0,5 mg dnevno prema odgovoru, uobičajena doza 2 mg uveče; maks. 4 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REQUIP - WELLCOME LIMITED

- ▲ Rp filmom obložena tableta [0.25 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta

REQUIP MODUTAB - WELLCOME LIMITED

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 14 tableta)

ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 21 tableta sa produženim oslobađanjem
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 21 tableta sa produženim oslobađanjem
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 21 tableta sa produženim oslobađanjem

N04BC05 pramipeksol

Doziranje: *Parkinsonova bolest:* tablete, odrasli preko 18 god, početna doza 88 mcg 3 puta dnevno, doze se udvostručavaju svakih 5-7 dana ako je podnošljivost dobra do 350 mcg 3 puta dnevno; dalje ukoliko je potrebno dozu povećavati za 180 mcg 3 puta dnevno u nedjeljnim intervalima; maks. 3,3 mg dnevno u 3 podijeljene doze (napomena: 88 mcg baze pramipeksol odgovara 125 mcg soli (pramipeksol dihidrohlorid monohidrat); 180 mcg baze odgovara 250 mcg soli; 350 mcg baze odgovara 500 mcg soli; 700 mcg baze odgovara 1 mg soli); tablete s produženim oslobađanjem, početna doza 260 mcg jednom dnevno, doze se udvostručavaju svakih 5-7 dana do 1,05 mg jednom dnevno; dalje povećanje ukoliko je neophodno je 520 mcg dnevno u intervalu od nedjelju dana; maks. 3,15 mg jednom dnevno; napomena: 260 mcg baze pramipeksol odgovara 375 mcg soli (pramipeksol dihidrohlorid monohidrat); 520 mcg baze odgovara 750 mcg soli; 1,05 mg baze odgovara 1,5 mg soli; 1,57 mg baze odgovara 2,25 mg soli; 2,1 mg baze odgovara 3 mg soli; 2,62 mg baze odgovara 3,75 mg soli; 3,15 mg baze odgovara 4,5 mg soli); *sindrom nemirnih nogu:* preporučena početna doza 88 mcg baze (125 mcg soli) jedanput dnevno 2-3 sata prije spavanja; kod pacijenata kojima je potrebno dodatno ublažavanje simptoma doza se može povećavati svakih 4-7 dana, maks. do 540 mcg baze (750 mcg soli) dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MIRAPEXIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

- Rp tableta [0.18 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
Rp tableta [0.7 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
△ Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.26 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
△ Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.52 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
△ Rp tableta s produženim oslobađanjem [1.05 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
△ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2.1 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
△ Rp tableta s produženim oslobađanjem [3.15 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

OPRYMEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ Rp tableta [0.088 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
▲ Rp tableta [0.18 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
▲ Rp tableta [0.7 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2.62 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera po 10 tableta), u kutiji
▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [3.15 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera po 10 tableta), u kutiji
▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.26 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji
▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.52 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji
▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.05 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji

- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.57 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2.1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji

PRAMIPEKSOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

- ▲ 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)

PRAMIPEKSOL PLIVA 0,26 MG - TEVA PHARMA B.V

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.26 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al/PVC-OPA blistera sa po 10 tableta) u kutiji

PRAMIPEKSOL PLIVA 0,52 MG - TEVA PHARMA B.V

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.52 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al/PVC-OPA blistera sa po 10 tableta) u kutiji

PRAMIPEKSOL PLIVA 1,05 MG - TEVA PHARMA B.V

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [1.05 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al/PVC-OPA blistera sa po 10 tableta) u kutiji

PRAMIPEKSOL PLIVA 2,1 MG - TEVA PHARMA B.V

- ▲ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [2.1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al/PVC-OPA blistera sa po 10 tableta) u kutiji

N04BD Inhibitori monoamin oksidaze B**N04BD02 rasagilin**

Doziranje: Parkinsonova bolest (kao monoterapija ili kao dodatan terapija s levodopom): 1 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PARLIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.**

Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N05 PSIHOLEPTICI**N05A Antipsihotici****N05AA Fenotiazini sa alifatičnim bočnim nizom****N05AA01 hlompromazin**

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 (max. 40 mg dnevno); 6-12 god. 10 mg 3 puta dnevno (max. 75 mg dnevno); *kratkoročni tretman uporne štućavice:* 25-50 mg 3 puta dnevno; *mučnina i povraćanje kod terminalnih stanja (kada drugi preparati nemaju učinka ili nisu dostupni:* odrasli, 10-25 mg na svakih 4-6 sati; djeca 1-6 god, 0,5mg/kg tjelesne mase na svakih 4-6 sati, max. 40mg dnevno; djeca 6-12 god. 0,5mg/kg tjelesne mase na svakih 4-6 sati, max. 75mg dnevno; stariji pacijenti ili ometeni u razvoju, terapiju započeti sa 1/3 do 1/2 uobičajene doze za odrasle, dozu prilagoditi na osnovu iskustva i kliničke slike do postizanja kontrole

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LTD.

- ▲ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 50 film tableta
- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

N05AA02 levomepromazin

Doziranje: *shizofrenija*: oralno, početna doza: 25-50 mg dnevno u podijeljenim dozama povećavati ukoliko je neophodno; u težim stanjima 100-200 mg dnevno podijeljeno u 3 doze, povećavati ukoliko je neophodno do 1 g dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NOZINAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- ▲ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/ Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/ Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

N05AA03 promazin

Doziranje: *kratkotrajni dodatak terapiji psihomotorne ekscitiranosti*: 100-200 mg 4 puta dnevno; *ekscitiranost i uznemirenost kod starijih*: 25-50 mg 4 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRAZINE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ▲ Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta u polipropilenskoj bočici, u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (bočica)

N05AB Fenotiazini sa piperazinskom strukturom

N05AB02 flufenazin

Doziranje: tablete, *akutni i hronični psihotični poremećaji (shizofrenija, paranoidne psihoze, manija i hipomanija)*: odrasli, 2,5-10 mg dnevno podijeljeno u 2-3 doze, maks. 20 mg dnevno, doza održavanja jednom dnevno po 1-5 mg; *anksioznost i drugi nepsihotični poremećaji*: 1-2 mg dnevno, po potrebi povećati na 4 mg, trajanje liječenja do 3 mjeseca; *agitacija praćena somatskim poremećajima ili anksiozno-depresivnim stanjima*: 1-2,5 mg dnevno; otopina za injekciju, *terapija održavanja i sprečavanje ponavljanja shizofrenije i drugih psihoza*: uobičajena početna doza 12,5-25 mg i.m., naredne doze i vremenski razmak između njih određuje se za svakog pacijenta posebno; uobičajeno interval doziranja je 15-35 dana; ako su potrebne doze veće od 50 mg, postepeno povećati po 12,5 mg; maks. doza 100 mg; pacijenti koji nisu dobijali fenotiazine moraju započeti liječenje injekcijama s kratkotrajnim djelovanjem ili tabletama flufenazina

REGISTROVANI LIJEKOVI:

METOTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ▲ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] bočica sa 25 obloženih tableta, u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta, obložena tableta [1 mg/1 tableta, 1 mg/1 tableta] bočica sa 25 obloženih tableta, u kutiji

MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp obložena tableta [1 mg/1 tableta] 25 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- △ Rp obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji

MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ ZU otopina za injekciju [25 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

N05AD Derivati butirofenona**N05AD01 haloperidol**

Doziranje: *shizofrenija i druge psihoze, manija, kratkotrajan dodatak terapiji psihomotorne ekscitiranosti, agitacije, burnog i opasnog impulsivnog ponašanja:* odrasli i djeca preko 12 god, oralno početna doza 0,5-3 mg 2-3 puta dnevno ili 3-5 mg 2-3 puta dnevno kod težih slučajeva ili kada slabije reaguju na terapiju; kod rezistentnih shizofrenija može biti potrebno do 30 mg dnevno; podešavati prema odgovoru do najniže efikasne doze održavanja (5-10 mg dnevno); kod starijih (ili iscrpljenih) početna doza je polovina doze za odrasle; parenteralno i.m. inj. odrasli preko 18 god. 5-10 mg, doza se može ponavljati do maks. 60 mg dnevno; kod starijih (ili iscrpljenih) početna doza je polovina doze za odrasle; agitiranost i uznemirenost kod starijih: oralno, početna doza 0,5-1 mg jednom ili dva puta dnevno; i.m. 5-10 mg; *kratkotrajni dodatak terapiji teške anksioznosti:* oralno, odrasli preko 18 god. 500 mcg 2 puta dnevno; *motorički tikovi:* oralno, 0,5-1 mg 3 puta dnevno podešavati prema odgovoru; *akutna epizoda štucaanja:* oralno, odrasli preko 18 god. 1,5 mg 3 puta dnevno podešavati prema postignutom odgovoru; *Haldol depo: terapija održavanja shizofrenije i drugih psihotičnih poremećaja kod pacijenata čije je stanje prethodno uravnoteženo peroralnim liječenjem,* duboko i.m. početna doza 50 mg svake 4 nedjelje, ukoliko je neophodno povećavati po 50 mg do 300 mg svake 4 nedjelje; kod starijih bolesnika početna doza 12,5 do 25 mg svake 4 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HALDOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 staklena bočica), u kutiji
- ▲ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 25 tableta (1 staklena bočica), u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

HALDOL DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

HALOPERIDOL - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 25 tableta (5 blistera po 5 tableta)

N05AE Derivati indola**N05AE04 ziprazidon**

Doziranje: *šizofrenija, treman maničnih ili kombinovanih epizoda srednje-ozbiljnih bipolarnih poremećaja kod djece i adolescenata uzrasta od 10-17 godina:* odrasli 40 mg 2 puta dnevno, maks. do 80 mg 2 puta dnevno; doza održavanja 2 puta dnevno 20 mg; parenteralno, i.m. samo kod pacijenata kod kojih se oralni način primjene lijeka ne smatra odgovarajućim: inicijalno 10 mg prema potrebi, do maks. 40 mg dnevno; doze od 10 mg mogu se davati svaka 2 sata; u nekim slučajevima inicijalno 20 mg, a zatim 10 mg po isteku 4 sata, zatim nastaviti sa 10 mg svaka 2 sata do maks. 40 mg dnevno; što prije prijeći na oralnu primjenu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZELDOX - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- ▲ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica praška i 1 ampula otapala (voda za injekciju) u kutiji

ZYPSILA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC//AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC//AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC//AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC//AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji

N05AH Diazepini, oksazepini, tiazepini i oksepini

N05AH02 klozapin

Doziranje: *shizofrenija kod pacijenata koji ne reaguju na, ili ne podnose, konvencionalnu terapiju antipsihoticima:* odrasli preko 18 god, početna doza je 12,5 mg jednom ili dva puta (stariji preko 60 god. 12,5 mg jednom) prvi dan, zatim 25-50 mg drugog dana (stariji preko 60 god. 25-37,5 mg), zatim povećati postepeno ako se dobro podnosi po 25-50 mg dnevno (stariji preko 60 god. maks. povećanje 25 mg dnevno) tokom 2-3 sedmice do maksimalno 300 mg dnevno u podijeljenim dozama (veća doza uveče, do 200 mg može biti uzeto uveče pred spavanje); nakon toga ako je potrebno doza se može povećati postepeno po 50-100 mg dnevno svakih pola sedmice ili u intervalima od sedmicu dana, što je poželjnije; uobičajena doza 200-450 mg dnevno (maks. 900 mg dnevno), teške psihoze: maks. 900 mg dnevno; *psihoze kod Parkinsonove bolesti:* odrasli preko 16 god, 12,5 mg pred spavanje, zatim postepeno povećavati prema odgovoru po 12,5 mg do dva puta nedjeljno; uobičajena se daje 25-37,5 mg uveče pred spavanje i maks. 50 mg; u izuzetnim slučajevima doze se mogu dalje postepeno povećavati po 12,5 mg nedjeljno do maks. 100 mg dnevno u jednoj ili dvije podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CLOZAPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LTD.

- ▲ RpSp tableta [100 mg/1 tableta] PVC/Al blister sa 10 tableta, kutija sa 5 blistera, 50 tableta (5 PVC/Al blister sa 10 tableta)
- ▲ RpSp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

LEPONEX - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

- ▲ 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

N05AH03 fluoksetin, olanzapin

Doziranje: *akutno liječenje depresivnih epizoda u bipolarnim poremećajem:* odrasli, jednom dnevno uveče, početi sa dozom 6 mg/25 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TAGRAM - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula+ 12 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 Al/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula+ 3 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 Al/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 Al/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula+ 12 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 Al/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula+ 6 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 Al/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

N05AH03 olanzapin

Doziranje: *shizofrenija, kombinovana terapija manije, sprečavanje recidiva bipolarnog poremećaja:* odrasli preko 18 god, oralno 10 mg dnevno, podešavati dozu unutar raspona 5- 20 mg dnevno; početne doze veće od 10 mg preporučuje se samo nakon odgovarajuće kliničke procjene; maks. 20 mg dnevno; *monoterapija manije:* odrasli preko 18 god, oralno 15 mg dnevno, podešavati prema uobičajenoj dozi od 5-20 mg dnevno; početne doze veće od 15 mg preporučuje se samo nakon odgovarajuće kliničke procjene; maks. 20 mg dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

OLANZAPIN GENERA - GENERA D.D.

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [< 5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta)
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta)

OLANZAPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/ AI/ PVC// AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

OLFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 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 [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

SIZAP - ALKALOID AD SKOPJE

- △ RpSp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ RpSp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

TREANA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

VAIRA - V - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/AI/PVC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (2 OPA/AI/PVC/AI blistera po 14 raspadljivih tableta za usta), u kutiji

ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [15 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [15 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [20 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [20 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 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 blistera po 7 tableta)
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji

N05AH04 kvetiapin

Doziranje: *shizofrenija:* odrasli preko 18 god, 25 mg 2 puta dnevno prvog dana, 50 mg 2 puta dnevno drugog dana, 100 mg 2 puta dnevno trećeg dana, 150 mg 2 puta dnevno četvrtog dana, zatim podešavati prema postignutom odgovoru, uobičajena doza 300-450 mg dnevno u 2 podijeljene doze; maks. 750 mg dnevno; *terapija manije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god, 50 mg 2 puta dnevno prvog dana; 100 mg 2 puta dnevno drugog dana, 150 mg 2 puta dnevno trećeg dana, 200 mg 2 puta dnevno četvrtog dana, zatim podešavati prema postignutom odgovoru postepeno po 200 mg dnevno do maks. 800 mg dnevno; uobičajena doza 400-800 mg dnevno podijeljeno u 2 doze; *depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god, 50 mg jednom dnevno (pred spavanje) prvog dana, 100 mg jednom dnevno drugog dana, 200 mg jednom dnevno trećeg dana, 300 mg jednom dnevno četvrtog dana; podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 300 mg jednom dnevno, maks. 600 mg dnevno; *prevencija manije i depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god, nastaviti sa dozom efikasnom za tretman bipolarnog poremećaja i zatim podešavati prema najnižoj efikasnoj dozi; uobičajena doza 300-800 mg u 2 podijeljene doze; modifikovano oslobađanje: *shizofrenija:* odrasli preko 18 god, 300 mg jednom dnevno prvog dana, zatim 600 mg jednom dnevno drugog dana; podešavati prema postignutom odgovoru, uobičajena doza 600 mg jednom dnevno; maks. 800 mg pod specijalističkim nadzorom; stranji, početna doza 50 mg jednom dnevno, postepeno podešavati prema postignutom odgovoru po 50 mg dnevno; *terapija manije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god, 300 mg jednom dnevno prvog dana; zatim 600 mg jednom dnevno drugog dana, zatim podešavati prema postignutom odgovoru; uobičajena doza 400-800 mg jednom dnevno; stariji, početna doza 50 mg jednom dnevno, povećavati postepeno prema odgovoru po 50 mg dnevno; *terapija depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god. 50 mg jednom dnevno (uveče pred spavanje) prvog dana, 100 mg jednom dnevno drugog dana, 200 mg jednom dnevno trećeg dana, 300 mg jednom dnevno četvrtog dana, podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 300 mg jednom dnevno, maks. 600 mg jednom dnevno; *prevencija manije i depresije povezane sa bipolarnim poremećajem:* odrasli preko 18 god. nastaviti sa dozom efikasnom za tretman bipolarnog poremećaja i zatim podešavati prema najnižoj efikasnoj dozi; uobičajena doza 300-800 mg jednom dnevno; *dodatak terapiji velike depresije:* odrasli preko 18 god. 50 mg jednom dnevno uveče pred spavanje tokom 2 dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajeni raspon doza 150-300 mg jednom dnevno; stariji, inicijalno 50 mg jednom dnevno tokom 3 dana, zatim povećati ukoliko je neophodno na 100 mg jednom dnevno tokom 4 dana; zatim dozu podešavati postepeno po 50 mg prema odgovoru, uobičajeni raspon doza 50-300 mg jednom dnevno (doza od 300 mg ne bi trebala biti postignuta prije 22 dana terapije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KVELUX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC / COC / PVDC / Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC / COC / PVDC / Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC / COC / PVDC / Al blistera po 10 tableta), u kutiji

KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blister po 10 tableta)PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tabletakutiji sa 6 blistera

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- △ Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta), PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tableta, kutija sa 6 blistera
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta)PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tabletakutija sa 6 blistera
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta)PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tabletakutija sa 6 blistera
- △ Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistea po 10 tableta)PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tabletakutija sa 6 blistera

KVENTIAX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [200 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [300 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

KVETIAPIN GENERA - GENERA D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al neprozirnih blistera po 10 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

KVETIAPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 6 blistera po 10 filmom obloženih tableta, u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 6 blistera po 10 filmom obloženih tableta, u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji

LOQUEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta)

Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera blistera po 15 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 15 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 30 tableta)

N05AL Benzamidi**N05AL01 sulpirid**

Doziranje: *akutne i hronične psihoze (šizofrenija):* individualno, odrasli i djeca preko 14 god. 2 puta po 200-400 mg, maks. 800 mg kod izraženih negativnih simptoma, a 800-1600 mg, maks. 2,4 g dnevno kod izraženih pozitivnih simptoma; *neuroze:* odrasli 2-3 puta po 50 mg; parenteralno: i.m. 200-800 mg dnevno (obično se koristi kao početno liječenje kod akutnih psihoza); sirup-djeca preko 6 god. liječenje poremećaja ponašanja (agitacija, samopovređivačko ponašanje, stereotipno ponašanje), naročito autizam: 5 mg/kg/dan (maks. do 10 mg/kg/dan)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BOSNYL - BOSNALIJEK D.D.**

△ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 blistera po 10 kapsula), u kutiji

EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE

△ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji

△ Rp oralni rastvor [25 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 120 ml oralnog rastvora, u kutiji

▲ ZU rastvor za injekciju [100 mg/2 mL] 30 ampula po 2 ml

EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE

▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 1 Al/PVC blister sa 10 tableta, u kutiji

▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera po 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

N05AL05 amisulprid

Doziranje: *šizofrenija, akutne psihotične episode:* 400-800 mg dnevno u 2 podijeljene doze, podešavati prema odgovoru, max. 1,2 g dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 18 god; *predominantno negativni simptomi,* 50-300 mg dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SOLIAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

N05AN Litijum**N05AN01 litijum karbonat**

Doziranje: *terapija i profilaksa manije, bipolarnog poremećaja, recidivirajuće depresije, agresivnog ili autodestruktivnog ponašanja:* doziranje litijuma je individualno uz obaveznu kontrolu litemije; potrebna litemija obično 0,4-1,0 mmol/l 12 h poslije doze lijeka 4.-7. dana liječenja, ne preko 1,5 mmol/l; manična stanja (akutna stanja): odrasli 3 puta po 600 mg dnevno; doza održavanja 3-4 puta po 300 mg dnevno; djeca preko 12 god. 32-63 mg/kg dnevno, podijeljeno u više doza

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LITIJ KARBONAT JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

▲ Rp tableta [300 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 100 tableta, u kutiji.

N05AX Ostali antipsihotici

N05AX08 risperidon

Doziranje: *akutne i hronične psihoze:* 2 mg u jednoj do dvije podijeljene doze prvog dana, zatim 4 mg u jednoj ili u 2 podijeljene doze drugog dana; uobičajena doza 4-6 mg dnevno; doze iznad 10 mg samo ako korist primjene nadvladava rizik (maks. 16 mg dnevno); stariji, početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, povećavati postepeno po 0,5 mg 2 puta dnevno do 1-2 mg 2 puta dnevno; *manija:* početna doza 2 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno postepeno po 1 mg dnevno; uobičajeni opseg doza 1-6 mg dnevno; stariji, početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, povećavati postepeno po 0,5 mg 2 puta dnevno do 1-2 mg 2 puta dnevno; *perzistentna agresija kod pacijenata sa Alchajmerovom demencijom* (kratkotrajna terapija do 6 nedjelja): početna doza 0,25 mg 2 puta dnevno; povećavati prema odgovoru po 0,25 mg 2 puta dnevno svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg 2 puta dnevno (može biti potrebno do 1 mg 2 puta dnevno); *perzistentna agresija kod poremećaja ponašanja:* djeca preko 5 god. tjelesne mase ispod 50 kg 0,25 mg jednom dnevno, povećavati prema odgovoru po 0,25 mg svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg dnevno; djeca preko 5 god. tjelesne mase iznad 50 kg jednom dnevno, povećavati prema odgovoru po 0,5 mg svaki drugi dan; uobičajena doza 1 mg dnevno (ne treba koristiti duže od 6 nedjelja); parenteralno-suspenzija sa produženim djelovanjem: duboko i.m. kod pacijenata koji su uzimali do 4 mg risperidona dnevno, početna doza 25 mg svake 2 nedjelje; kod pacijenata koji su uzimali preko 4 mg risperidona dnevno, početna doza 37,5 mg svake 2 nedjelje; doze podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje postepeno po 12,5 mg do max. 50 mg svake 2 nedjelje; ne preporučuje se djeci ispod 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [4 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [4 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 film tableta) u kutiji

PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 AL/PVC/PE/PVDC blister sa 20 tableta)
- ▲ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 AL/PVC/PE/PVDC blister sa 20 tableta)
- ▲ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 AL/PVC/PE/PVDC blister po 20 tableta)

RICUS - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

RISEDON - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [4 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

RISPEN - FARMAL D.D.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta

RISPERIDON GENERA - GENERA D.D.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Aclar//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Aclar//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Aclar//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Aclar//Al 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] 65,6 mg praška u staklenoj bočici, 2 ml rastvarača u šprici, 2 igle za pripremu suspenzije 1 igla za i.m. primjenu, u kutiji
- ▲ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [37.5 mg/1 viala] 98,4 mg praška u staklenoj bočici, 2 ml rastvarača u šprici, 2 igle za pripremu suspenzije 1 igla za i.m. primjenu, u kutiji
- ▲ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [50 mg/1 viala] 131,2 mg praška u staklenoj bočici, 2 ml rastvarača u šprici, 2 igle za pripremu suspenzije 1 igla 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
- △ Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 20 film tableta
- △ Rp oralni rastvor [1 mg/1 mL] staklena bočica sa 60 ml oralnog rastvora i pipeta za doziranje, u kutiji

RISSET - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta

TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta

- ▲ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta
- ▲ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta

TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [1 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [2 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta

N05AX12 aripiprazol

Doziranje: *shizofrenija*: oralno, odrasli preko 18 god, 10-15 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 15 mg jednom dnevno; maks. 30 mg jednom dnevno; djeca 15-18 god. početna doza 2 mg dnevno tokom 2 dana, zatim povećati na 10 mg jednom dnevno, dalje po potrebi postepeno povećavati po 5 mg na maks. 30 mg dnevno; *manične epizode u bipolarnom poremećaju tipa I*: oralno, odrasli preko 18 god, početna doza 15 mg jedanput dnevno, po potrebi povećati; maks. 30 mg dnevno; djeca 13-18 god. početna doza 2 mg jednom dnevno tokom 2 dana, povećati na 5 mg jednom dnevno tokom 2 dana, zatim povećati na uobičajenu dozu od 10 mg jednom dnevno; dalje po potrebi postepeno povećavati po 5 mg na maks. 30 mg; maks. trajanje terapije 12 nedjelja; *prevencija novih maničnih epizoda u bipolarnom poremećaju tipa I*: odrasli, preko 18 god, oralno, kod pacijenata koji već uzimaju lijek u obliku monoterapije ili kombinovane terapije, nastaviti s primjenom terapije u istoj dozi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

ARIPIPAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ARIPIPAZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (5 blistera po 6 tableta)
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (5 blistera po 6 tableta)
- ▲ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 30 tableta (5 blistera po 6 tableta)

ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

- ▲ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

TREFERO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tablet (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (4 OPA/AL/PVC blistera po 7 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

ZOLPRIX - ALVOGEN D.O.O. BARICE

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [30 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

N05AX13 paliperidon

Doziranje: *terapija održavanja kod odraslih pacijenata sa šizofrenijom, čija je bolest stabilizovana paliperidonom ili risperidonom:* duboka i.m. inj. 150 mg prvog dana terapije i 100 mg nedjelju dana kasnije (8. dan), zatim podesiti na mjesečne intervale prema odgovoru; preporučena doza održavanja 75 mg (opseg doza 25-150 mg) mjesečno; poslije druge doze, mjesečne doze za održavanje se mogu davati ili u deltoidni ili u glutealni mišić; za propuštene doze konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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; *noćni strahovi i somnambulizam* 1-5 mg pred spavanje (kratkotrajna primjena); i.m. primjena ili spora i.v. inf. kod *teške akutne anksioznosti, akutnih paničnih napada i akutne alkoholne*

apstinencije: 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; *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); lijek se daje u obliku i.v. inj; *status epilepticus*: početna doza 0,15-0,25 mg/kg i.v. po potrebi doza se može ponoviti poslije 30-60 min; ako je neophodno, može se nastaviti i.v. inf. do maks. 3 mg/kg u toku 24 sata, premedikacija: 0,1-0,2 mg/kg i.v. (obično 10-20 mg) prilagođeno odgovoru pacijenta; kod starih i iscrpljenih pacijenata potrebno je uobičajene doze smanjiti na polovinu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

APAUURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula)

BENSEDIN - GALENIKA A.D.

- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta
- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta u kutiji
- △ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml u kutiji

BOSAURIN - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 AL/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 AL/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji
- ▲ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml

DIAZEPAM HF - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA

- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

DIAZEPAM JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- △ 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

N05BA03 medazepam

Doziranje: *psihička napetost, psihosomatske smetnje, kratkotrajno liječenje nesanice*: 10 mg jedan do tri puta dnevno, kod težih slučajeva početna terapija može biti do 60 mg dnevno podijeljeno u više doza; starijim osobama se obično daje 5 mg 3-4 puta dnevno; kad je potrebno i primjereno, medazepam se može uzeti u jednoj večernjoj dozi.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANSILAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

△ Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 25 kapsula, tvrdih u staklenoj bočici, u kutiji

ANSILAN MITE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

△ Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 tableta] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

N05BA04 oksazepam

Doziranje: *anksioznost* (kratkotrajna primjena): 15-30 mg (stariji 10-20 mg) 3-4 puta dnevno; djeci se ne preporučuje; *nesanica povezana sa anksioznošću*: 15-25 mg (maks. 50 mg) sat vremena prije spavanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

N05BA06 lorazepam

Doziranje: *kratkotrajna terapija anksioznosti*: oralno 1-4 mg u podijeljenim dozama; starijim ili iscrpljenim polovinu doze za odrasle; *kratkotrajna terapija nesanica povezana sa anksioznošću*: 1-2 mg pred spavanje; *u premedikaciji, prije hirurških ili obimnijih stomatoloških intervencija*: 2-3 mg veče pred intervenciju i 2-4 mg 1-2 h prije intervencije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LORAM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

△ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

△ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al- blistera po 15 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

△ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister) u kutiji

△ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (1 blister) u kutiji

N05BA08 bromazepam

Doziranje: *anksioznost*: uobičajeno 1,5-3 mg 2-3 puta dnevno; maks. 60 mg dnevno; terapija treba da traje što kraće; treba koristiti najnižu moguću dozu koja kontrolira simptome

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BROMAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

△ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/Al - blister sa 20 tableta), u kutiji

LEKOTAM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

△ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta), u kutiji

LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE

△ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (3 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 blistera sa po 10 tableta), u kutiji

N05BA12 alprazolam

Doziranje: *kratkotrajna terapija anksioznosti:* 0,25-0,5 mg 3 puta dnevno; kod starijih bolesnika: 0,25 mg 2-3 puta dnevno podijeljeno u više doza; povećavati ukoliko je neophodno do ukupno 3 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

△ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [0.5 g/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta), u kutiji

△ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta), u kutiji

HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

KSALOL - GALENIKA A.D.

△ 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

MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

△ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

△ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

△ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (1 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 (OPA/Al/PVC//Al blister), u kutiji

△ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (OPA/Al/PVC//Al blister), u kutiji

XANAX - PFIZER LUXEMBOURG SARL

△ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/aluminijske folije po 10 tableta) u kutiji

△ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/aluminijske folije po 10 tableta) u kutiji

XANAX SR - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji

N05BX Ostali anksiolitici**N05BX03 etifoksin**

Doziranje: *psihosomatske manifestacije anksioznosti kao što je autonomna (neurovegetativna) distonija, naročito ona kardiovaskularne prirode:* 3-4 kapsule dnevno, podijeljeno u 2 ili 3 doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EXIST - BIOCOCODEX**

- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 24 kapsule, tvrde (2 Alu/PVC blistera po 12 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (3 Alu/PVC blistera po 20 kapsula) u kutiji

N05C Hipnotici i sedativi**N05C suhi ekstrakt hmelja, suhi ekstrakt korjena odoljena**

Doziranje: *tradicionalni biljni lijek: ublažavanje blagih simptoma stresa:* 3 puta dnevno 2 tablete, *pomoć kod nesanice:* 2 tablete uzeti 1 sat prije spavanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CIRKULIN VALERIJANA - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH**

- △ BRp obložena tableta [40 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 20 tableta (1 AL/PVC/PE/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji
- △ BRp obložena tableta [40 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 40 tableta (2 AL/PVC/PE/PVDC blistera po 20 tableta), u kutiji

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 blister) u kutiji

TRAZEM - BOSNALIJEK D.D.

- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister) u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

N05CD08 midazolam

Doziranje: *nesanica:* oralno 7,5 mg-15 mg uveče prije spavanja; kod starijih bolesnika sa opštim lošim stanjem i sa oštećenom funkcijom jetre i/ili bubrega 7,5 mg; *bazalna sedacija u budnom stanju:* kod dijagnostičkih ili hirurških zahvata izvršenih pod lokalnom anestezijom, primenjuje se spora i.v. inj. (otprilike 2 mg/minut) 5–10 minuta prije procedure, a početna doza je 2-2,5 mg (stariji 0,5-1mg), ukoliko je potrebno mogu se aplikovati sljedeće doze od 1 mg (stariji 0,5-1mg); uobičajena ukupna doza 3,5-5 mg (maks.7,5 mg); stariji maks. 3,5 mg); kod djece se aplikuje i.v. inj., u trajanju od 2-3 min.

kod djece od 6 mjeseci do 5 god. početna doza iznosi 50-100 mcg/kg (ako je neophodno doza se postepeno povećava do maksimalne ukupne doze od 6 mg); za djecu od 6-12 god. početna doza je 25-50 mcg/kg (ako je neophodno doza se postepeno povećava do maksimalne ukupne doze od 10 mg); i.m. inj. za djecu 1-15 godina iznosi 50-150 mcg/kg; maksimalno 10 mg; *sedacija u kombinaciji sa anestezijom*: i.v. inj. 30-100 mcg/kg, uz ponavljanje prema potrebama ili kao kontinuirana i.v. infuzijom 30-100 mcg/kg/h (starijima su potrebne niže doze), a djeci se ne preporučuje; *premedikacija*: dubokom i.m. inj., odrasli preko 18 god. 70-100 mcg/kg (kod starijih i iscrpljenih 25-50 mcg/kg) 20-60 min. prije indukcije; kod djece 1-15 god. 80-200 mcg/kg; i.v. injekcijom, odrasli preko 18 god. 1-2 mg 5-30 min. prije procedure, ponoviti ukoliko je potrebno (stariji ili iscrpljeni 0,5 mg, ponoviti polako ako je potrebno); *indukcija* (rijetko se koristi): u obliku spore i.v. inj, u dozi od 150-200 mcg/kg (kod starijih i iscrpljenih, 50-150 mcg/kg), u podijeljenim dozama (maks. 5 mg) u intervalima od 2 min. do maks. ukupne doze 600 mcg/kg; djeci 7-18 god. početna doza 150 mcg/kg (maks. 7,5 mg), sa postepenim povećavanjem dopunskim dozama od 50 mcg/kg (maks. 2,5 mg) u trajanju od 2-5 min.; sa čekanjem 2-5 min. do naredne dopunske doze (svakih 2 min. ako je potrebno); maks. ukupna doza iznosi 500 mcg/kg (ne preči dozu od 25 mg); *sedacija pacijenata na intenzivnoj njezi*: sporom i.v. injekcijom, početna doza 30-300 mcg/kg, sa povećanjem 1-2,5 mg svakih 2 min., onda sporom i.v. inj. ili kontinuiranom i.v. infuzijom 30-200 mcg/kg/h; doza se smanjuje (ili smanjuje ili se daje kao početna doza) u hipovolemiji, vazokonstrikciji ili hipotermiji; niže doze takođe mogu biti adekvatne ako se koriste opioidni analgetici; kod neonatusa ispod 32 nedelje gestacione starosti primjenjuje se kontinuirana i.v. infuzija u dozi od 30 mcg/kg/h, dok kod neonatusa od 32 nedelja gestacione starosti i djeci ispod 6 mjeseci, doza iznosi 60 mcg/kg/h, a djeci preko 6 mjeseci starosti, početna doza je 50-20 mcg/kg, a potom se dodaje, u zavisnosti od efekta, 60-120 mcg/kg/h u obliku kontinuirane i.v. infuzije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DORMICUM - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

△ Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji

▲ ZU otopina za injekciju [15 mg/3 mL] ampula sa 3 ml otopine za injekciju kutija sa 5 ampula 5 ampula sa 3 ml otopine za injekciju

MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

▲ ZU rastvor za injekciju [5 mg/1 mL] 10 ampula po 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji.

N05CF Lijekovi srodni benzodiazepinima

N05CF02 zolpidem

Doziranje: *nesanica* (kratkotrajna terapija-do 4 nedjelje): odrasli preko 18 god., 10 mg uveče pred spavanje; stariji (ili iscrpljeni) 5 mg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LUNATA - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister po 10 tableta)
- ▲ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta)

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)
- ▲ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/ PVC blistera po 10 tableta)

ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- ▲ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

ZOLSANA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al folija-blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al folija-blistera po 10 tableta) u kutiji

N05CF03 zaleplon

Doziranje: *nesanica (kratkotrajna terapija-do 2 nedjelje):* odrasli preko 18 god., 10 mg uveče pred spavanje; stariji (ili iscrpljeni) 5 mg; napomena: pacijentima treba savjetovati da ne uzimaju drugu dozu tokom iste noći

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ZAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- ▲ Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 14 kapsula (1 blister) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 14 kapsula (1 blister) u kutiji

N05CM Ostali hipnotici i sedativi**N05CM suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore**

Doziranje: *tradicionalno se upotrebljava za olakšavanje blagih stresnih stanja zbog uznemirenosti i napetosti:* odrasli i djeca preko 12 god, 2 kaps. 2 puta dnevno; *kao pomoć pri spavanju kod nesanice:* 1 kaps. pola sata do sat prije odlaska na spavanje

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NEOPERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- △ BRp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula+ 175 mg/1 kapsula] 20 tvrdih kapsula (2 aklar/PVC blistera po 10 kapsula)

N05CM suhi ekstrakt korijena odoljena, suvi ekstrakt lista matičnjaka, suvi ekstrakt lista pitome nane

Doziranje: *tradicionalno se preporučuje za olakšavanje blagih simptoma mentalnog stresa i kao pomoć pri uspavljivanju:* adolescenti stariji od 12 god, odrasli, stariji, za olakšanje blagih simptoma mentalnog stresa, 3-4 Persen obložene tablete 3 puta dnevno, odnosno 2 Persen forte kapsule 2 puta dnevno; kod nesanice, 3-4 Persen obložene tablete pola sata do sat pred spavanje sa ranijom dozom tokom večeri, ako je neophodno, odnosno 2 Persen forte kapsule pola sata do sat pred spavanje sa ranijom dozom tokom večeri, ako je neophodno; maks. dnevna doza: 4 pojedinačne doze; ako simptomi i dalje postoje ili se čak i pogoršaju tokom upotrebe Persena, treba se posavjetovati sa kvalifikovanim zdravstvenim radnikom ili ljekarom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- BRp obložena tableta [35 mg/1 tableta+ 17.5 mg/1 tableta+ 17.5 mg/1 tableta] 40 obloženih tableta (4 x 10)

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 x 10)

N05CM suvi ekstrakt pasiflore (*Passiflora incarnata* L. herba), rastvarač etanol 60% (v/v), 5-7:1; i suvi ekstrakt gloga (*Crataegus monogyna* Jacq. (Lindm) i *Crataegus laevigata* (Poiret) folim cum flos), rastvarač etanol 45% (v/v), 4-7:1

Doziranje: *tradicionalno se preporučuje kod povremenih blagih oblika psihičke napetosti, nemira, razdražljivosti i kod stresom izazvanih srčanih smetnji: odrasli i djeca starija od 12 god. 1 kapsula dnevno, po potrebi, doza se može povećati na jednu kapsulu dvaput dnevno.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PERELAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula+ 160 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 x 8)

N05CM09 suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt cvijeta hmelja

Doziranje: *tradicionalni biljni lijek za ublažavanje blagih simptoma mentalnog stresa: 1 tbl. 3 puta na dan; pomoć kod nesаницe: 1 tbl. 1 sat prije odlaska na spavanje*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VALERAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp obložena tableta [68 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 25 obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

N06 PSIHOANALEPTICI

N06A Antidepresivi

N06AA Neselektivni inhibitori preuzimanja monoamina

N06AA09 amitriptilin

Doziranje: *depresija: odrasli i djeca preko 16 god. uobičajena doza 75 mg podijeljena u više doza ili kao pojedinačna doza uveče pred spavanje; povećavati postepeno ukoliko je neophodno do 150-200 mg*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMITRIPTYLINE REMEDICA - REMEDICA LTD.

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji

AMYZOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (4 Alu/PVC blistera po 25 tableta)

△ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Alu/PVC blistera po 10 tableta)

N06AA21 maprotilin

Doziranje: *depresija, depresivna neuroza, manično-depresivna bolest, anksioznost koja prati depresiju: 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) PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tableta kutija sa 3 blistera

MAPROTILIN - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

△ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

N06AB Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina**N06AB03 fluoksetin**

Doziranje: *depresija:* 20 mg dnevno, povećati nakon 3-4 nedjelje ukoliko je neophodno, a zatim u odgovarajućim intervalima; maks. 60 mg dnevno (stariji obično maks. 40 mg dnevno, ali se može uzeti 60 mg); djeca 8-18 god. 10 mg dnevno, povećati nakon 1-2 nedjelje ukoliko je neophodno, maks. 20 mg dnevno; napomena: dnevna doza može biti data kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama; *bulimija nervoza:* odrasli preko 18 god, 60 mg dnevno kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama (stariji uobičajeno maks. 40 mg dnevno ali se može uzeti 60 mg); *opsesivno-kompulzivni poremećaj:* odrasli preko 18 god. 20 mg dnevno; povećavati postepeno ukoliko je neophodno do maks. 60 mg dnevno (stariji obično maks. 40 mg dnevno, ali se može uzeti 60 mg); u slučaju neadekvatnog odgovora nakon 10 nedjelja preispitati opravdanost terapije; napomena: dnevna doza može biti data kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLUNIRIN - GALENIKA A.D.**

△ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 (3 x 10) kapsula, tvrdih, u PVC/PVdC//Al - blisteru, u kutiji

FLUNISAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

△ Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera sa 10 tableta)

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 blistera po 10 kapsula) u kutiji

FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D.

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta)

N06AB05 paroksetin

Doziranje: *epizode velike depresije, socijalno anksiozni poremećaj, posttraumatski stresni poremećaj, generalizovani anksiozni poremećaj:* odrasli, preko 18 god. preporučena doza 20 mg svako jutro; maks. 50 mg dnevno (stariji 40 mg); ne preporučuje se djeci ispod 18 god; *opsesivno - kompulzivni poremećaj:* odrasli preko 18 god. početna doza je 20 mg svako jutro, povećavati postepeno po 10 mg do preporučene doze od 40 mg dnevno; maks. 60 mg dnevno (stariji 40 mg); *panični poremećaj:* odrasli preko 18 god. početna doza je 10 mg svako jutro, povećavati postepeno po 10 mg do preporučene doze od 40 mg dnevno; maks. 60 mg dnevno (stariji 40 mg)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEPROZEL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D.

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

HORIZONT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

PAROKSETIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

PAROKSETIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera X 10), u kutiji

PAROKSETIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

△ Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

PAROKSETIN REPLEKPHARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

△ 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 blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

PAROXIN - FARMAL D.D.

△ Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 x 10)

SEROXAT - WELLCOME LIMITED

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji, (PVC/Al/papirni) blister

△ Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/aluminij/papir blistera po 10 tableta), u kutiji

N06AB06 sertralin

Doziranje: *depresija:* početna doza 50 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg u intervalima ne kraćim od nedjelju dana do maks. 200 mg dnevno; uobičajena doza održavanja 50 mg dnevno; *opsesivno kompulzivni poremećaj:* odrasli i djeca starija od 12 god. početna doza 50 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg dnevno u intervalima ne kraćim od nedjelju dana; maks. 200 mg dnevno; djeca 6-12 god. početna doza 25 mg, povećati na 50 mg dnevno nakon jedne sedmice, dalje povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg u intervalima od najmanje nedjelju dana; maks. 200 mg dnevno; *panični poremećaji, posttraumatski stresni poremećaj i socijalna aknsioznost:* odrasli preko 18 god. početna doza 25 mg dnevno, nakon jedne sedmice dozu povećati na 50 mg dnevno; ukoliko je odgovor djelimičan i ukoliko se lijek dobro podnosi, doze

povećavati postepeno po 50 mg u intervalima ne kraćim od jednu nedjelju do maks. 200 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ASENTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

LUXETA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

SERTAN - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

SERTRALIN GENERA - GENERA D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

SETALIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tablete (3 Al /PVC blister sa po 10 tableta)

SETALOFT - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)

SIDATA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/ PVdC// Al blistera po 14 tableta), u kutiji

TRAGAL - GALENIKA A.D.

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta)

TRALIN - FARMAL D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta)

ZOLOFT - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

N06AB08 fluvoksamin

Doziranje: *depresivna oboljenja:* odrasli preko 18 god, početna doza 50-100 mg dnevno uveče, ukoliko je neophodno postepeno povećavati na maks. 300 mg dnevno (preko 150 mg u podijeljenim dozama); uobičajena doza održavanja 100 mg dnevno; *opsesivno-kompulzivni poremećaj:* početna doza 50 mg uveče, ukoliko je neophodno postepeno povećavati nakon nekoliko nedjelja na 300 mg dnevno (preko 150 mg u podijeljenim dozama); uobičajena doza održavanja 100-300 mg dnevno; djeca iznad 8 god početna doza 25 mg dnevno, ukoliko je neophodno povećavati u koracima po 25 mg svakih 4-7 dana na maks. 200 mg dnevno (prko 50 mg u 2 podijeljene doze); napomena: ukoliko nema poboljšanja kod opsesivno kompulzivnih poremećaja tokom 10 nedjelja, treba prekinuti sa terapijom

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FEVARIN - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 15 tableta) u kutiji

N06AB10 escitalopram

Doziranje: *depresija, generalizovani anksiozni poremećaj, opsesivno-kompulzivni poremećaj:* odrasli preko 18 god, 10 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do maks. 20 mg dnevno; stariji od 65 god, početna doza pola doze za odrasle; niže doze održavanja mogu biti dovoljne, maks. 10 mg dnevno; ne preporučuje se djeci; *panični poremećaji:* odrasli preko 18 god, početna doza 5 mg jednom dnevno, povećati na maks. 10 mg dnevno nakon 7 dana; stariji od 65 god, početna doza pola doze za odrasle; niže doze održavanja mogu biti dovoljne; maks. 10 mg dnevno; *socijalno anksiozni poremećaj:* odrasli preko 18 god, početna doza 10 mg jednom dnevno, podešavati nakon 2-4 nedjelje; uobičajena doza 5-20 mg dnevno; ne preporučuje se starijima preko 65 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CITAFORT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA-Al-PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA-Al-PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

CITALEA - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- △ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [20 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 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

ESCITALOPRAM ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- △ 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/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

ESCITALOPRAM GENERA - GENERA D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

FILEX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [15 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

N06AX Ostali antidepressivi

N06AX suhi ekstrakt zeleni gospine trave

Doziranje: *simptomatsko liječenje blage depresije:* odrasli, 2 kapsule dnevno i to jednu neposredno prije doručka, a drugu za vrijeme ručka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AKTIVIN-H - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp kapsula, tvrda [225 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC/Al - blistera po 15 kapsula) u kutiji

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:

TRITICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.P.A.

△ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

N06AX11 mirtazapin

Doziranje: *epizode velike depresije:* uobičajena početna doza 15-30 mg dnevno, povećavati tokom 2-4 nedjelje prema odgovoru; maks. 45 mg dnevno kao pojedinačna doza uveče pred spavanje ili u 2 podijeljene doze; djeci ispod 18 god. se ne preporučuje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 blistera po 15 tableta), u kutiji

MIRTARON - KWIZDA PHARMA GMBH

△ Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)

△ Rp filmom obložena tableta [45 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)

△ Rp raspadljiva tableta za usta [15 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [30 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [45 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N06AX12 bupropion

Doziranje: Wellbutrin - *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. Zyban - *dodatna terapija nikotinske zavisnosti u kombinaciji sa motivacionom terapijom*: odrasli preko 18 god. početi sa terapijom 1-2 nedjelje prije dana kada se planira prekid pušenja, početna doza je 150 mg na dan tokom 6 dana, zatim 150 mg 2 puta dnevno; između dvije doze neophodan je razmak od najmanje 8 sati; maks. pojedinačna doza 150 mg, a maks. dnevna 300 mg; liječenje obično traje 7-9 nedjelja; liječenje treba prekinuti ako se efekti ne postignu nakon 7 nedjelja; kod starijih osoba dnevna doza iznosi 150 mg; ne koristi se kod osoba mlađih od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**WELLBUTRIN XR - WELLCOME LIMITED**

△ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 30 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (1 bijela neprozirna polietilenska HDPE bočica) u kutiji

N06AX14 tianeptin

Doziranje: *depresija major*: 1 tbl. 3 puta dnevno prije glavnih obroka; kod pacijenata preko 70 god i sa renalnom insuficijencijom, dozu smanjiti na 2 tbl. dnevno; kod hroničnih alkoholičara, bez obzira na postojanje ciroze, ne treba podešavati dozu

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TIALERA - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

△ Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PvdC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

N06AX16 venlafaksin

Doziranje: *depresija*: odrasli preko 18 god, početna doza 75 mg dnevno u 2 podijeljene doze povećavati ukoliko je neophodno u intervalima od najmanje 2 nedjelje; maks. 375 mg dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 18 god; napomena, kod nekih pacijenata može biti neophodna brža titracija doze; *generalizovani anksiozni poremećaj i socijalni anksiozni poremećaj*: 75 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno doza se može postepeno povećati do 225 mg jednom dnevno; preparati sa prilagođenim oslobađanjem, odrasli preko 18 god. 75 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno u intervalima od najmanje 2 nedjelje, maks. 375 mg jednom dnevno, ne preporučuje se djeci ispod 18 god;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALVENTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 28 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 98 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (7 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [37.5 g/1 kapsula] 98 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (7 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [37.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 28 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 98 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (7 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji

VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp tableta [37.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

VENLAX - GALENIKA A.D.

- △ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih
- △ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [37.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih
- △ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih

ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp tableta [37.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 30 tableta (2 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 preko 18 god. 60 mg jedanput dnevno; *generalizovani anksiozni poremećaj:* odrasli preko 18 god, inicijalno 30 mg dnevno, ukoliko je neophodno povećavati do 60 mg jednom dnevno, maks. 120 mg dnevno; *bol kod dijabetičke periferne neuropatije:* odrasli preko 18 god. 60 mg jednom dnevno; maks. 120 mg dnevno u podijeljenim dozama; napomena: kod dijabetičke neuropatije, prekinuti davanje ukoliko nema adekvatnog odgovora nakon 2 mjeseca; ispitati opravdanost terapije najmanje svaka 3 mjeseca

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DULOKSETIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/ACLAR/PVdC-Alu blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/ACLAR/PVC-Alu blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/ACLAR/PVdC-Alu blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/ACLAR/PVC-Alu blistera po 7 kapsula), u kutiji

DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 30 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

ROXANRI - ALVOGEN D.O.O. BARICE

- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kap] 30 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 Al//PVC/Aclar blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 Al//Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

TAITA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 30 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Δ Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (3 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

N06AX22 agomelatin

Doziranje: *velika depresija:* odrasli preko 18 god. 25 mg jednom dnevno prije spavanja; povećati ukoliko je neophodno nakon 2 nedjelje na 50 mg jednom dnevno, prije spavanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VALDOXAN - LES LABORATOIRES SERVIER**

- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta

N06B Psihostimulansi i nootropni lijekovi

N06BC Derivati ksantina

N06BC01 kofein

Doziranje: *primarna apneja nedonošćeta:* udarna doza i.v inf. 1 ml/kg tjelesne mase (20 mg/kg tjelesne mase); doza održavanja i.v. inf. ili peroralno 0,25 ml/kg tjelesne mase (5 mg/kg tjelesne mase), svaka 24 sata (sa dozom održavanja se počinje 24 sata nakon udarne doze)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

ZU otopina za infuziju i oralna otopina [20 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml otopine, u kutiji

N06BX Ostali psihostimulansi i nootropni lijekovi

N06BX cinarizin, piracetam

Doziranje: *psiho-organski sindrom različitog porijekla* (akutna ili hronična cerebrovaskularna oboljenja, povrede mozga, inflamatorna i infektivna oboljenja CNS; *labirintopatija* (vertigo, vrtoglavica, zujanje u ušima, nistagmus, nauzeja i povraćanje, prevencija kinetoza); *Meniere-ov sindrom; cerebralni infarkt, hronična hipertenzija sa encefalopatijom; vaskularna demencija, psihogena oboljenja u vezi sa memorijom, poremećaji pažnje i koncentracije, emocionalna labilnost:* odrasli, 1-2 kapsule 3 puta dnevno u toku 1 do 3 mjeseca, u zavisnosti od jačine bolesti; djeca, 1-2 kapsule, 1-2 puta dnevno; ne smije se uzimati duže od 3 mjeseca!

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PHEZAM - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula+ 400 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

N06BX03 piracetam

Doziranje: *liječenje mioklonusa kortikalnog porijekla, liječenje afazije uz intenzivne logopedске vježbe, liječenje disleksije kod djece:* 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; djeca starija od 8 god: uobičajena doza 50-100 mg/kg/dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEREBRYL - KWIZDA PHARMA GMBH

Rp tableta [1200 mg/1 tableta] 60 tableta (1 polipropilenska posuda)

Rp tableta [1200 mg/1 tableta] 20 tableta

Rp tableta [1200 mg/1 tableta] 60 tableta

Rp tableta [800 mg/1 tableta] 30 tableta

Rp tableta [800 mg/1 tableta] 60 tableta

OIKAMID - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 60 kapsula (6 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

SMART - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [800 mg/1 tableta] 60 tableta (1 bočica) u kutiji

N06BX18 vinpocetin

Doziranje: *nakon ishemijskog moždanog udara, vaskularne demencije, cerebralne ateroskleroze, posttraumatska i hipertenzivna encefalopatija, verterobazilarna insuficijencija:* 5-10 mg 3 puta dnevno (15-30 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FITAXYL - UAB ACONITUM**

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

N06C Psiholeptici i psihoanaleptici u kombinaciji**N06CA Antidepresivi u kombinaciji sa psiholepticima****N06CA diazepam, dosulepin**

Doziranje: *sindrom depresije različite etiologije (uzrokovane anksioznošću, prikrivenih depresija, vegetativno-somatskih poremećaja uzrokovanih depresijom i anksioznošću):* odrasli, 2-4 tbl. dnevno (1 tbl. ujutro, 1-2 tbl. naveče, i po potrebi 1 tbl. u podne), max. 6 tbl. dnevno uz klinički nadzor; Harmomed forte- 2-3 tbl. dnevno (1 tbl. ujutro, 1 tbl. naveče, i po potrebi, 1 tbl. u podne

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HARMOMED - KWIZDA PHARMA GMBH**

△ Rp obložena tableta [2.5 mg/1 tableta+ 14 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta (1 polipropilenska bočica sa 100 obloženih tableta) u kutiji
 △ Rp obložena tableta [2.5 mg/1 tableta+ 14 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (1 polipropilenska bočica sa 30 obloženih tableta) u kutiji

HARMOMED FORTE - KWIZDA PHARMA GMBH

△ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 28 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (1 polipropilenska bočica sa 30 obloženih tableta) u kutiji
 △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 28 mg/1 tableta] 60 obloženih tableta (1 polipropilenska bočica sa 60 obloženih 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; max. 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 blistera po 14 tableta) u kutiji

ARICEPT EVESS - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
 Rp oralna disperzibilna tableta [5 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

DONECEPT - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta)
 Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta)

DONEPEZIL ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 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.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
△ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji

N06DA03 rivastigmin

Doziranje: *slaba do umjerena demencija kod Alzheimerove bolesti ili kod Parkinsonove bolesti:* oralno, početna doza 1,5 mg 2 puta dnevno; nakon 2 nedjelje liječenja, doza se može povećati na 3 mg 2 puta dnevno, i zatim na 6 mg dva puta dnevno; doza održavanja 3-6 mg, 2 puta dnevno; maks. 6 mg 2 puta dnevno; ako je liječenje prekinuto duže od nekoliko dana, ponovno uvođenje terapije počinje postepeno, sa inicijalnom dnevnom dozom da bi se smanjila mogućnost neželjenih djelovanja; *slaba do umjerena demencija kod Alzheimerove bolesti:* transdermalno, u početku staviti flaster 4,6 mg/24 sata na čistu, suhu, intaktnu zdravu kožu na kojoj nema malja, u gornjem ili donjem dijelu leđa, na nadlakticu ili grudi, ukloniti flaster nakon 24 sata i ponovo ga staviti ali na drugu površinu (treba izbjegavati stavljanje na istu površinu u toku 14 dana); nakon najmanje 4 nedjelje, ukoliko je podnošljivost dobra, povećati na uobičajenu dozu održavanja, flaster od 9,5 mg/24 sata dnevno; nakon narednih 6 mjeseci ukoliko se dobro podnosi i ako postoje znaci kognitivnog pogoršanja ili smanjenja funkcionalnosti, doza može biti povećana na 13,3 mg/24 h (oprez kod pacijenata tjelesne mase manje od 50 kg); ukoliko se terapija prekine na period duži od 3 dana, dozu ponovo treba titrirati od početne doze 4,6 mg/24 sata; napomena: kada se radi prebacivanje sa oralne na transdermalnu terapiju, pacijenti koji uzimaju oralno 3-6 g dnevno, trebaju se u početku prebaciti na flaster 4,6 mg/24 sata, zatim dalje titrirati dozu kako je naprijed navedeno. Pacijenti koji uzimaju oralno 9 mg dnevno trebaju se prebaciti na flaster 9,5 mg/24 sata ukoliko je doza stabilna i dobro se podnosi. Ukoliko doza nije stabilna ili se ne podnosi dobro, pacijente treba prebaciti na flaster 4,6 mg/24 sata, zatim titrirati kao što je naprijed navedeno. Pacijente koji uzimaju oralno 12 mg dnevno treba prebaciti na flaster 9,5 mg/24 sata. Preporučuje se da primjena prvog transdermalnog flastera bude dan nakon posljednje oralne doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp kapsula, tvrda [1.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula), u kutiji
Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula)

NIMVASTID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp kapsula, tvrda [1.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula)
- Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 tableta] 28 kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula)
- Rp kapsula, tvrda [4.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula)
- Rp kapsula, tvrda [6 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula)
- Rp raspadljiva tableta za usta [1.5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta)
- Rp raspadljiva tableta za usta [3 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta)
- Rp raspadljiva tableta za usta [4.5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta)
- Rp raspadljiva tableta za usta [6 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 blistera po 7 tableta)

REXIT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp transdermalni flaster [4.6 mg/24 Hr] 30 transdermalnih flastera (30 vrećica sa 1 transdermalnim flasterom) u kutiji
- Rp transdermalni flaster [9.5 mg/1 Hr] 30 transdermalnih flastera (30 vrećica sa po 1 transdermalnim flasterom) u kutiji

RIVAPATCH - ALVOGEN D.O.O. BARICE

- △ Rp transdermalni flaster [4.6 mg/24 Hr] 30 transdermalnih flastera (po 1 transdermalni flaster u kesici), u kutiji
- △ Rp transdermalni flaster [9.5 mg/24 Hr] 30 transdermalnih flastera (po 1 transdermalni flaster u kesici), u kutiji

N06DX Ostali lijekovi za terapiju demencije**N06DX01 memantin**

Doziranje: *umjerena do teška demencija kod Alzheimerove bolesti:* početi sa 5 mg dnevno, povećavati postepeno po 5 mg u nedjeljnim intervalima do maks. 20 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DEMEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tablete (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

MEMANTIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC-PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC-Aclar/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC-Aclar/Al blistera po 10 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 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] 100 film tableta (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 25 tableta) u kutiji

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa 14 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 25 tableta) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 25 tableta), u kutiji

YMANA - ALKALOID AD SKOPJE

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 film tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 film tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 film tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 film tableta), u kutiji

N06DX02 ginkgo biloba, list

Doziranje: *poremećaji u prokrvljenosti i funkciji mozga (demencija), vrtoglavica, zujanje u ušima, poremećaj cirkulacije u ekstremitetima:* 120-240 mg/dan podjeljeno u tri doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 blistera po 10 kapsula)

BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula)

BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 blistera po 10 kapsula)

BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] kutija sa 20 kapsula, tvrdih

BRp (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
 kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] kutija sa 60 kapsula, tvrdih
 (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

GINKGO BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u
 PVC/Al blisteru (1 blister), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta u
 PVC/Al blisteru (2 blistera po 30 tableta), u kutiji

N07 OSTALI LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVNI SISTEM

N07A Parasimpatomimetici

N07AA Antiholinesteraze

N07AA01 neostigmin

Doziranje: *Myasthenia Gravis:* odrasli i djeca preko 12 god. 1-2,5 mg i.m. ili s.c. više puta dnevno (trajanje dejstva 2-4 sata), ukupna dnevna doza iznosi 5-20 mg; *neonatalna Myasthenia Gravis:* početna doza 0,1 mg i.m., doza se nakon toga individualno titrira i obično iznosi 0,05-0,25 mg svaka 4 sata, liječenje obično nije potrebno poslije 8 nedelja starosti osim u rijetkim slučajevima; djeca 1 mjesec-12 god, prema potrebi 0,2-0,5 mg; *antagonizovanje nedepolarizirajuće neuromuskularne blokade:* odrasli i djeca jednokratna doza od 0,05-0,07 mg/kg sporom i.v. injekcijom tokom jednog minuta, maksimalna doza kod odraslih je 5 mg, a kod djece 2,5 mg; prije ili u toku davanja neostigmina primjenjuje se atropin sulfat u dozi od 0,02-0,03 mg/kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEOSTIGMIN ROTEXMEDICA - ROTEXMEDICA GMBH

SZU rastvor za injekciju [0.5 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

N07B Lijekovi za liječenje bolesti zavisnosti

N07BA Lijekovi za liječenje nikotinske zavisnosti

N07BA citizin

Doziranje: *hronični nikotinizam (tabakizam)*—za prestanak pušenja: uzimati u skladu sa sljedećim rasporedom: dan 1 do 3 – 1 tableta svaka 2 sata (6 tableta dnevno); tokom pomenutih dana očekuje se postepeno smanjenje broja ispušenih cigareta; ako rezultat nije zadovoljavajući, liječenje treba prekinuti i može se ponovo početi za 2-3 mjeseca; u slučaju povoljnih rezultata, liječenje se nastavlja prema sledećem rasporedu: dan 4 do 12 – 1 tableta svaka 2,5 sata (5 tableta dnevno); dan 13 do 16 – 1 tableta svaka 3 sata (4 tablete dnevno); dan 17 do 20 – 1 tableta svakih 5 sati (3 tablete dnevno); dan 21 do 25 – 1-2 tablete dnevno; do konačnog prestanka pušenja bi trebalo da dođe do petog dana liječenja; po završetku terapijskog liječenja, pacijent treba da pokaže volju i ne dopusti sebi da ispuši ni jednu cigaretu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TABEX - SOPHARMA PLC

△ Rp filmom obložena tableta [1.5 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (5 blistera po 20 tableta) u kutiji

N07BB Lijekovi za liječenje zavisnosti od alkohola

N07BB04 naltrekson

Doziranje: *prevencija recidiva kod alkoholizma:* odrasli i djeca preko 16 god, 25 mg prvi dan, povećati do 50 mg dnevno ukoliko se podnosi; *prevencija recidiva kod opioidne zavisnosti:* odrasli preko 18 god. (uzimanje se započinje jedino na specijalističkoj klinici), početna doza 25 mg, zatim 50 mg dnevno; ukupna sedmična doza (350mg) može biti podijeljena i data u 3 dana sedmično u cilju poboljšanja komplijanse (npr. 100 mg u ponedjeljak, 100 mg u srijedu i 100 mg u petak)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ETHYLEX - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG

△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji

NALTREXONE AOP - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG

△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] blister sa 7 filmom obloženih tableta kutija sa 4 blistera 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta)

N07BC Lijekovi za liječenje zavisnosti od opijuma

N07BC01 buprenorfin

Doziranje: *substytuciona terapija u terapiji odvikavanja kod osoba (odrasli i adolescenti stariji od 16 godina) sa ovisnošću na opijate, u okviru medicinskog, psihološkog i socijalnog tretmana:* sublingvalno, inicijalno 0,8-4 mg kao pojedinačna dnevna doza, podešavati prema odgovoru po 2-4 mg dnevno do uobičajene doze od 12-24 mg dnevno (maks. 32 mg dnevno); povlačiti postepeno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUPRENORFIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

▲.§ Rp sublingvalna tableta [0.4 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/ AI - blistera po 7 tableta), u kutiji

▲.§ Rp sublingvalna tableta [0.4 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/AI - blister), u kutiji

▲.§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/ AI - blistera po 7 tableta), u kutiji

▲.§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/ AI - blister), u kutiji

▲.§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/AI - blistera po 7 tableta), u kutiji

▲.§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/ AI - blister), u kutiji

N07BC02 metadon

Doziranje: *detoksikacija:* početna doza iznosi 10-20 mg dnevno, doza se povećava za 10-20 mg na dan, dok se ne povuku simptomi apstinencije ili intoksikacije; uobičajena doza je 20-40 mg na dan (2 do 4 ml); nakon postizanja stabilne razine doziranja, stabilizacija se može nastaviti još 2-3 dana, zatim se količina metadona postepeno smanjuje; *analgezija:* 2,5-10 mg svakih 4 do 6 sati (1ml=30 kapi=10 mg).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HEPTANON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ▲,§ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AL blistera po 10 tableta)

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
- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] 100 ml oralnog rastvora u staklenoj bočici. Priložena je plastična graduirana pipeta od 5 ml (podjela po 0,2 ml).
- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] staklena boca sa 1000 ml oralnog rastvora (10 mg/ml), u kutiji

METADON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲,§ ZU oralna otopina [10 mg/1 mL] 100 ml oralne otopine, u kutiji
- ▲,§ ZU oralna otopina [10 mg/1 mL] staklena boca sa 1000 ml oralnog rastvora

METADON MOLTENI - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO-S.P.A.

- ▲,§ ZU oralna otopina [5 mg/1 mL] 1 boca po 1000 ml, u kutiji

N07BC51 buprenorfin, nalokson

Doziranje: *odatak 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; max. 24 mg dnevno; ukupna nedjeljna doza može biti podijeljena i data svakog drugog dana ili 3 puta nedjeljno (ali max. 24 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SUBOXONE – INDIVIOR UK Limited**

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0.5 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 Al/PVC blister po 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0.5 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta(1 Al/PVC blister sa 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 Al/PVC blister sa 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 Al/PVC 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:

BETAHISTIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

Rp tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

BETASERC - BGP PRODUCTS S.A.R.L.

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

URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 100 tableta (5x20) u PVC/PVDC//Al blisterima

URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [16 mg/1 tableta] 60 tableta

N07CA02 cinarizin

Doziranje: *vestibularni poremećaji kao što su vrtoglavica, tinitus (šum u ušima), mučnina i povraćanje kod Menierove bolesti:* 1 tableta 1-2 puta na dan, maksimalno 3 tablete na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CINEDIL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [75 mg/1 tableta] 45 tableta

STUGERON FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

N07X Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem

N07X cerebrolizin koncentrat

Doziranje: *organski, metabolički i neurodegenerativni poremećaji mozga, naročito senilna demencija Alchajmerovog tipa:* 5-30 ml; *post apoplektičke komplikacije:* 10-50 ml; *kranio cerebralna trauma, post operativna trauma, moždana kontuzija ili potres:* 10-50 ml; *djeca,* 1-2 ml

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH

ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 10 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 ampula sa po 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 ampula sa po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

N07XX Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem**N07XX02 riluzol**

Doziranje: za produžavanje života kod pacijenata sa amiotrofičnom lateralnom sklerozom, liječenje započinje ljekar specijalista sa iskustvom u liječenju bolesti motornih neurona: 50 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SCLEFIC - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 blistera po 14 tableta) u kutiji

N07XX06 tetrabenazin

Doziranje: hiperkinetski motorički poremećaj s Huntingtonovom korejom: početna doza 12,5 mg 1-3 puta dnevno, povećavati za 12,5 mg svaka 3-4 dana do max. 200 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TETMODIS - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG**

△ RpSp tableta [25 mg/1 tableta] 112 tableta (1 polietilena bočica) u kutiji

N07XX09 dimetil fumarat

Doziranje: relapsno-remitentna multipla skleroza: odrasli preko 18 god, 120 mg dva puta dnevno; nakon 7 dana povećati na 240 mg 2 puta dnevno; za podešavanje doze zbog neželjenih efekata konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH**

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 14 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PVDC-PVC/Al blister), u kutiji

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [240 mg/1 kapsula] 56 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVDC-PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

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:* dužina terapije je obično 7 ili 10 dana (u slučaju antibiotskog kolitisa), 800 mg u prvj dozi a zatim 400 mg na 8h ili 500 mg na 8h; djeca 7,5 mg/kg na 8h; *hirurška profilaksa:* u sklopu abdominalne (posebno kolorektalne) i ginekološke operacije 400 mg na 8 sati u toku 24h neposredno prije operacije, a zatim postoperativno, intravenski ili rektalno sve dok se pacijent ne osposobi za uzimanje tableta; *psedomembranozni kolitis:* 500 mg na 8h 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 8h tokom 7 dana; *bakterijska vaginoza:* 400-500 mg na 12h tokom 5-7 dana ili 2 g u jednoj dozi; *inflamatorno oboljenje karlice:* 400 mg na 12h tokom 14 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MEDAZOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

Δ Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta u polipropilenskoj bočici

METROZOL - BOSNALIJEK D.D.

Δ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 film tableta) u kutiji

ORVAGIL - GALENIKA A.D.

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC-Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

P01AB07 seknidazol

Doziranje: *akutna intestinalna amebijaza:* odrasli 2 g; djeca 30mg/kg dnevno; *hepatička amebijaza:* odrasli 1,5g dnevno tokom 5 dana; djeca 30mg/kg dnevno tokom 5 dana; *giardijaza:* odrasli 2g (osim inficiranih osoba treba tretirati članove familije i osobe koje su u kontaktu sa oboljelim); *trihomonalni vaginitis:* odrasli 2g jednokratno, oba partnera; *bakterijski vaginitis:* jednokratna doza od 2g.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SEZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 Al/PVC bister sa 4 tablete) 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 blister) u kutiji

P02 *ANTHELMINTICI*

P02C *Lijekovi protiv nematoda*

P02CA *Derivati benzimidazola*

P02CA01 *mebendazol*

Doziranje: *helminthijaze izazvane nematodama i cestodama uključujući enterobijaze, askarijaze, trihurijaze, ankilostomijaze, strongiloidijaze i tenijaze; oralno, odrasli i djeca starija od 2 god. askarijaza, trihurijaza, ankilostomijaza i mješovite infekcije:* 100 mg (5 ml) dva puta dnevno tokom 3 uzastopna dana; *enterobijaza:* 100 mg (5 ml) kao jedna doza; ponoviti poslije 2 do 4 nedjelje; *tenijaza i strongiloidijaza:* odrasli : 200 mg (10 ml) dva puta dnevno tokom tri uzastopna dana; djeca starija od 2 god: 100 mg (5 ml) dva puta dnevno tokom 3 uzastopna dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOLTRIK - GALENIKA A.D.

Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 30 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici

R **RESPIRATORNI SISTEM**
R01 **NAZALNI PREPARATI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE**
BOLESTI SLUZNICE NOSA)

R01A **Dekongestivi i ostali nazalni lijekovi za lokalnu**
primjenu

R01AA **Simpatomimetici, monokomponentni**

R01AA03 **efedrin**

Doziranje: *nazalna kongestija:* odrasli i djeca preko 12 god. 1-2 kapi u svaku nosnicu do 4 puta dnevno ukoliko je potrebno, maks. do 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REUKAP - BOSNALIJEK D.D.

BRp kapi za nos, otopina [10 mg/1 mL] 9 ml kapi za nos, otopine u bočici

REUKAP P - BOSNALIJEK D.D.

BRp kapi za nos, otopina [5 mg/1 mL] 9 ml kapi za nos, otopine u bočici

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:

OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp kapi za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] 10 ml

BRp sprej za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine

OPERIL P - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp kapi za nos, otopina [0.25 mg/1 mL] 10 ml

BRp sprej za nos, otopina [0.25 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine

R01AA07 **ksilometazolin**

Doziranje: *nazalna kongestija:* kapi za nos 0,1%: 2-3 kapi u svaku nozdrvu 2-3 puta dnevno ukoliko je potrebno, maks. do 7 dana; ne preporučuje se djeci ispod 12 god; pedijatrijske kapi za nos 0,05%, djeca 6-12 god. 1-2 kapi u svaku nozdrvu 1-2 puta dnevno kada je potrebno, maks. do 5 dana; sprej za nos 0,1%: 1 sprej u svaku nozdrvu po potrebi 1-3 puta dnevno, maks. do 7 dana; ne preporučuje se djeci ispod 12 god; sprej za nos 0,05%: djeca 2-6 god. do 3 puta dnevno po jedna inhalacija u svaku nosnicu, do 5 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAXIRINO - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp sprej za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] staklena bočica sa odmjernim sistemom za raspršivanje, sa 10 ml otopine u kutiji

BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] staklena bočica sa odmjernim sistemom za raspršivanje, sa 10 ml otopine u kutiji

MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp sprej za nos, otopina [10 mg/10 mL] 10 ml otopine u bočici sa sprej pumpicom

BRp sprej za nos, otopina [5 mg/10 mL] 10 ml spreja za nos, otopine u bočici sa sprej pumpicom

MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml sprej za nos, otopine (1 plastična bočica zatvorena odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje, s nastavkom za nos i zaštitnim poklopcem), u kutiji

BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 10 ml sprej za nos, otopine (1 plastična bočica zatvorena odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje, s nastavkom za nos i zaštitnim poklopcem), u kutiji

NAZOL N 0,05% - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp kapi za nos, otopina [5 mg/10 mL] 10 ml kapi za nos, otopine

NAZOL N 0,1% - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp kapi za nos, otopina [0.01 g/10 mL] 10 ml

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] 10 ml

OLYNTH HA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.

BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] plastična bočica sa 10 ml spreja za nos, otopine kutija sa 1 bočicom s odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje (3K sustav) 10 ml otopine

SNUP 0,05% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp sprej za nos, rastvor [5 mg/10 mL] 10 ml spreja za nos rastvora (HDPE bočica sa PP/PE čelik sprej pumpom za doziranje i plastičnim poklopcem) u kutiji

SNUP 0,1% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp sprej za nos, rastvor [10 mg/10 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora (HDPE bočica sa PP/PE čelik sprej pumpom za doziranje i plastičnim poklopcem) u kutiji

XILOZIN - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (u staklenoj bočici sa pumpicom sa aplikatorom i zaštitnom kapićom), u kutiji

XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (u staklenoj bočici sa pumpicom sa aplikatorom za nos i zaštitnom kapićom), u kutiji

R01AA08 nafazolin

Doziranje: *simptomatsko liječenje svih oblika rinitisa i sinuzitisa, upala srednjeg uha (za dekongestiju Eustahijeve cijevi), epistaksa, priprema za rinološke preglede i operacije (dodatak površinskim anestheticima):* odrasli: 2-4 kapi 1 mg/ml rastvora na 4-6 sati; djeca od 3-5 godina: 1-2 kapi 0,5 mg/ml rastvora na 6-8 sati; djeca od 5-14 godina: 2-4 kapi 0,5 mg/ml rastvora na 6-8 sati; liječenje nafazolinom ne smije trajati duže od 5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NAFAZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp kapi za nos, rastvor [1 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 10 ml kapi za nos, rastvora, u kutiji

R01AB Simpatomimetici, kombinacije, isključujući kortikosteroide

R01AB06 deksipantenol, ksilometazolin

Doziranje: *dekongestija sluznice nosa tokom rinitisa, te kao potporna terapija kod zacjeljivanja lezija kože i sluznice; ublažavanje vazomotornog rinitisa; liječenje nazalne respiratorne opstrukcije nakon operacije nosa:* odrasli i djeca iznad 6 godina: 3 puta po jedno uštrcavanje doze za odrasle (1+50)mg/ml; djeca od 2 do 6 godina: 3 puta po jedno uštrcavanje doze za djecu (0,5+50)mg/ml. Liječenje ne treba trajati duže od 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp sprej za nos, otopina [50 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (1 plastična bočica) u kutiji

SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp sprej za nos, otopina [50 mg/1 mL+ 1 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (1 plastična bočica) u kutiji

R01AB06 ipratropijum bromid, ksilometazolin

Doziranje: *simptomatsko liječenje nosne kongestije i rinoreje povezane sa običnom prehladom:* odrasli i djeca iznad 18 godina: raspršiti po 1 dozu u svaku nosnicu do 3 puta na dan. Između dviju doze mora proći najmanje 6 sati. Liječenje ne smije trajati duže od 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OTRIVIN DUO - WELLCOME LIMITED

BRp sprej za nos, otopina [0.6 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine u HDPE bočici na koju je spojena odmjerna pumpica raspršivača, u kutiji

R01AC Antialergijski lijekovi (antialergici), isključujući kortikosteroide

R01AC03 azelastin

Doziranje: *alergijski rinitis:* odrasli i djeca preko 12 god. po dvije aplikacije spreja u svaku nosnicu jednom dnevno; djeca 6-11 god. po jednu aplikaciju spreja u svaku nozdrvu dva puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

BRp sprej za nos, rastvor [1 mg/1 mL] staklena bočica sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 30 ml spreja za nos, rastvor (bočica od 34,5 ml rastvora) u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 4 ml spreja za nos, rastvora (1 bočica od 15 ml), u kutiji

ASTEPRO - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 30 ml spreja za nos, rastvora (bočica od 34,5 ml) u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 4 ml spreja za nos, rastvora (bočica od 15 ml) u kutiji

R01AD Kortikosteroidi

R01AD05 budesonid

Doziranje: *sezonski i hronični alergijski rinitis, nealergijski rinitis, liječenje nosnih polipa:* odrasli i djeca iznad 6 godina: početna doza 2 aplikacije u svaku nosnicu 2 puta na dan, doza održavanja 1 aplikacija u svaku nosnicu 2 puta na dan ili 2 aplikacije u svaku nosnicu 1 put na dan (ujutro).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TAFEN NASAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 1 staklena bočica sa 10 ml suspenzije (200 doza) u kutiji

R01AD08 flutikazon

Doziranje: *profilaksa i terapija alergijskog rinitisa i perenialni rinitis:* 100 mcg (2 inhalacije spreja) u svaku nosnicu jednom na dan (preporučuje se ujutro); povećati na maks. 2 puta dnevno po potrebi; nakon postizanja kontrole smanjiti na 50 mcg (1 sprej) u svaku nosnicu; djeca 4-11 god. 50 mcg (jedna inhalacija) u svaku nosnicu jednom dnevno (preporučuje se ujutro); povećati po potrebi na maks. dva puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLIXONASE - WELLCOME LIMITED

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 120 doza u bočici sa dozatorom i poklopcem, u kutiji

FLIXONASE ARI - WELLCOME LIMITED

BRp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] staklena bočica sa 60 doza od 50 µg, sa dozatorom i poklopcem, u kutiji

R01AD09 mometazon

Doziranje: *profilaksa i tretman alergijskog rinitisa:* 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 6-12 god, 50 mcg (jedan sprej) u svaku nosnicu jedanput dnevno; *nosna polipoza:* odrasli preko 18 god, 100 mcg (dva spreja) u svaku nosnicu jedanput dnevno, povećavati ukoliko je neophodno nakon 5-6 nedjelja do 100 mcg (dva spreja) u svaku nosnicu dva puta dnevno (razmotriti druge načine liječenja ukoliko se ne postigne uspjeh nakon 5-6 sedmica ovakve terapije); kada je kontrola postignuta smanjiti do najmanje efikasne doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MOMETAZON FUROAT CIPLA - CIPLA EUROPE

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 1 plastična bočica opremljena mjernim dozatorom sa ručnim raspršivačem spreja, sa 140 sprej doza (18 g suspenzije), u kutiji

MOMETAZON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] bočica sa pumpicom za sprej za nos, 1 x 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

NASONEX - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 1 bočica sa 18 g suspenzije (140 sprej doza), u kutiji

R01AD12 flutikazonfuroat

Doziranje: *alergijski rinitis:* odrasli i djeca iznad 12 godina: uobičajena početna doza je 2 inhalacije spreja u svaku nosnicu jednom na dan; nakon postizanja kontrole simptoma doza se može smanjiti na 1 inhalaciju spreja u svaku nosnicu jednom na dan; djeca 6-11 godina: 1 inhalacija spreja u svaku nosnicu jednom dnevno; ne primjenjuje se kod djece ispod 6 godina starosti.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AVAMYS - WELLCOME LIMITED**

Rp sprej za nos, suspenzija [27.5 µg/1 doza] staklena bočica sa 120 doza spreja za nos, suspenzije u kutiji

R01AD58 azelastin, flutikazon

Doziranje: *umjereni do teški sezonski i višegodišnji alergijski rinitis (ukoliko se korištenje samog intranazalnog antihistaminika ili kortikosteroida ne smatra dovoljnim):* odrasli i djeca preko 12 god, jedno prskanje u svaku nosnicu dva puta dnevno (ujutro i naveče).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DYMISTA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

Rp sprej za nos, suspenzija [125 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] staklena bočica zapremine 25 ml sa 17 ml spreja za nos, suspenzije u kutiji

Rp sprej za nos, suspenzija, sprej za nos, suspenzija [125 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza, 125 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] staklena bočica zapremine 10 ml sa 4 ml spreja za nos, suspenzije u kutiji

SYNAZE - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Rp sprej za nos, suspenzija [137 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] staklena bočica zapremine 10 ml sa 4 ml spreja za nos, suspenzije u kutiji

Rp sprej za nos, suspenzija [137 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] staklena bočica zapremine 25 ml sa 17 ml spreja za nos, suspenzije u kutiji

R01B Nazalni dekonjestivi za sistemsku primjenu**R01BA Simpatomimetici****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)

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] Staklena bočica sa 100 ml sirupa i dozirnom kašičicom u kutiji

R01BA52 pseudoefedrin, triprolidin

Doziranje: *ublažavanje simptoma prouzrokovanih alergijskim rinitisom, vazomotornim rinitisom i prehladom:* odrasli i djeca iznad 12 god. 1 tableta ili 10 ml sirupa na 4-6 sati (maksimalna dnevna doza 240 mg pseudoefedrina); djeca od 6-12 god. pola tablete ili 1 mala kašika (5 ml) sirupa svakih 4-6 sati po potrebi (maks. dnevna doza 120 mg pseudoefedrina); djeca 2-5 god. ½ male kašike sirupa (2,5 ml) svakih 4-6 sati, maks. 4 doze na dan (maks. dnevna doza ne smije da pređe 60 mg pseudoefedrina); ne preporučuje se primjena lijeka kod djece mlađe od 2 god; lijek ne koristiti duže od 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACTIFED - WELLCOME LIMITED

△ BRp tableta [60 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 12 tableta PVC/PVDC/Al - blisteru, 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 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.

△ BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta)

△ BRp sirup [100 mg/5 mL+ 30 mg/5 mL] 100 ml sirupa

DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D.

△ 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 hlufenamin, paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: *ublažavanje simptoma prehlade, gripe ili alergijskog rinitisa:* **Coldstop:** 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. **Tylof Hot:** 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. **Tylof 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:**COLDSTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- BRp sirup [1.01 mg/5 mL + 101 mg/5 mL + 20.2 mg/5 mL] bočica 100 ml, u kutiji
 Δ BRp tableta [2.5 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 60 mg/1 tableta] 20 tableta

TYLOL HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Δ BRp šumeće granule [4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica+ 60 mg/1 kesica] 12 PET/AI/LLDP kesica sa 20 g šumećih granula u kutiji
 Δ 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.

- Δ BRp šumeće granule [4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica+ 60 mg/1 kesica] 12 kesica po 6 g šumećih granula u kutiji

TYLOL HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Δ BRp šumeće granule [2 mg/1 kesica+ 250 mg/1 kesica+ 30 mg/1 kesica] 12 kesica po 10 g sa šumećim granulama u kutiji

R01BA52 acetilsalicilna 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 PHARMA AG**

- BRp granule za oralnu suspenziju [500 mg/1 kesica+ 30 mg/1 kesica] kutija sa 10 vrećica

R01BA52 askorbinska kiselina, dekstrometofan, paracetamol, pseudoefedrin

Doziranje: *simptomatsko liječenje prehlade i gripa:* odrasli i djeca preko 12 godina 1 tableta do četiri puta dnevno, sa minimalnim intervalima uzimanja tableta od 4 sata; maksimalna pojedinačna doza su 2 tablete, a maksimalna dnevna doza su 2 tablete četiri puta dnevno; lijek ne treba uzimati duže od 5 dana; ne preporučuje se djeci mlađoj od 12 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CAFFETIN COLD - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp film tableta [60 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 1 blister sa 10 film tableta, 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:**PHARMAGRIP - LABORATORIOS CINFA S.A.**

- Δ BRp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula+ 500 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/AI blister sa 14 kapsula), u kutiji
 Δ BRp prašak za oralnu suspenziju [10 mg/1 kesica+ 4 mg/1 kesica+ 650 mg/1 kesica] 10 kesica po 4 g praška za oralnu suspenziju, u kutiji

TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Δ 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 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:

COLDREX - WELLCOME LIMITED

BRp tableta [30 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 12 tableta (1 blister po 12 tableta)

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:

COLDREX MAXGRIP LIMUN - WELLCOME LIMITED

BRp prašak za oralni rastvor [40 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 1000 mg/1 kesica] 10 kesica po 6,427 g, 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

FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

BRp prašak za oralni rastvor [60 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 750 mg/1 kesica] 12 kesica od trostrane (PE/Al/P) folije sa po 3,4 g praška za oralni rastvor, u kutiji

R01BA53 fenilefrin, paracetamol

Doziranje: *simptomatsko liječenje prehlade i gripa (glavobolja, grlobolja, bolovi u mišićima, nazalne kongestije i groznica):* odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 kesicu rastvorenu u vodi, maks. dnevno 4 kesice; razmak između pojedinačnih doza ne smije biti manji od 4 sata; ne primjenjivati kontinuirano duže od 5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE

BRp prašak za oralni rastvor [12.2 mg/1 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 hlorheksidin, lidokain

Doziranje: *simptomatsko olakšanje kod bolnog, nadraženog i upaljenog grla:* odrasli i djeca starija od 12 godina: 2-4 uštrcaja spreja, 6-10 puta na dan; djeca od 5-12 godina: 1-2 pritiska spreja, 3-5 puta na dan; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 5 godina

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PHARYNGAL - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu [2 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopina, u kutiji

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 - 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 blistera po 10 pastila)

BRp pastila [4 mg/1 Pastila, Lozenga+ 3 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5 mg/1 Pastila, Lozenga] 30 pastila (3 blistera po 10 pastila)

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 blistera po 10 tableta)

BRp pastila [4 mg/1 Pastila, Lozenga+ 3 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5 mg/1 Pastila, Lozenga] 30 pastila (3 blistera po 10 pastila)

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 blistera po 10 tableta)

BRp pastila [4 mg/1 Pastila, Lozenga+ 3 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5 mg/1 Pastila, Lozenga] 30 pastila (3 blistera sa 10 tableta)

R02AA 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol

Doziranje: *simptomatska terapija infekcija usne duplje i grla:* odrasli, 1 pastilu polako otopiti u ustima svaka 2-3 sata, a najviše 12 pastila unutar 24 sata; djeca starija od 12 godina, 1 pastilu polako otopiti u ustima svaka 2-3 sata, a najviše 8 pastila unutar 24 sata; ne preporučuje se djeci mlađoj od 12 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD**

BRp pastila [0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 36 pastila (3 blistera po 12 pastila) u kutiji

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 16 pastila (2 blistera po 8 pastila) u kutiji

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (3 blistera po 8 pastila) 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 - BOSNALIJEK D.D.**

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL+ 20 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine (staklena bočica 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/PE/PVDC/Al blistera po 10 lozengi), u kutiji
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 ANISA - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 20 mg/1 mL] 30 ml

LYSOBACT SPREY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 20 mg/1 mL] 30 ml

R02AA05 hlrorheksidin, lidokain

Doziranje: simptomatsko i lokalno ublažavanje bolova u ždrijelu i drugih tegoba koje prati draženje ždrijela, lokalno liječenje upale ždrijela: odrasli i djeca preko 12 godina, 6-10 pastila na dan ili 3-5 puta uštrcaja spreja na bolno mjesto, 6-10 puta na dan; djeca 5-12 godina, 3-5 pastila na dan ili 2-3 uštrcaja spreja na bolno mjesto, 3-5 puta na dan; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 5 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANGAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp pastila [5 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta] 24 pastile (2 blistera po 12 pastila)

ANGAL LIMUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp komprimirana pastila [5 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 komprimirane pastile (2 Al/PVC/PCTFE blistera po 14 pastila) u kutiji

ANGAL S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu, rastvor [2 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 1 smeđa staklena bočica sa glavom za prskanje od polietilena i sa 30 mL rastvora, u kutiji

ANGAL S LIMUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu [2 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu (1 bočica sa pumpom za raspršivanje) u kutiji

R02AA06 benzokain, cetilpiridin

Doziranje: kod blažih upala usta i grla (faringitis, laringitis); upala gingiva i sluznice usta (gingivitis, stomatitis); gripoznih infekcija i prehlade: odrasli i djeca starija od 12 god, do 8 pastila dnevno, na svaka 2-3 sata ili 2 uštrcaja spreja na svakih 2-3 sata (najviše 8 puta dnevno); djeca od 6-12 god, do 4 pastile na dan, na svaka 4 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTOLETE PLUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [5 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 18 pastila (2 Al//PVC/PE/PVDC blistera po 9 pastila)

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [10 mg/1 mL+ 2 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine u plastičnom spremniku (HDPE), pumpica raspršivača

SEPTOLETE PLUS MED I LIMETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [5 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PVDC//Al blistera po 9 pastila), u kutiji

R02AA06 cetilpiridin

Doziranje: za liječenje blažih infekcija usta i grla (*faringitis, laringitis, početak angine*); kod zapaljenja gingiva i oralne mukozne membrane (*stomatitis, gingivitis*); kod simptoma nazeba i gripa kao što su bol, pečenje, grebanje u grlu, suvoća grla; kod promuklosti i neprijatnog zadaha: odrasli i djeca iznad 12 godina, do 8 pastila na dan, na svakih 2-3 sata; djeca uzrasta od 10-12 godina, do 6 pastila na dan, na svaka 3-4 sata; djeca uzrasta od 4-10 godina, do 4 pastile na dan, na svaka 3-4 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTOLETE DIVLJA TREŠNJA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [1.2 mg/1 pastila] 18 pastila (2 blistera po 9 pastila)

SEPTOLETE LIMUN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [1.2 mg/1 pastila] 18 pastila (2 blistera po 9 pastila)

SEPTOLETE ZELENA JABUKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [1.2 mg/1 pastila] 18 pastila (2 blistera po 9 pastila)

R02AA15 povidon jod

Doziranje: profilaksa i terapija infekcija usta i ždrijela (*stomatitis, gingivitis, afte, površinski ili herpetički apscesi*); profilaksa infekcija prije ili poslije oralnih i dentalnih intervencija; suzbijanje neprijatnog zadaha iz usta: 3-4 puta dnevno grgutati grlo i ispirati usta s 5 ml (1 kafena kašika) rastvora za grgljanje; za održavanje higijene u ustima, usta se ispiraju s 5 ml rastvora u toku 30 sekundi jedanput dnevno; ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od šest godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE

BRp rastvor za grgljanje [1 g/100 mL] polipropilenska boca sa 100 ml rastvora za grgljanje u kutiji

R02AA16 benzalkonijum-hlorid

Doziranje: kod blažih upala usta i grla; gripozne infekcije i prehlade; upala desni i usne sluznice; promuklost i loš zadah: odrasli i djeca iznad 12 godina do 8 pastila na dan, na svakih 2-3 sata; djece uzrasta od 10-12 godina do 6 pastila na dan, na svaka 3-4 sata; djeca uzrasta od 4-10 godine do 4 pastila na dan, na svaka 3-4 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTOLETE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 30 pastila (2 Al//PVC/PE/PVDC blistera po 15 pastila)

SEPTOLETE D - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 30 pastila (2 Al//PVC/PE/PVDC blistera po 15 tableta)

R02AA16 benzalkonijum-hlorid, eterično ulje eukaliptusa, eterično ulje paprene metvice, levomentol

Doziranje: kod blažih upala usta i grla; gripozne infekcije i prehlade; promuklost i loš zadah; održavanje sluznice usta i ždrijela: 1 oribleta se rastopi u ustima svaka 2-3 sata; ne preporučuje se primjena pastila u djece mlađe od 4 godine.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HOLYPLANT SEPTOGAL BEZ ŠEĆERA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp pastila [0.5 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 1 mg/1 Pastila, Lozenga+ 3 mg/1 Pastila, Lozenga] 30 pastila (3 blistera po 10 pastila)

R02AA20 benzidamin, cetilpiridin

Doziranje: *antiinflamatorno, analgetičko i antiseptičko liječenje nadražaja u grlu, ustima, desni, kod gingivitisa, faringitisa i laringitisa, prije i poslije vađenja zuba:* jednu dozu svaka 2 sata, 3-5 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 32 pastile (4 blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 plastični spremnik sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine, u kutiji

R02AA20 dekspantenol, suhi ekstrakt žalfije

Doziranje: *otvorene rane u ustima, rane od proteza, upale desni:* odrasli i djeca od 1 godinu i starija, nekoliko puta dnevno nanijeti sprej na bolno mjesto.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VERAGOL - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp sprej za usnu sluznicu [50 mg/1 g+ 10 mg/1 g] staklena bočica sa pumpicom sa 15 ml spreja za usnu sluznicu, u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol

Doziranje: *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela:* odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastilu otapati u ustima, maks. 12 pastila tokom dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 blistera po 12 pastila) u kutiji

STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 blistera po 12 pastila) u kutiji

STREPSILS ORIGINAL - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 blistera po 12 pastila) u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain

Doziranje: *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela, uključujući i bolove kod zapaljenja grla:* 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 BULGARIA EOOD

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 10 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 blistera po 12 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 - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 100 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 blistera po 12 špastila) u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol

Doziranje: *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela: pastile:* odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastilu otapati u ustima;

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NEO-ANGIN - DIVAPHARMA GMBH**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5.9 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/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/Al blister po 12 pastila) u kutiji

STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 8 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 blistera po 12 pastila) u kutiji

R02AA20 lizozim, piridoksin

Doziranje: *pomoćni lokalni tretman ograničenih bolesti sluznice usta i orofarinksa, uključujući i afte:* 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.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D.**

BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 10 komprimovanih lozengi (1 blister)

BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 30 komprimovanih lozengi (3 blistera po 10 lozengi)

R03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE OPSTRUKTIVNIH PLUĆNIH BOLESTI**R03A Adrenergici, inhalacioni****R03AC Selektivni agonisti beta-2-adrenergičkih receptora****R03AC02 salbutamol**

Doziranje: suspenzija za inhalaciju pod pritiskom: *akutni napad astme:* kod odraslih i djece preko 12 godina, 1-2 inhalacije maksimalno 8 inhalacija dnevno; kod djece od 4-11 godina uobičajna doza je 1 inhalacija, može se povećati na dvije; *prevencija astmatičnog napada prije izlaganja alergenu ili fizičkom naporu:* kod odraslih i djece preko 12 godina, 2 inhalacije 10-15 minuta prije izlaganja izazivačima; kod djece od 4-11 godina uobičajna doza je 1 inhalacija, može se povećati na dvije; *hronična terapija astme:* 2 inhalacije do 4 puta dnevno; **rastvor za raspršivanje:** *tretmani hroničnog bronhospazma kod pacijenata koji ne odgovaraju na konvencionalnu terapiju; tretman akutne teške astme (Status asthmaticus):* povremena primjena: 0,5-1,0 ml rastvora razrijeđeno fiziološkim rastvorom do 2 ili 2,5 ml inhalirati pomoću nebulizatora (raspršivača) sve dok ne nestane aerosol (oko 10 min) ili nerazrijeđeno 2,0 ml rastvora inhalirati pomoću nebulizatora (3-5 min); može se ponoviti 4 puta dnevno; kontinuirana primjena: 1 do 2 ml rastvora se razblaži do 100 ml tečnosti i inhalira pomoću nebulizatora (1-2 mg po satu).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BONAIR HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom

SPALMOTIL - GALENIKA A.D.

Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 10 ml rastvora za raspršivanje u staklenoj bočici

VENTOLIN - WELLCOME LIMITED

Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 20 ml rastvora za raspršivanje

VENTOLIN INHALER - WELLCOME LIMITED

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [100 µg/1 doza] 1 inhaler sa 200 doza

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:

OSPERTUS - CIPLA EUROPE

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [25 µg/1 doza] 120 inhalacijskih doza u aluminijskom spremniku s odmjernim ventilom smještenim u plastični raspršivač s nastavkom za usta s poklopcem, u kutiji

SEREVENT - WELLCOME LIMITED

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču

R03AC13 formoterol

Doziranje: *dugotrajno simptomatsko liječenje uporne, umjerene do teške astme kod bolesnika kojima je potrebna redovna terapija bronhodilatatorima u kombinaciji sa dugotrajnom protivupalnom terapijom:* odrasli i djeca preko 12 god. 1 potisak ujutro i naveče (24 mcg dnevno); u teškim slučajevima, najviše dva potiska ujutro i naveče (48 mcg dnevno), maks. 48 mcg dnevno; *hronična opstruktivna plućna bolest:* odrasli (u dobi od 18 ili više god.): 1 potisak dva puta dnevno (jedanput ujutro i jedanput naveče, 24 mcg dnevno), maks. 4 udisaja dnevno, maks. 2 udisaja odjednom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATIMOS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

Rp rastvor za inhalaciju pod pritiskom [12 µg/1 doza] 1 aluminijski spremnik pod pritiskom koji sadrži 100 doza rastvora za inhalaciju u kutiji

Rp rastvor za inhalaciju pod pritiskom [12 µg/1 doza] 1 aluminijski spremnik pod pritiskom koji sadrži 120 doza rastvora za inhalaciju 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] 3 blistera sa 10 tvrdih kapsula i inhalatorom, u kutiji

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [300 µg/1 kapsula] 3 blistera sa 10 tvrdih kapsula i i inhalatorom, u kutiji

R03AK Adrenergici u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim lijekovima, isključujući antiholinergike**R03AK06 flutikazon, salmeterol**

Doziranje: *redovno liječenje astme za koju je indicirana primjena kombinovanog lijeka (dugodjelujućeg beta-2 agonista i inhalacijskog kortikosteroida):* odrasli i djeca od 4 godine i stariji: dvije inhalacije suspenzije ili jedna inhalacija praška (formulacija u obliku diska ili tvrde kapsule) u dozi koju odredi ljekar, dva puta na dan; *hronična opstruktivna bolest pluća (HOBP):* odrasli, jedna inhalacija (dozu određuje ljekar), dva puta dnevno; ne postoje podaci o primjeni kod djece mlađe od 4 godine.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AIRFLUSAL FORSPIRO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza praška za inhaliranje (1 aparat koji sadrži 60 doza), u kutiji

Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza praška za inhaliranje (1 aparat koji sadrži 60 doza), 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

BRONHIAL 250/50 - LABORATORIOS BAGO S.A.

Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [250 µg/1 kapsula+ 50 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (6 blistera po 10 kapsula) i inhaler, u kutiji

BRONHIAL 500/50 - LABORATORIOS BAGO S.A.

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [500 µg/1 kapsula+ 50 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (6 blistera po 10 kapsula) i raspršivač, u kutiji

FLUSAL - 50 HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [50 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 aluminijski spremnik sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom u kutiji

FLUSAL -125 HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 aluminijski spremnik sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom u kutiji

FLUSAL -250 HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 aluminijski spremnik sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom 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

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

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

SALDISK - SALVUS D.O.O.

Rp prašak inhalata, dozirani [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji

Rp prašak inhalata, dozirani [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji

Rp prašak inhalata, dozirani [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji

SERETIDE DISKUS - WELLCOME LIMITED

Rp prašak za inhaliranje [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] plastični dozator (diskus) sa mjeraćem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje

Rp prašak za inhaliranje [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] plastični dozator (diskus) sa mjeraćem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje

Rp prašak za inhaliranje [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] plastični dozator (diskus) sa mjeraćem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje

SERETIDE INHALER - WELLCOME LIMITED

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču

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

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

SERROFLO - CIPLA EUROPE

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] inhaler sa 120 doza (suspenzija za inhalaciju pod pritiskom), u kutiji

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] inhaler sa 120 doza (suspenzija za inhalaciju pod pritiskom), u kutiji

SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.

- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator, u kutiji

R03AK07 budesonid, formoterol

Doziranje: *redovno liječenje astme za koju je indicirana 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); *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:**DUORESP SPIROMAX - TEVA PHARMA B.V**

- Rp prašak inhalata [160 µg/1 doza+ 4.5 µg/1 doza] 120 doza (aluminijumska bočica u plastičnom raspršivaču), u kutiji
- Rp prašak inhalata [320 µg/1 doza+ 9 µg/1 doza] 60 doza (aluminijumska bočica u plastičnom raspršivaču), u kutiji

R03AK08 beklometazon, formoterol

Doziranje: *u terapiji astme u slučaju kada je potrebno primijeniti kombinovani lijek (inhalacioni kortikosteroid u kombinaciji sa dugodjelujućim β2 agonistom):* odrasli iznad 18 god, 1-2 inhalacije 2 puta dnevno, maksimalna dnevna doza 4 inhalacije; ne primjenjuje se za liječenje akutnih napada astme; *hronična opstruktivna plućna bolest:* odrasli iznad 18 god, 2 puta dnevno 2 udaha (samo u obliku rastvora za inhalaciju pod pritiskom)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FOSTER 100 MG/6 MG - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

- Rp stlačeni inhalat, otopina [100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 spremnik sa 120 doza u kutiji
- Rp stlačeni inhalat, otopina [100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 spremnik sa 180 doza 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 flutikazonfuroat, vilanterol

Doziranje: *astma:* odrasli i adolescenti u dobi od 12 i više godina, 1 inhalacija lijeka od 92/22 mikrograma jednom na dan (doza se može povećati na 184/22 mikrograma u slučaju bolje kontrole ili povećane potrebe); *hronična opstruktivna bolest pluća:* odrasli iznad 18 god, 1 inhalacija lijeka 92/22 mikrograma jednom na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RELVAR ELLIPTA - WELLCOME LIMITED**

- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [184 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza] 1 inhalator od 30 doza, u kutiji

Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [92 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza] 1 inhalator od 30 doza, u kutiji

R03AK13 beklometazon, salbutamol

Doziranje: *ublažavanje simptoma astme uključujući akutni bronhospazam, liječenje blagih napada astme:* odrasli 2 udaha; max. 8 udaha u toku 24 časa

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SABACOMB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

Rp stlačeni inhalat, suspenzija [250 µg/1 doza+ 100 µg/1 doza] 200 doza (1 spremnik pod tlakom)

R03AL Adrenergici u kombinaciji sa antiholinergicima

R03AL02 ipratropijum bromid, salbutamol

Doziranje: *bronhospazam u hroničnoj opstruktivnoj plućnoj bolesti:* inhalacijom rastvora za raspršivanje, odrasli i djeca preko 12 god. 1 ampula (2,5 ml) 3-4 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZERSEOS - CIPLA EUROPE

Rp rastvor za raspršivanje [0.5 mg/2.5 mL+ 2.5 mg/2.5 mL] 60 ampula po 2,5 ml rastvora za raspršivanje, u kutiji

R03AL03 umeklidinijum, vilanterol

Doziranje: *terapija održavanja u odraslih pacijenata s hroničnom opstruktivnom bolesti pluća (HOPB) s ciljem ublažavanja simptoma:* odrasli: 1 inhalacija lijeka od 55/22 mikrograma 1 put dnevno, svakoga dana u isto vrijeme

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANORO - WELLCOME LIMITED

Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [55 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza] Kutija sa inhalatorom od 30 doza

R03AL04 glikopironijum bromid, indakaterol

Doziranje: *terapija održavanja kod hronične opstruktivne plućne bolesti:* inhalacija sadržaja jedne kapsule jedanput na dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ULTIBRO BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [43 µg/1 doza+ 85 µg/1 doza] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (5 blistera sa po 6 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 (MENARINI GROUP)**

- 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

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 [100 µg/1 doza] 100 doza u aluminijskom spremniku od 10 ml s odmjernim ventilom u plastičnom aktivatoru koji sa aktivira udahom
- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza u aluminijskom spremniku od 10 ml s odmjernim ventilom u plastičnom aktivatoru koji sa aktivira udahom
- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza] 100 doza u aluminijskom spremniku od 10 ml s odmjernim ventilom u plastičnom aktivatoru koji sa aktivira udahom
- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza] 200 doza u aluminijskom spremniku od 10 ml s odmjernim ventilom u plastičnom aktivatoru koji sa aktivira udahom

R03BA02 budesonid

Doziranje: *profilaksa astme:* odrasli i djeca preko 12 godina, početna doza 200-400 mcg 2 puta dnevno, maks. 800 mcg 2 puta dnevno; djeca 6-12 godina: početna doza 200 mcg 2 puta dnevno ili 200-400 mcg jednom dnevno, maks. 400 mcg 2 puta dnevno; u slučaju doziranja jednom dnevno, dozu uzeti u večernjim satima.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BUDELIN NOVOLIZER - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

- Rp prašak za inhalaciju [200 µg/1 doza] 1 inhalator i 1 umetak sa 200 doza
- Rp prašak za inhalaciju [200 µg/1 doza] 1 umetak sa 200 doza

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:**FLIXOTIDE INHALER - WELLCOME LIMITED**

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza] 1 inhaler/60 doza, u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza] 1 inhaler/60 doza, u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [50 µg/1 doza] 1 inhaler/120 doza

FLUTIKAZON CIPLA - CIPLA EUROPE

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza] 1 aluminijumski spremnik sa 120 doza ispunjen sa suspenzijom za inhalaciju, u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza] 1 aluminijumski spremnik sa 120 doza ispunjen sa suspenzijom za inhalaciju, u kutiji

R03BA08 ciklesonid

Doziranje: *profilaksa perzistentne astme* kod odraslih i adolescenata (12 godina i stariji): inicijalna doza inhalacija aerosola 160 mcg jednom dnevno, doza održavanja 80 mcg dnevno; *kod osoba sa teškom astmom*, doza od 640 mcg na dan, odnosno 320 mcg dva puta dnevno dovodi do smanjenja učestalosti egzacerbacija, ali bez dodatnog poboljšanja plućne funkcije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALVESCO - TAKEDA GMBH

- Rp rastvor za inhalaciju pod pritiskom [160 µg/1 doza] višedozni kontejner od 5 ml (60 doza) u kutiji
- Rp rastvor za inhalaciju pod pritiskom [80 µg/1 doza] višedozni kontejner od 10 ml (120 doza) u kutiji

R03BB Antiholinergici

R03BB01 ipratropijum bromid

Doziranje: otopina za inhalaciju; *reverzibilni bronhospazam povezan sa hroničnom opstruktivnom plućnom bolešću, liječenje reverzibilne opstrukcije disajnih puteva u akutnoj i hroničnoj astmi kada je potrebno liječenje u kombinaciji sa inhalacionim β2 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-mimeticici nisu indicirani ili kao dodatak beta-2-mimeticima za liječenje akutnih napada): profilaksa i trajno liječenje:* odrasli i djeca iznad 6 godina, 1-2 inhalacije, više puta dnevno; prosječna dnevna doza je 1-2 inhalacije 3-4 puta na dan; ukupna dnevna doza ne bi smjela biti veća od 12 inhalacija.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATROVENT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

- Rp otopina za atomizator [0.25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml otopine i polietilenskom kapalicom 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

R03BB04 tiotropijum-bromid

Doziranje: inhalacijom praška, *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 god, 18 mcg jednom dnevno; **Respimat** (rastvor za inhalaciju) - inhalacijom, *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti,* odrasli preko 18 god, 5 mcg (2 potiska) jedanput dnevno; *terapija održavanja astme:* odrasli preko 18 god. 5 mcg (2 potiska) jedanput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 Al/PVC/Al - blistera po 10 kapsula) i uređaj za inhalaciju "HandiHaler", u kutiji

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 Al/PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp rastvor za inhalaciju [2,5 µg/1 doza] 1 Respimat inhalator i 1 uložak sa 4 mL otopine za inhalaciju za 60 potisaka (30 terapijskih doza), u kutiji

R03BB05 aklidinijum

Doziranje: *terapija održavanja kod hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 god. 1 inhalacija 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BRETARIS GENUAIR - INDUSTRIAS FARMACEUTICALS ALMIRALL SL**

Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 30 doza praška za inhaliranje, u kutiji

Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 60 doza praška za inhaliranje, u kutiji

Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 3 inhalatora sa 60 doza praška za inhaliranje, u kutiji

R03BB06 glikopironijum bromid

Doziranje: *terapija održavanja kod hronične opstruktivne bolesti pluća:* odrasli preko 18 godina inhalirati sadržaj jedne kapsule jednom dnevno, svakog dana u isto vrijeme; ne uzimati više od jedne doze dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [44 µg/1 doza] 30 tvrdih kapsula i 1 inhalator (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

R03BB07 umeklidinijum

Doziranje: *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 god. jedna inhalacija jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**INCRUSE - GLAXO GROUP LIMITED**

Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [55 µg/1 doza] inhalator sa 30 doza praška za inhalaciju podijeljenog, u kutiji

R03C Adrenergici za sistemsku primjenu**R03CC Selektivni agonisti beta-2-adrenergičkih receptora****R03CC02 salbutamol**

Doziranje: *astma i druga stanja povezana sa hroničnom opstrukcijom disajnih puteva:* odrasli i djeca starija od 12 godina 2-4 mg, 3-4 puta dnevno, maksimalno 8 mg dnevno; djeca 6-12 godina 2 mg 3-4 puta dnevno; djeca 2-6 godina 1-2 mg 3-4 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ONTRIL - BOSNALIJEK D.D.**

Rp sirup [2 mg/5 mL] 200 mL sirupa u smeđoj staklenoj boci sa sigurnosnim zatvaračem za djecu (CRC/TE), u kutiji

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 60 tableta (3 PVC/PVDC//Al - blistera po 20 tableta), u kutiji

SPALMOTIL - GALENIKA A.D.

Rp oralni rastvor [2 mg/5 mL] 200 ml oralnog rastvora u staklenoj boci
Rp tableta [2 mg/1 tableta] 60 tableta (4 blistera po 15 tableta)

**R03D Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji
opstruktivnih plućnih bolesti**

R03DA Ksantini

R03DA04 teofilin

Doziranje: terapija i prevencija respiratornih poremećaja izazvanih opstrukcijom disajnih puteva (bronhokonstrikcija) kod pacijenata sa perzistentnom astmom i hroničnom opstruktivnom bolešću pluća (hronični bronhitis i emfizem pluća): ljekar vrši određivanje doze na osnovu praćenja koncentracije teofilina u plazmi pacijenta, mora biti prilagođeno uzrastu i potrebama pacijenta; dnevna doza održavanja za odrasle je u prosjeku 11-13 mg/kg tjelesne težine; pušači zbog ubrzane eliminacije zahtjevaju veće doze teofilina po kilogramu tjelesne težine; djeca: zbog visokog sadržaja aktivne supstance, teofilin od 200 mg i 300 mg se ne daje djeci mlađoj od 6 godina, dok 300 mg ne treba davati djeci mlađoj od 12 godina; radi bržeg izlučivanja teofilina, djeci preko 6 mjeseci starosti treba davati veće doze teofilina po kilogramu tjelesne težine nego odraslim nepušačima; kod beba mlađih od 6 mjeseci izlučivanje teofilina je produženo.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EUPHYLONG - TAKEDA GMBH

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa modificiranim oslobađanjem (5 blistera po 10 kapsula) u kutiji
Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa modificiranim oslobađanjem (5 blistera po 10 kapsula) u kutiji

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 blistera po 15 kapsula) u kutiji
Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 blistera po 15 kapsula) u kutiji
Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [300 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 blistera po 15 kapsula) u kutiji

TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 40 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (4 blistera po 10 kapsula)
Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [350 mg/1 kapsula] 40 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (4 blistera po 10 kapsula) u kutiji

R03DA05 aminofilin

Doziranje: akutni napadi astme, hronična bronhijalna astma i reverzibilni opstruktivni bronhitis, bronhokonstrikcija izazvana naporom, dodatna terapija pri Cheyne-Stockes-ovom disanju: određivanje doze vrši se praćenjem koncentracije teofilina u plazmi. i.v. injekcija daje se polako i to samo u hitnim slučajevima; uobičajena doza je 1-2 injekcije 1-3 puta na dan; i.m. injekcija daje se duboko u glutealni mišić i to 1-2 injekcije na dan; tablete se daju 3-4 puta na dan u dozi od 100-300 mg; tablete sa produženim oslobađanjem, 1-2 tablete od 350 mg dva puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [350 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [250 mg/10 mL] 50 ampula sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji

AMINOFILIN JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

AMINOFILIN RETARD JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [350 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

R03DC Antagonisti leukotrijenskih receptora**R03DC03 montelukast**

Doziranje: *liječenje astme kao dodatna terapija* kod pacijenata sa blagom do umjerenom teškom trajnom astmom koja nije dobro kontrolisana uzimanjem inhalacionih kortikosteroida i kod kojih se primjenom kratkodjelujućih β -agonista "po potrebi" ne može postići odgovarajuća klinička kontrola astme; *profilaksa astme:* odrasli i djeca starija od 15 god. 10 mg jednom dnevno uveče, djeca 6-15 god. 5 mg jednom dnevno uveče; djeca 6 mjeseci do 6 god. 4 mg jednom dnevno uveče; *olakšavanje simptoma sezonskog alergijskog rinitisa:* odrasli i djeca starija od 15 god: 10 mg jednom dnevno, uveče

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ALVOKAST - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

ASTMASAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 14 tableta), u kutiji
- Rp granule [4 mg/1 kesica] 14 kesica, u kutiji
- Rp granule [4 mg/1 kesica] 28 kesica, u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 14 tableta za žvakanje (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 14 tableta), u kutiji

CLAST - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 84 film tableta

MELARTH - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 blistera po 7 tableta) u kutiji

MONKASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tablete (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta)

Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji

MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 blistera po 14 tableta, u kutiji

MONTEFAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera sa po 15 film tableta), u kutiji

Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje (2 blistera sa po 15 tableta za žvakanje), u kutiji

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 30 tableta za žvakanje (2 blistera sa po 15 tableta za žvakanje), u kutiji

MONTELA - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 Al/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 Al/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

MONTELUKAST CIPLA - CIPLA EUROPE

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 film tableta), u kutiji

Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

MONTELUKAST GENERA - GENERA D.D.

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 blistera po 7 tableta)

MONTELUKAST PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 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 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (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

SINGULAIR - MERCK SHARP & DOHME BV

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 - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/PVC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

SINGULAIR MINI - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp granule [4 mg/1 vrećica] 28 vrećica sa granulama, u kutiji

Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/PVC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

TELUKA - GALENIKA A.D.

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta), u kutiji

ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

R03DX *Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih plućnih bolesti*

R03DX07 roflumilast

Doziranje: *Dodatak liječenju bronhodilatatorima za terapiju održavanje teškog oblika hronične opstruktivne bolesti pluća povezane sa hroničnim bronhitisom kod odraslih i sa istorijom čestih egzacerbacija: odrasli preko 18 god. jedanput dnevno.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAXAS - TAKEDA GMBH

Rp film tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC aluminijska blistera po 10 tableta), u kutiji

R05 *LIJEKOVI ZA LIJEČENJE KAŠLJA I PREHLADE*

R05C *Ekspektoransi, isključujući kombinacije sa antitusicima*

R05C suhi ekstrakt lista bršljena

Doziranje: *tradicionalni biljni lijek koji se koristi kao ekspektorans u akutnim upalama disajnog sistema praćenim kašljem, hipersekrecijom sluzi i otežanim disanjem; za simptomatsko liječenje akutnih egzacerbacija hroničnih upala bronha: sirup Herbion - odrasli i adolescenti stariji od 12 godina: 5 do 7,5 ml sirupa dva puta dnevno (što odgovara*

75 do 105 mg suhog ekstrakta lista bršljana dnevno), djeca 6-12 god. 5 ml sirupa dva puta dnevno (što odgovara 70 mg suhog ekstrakta lista bršljana dnevno), djeca 2-6 god. 2,5 ml sirupa dva puta dnevno (što odgovara 35 mg suhog ekstrakta lista bršljana dnevno), kod djece ispod 2 godine upotreba ovog sirupa je kontraindikovana; **čepić i liquid Prospan - ublažavanje tegoba hroničnih inflamatornih bolesti bronha; akutne upale respiratornog trakta popraćene kašljem: čepić**, dojenčad i djeca do 5 godina: 1 čepić 2 puta dnevno (ujutro i naveče), djeca starija od 5 godina i odrasli, 1 čepić 3 puta dnevno; čepiće treba čuvati na hladnom mjestu ili ako je potrebno prije upotrebe, dok su još u foliji, kratko držati pod hladnom vodom; **liquid**, djeca 6-12 god. 2 puta po 1 vrećicu od 5 ml; odrasli i adolescenti iznad 12 godina, 3 puta po 1 vrećicu od 5 ml (nerazrijeđenu, u vrijeme obroka)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp sirup [7 mg/1 mL] 150 mL sirupa(1 staklena boca klase III (PhEur) sa 150 mL sirupa),u kutiji sa mjernom kašikom

PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp čepić [80 mg/1 supozitorija] 10 čepića (5 stripova po 2 čepića) 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 keasica po 5 ml oralne otopine u kutiji

R05CA **Ekspektoransi**

R05CA **standardizovani tečni ekstrakt herbe timjana**

Doziranje: *ublažavanja tegoba kod bolesti disajnih puteva uzrokovanih prehladom, sa gustim (viskoznim) šlajmom, ublažavanje simptoma kod akutnog bronhitisa:* djeca 1-5 god, 3 - 4 puta dnevno po 7,5 ml (odgovara oko 0,75 g tečnog ekstrakta timijana), djeca 6-12 god, 3-4 puta dnevno po 15 ml (odgovara oko 1,5 g tečnog ekstrakta timijana), odrasli i djeca starija od 12 god, 3-4 puta dnevno po 25 ml (odgovara oko 2,5 g tečnog ekstrakta timijana)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HUSTAGIL SIRUP 150 ML - TAKEDA GMBH

BRp sirup [480 mg/5 mL] kutija sa staklenom bočicom od 150 ml i dozirnomo kašičicom od 15 ml

R05CA **standardizovani mirtol**

Doziranje: *blaži oblici akutnog i hroničnog bronhitisa i sinuzitisa, pomoćna terapija kod težih oblika akutnog i hroničnog bronhitisa i sinuzitisa:* odrasli, za akutna inflamatorna stanja uzima se jedna kapsula 3-4 puta na dan, kod hroničnih stanja, jedna kapsula se primjenjuje 2 puta na dan; djeca mlađa od 10 god, pola (1/2) doze preporučene za odrasle.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GELOMYRTOL FORTE - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG

BRp gastorezistentna kapsula, meka [300 mg/1 kapsula] 20 gastorezistentnih kapsula (2 blistera po 10 kapsula) u kutiji

R05CA **vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana**

Doziranje: *tradicionalno se koristi za lakše iskašljavanje kod prehlada praćenih kašljem:* odrasli i djeca preko 12 god, 1 kašiku za doziranje sirupa 4 puta dnevno; djeca 4-12 god, 1 kašiku za doziranje sirupa 3 puta dnevno; primjena sirupa kod djece mlađe od 4 god. se ne preporučuje; neposredno nakon uzimanja lijeka ne treba ništa jesti ni piti; preporučuje se da bolesnik uzima dovoljno čaja i toplih napitaka za vrijeme primjene

sirupa ako se simptomi ne povuku nakon 7 dana, neophodno je zatražiti savjet ljekara ili farmaceuta.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp sirup [3.08 g/5 mL] 150 ml sirupa, (1 smeđa staklena bočica s 150 ml sirupa) u kutiji sa mjernom kašikom od 5 ml

R05CA askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog sljeza

Doziranje: *tradicionalno se koristi kod suvog, iritirajućeg kašlja koji prati oboljenje gornjih disajnih puteva:* odrasli i djeca preko 14 god, 2 mjerne kašike sirupa 3-5 puta dnevno; djeca 7-14 god, daje se 1-2 mjerne kašike sirupa 3 puta dnevno; djeca 4-7 god, 1 mjerna kašika sirupa 3 puta dnevno; neposredno nakon uzimanja lijeka ne treba ništa jesti ni piti; primjena sirupa kod djece mlađe od 4 god. se ne preporučuje; preporučuje se da bolesnik uzima dovoljno čaja i toplih napitaka za vrijeme primjene sirupa; ako se simptomi ne povuku nakon 7 dana, neophodno je zatražiti savjet ljekara ili farmaceuta.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp sirup, sirup [65 mg/5 mL, 2.5 g/5 mL] 150 ml sirupa (1 smeđa staklena bočica s 150 ml sirupa) u kutiji s mjernom kašikom od 5 ml

R05CA suhi ekstrakt lista bršljena

Doziranje: *ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija, akutna zapaljenja respiratornog trakta praćena produktivnim kašljem:* **sirup** - djeca 4-6 god. 2,5 ml 2 puta na dan; djeca 6-12 god. 5 ml 2 puta na dan; odrasli i adolescenti stariji od 12 godina uzimaju 5 ml sirupa 3 puta na dan; **šumeće tablete** - djeca 6-12 god. 2 puta dnevno po 1 tbl; odrasli i djeca starija od 12 god. 1 tbl. ujutro i 1 tbl. uveče (tablete se uzimaju poslije rastvaranja u čaši tople ili hladne vode (100-200 ml)); **pastille** - odrasli i adolescenti iznad 12 godina. 4 puta na dan po 1 pastilu; djeca 6-12 god: 2 puta na dan po jednu pastilu otapati u ustima

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRNHOKLIRSIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp sirup [7 mg/1 mL] bočica sa 125 ml sirupa i kašika za doziranje, u kutiji

HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK

BRp sirup [20 mg/5 mL - 40 mg/5 mL] smeđa staklena bočica sa 100 ml sirupa i kašika za doziranje od 5 ml, u kutiji

PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp pastila [26 mg/1 Pastila, Lozenga] 20 pastila (2 PVC/Al folija blister po 10 pastila), u kutiji

PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp šumeća tableta [65 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (2 strip pakovanja po 5 tableta) u kutiji

PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp sirup [0.7 g/100 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa

BRp sirup [7 mg/1 mL] 200 ml

SIRUP BRŠLJANA BOCKO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp sirup [7 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 125 ml sirupa

R05CA03 gvaifenezin

Doziranje: *razrjeđivanje sluzi i olakšano iskašljavanje:* odrasli i djeca preko 12 god. 10 ml oralne otopine (200 mg gvaifenezina) četiri puta dnevno; maks. 40 ml (800 mg gvaifenezina) dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEXPECTORAL S OKUSOM MEDA I LIMUNA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.

BRp sirup [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 150 ml sirupa, u kutiji

HEXPECTORAL S OKUSOM MENTOLA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.

BRp oralna otopina [100 mg/5 mL] staklena bočica sa 150 ml oralne otopine

R05CA10 tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana

Doziranje: *tradicionalni biljni lijek, ublažava iritiranu sluznicu grla i djeluje kao ekspektorans kod kašlja povezanog sa prehladom:* odrasli i adolescenti iznad 12 god. 10 ml svaka 3 sata (maks. do 6 puta na dan, maks. dnevna doza do 60 ml); djeca 4-12 god. 5 ml svaka 3 sata (maks. do 6 puta na dan, maks. dnevna doza do 30 ml); ne preporučuje se upotreba kod djece mlađe od 4 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp sirup [0,66 g/5.7 g+ 0,77 g/5.7 g] 150 ml sirupa (1 staklena bočica) i čašica za doziranje

R05CA10 suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza

Doziranje: *tradicionalni biljni lijek, ublažava iritiranu sluznicu grla i djeluje kao ekspektorans kod kašlja povezanog sa prehladom:* odrasli i adolescenti iznad 12 god. 15 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno, maks. dnevna doza do 90 ml); djeca 4-12 god. 7,5 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno, maks. dnevna doza do 45 ml); djeca 2-4 god. (samo uz konsultaciju sa ljekarom) 7,5 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno; maks. dnevna doza do 45 ml); ne preporučuje se za djecu mlađu od 2 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOSTOP SINE SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp sirup [0.12 g/15 mL+ 0,83 g/15 mL] 120 ml sirupa (1 staklena bočica) i čašica za doziranje

R05CA10 suhi ekstrakt timijana

Doziranje: *iskašljavanje, smirivanje stalnog nadražaja na kašalj, dodatna terapija kod liječenja upale sluznice gornjeg respiratornog trakta:* odrasli, adolescenti i djeca starija od 12 god, 1-2 pastile otopiti u ustima na 3-4 sata (4-6 puta na dan); djeca 6-12 god, 1 pastilu otopiti u ustima 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp pastila [59.5 mg/1 pastila] 20 pastila (2 blistera po 10 pastila), u kutiji

R05CB Mukolitici

R05CB01 acetilcistein

Doziranje: *poremećaji disajnih organa praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskoznog sekreta (akutni i hronični bronhitis i njegove egzacerbacije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazije):* djeca 2-5 god. 100 mg 2-3 puta dnevno; djeca 6-14 god. 200 mg dva puta dnevno; odrasli i djeca preko 14 god. 600 mg jedanput dnevno ili 200 mg tri puta dnevno; granule i šumeće tablete se upotrebljavaju rastvorene u vodi; ne preporučuju se kod djece mlađe od 2 god; trovanje paracetamolom: što je moguće prije primijeniti početnu dozu 140 mg/kg tjelesne mase, u roku od 10 sati, nakon toga 70 mg/kg svaka 4 sata, 1-3 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A.**

BRp granule za oralni rastvor [100 mg/1 g] 30 kesica po 1 g granula za oralni rastvor u kutiji

FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A.

BRp granule za oralni rastvor [200 mg/1 g] 30 kesica po 1 g granula za oralni rastvor

FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A.

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 blistera sa 2 šumeće tablete)

FLUIMUKAN AKUT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp šumeća tableta [200 mg/1 tableta] 20 šumećih tableta u Al-tubi, u kutiji

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u Al-tubi, u kutiji

FLUIMUKAN JUNIOR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp granule za oralni rastvor [20 mg/1 mL] staklena bočica sa 30 g granula (za pripremu 75 ml oralnog rastvora), u kutiji

FLUIMUKAN PLUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 Al/papir folija sa 2 šumeće tablete) u kutiji

FLUIMUKAN ZA DJECU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp oralni rastvor [20 mg/1 mL] staklena bočica sa 100 ml oralnog rastvora, mjerna čaša ili brizgalica, u kutiji

R05CB02 bromheksin

Doziranje: liječenje akutnih i hroničnih bolesti disajnih puteva praćenih izlučivanjem gustog i ljepljivog sekreta (traheobronhitis, hronični opstruktivni bronhitis sa emfizemom, upale pluća, bronhiektazije sinusitis); **sirup** - odrasli i djeca iznad 10 godina: 3 puta dnevno 5-20 ml; djeca 5-10 godina: 3 puta dnevno 5-10 ml; djeca 2-5 godina: 3 puta dnevno 2,5-5 ml. (Bisolex sirup se ne preporučuje djeci mlađoj od 7 godina zbog malog sadržaja alkohola); **oralne kapi, otopina** - oralna primjena, odrasli i djeca iznad 12 godina: 4 ml (60 kapi) 3 puta dnevno; djeca od 6-12 godina: 2 ml (30 kapi) 3 puta dnevno; djeca od 2-6 godina: 20 kapi 3 puta dnevno; djeca ispod 2 godine: 10 kapi 3 puta dnevno; inhalacijska primjena, odrasli: 4 ml (60 kapi) 2 puta dnevno; djeca starija od 12 god: 2 ml (30 kapi), 2 puta dnevno; djeca 6-12 god. 1 ml (15 kapi) 2 puta dnevno; djeca 2-6 god: 10 kapi, 2 puta dnevno; djeca mlađa od 2 god: 5 kapi, 2 puta dnevno; **tableta** - odrasli i djeca iznad 12 godina: 3 puta dnevno 8 mg; djeca 6-12 god: 3 puta dnevno 4 mg; kod djeca ispod 6 god. prikladnija je primjena tečnih farmaceutskih oblika

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BISOLEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

BRp oralne kapi, rastvor [2 mg/1 mL] 30 ml oralnih kapi, rastvora

BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa

BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp tableta [16 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

BISOLVON - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

BRp oralna otopina [4 mg/2 mL] 40 mL oralne otopine u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji

BRp sirup [4 ml/5 mg] 200 ml sirupa

BRp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//AI-blistera po 10 tableta), u kutiji

BROMHEXINE SOPHARMA - SOPHARMA AD

BRp sirup [4 mg/5 mL] 125 ml sirupa (1 staklena bočica sa 125 ml sirupa) u kutiji

BRp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (1 blister sa 20 tableta), u kutiji

R05CB03 karbocistein

Doziranje: smanjenje viskoziteta bronhijalnog sekreta: u početku 2,25 g dnevno u podijeljenim dozama, zatim 1,5 g dnevno u podijeljenim dozama pod uslovom poboljšanja stanja; djeca 2-5 god. 62,5-125 mg 4 puta dnevno, 5-12 god. 250 mg 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D.

BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI - blistera po 10 kapsula) u kutiji

BRONCHOBOS 2,5 % SIRUP - BOSNALIJEK D.D.

BRp sirup [125 mg/5 mL] 200 ml sirupa (1 staklena bočica po 200 ml sirupa) u kutiji

BRONCHOBOS 5% SIRUP - BOSNALIJEK D.D.

BRp sirup [250 mg/5 mL] 200 ml sirupa (1 staklena bočica po 200 ml sirupa) u kutiji

BRONCHOBOS 2,5 % - BOSNALIJEK D.D.

BRp sirup [125 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj boci sa CRC/TE zatvaračem za djecu, u kutiji

BRONCHOBOS 5 % - BOSNALIJEK D.D.

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 (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula)

BRp sirup [125 mg/5 mL] 150 ml sirupa

BRp sirup [250 mg/5 mL] 150 ml sirupa

BRONLES DIRECT - ALKALOID AD SKOPJE

BRp oralni rastvor [750 mg/10 mL] 15 jednodoznih PET/AI/PE kesica sa po 10 ml oralnog rastvora, u kutiji

FLUDITEC - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

BRp oralni rastvor [750 mg/10 mL] 15 kesica po 10 ml oralnog rastvora, u kutiji

MUCODYNE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

BRp sirup [125 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa i kašičicom, u kutiji

BRp sirup [250 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa i kašičicom, u kutiji

R05CB06 ambroksol

Doziranje: akutne i hronične bronhopulmonalne bolesti povezane sa poremećajem formiranja i transporta mukusa: djeca do 2 god. 7,5 mg dva puta dnevno; djeca 2-5 god. 7,5 mg tri puta dnevno; djeca 6-12 god. 15 mg dva do tri puta dnevno; djeca preko 12 god. i odrasli 30 mg dva do tri puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMBROKSOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp sirup [15 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj bočici i dozirna kašičica u kutiji

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 (MENARINI GROUP)

BRp tableta [30 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta)

FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

BRp oralna otopina [30 mg/5 mL] 100 ml oralne otopine u kutiji sa dozirnom kašičicom

BRp šumeća tableta [60 mg/1 mtableta] 10 šumećih tableta (1 tuba)

FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

BRp oralna otopina [15 mg/5 mL] 100 mL oralne otopine u staklenoj boci

NEO-BRONCHOL - DIVAPHARMA GMBH

BRp pastila [15 mg/1 Pastila, Lozenga] 20 pastila (2 PVC/Al blistera po 10 pastila) 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] 6 ampula

R05D Antitusici, isključujući kombinacije sa ekspektoransima**R05D gusti ekstrakt islandskog lišaja**

Doziranje: tradicionalno se koristi kod: suhog, nadražujućeg kašlja, blage upale gornjih disajnih puteva i nadraženosti sluznice usta i ždrijela, uključujući promuklost i grlobolju: odrasli i adolescenti stariji od 16 god: 15 ml sirupa (3 mjerne kašike), 4 puta dnevno; djeca 10-16 god: 10 ml sirupa (2 mjerne kašike), 4 puta dnevno; djeca 4-10 god: 5 ml sirupa (1 mjerna kašika), 4 puta dnevno; djeca 1-4 god. (samo nakon prethodne konsultacije sa ljekarom: 2,5 ml sirupa (1 mjerne kašike), 4 puta dnevno; ne primjenjuje se kod djece mlađe od godinu dana; ne treba uzimati hranu ili tečnost odmah nakon primjene jer se lijek može prerano ukloniti sa sluznice usta i ždrijela; za vrijeme primjene sirupa preporučuje se uzimati mnogo čaja ili drugih toplih napitaka, no ne odmah nakon primjene lijeka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp sirup [6 mg/1 mL] staklena boca sa 150 ml sirupa i mjernom žličicom u kutiji

R05DA Alkaloidi opijuma i derivati

R05DA04 kodein

Doziranje: suvi iritativni i neproduktivni kašalj u oboljenjima respiratornog trakta: odrasli i djeca iznad 12 god: 15-30 mg 3 ili 4 puta dnevno, maksimalno 240 mg/dan; za liječenje akutne umjerene boli za koju se smatra da ne može biti uklonjena drugim analgeticima, kao što je čisti paracetmol ili čisti ibuprofen (kod djece iznad 12 god), ublažavanje blage do umjerene boli: odrasli, 30 do 60 mg svaka 4 sata, do maks. doze 240 mg/dan: djeca iznad 12 god: 30 do 60 mg na svakih 6 sati, do maks. doze 240 mg kodeina dnevno (doza se određuje prema tjelesnoj težini (0,5 mg/kg do 1 mg/kg))

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

▲.§ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister 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:

PHALCODIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

△ Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

△ Rp oralni rastvor [15 mg/15 mL] staklena boca sa 150 ml oralnog rastvora, u kutiji

△ Rp oralni rastvor [4 mg/5 mL] staklena bočica sa 60 ml oralnog rastvora, u kutiji

R05DB Ostali antitusici

R05DB13 butamirat

Doziranje: akutni i hronični nadražajni suvi kašalj bilo kojeg izvora, preoperativno i postoperativno smirivanje kašlja, dopunska terapija velikog kašlja, bronhoskopija: doziranje zavisi od uzrasta, učestalosti i intenziteta kašlja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OMNITUS - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA

BRp sirup [4 mg/5 mL] staklena boca sa 200 ml sirupa i plastičnom kašikom, u kutiji

OMNITUS FORTE - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA

BRp film tableta sa modifikovanim oslobađanjem [50 mg/1 tableta] 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 blister), u kutiji

PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj boci, u kutiji

PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

BRp sirup [7.5 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj boci, u kutiji

SINECOD - WELLCOME LIMITED

BRp filmom obložena tableta s prilagođenim oslobađanjem [50 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta s prilagođenim oslobađanjem (1 blister), u kutiji

BRp sirup [7.5 mg/5 mL] staklena boca sa 200 ml sirupa i posudom za doziranje, u kutiji

SINETUS - GALENIKA A.D.

Rp oralni rastvor [4 mg/5 mL] staklena boca sa 200 ml oralnog rastvora

R05X Ostali preparati protiv prehlade**R05X askorbinska kiselina, hlordenamin, kofein, paracetamol**

Doziranje: simptomi gripoznih infekcija i prehlade (glavobolja i bolovi u udovima, nazalna kongestija, suvi kašalj), povišena tjelesna temperatura: odrasli i adolescenti stariji od 12 godina, 3 puta dnevno po 2 kapsule; povlačenjem simptoma doza se može smanjiti na 1 kapsulu 3 puta dnevno; kontraindikovana je primjena kod bolesnika sa teškom insuficijencijom jetre/bubrega, kod djece mlađe od 12 godina, u trudnoći i za vrijeme dojenja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GRIPPOSTAD C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula+ 25 mg/1 kapsula+ 200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC-AI blister sa 10 kapsula) u kutiji

BRp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula+ 25 mg/1 kapsula+ 200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC-AI blistera po 10 kapsula) u kutiji

R06 ANTIHISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**R06A Antihistaminici za sistemsku primjenu****R06AA Aminoalkil etri****R06AA02 dimenhidrinat**

Doziranje: prevencija mučnine, povraćanja i/ili vrtoglavice kod bolesti putovanja, prevencija i liječenje mučnine i povraćanja drugog uzroka (osim u slučajevima uzimanja antineoplastičnog lijeka): 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, 5-14 godina 1/2 tablete - 1 tableta (25-50 mg), tri puta 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.**

Δ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 5 tableta (1 PVC/AI blister), u kutiji

DIMIGAL - GALENIKA A.D.

Δ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister Alu/PVC//PVC/PVdC)

DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Δ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/AI blister), u kutiji

Δ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 5 tableta (1PVC/AI blister)

RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D.

Δ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta

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 desenzibilizaciji:* odrasli i djeca iznad 12 godina: uobičajena doza: 20-40 kapi 3 puta na dan; bolesnicima koji su skloni pospanosti daje se 40 kapi uveče i 20 kapi ujutru, djeca: uobičajena doza: 0,1 mg/kg; 1 mjesec-1 godina: 3-10 kapi 3 puta na dan; 1-3 godine: 10-15 kapi 3 puta na dan; 3-12 godina: 15-20 kapi 3 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FENISTIL 1MG/ML ORALNE KAPI - WELLCOME LIMITED

Rp oralne kapi, otopina [1 mg/1 mL] 20 ml oralnih kapi, otopine (1 bočica sa 20 ml kapi) 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; intravenska ili intramuskularna primjena Synopen otopine za injekciju je posebno učinkovita, pa se u kombinaciji s ostalim lijekovima koristi u liječenju anafilaktičkog šoka; i.v. ili duboko i.m. odrasli, 1 ampula do tri puta na dan; djeca 1/2 - 1 ampule; doza se obično računa prema tjelesnoj masi i iznosi 0,20 mg/kg tjelesne mase*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNOPEIN INJEKCIJE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

▲ ZU otopina za injekciju [10 mg/1 mL] 10 ampula po 2 ml otopine za injekciju u kutiji

R06AD Derivati fenotiazina

R06AD03 tietilperazin

Doziranje: *liječenje i sprječavanje mučnine i povraćanja (nakon hiruških zahvata, nakon citotoksične hemoterapije, kod terapija sa zračenjem, nakon uzimanja lijekova s emetičnim učinkom, nakon kraniocerebralnih ozljeda, kod intrakranijalne hipertenzije, migrene i kinetoza, kod uremije, kod gastrointestinalnih i hepatobilijarnih poremećaja), liječenje i sprečavanje vrtoglavice (kod Menierove bolesti i drugih vestibularnih poremećaja, nakon potresa mozga, kod postkomocijskog sindroma, kod ateroskleroze moždanog krvotoka):* odrasli 1-3 puta po 6,5 mg; ne preporučuje se primjena kod mlađih od 15 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ Rp obložena tableta [6.5 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji

▲ ZU otopina za injekciju [6.5 mg/1 mL] 50 ampula po 1 mL otopine za injekciju, u kutiji

R06AE Derivati piperazina**R06AE07 cetirizin**

Doziranje: *olakšavanje nosnih i očnih simptoma sezonskog i cjelogodišnjeg alergijskog rinitisa, olakšavanje simptoma hronične idiopatske urtikarije:* djeca od 6-12 god. 5 mg dvaput na dan; odrasli i adolescenti stariji od 12 god. 10 mg jedanput na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CETIMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta

LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister)

R06AE09 levocetirizin

Doziranje: *simptomatsko liječenje alergijskog rinitisa(uključujući perzistentni alergijski rinitis) i hronične idiopatske urtikarije:* film tablete- odrasli i djeca starija od 6 god. 5 mg dnevno; oralni rastvor, djeca 2-6 god. 1,25 mg 2 puta dnevno (2,5 ml rastvora 2 puta dnevno); odrasli i djeca starija od 6 godina: preporučena dnevna doza je 5 mg na dan (10 ml).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CEZERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVdC//Al - blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

LAVRENA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 OPA/AL/PVC/AL blister sa 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/AL blister sa 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 OPA/AL/PVC/AL blister sa 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera sa 10 tableta) u kutiji

XYZAL - UCB FARCHIM SA

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

R06AX Ostali antihistaminici za sistemsku primjenu**R06AX13 loratadin**

Doziranje: *simptomatska terapija alergijskog rinitisa i hronične idiopatske urtikarije:* odrasli i djeca starija od 12 godina: 10 mg jedanput dnevno; djeca 2-12 godina tjelesne mase veće od 30 kg: 10 mg jedan put dnevno, a tjelesne mase ispod 30 kg: 5 mg jedan put dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BELODIN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

BRp tableta [10 mg/1 tableta] 7 tableta (1 blister)

CONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al-blister) u kutiji

FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister po 10 tableta) u kutiji
Rp oralna suspenzija [5 mg/5 mL] 120 ml oralne suspenzije u boci, u kutiji
Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

FLONIDAN DIREKT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 1 Al/Al blister, peel-off sa 10 oralnih disperzibilnih tableta, u kutiji

LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

BRp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister), u kutiji

LORATADIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji
Rp oralni rastvor [1 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 120 mL oralnog rastvora u kutiji

LORATADIN CIPLA - CIPLA EUROPE

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LORATADIN REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

LORATADIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEEL 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 boci, 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 blister)

RINOLAN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister), u kutiji
Rp sirup [5 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 ml sirupa i kašičicom, 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.**

△ 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 blister)

ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

BRp film tableta [120 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji

FLEXOFEN - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [180 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji

Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister)

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; klinička iskustva sa upotrebom desloratadina u adolescenata 12-17 godina su ograničena; 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:**AERIUS - SCHERING-PLOUGH CENTRAL EAST AG**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

ALVOTADIN - ALVOGEN D.O.O. BARICE

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji

Rp oralni rastvor [0.5 mg/1 mL] 1 boca sa 150 ml oralnog rastvora, u kutiji

Rp oralni rastvor [0.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 60 ml oralnog rastvora, u kutiji

DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 1 blister sa 10 filmom obloženih tableta u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister)

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

DES-FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PCTFE/PVC/Al - blister), u kutiji

Rp oralni rastvor [0,5 mg/1 mL] 150 ml oralnog rastvora u smeđoj staklenoj boci i odmjerna štrcaljka, u kutiji

DESLORIN - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 1 Al/Al blister sa 10 filmom obloženih tableta, u kutiji

DOXTADIN - DEVA HOLDING A.S.

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

ESCONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp oralna otopina [0.5 mg/1 mL] staklena bočica sa 120 ml oralne otopine, u kutiji
Rp oralna otopina [0.5 mg/1 mL] staklena bočica sa 60 ml oralne otopine, u kutiji

ESCONTRAL DIREKT - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji

LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister)
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta)
Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)
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

R06AX29 bilastin

Doziranje: *simptomatsko liječenje alergijskog rino-konjunktivitisa i urtikarije:* odrasli i djeca preko 12 god. 20 mg jednom dnevno, savjetovati pacijentima da tablete uzimaju 1 sat prije jela ili 2 sata poslije jela ili voćnog soka

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XADOS - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 10 tableta (1 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.

SZU suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml intratrahealne suspenzije u kutiji
SZU suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 8 ml intratrahealne suspenzije u kutiji

R07AA02 prirodni fosfolipidi

Doziranje: *terapija respiratornog distress sindroma ili bolesti hijalinih membrana kod novorođenčadi porođajne težine iznad 700 g; profilaksa respiratornog distress sindroma u nedonoščadi rođene u gestacijskoj dobi između 24. i 31. nedjelje:* endotrahealnom tubom, terapija 100-200 mg/kg, dodatne doze od 100 mg/kg se mogu ponoviti u intervalima od

12 sati; maks. ukupna doza od 300-400 mg/kg; profilaksa, 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 ovisi o respiratoru; maks. ukupna doza od 300-400 mg/kg

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CUROSURF - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.**

SZU ukapna tekućina za dušnik i pluća, suspenzija [120 mg/1.5 mL] 2 bočice po 1,5 ml suspenzije

SZU ukapna tekućina za dušnik i pluća, suspenzija [240 mg/3 mL] 2 bočice po 3 ml suspenzije

R07AX *Ostali lijekovi za liječenje bolesti respiratornog sistema***R07AX Iiofilizirani lizat bakterija**

Doziranje: *recidivirajuće infekcije gornjih i donjih disajnih puteva, posebno hroničnih bolesti disajnih puteva (npr. bronhitis, sinusitis):* 1 kapsula jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BRONCHO - VAXOM 7 MG - OM PHARMA**

Rp kapsula, tvrda [7 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

BRONCHO - VAXOM P 3,5 MG - OM PHARMA

Rp kapsula, tvrda [3.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

S **SENZORNI ORGANI**
S01 **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA**
S01A **Antiinfektivni**
S01AA **Antibiotici**

S01AA01 **hloramfenikol**

Doziranje: *infekcije prednjeg segmenta oka izazvane bakterijama osjetljivim na hloramfenikol, kada drugi antibiotici nemaju dejstva ili su kontraindikovani:* malu količinu masti nanijeti u konjunktivalnu kesu svaka 3 sata tokom prvih 48 sati terapije, poslije toga, interval između doza povećati; terapiju produžiti najmanje 48 sati po nestanku znakova infekcije; liječenje može trajati najduže 5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHLORAMPHENICOL - GALENIKA A.D.

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 5 g masti za oči

CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 5 g masti za oči u Al-tubi sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

HLORAMKOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 5 g masti za oči (1 alu-tuba sa 5g masti) u kutiji

S01AA11 **gentamicin**

Doziranje: *bakterijske infekcije prednjeg segmenta oka:* svaka 4 sata (6 puta dnevno) po 1-2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesu; pri liječenju težih infekcija svakih 15-20 minuta aplikovati 1-2 kapi; *bakterijske infekcije spoljašnjeg uha:* 2-3 kapi rastvora aplikovati u inficirano spoljašnje uho, 3-4 puta dnevno i jednom u toku noći, po potrebi češće.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GENTOKULIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapi za oči, rastvor [3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 mL kapi za oči, rastvora, u kutiji sa nastavkom za doziranje

S01AA12 **tobramicin**

Doziranje: *infekcije vanjskog dijela oka izazvane bakterijama osjetljivim na tobramicin:* lakše i srednje infekcije 1-2 kapi u oboljelo oko svaka 4 sata ili oko 1,5 cm masti aplicirati 2-3 puta na dan; teške infekcije: po 2 kapi u oko svakog sata ili 1,5 cm masti u oboljelo oko svaka 3-4 sata do poboljšanja simptoma.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TOBEX - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oči, rastvor [3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine

Rp mast za oči [3 mg/1 g] 3,5 g masti za oči

S01AA30 **bacitracin, neomicin**

Doziranje: *bakterijske infekcije spoljašnjeg segmenta oka, kože, spoljašnjeg uva:* mast: 1-5 puta dnevno nanijeti u tankom sloju na posuvraćeni donji kapak i konjunktivu odnosno na oboljelo mjesto; kapi: na donji očni kapak ili u vanjski slušni kanal ukapati 1-2 kapi 4-5 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENBECIN - GALENIKA A.D.

Rp mast za oči [500 i./1 g+ 3300 i./1 g] 5 g masti za oči u tubi

S01AD Antiviroici

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] 5 g masti za oči (1 alu-tuba) u kutiji

S01AE Fluorohinoloni

S01AE06 gatifloksacin

Doziranje: *bakterijski konjunktivitis izazvan osjetljivim organizmima sljedećih grupa aerobnih gram pozitivnih bakterija (Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Grupa Streptococcus mitis, Streptococcus oralis i Streptococcus pneumoniae) i aerobnih gram negativnih bakterija (Haemophilus influenzae):* jedna kap se ukapava u svako oboljelo oko na svaka 2 sata u budnom stanju, do 8 puta dnevno; 1 kap 1 do 4 puta dnevno u oboljele oči u budnom stanju od 2. do 7. dana; ne preporučuje se za upotrebu kod djece ispod 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZYMAXID - EWOPHARMA AG

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] plastična bočica od 5 ml sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01AE07 moksifloksacin

Doziranje: *purulentni bakterijski konjunktivitis uzrokovanog sojevima osjetljivim na moksifloksacin:* 1 kap u bolesno oko/oči tri puta dnevno; ukoliko se u roku od 5 dana od početka terapije ne primijeti poboljšanje, treba preispitati dijagnozu i/ili propisanu terapiju.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora (u plastičnoj bočici), u kutiji

VIGAMOX - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] polietilenska bočica od 5 ml kapi u kutiji

S01AX Ostali antiinfektivni

S01AX13 ciprofloksacin

Doziranje: *kornealni ulkus:* prvog dana u oboljelo oko se ukapava po 2 kapi, na svakih 15 minuta, tokom prvih 6 sati, a zatim po 2 kapi na svakih 30 minuta, do kraja dana; drugog dana se u oboljelo oko ukapava po 2 kapi na svakih 1 sat; od 3. do 14. dana u oboljelo oko se ukapava po 2 kapi, na svaka 4 sata; *infekcija prednjeg segmenta oka i adneksa uzrokovanih osjetljivim bakterijama (blefaritis, konjunktivitis, keratitis, hordeolum):* 1-2 kapi u jedno ili oba inficirana oka, 4 puta dnevno, a u teškim infekcijama, tokom prva dva dana doziranje može biti 1-2 kapi, na svaka 2 sata, tokom dana; maksimalno trajanje terapije iznosi 21 dan; *preoperativna i postoperativna profilaksa bakterijskih infekcija:* 3-4 dana prije hirurške intervencije i poslije završetka operacije po 2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesicu 6 puta u toku dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp kapi za oči , rastvor [3 mg/1 mL] 5 ml

S01AX22 moksifloksacin

Doziranje: *purulentni bakterijski konjuktivitis 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 - ALCON PHARMACEUTICALS LTD**

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 A.D.**

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 5 g masti za oči (1 alu-tuba sa 5 g masti)

S01BA04 prednizolon

Doziranje: *zapaljenje oka koje reaguju na steroidnu terapiju (nakon isključivanja bakterijskih, virusnih i gljivičnih infekcija); terapija neinfektivnog zapaljenja uha:* u početku se ukapa po 1-2 kapi svakog sata ili svaka 2 sata u toku dana, i svaka 2 sata tokom noći; kad dođe do poboljšanja, lijek se može ukapavati svaka 4 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OFTALMOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp kapi za oči, suspenzija [5 mg/1 mL] 5 ml

S01BC Nesteroidni antiinflamatorni lijekovi**S01BC03 diklofenak**

Doziranje: *profilaksa preoperativne mioze:* po 1 kap 4 puta tokom 2 sata prije operacije; *kontrola postoperativne upale:* po 1 kap 4 puta dnevno do 28 dana; *kontrola bola i nelagodnosti kod fotorefraktivne keratektomije:* po 1 kap 2 puta u toku 1 sata do operacije,

po 1 kap 2 puta u razmaku od 5 minuta odmah nakon PRK operacije, i onda postoperativno po 1 kap na svakih 2-5 sati kada je pacijent budan, do 24 h; *kontrola bolova oka povezana sa oštećenjima epitela rožnjače nakon slučajne nepenetrirajuće traume*: po 1 kap 4 puta dnevno do 2 dana; *kontrola post-ALT upale*: po 1 kap 4 puta dnevno tokom 2 sata prije ALT, i poslije 1 kap 4 puta dnevno do 7 dana; *olakšanje simptoma sezonske alergijske reakcije*: po 1 kap 4 puta dnevno sve dok je potrebno; *tretman upale i neugoda nakon operacije strabizma*: po 1 kap 4 puta dnevno u prvoj sedmici, 3 puta dnevno u drugoj sedmici, 2 puta dnevno u trećoj sedmici, i ako je potrebno u četvrtoj sedmici; *tretman bolova oka i neugode nakon 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:

UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA S.R.O.

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 10 ml kapi za oči, rastvora

S01C Antiinflamatorni lijekovi i antiinfektivni u kombinaciji

S01CA Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji

S01CA01 deksametazon, neomicin

Doziranje: *inflamatornih stanja oka i spoljašnjeg ušnog kanala koja reaguju na terapiju steroidima kada je istovremeno potrebna profilaktička antibiotska terapija (poslije isključenja postojanja virusnog i gljivičnog oboljenja)*: 1-2 kapi u oboljelo oko 6 puta na dan u zavisnosti od težine inflamacije ili 3-4 kapi u ušni kanal 3-4 puta na dan; kapi ne treba davati duže od 7 dana, osim pod nadzorom stručnjaka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEODEKSACIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL+ 3.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01CA01 deksametazon, neomicin, polimiksin B

Doziranje: *upalna stanja oka koja reaguju na steroide i kod kojih je indikovano liječenje kortikosteroidima, te istovremeno prisutna bakterijska infekcija ili postoji opasnost njenog razvoja*: kapi za oči, 1-2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka svaka 2-4 sata; u teškim slučajevima, kapi se mogu primjenjivati svaki sat; kada se postigne zadovoljavajući terapijski odgovor, odnosno kad se upala smanji, doza se postepeno smanjuje do potpunog prestanka primjene lijeka; u tretmanu blagih upala, kapi se mogu primjenjivati svakih 4-6 sati; mast, aplicirati malu količinu (1-1,5cm) masti u konjunktivalnu vrećicu tri do četiri puta na dan ili primjenjivati zajedno sa kapima uveče pred spavanje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAXITROL - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oko, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3500 i.j./1 mL+ 6000 i.j./1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije

Rp mast za oči [1 mg/1 g+ 3500 i.j./1 g+ 6000 i.j./1 g] 3,5 g masti za oči

S01CA01 deksametazon, tobramicin

Doziranje: *prevencija i liječenje upale oka; sprečavanje infekcije nakon operacije katarakta*: kapi za oči: 1-2 kapi se ukapavaju u konjunktivalnu vrećicu svakih 4 do 6 sati, u toku prvih 24 do 48 sati doza se može povećati na 1-2 kapi svaka 2 sata; 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:

TOBRADEX - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 1 bočica od 5 ml
Rp mast za oči [1 mg/1 g+ 3 mg/1 g] 3,5 g masti

TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp mast za oči [1 mg/1 g+ 3 mg/1 g] 5 g masti za oči (u lakiranoj aluminijskoj tubi, opremljenoj kaniplom, sa plastičnim poklopcem na zvrtnje), u kutiji

S01CA03 bacitracin, hidrokortizon

Doziranje: akutni i hronični bakterijski blefaritis; inflamatorna oboljenja palpebralne i bulbarne konjunktive, korneje i prednjeg segmenta očne jabučice; hronični prednji uveitis; traume korneje: 3 - 4 puta na dan staviti malo masti na unutrašnju stranu donjeg očnog kapka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CORTICIN - GALENIKA A.D.

Rp mast za oči [1000 i.j./1 g+ 10 mg/1 g]

S01CA03 hidrokortizon, hloramfenikol

Doziranje: površinska infalamatorna i alergijska stanja očnog kapka, spojnice, rožnjače i prednjeg dijela oka, kod kojih se preporučuje upotreba kortikosteroida, i bakterijske infekcije: 1-2 kapi u oboljelo oko (oči) 4-6 puta dnevno; kod težih oblika doza se može povećati do 2 kapi na oboljelo oko (oči) na svaka 2 sata u prvih 48-72 sata sve dok se ne postigne poboljšanje, te postepeno smanjivanje kada se poboljšaju klinički simptomi; liječenje nastaviti sve dok ne nestanu simptomi oboljenja (5 do 7 dana), ali ne duže od 14 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HIDROKORTIZON SA HLORAMFENIKOLOM - ACTAVIS GROUP PTC EHF

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL+ 2 mg/1 mL] bijela plastična bočica od 5 ml, sa kapaljkom

S01E Lijekovi za liječenje glaukoma i miotici

S01EB Parasimpatomimetici

S01EB01 pilokarpin

Doziranje: hronični glaukom: 1-2 kapi svakih 6 sati ili prema uputstvu ljekara; akutni glaukom zatvorenog ugla ili ako je povezan sa drugim lijekovima koji snižavaju intraokularni pritisak prije hirurške intervencije: 1 kap na svakih 5 minuta dok se ne dobije mioza ili prema uputstvu ljekara; mioze - da se poništi dejstvo poslije primjene midrijatika i cikloplegika: 1 kap na svakih 5 minuta dok se ne poništi dejstvo ili prema uputstvu ljekara

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MIOKARPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapi za oči , rastvor [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 mL kapi za oči, rastvora

S01EC Inhibitori karboanhidraze

S01EC03 dorzolamid

Doziranje: *dotatna terapija beta blokatorima, monoterapija kod bolesnika kod kojih liječenje beta blokatorima nije uspješno ili kod kojih je primjena beta blokatora kontraindikovana, liječenju povišenog očnog pritiska kod pacijenata sa očnom hipertenzijom, glaukomom otvorenog ugla i pseudoeksfolijativnim glaukomom:* monoterapija, 1 kap u konjuktivalnu vrećicu tri puta na dan; kombinovana terapija sa lokalnim beta blokatorima: 1 kap dva puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELAROM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora u kutiji
Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL] 3 bočice po 5 ml kapi za oči, rastvora u kutiji

DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica s uložnim nastavkom za kapanje) u kutiji

DORZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči , rastvor [20 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora (u plastičnoj bočici), u kutiji

TRUSOPT - SANTEN OY

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL] kutija sa HDPE bočicom sa 5 ml kapi za oči, rastvora

S01EC04 brinzolamid

Doziranje: *monoterapija ili kombinovana terapija sa beta blokatorima kog povišenog očnog pritiska, glaukoma otvorenog ugla:* 1 kap u donju konjuktivalnu vrećicu bolesnog oka 2 puta na dan, ujutro i uveče.; upotreba kod pacijenata mlađih od 18 godina se ne preporučuje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AZOPT - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije

BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL] bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

S01EC54 brimonidin, brinzolamid

Doziranje: *snizavanje povišenog intraokularnog pritiska kod očne hipertenzije i glaukoma otvorenog ugla ili kao dodatak beta-blokatorima ili analozima prostaglandina ili upotrijebljeni samostalno kod pacijenata koji ne reaguju na beta-blokatore ili su beta blokatori kontraindikovani:* aplikovati 2 puta dnevno, povećati na maks. 3 puta dnevno ukoliko je neophodno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SIMBRINZA - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oči, suspenzija [2 mg/1 mL+ 10 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

S01ED Blokatori beta-adrenergičnih receptora**S01ED01 timolol**

Doziranje: *povišen očni pritisak (očna hipertenzija, hronični glaukom otvorenog ugla kao i afakički glaukom, neke oblike sekundarnog glaukoma):* liječenje se, obično, započinje 0,25% rastvorom, jedna kap u oko, 1-2 puta dnevno; u težim slučajevima preporučuje se primjena 0,5% rastvora 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GLAUMOL - GALENIKA A.D.**

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora(staklena bočica sa 5 ml rastvora),kutija sa1 bočicom i kapaljkom

TIMADREN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 5 ml u bočici u kutiji

TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [2.5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml otopine sa kapaljkom, u kutiji

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml otopine sa kapaljkom, u kutiji

TIMOLOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora (bočica)

UNITIMOLOL 0,5 % - UNIMED PHARMA 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 - ALCON PHARMACEUTICALS LTD**

Rp kapi za oči, suspenzija [2.5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, suspenzija

S01ED51 latanoprost, timolol

Doziranje: *smanjenje povišenog intraokularnog pritiska kod bolesnika sa glaukomom otvorenog ugla i bolesnika sa očnom hipertenzijom koji ne reaguju na lokalno primjenjene beta blokatore ili analoge prostaglandina:* 1 kap dnevno u bolesno oko (oči); ukoliko se upotrebljava više od jednog topikalnog oftalmološkog lijeka, trebaju se uzimati u razmaku od min. 5 min; kontaktna sočiva izvaditi prije stavljanja kapi za oči (mogu se vratiti nakon 15 min.)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VISUS PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp kapi za oči, rastvor [50 µg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

XALACOM - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL+ 5 mg/1 mL] bočica od polietilena (LDPE) sa 2,5 ml kapi za oči 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] OCUMETER PLUS bočica sa 5 ml rastvora, u kutiji

DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica sa uložnim nastavkom za kapanje) u kutiji

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 - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL+ 40 µg/1 mL] 2,5 ml kapi za oko, otopine

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 - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

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:

LANOPROGAL - GALENIKA A.D.

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] bočica sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [0.05 mg/1 mL] 1 bočica sa 2,5 ml kapi za oko, otopine

Rp kapi za oko, otopina [0.05 mg/1 mL] 3 bočice po 2,5 ml kapi za oko, otopine

UNILAT - UNIMED PHARMA 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

Rp kapi za oči, rastvor [50 µg/1 mL] 3 LDPE bočice sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

VISOBAR - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp kapi za oko, otopina [0.05 mg/1 mL] 2,5 ml kapi za oko, otopine (plastična bočica od 5 ml sa 2,5 ml otopine i nastavak za kapanje) u kutiji

VISUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] polietilenska bočica sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

XALATAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 1 PE-bočica sa navojnim čepom i zaštitnom kapičom od polietilena sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

XALAVISTA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp kapi za oči, rastvor [50 µg/1 mL] 1 bočica sa 2,5 ml kapi za oko, otopine, 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 - ALCON PHARMACEUTICALS LTD**

Rp kapi za oko, otopina [40 µg/1 mL] Polipropilenska bočica sa 2,5 mL kapi za oko, otopine, u kutiji,

TRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči , rastvor [40 µg/1 mL] zaštitna PET/Al/PE kesica sa bočicom od 5 ml sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora

S01EE05 tafluprost

Doziranje: snižavanje povišenog intraokularnog pritiska kod pacijenata sa očnom hipertenzijom ili glaukomom otvorenog ugla: 1 kap dnevno u konjunktivalnu vrećicu; optimalan efekat postiže se primjenom uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SAFLUTAN - SANTEN OY**

Rp kapi za oči, rastvor u jednodoznom spremniku [15 µg/1 mL] 30 jednodoznih spremnika (3 vrećice po 10 jednodoznih spremnika), u kutiji

S01G Dekongestivi i antialergici**S01GA Simpatomimetici kao dekongestivi****S01GA01 nafazolin**

Doziranje: hiperemija i/ili edem konjunktive nastali uslijed alergijske reakcije, zapaljenja, prisustva stranog tijela u oku, kontaktnog sočiva, povrede oka: ukapati 1-2 kapi u konjunktivalnu kesu, najviše 4 puta na dan; preporučeno vrijeme trajanja tretmana je 3 do 4 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

**HEMOKULIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA**

BRp kapi za oči, rastvor [0.3 mg/1 mL] 10 ml rastvora(1 staklena bočica sa 10 ml rastvora) u kutiji

PROCULIN - ALKALOID AD SKOPJE

BRp kapi za oči , rastvor [0.3 mg/1 mL] 10 ml

S01GA02 tetrizolin

Doziranje: *dekongestiju 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] 15 ml kapi za oko, otopine

S01GX Ostali antialergici

S01GX01 kromoglicinska kiselina

Doziranje: *profilaksa i terapija akutnog i hroničnog alergijskog konjunktivitisa i keratokonjunktivitisa: odrasli i djeca starija od 4 god. 1-2 kapi, 3-4 puta dnevno (na svaka 4 sata) u konjunktivalnu kesu oba oka; nastaviti sa terapijom i kada nestanu akutni simptomi, sve dok je pacijent izložen uticaju alergena (polen, prašina, životinjske dlake, itd); u slučaju kada se očekuje izlaganje pacijenta alergenima, preporučuje preventivna primjena 2-3 sedmice ranije.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NATRIJUM KROMOLIKAT UNIMED PHARMA - UNIMED PHARMA S.R.O.

BRp kapi za oči , rastvor [20 mg/1 mL] bočica sa 10 ml rastvora, kutija sa 1 bočicom, 10 ml kapi za oči, rastvora

S01GX05 Iodoksamid

Doziranje: *liječenje određenih poremećaja oka uzrokovanih alergijom (vernalni konjunktivitis, gigantopapilarni konjunktivitis, alergijski i atopijski keratokonjunktivitis): odrasli i djeca preko 4 godine starosti: 1 do 2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesu oba oka, 4 puta dnevno u jednakim vremenskim intervalima.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALOMIDE - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oči , rastvor [1 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči,rastvora, u kutiji

S01GX07 azelastin

Doziranje: *liječenje i prevencija simptoma sezonskog alergijskog konjunktivitisa odraslih i djece starije od 4 godine; liječenje simptoma nesezonskog alergijskog konjunktivitisa odraslih i djece starije od 12 godina: po 1 kap u oba oka 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno, može povećati do 4 puta dnevno; ne koristiti duže od 6 sedmice u kontinuitetu bez prethodne konsultacije sa ljekarom.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Rp kapi za oči , rastvor [0.5 mg/1 mL] 1 bočica po 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 - ALCON PHARMACEUTICALS LTD**

Rp kapi za oko, otopina [1 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine

PATAMIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora; u kutiji

S01GX11 alkaftadin

Doziranje: sprječavanje svraba povezanog s alergijskim konjunktivitisom; odrasli: jedna kap ukapana u svako oboljelo oko jednom dnevno, tokom perioda sa simptomima; bezbjednost i efikasnost kod pedijatrijskih pacijenata mlađih od 3 godine nije ustanovljena.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LASTACAFT - EWOPHARMA AG**

Rp kapi za oči, rastvor [2.5 mg/1 mL] 3 ml kapi za oči, rastvora u plastičnoj bočici od 5 ml, 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:**HEMODROPS – HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp kapi za oči, rastvor [5 mg/1 mL] 10 ml rastvora (1 staklena bočica sa 10 ml rastvora), kutija sa bočicom i nastavkom za doziranje

ISOPTO TEARS - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] 15 ml kapi za oko, otopine

S01L Lijekovi za liječenje vaskularnih bolesti oka**S01LA Antineovaskularni lijekovi****S01LA04 ranibizumab**

Doziranje: neovaskularna (vlažna) starošću uslovljena makularna degeneracija (ADM): intravitrealna primjena, inicijalno 0,5 mg jednom mjesečno tokom 3 mjeseca u zahvaćeno oko, nakon čega bolesnike treba kontrolisati na oštrinu vida jedanput mjesečno; nastaviti liječenje sve dok oštrina ne bude stabilna 3 uzastopna mjeseca; poslije toga pratiti oštrinu vida mjesečno; ako bolesnik doživi gubitak na oštrini vida (ETDRS ili ekvivalent od jedne Snellenove linije) od više od 5 slova, treba dati ranibizumab; interval između dve doze ne treba da bude kraći od mjesec dana; bolesnika treba uputiti kako da sam ukapava antimikrobne kapi četiri puta dnevno, tokom 3 dana, prije i poslije svake injekcije; oštećenja vida uzrokovano dijabetičkim makularim edemom (DME), oštećenja vida

uzrokovano makularnim edemom nastalim kao posljedica okluzije retinalne vene (okluzija grane retinalne vene ili okluzija centralne retinalne vene (RVO): 0,5 mg kao pojedinačna intravitrealna injekcija; liječenje oštećenja vida uzrokovanog neovaskularizacijom žilnice (CNV) nastalom kao posljedica patološke miopije (PM): liječenje započinje jednokratnom injekcijom, ako se praćenjem otkriju znakovi aktivnosti bolesti, npr. smanjena oštrina vida i/ili znakovi aktivnosti lezije, preporučuje se daljnje liječenje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU rastvor za injekciju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 0,23 ml rastvora za injekciju u kutiji sa jednom filterskom iglom za izvlačenje rastvora iz bočice

S01LA05 aflibercept

Doziranje: neovaskularne (vlažne) starošću uslovljene makularne degeneracije (AMD): intravitrealnom injekcijom, odrasli preko 18 god, 2 mg u zahvaćeno oko jednom mjesečno tri uzastopna mjeseca, zatim svaka dva mjeseca; razmotriti učestalost terapije nakon 12 mjeseci; makularni edem kao posljedica okluzije 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 PHARMA AG

ZU otopina za injekciju [40 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 mikrolitara otopine za injekciju, u kutiji

ZU otopina za injekciju [40 mg/1 mL] 1 napunjen injeksioni špric sa 90 mikrolitara otopine za injekciju, u kutiji

S01X Ostali lijekovi za liječenje bolesti oka

S01XA Ostali lijekovi za liječenje bolesti oka

S01XA azapentacen

Doziranje: senilna, traumatska, kongenitalna i sekundarna katarakta: ukapati 3-5 puta na dan po 2 kapi u oboljelo oko; ne preporučuje se za upotrebu kod djece ispod 18 godina starosti.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

QUINAX - ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rp kapi za oko, otopina [0.15 mg/1 mL] 15 ml kapi za oko, otopina, u bočici, u kutiji

S01XA deproteinizirani hemodijalizat teleće krvi

Doziranje: oboljenja kornee i konjunktive različite etiologije: 1 kap 3-4 puta na dan; lijek ukapati iz tube neposredno u oboljelo oko.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SOLCOSERYL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

Rp gel za oči [8.3 mg/1 g] 1 tuba sa 5 g gela za oči

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 vrećice sa po 10 pojedinačnih bočica, u kutiji

S02 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI UHA (OTOLOGICI)**S02C Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji****S02CA Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji****S02CA01 prednizolon, tetrakain, tirotricin****Doziranje:** suzbijanje bola i zapaljenskih reakcija u spoljašnjem ušnom kanalu, koje prate nekomplikovano, akutno zapaljenje spoljašnjeg uha: kod odraslih pacijenata na svakih sat vremena ukapati 5-6 kapi u oboljelo uho, ili natopiti sterilnu gazu i uvući u slušni kanal, a kod djece starije od 2 godine 2-4 kapi.**REGISTROVANI LIJEKOVI:****OTOL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp kapi za uši, rastvor [1 mg/1 g+ 10 mg/1 g+ 0.1 mg/1 g] staklena bočica sa 10 g kapi za uši, rastvora, sa zatvaračem sa kapaljkom za viskozne rastvore, u kutiji

S02D Ostali lijekovi za liječenje bolesti uha**S02DA Analgetici i anestetici****S02DA30 fenazon, lidokain****Doziranje:** lokalno simptomatsko liječenje boli kod određenih bolesti srednjeg uha s očuvanom bubnom opnom: 4 kapi u ušni kanal, 2 ili 3 puta dnevno**REGISTROVANI LIJEKOVI:****OTIPAX - BIOCDEX**

Rp kapi za uši, rastvor [4 g/100 g+ 1 g/100 g] 1 staklena bočica sa 16 g kapi za uši, rastvora; u kutiji

S03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA I UHA**S03A Antiinfektivni****S03AA Antiinfektivni****S03AA ofloksacin****Doziranje:** oftalmologija: liječenje bakterijskih infekcija prednjeg očnog segmenta izazvanih patogenim uzročnicima osjetljivim na ofloksacin; prevencija infekcija oka u sklopu preoperativne pripreme, nakon intraokularnih operacija, uklanjanja stranog tijela i povreda oka; odrasli: tokom prva dva dana ukapava se 1-2 kapi na svaki sat, a narednih 2-3 dana 1-2 kapi, u jednakim razmacima, 6-8 puta na dan; trajanje liječenja treba da bude najmanje 7 dana (uz dodatna 3 dana nakon prestanka lučenja gnojnog sekreta), ali ne duže od 14 dana; djeca starija od 1 godine: ljekar mora da posebno propiše korišćenje i doziranje preparata, uobičajena doza iznosi 1 kap, 5 puta dnevno tokom 7 dana.

Otologija: liječenje bakterijskih infekcija izazvanih patogenima osetljivim na ofloksacin: *otitis externa i otitis media chronica suppurativa* (sa oštećenjem bubne opne): kao adjuvantni lijek uz sistemsku primjenu antibiotika na koje su osetljivi 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 S.R.O.

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] 10 ml kapi za uši/oči, rastvora

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] 5 ml kapi za oči i uši, rastvora

S03C Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

S03CA Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji

S03CA01 deksametazon, neomicin

Doziranje: inflamatornih stanja oka i spoljašnjeg ušnog kanala koja reaguju na terapiju steroidima kada je istovremeno potrebna profilaktička antibiotska terapija (poslije isključenja postojanja virusnog i gljivičnog oboljenja): 1-2 kapi u oboljelo oko 6 puta na dan u zavisnosti od težine inflamacije ili 3-4 kapi u ušni kanal 3-4 puta na dan; kapi ne treba davati duže od 7 dana, osim pod nadzorom stručnjaka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEXAMETHASON-NEOMYCIN - GALENIKA A.D.

Rp kapi za uši/oči, rastvor [1 mg/1 mL+ 3.5 mg/1 mL] staklena bočica sa 10 ml rastvora, u kutiji

V OSTALO
V03 OSTALI NERAZVRSTANI TERAPIJSKI PROIZVODI
V03A Ostali nerazvrstani terapijski proizvodi
V03AB Antidoti

V03AB37 idarucizumab

Doziranje: kod odraslih pacijenata liječenih Pradaxom kada je neophodno brzo poništavanje njegovog antikoagulantnog efekta (za hitne hirurške zahvate, u slučaju po život opasnog ili nekontrolisanog krvarenja): i.v. 5 g (2x2,5 g/50 ml), i.v. inf. tokom tokom 5-10 min. svaka ili u obliku bolus inj.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRAXBIND - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

ZU otopina za injekciju/ infuziju [2,5 g/50 mL] 2 staklene bočice sa po 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

V03AC Gvožđe kompleksirajući agensi

V03AC03 deferasiroks

Doziranje: transfuzije povezane sa hroničnim preopterećenjem gvožđem: odrasli i djeca preko 2 god. u početku 10-30 mg/kg jednom dnevno prema koncentraciji feritina u serumu i količini krvi koja je upotrijebljena za transfuziju (konsultovati literaturu proizvoda); doza održavanja, podesiti dozu svakih 3-6 mjeseci u koracima od po 5-10 mg/kg prema koncentraciji feritina u serumu; uobičajeno maks. 30 mg/kg dnevno, doza može biti povećana na maks. 40 mg/kg dnevno i smanjena u koracima od 5-10 mg/kg kada se jednom postigne kontrola; hronično preopterećenje gvožđem koje nije izazvano transfuzijama kod pacijenata sa sindromom talasemije: odrasli preko 18 god. početna doza 10 mg/kg jednom dnevno; doza održavanja, podesiti dozu svakih 3-6 mjeseci u koracima po 5-10 mg/kg prema koncentraciji feritina u serumu i u jetri (konsultovati literaturu proizvoda); maks. 20 mg/kg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXJADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp tableta za oralnu suspenziju [125 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta za oralnu suspenziju [250 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 7 tableta)

Rp tableta za oralnu suspenziju [500 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (4 PVC/PE/PVDC/Al po 7 tableta)

V03AE Lijekovi za liječenje hiperkalemije i hiperfosfatemije

V03AE02 sevelamer

Doziranje: hiperfosfatemija kod pacijenata na hemodijalizi ili peritonealnoj dijalizi; hiperfosfatemija kod pacijenata s hroničnom bubrežnom bolesti koji nisu na dijalizi, a kod kojih je serumski fosfor $\geq 1,78$ mmol/l; u sklopu višestrukog terapijskog pristupa koji može uključivati dodatno uzimanje kalcijuma, te 1,25-dihidroksi vitamina D3 ili nekog od njegovih analoga u svrhu sprečavanja razvoja renalne osteodistrofije: odrasli preko 18 god, 2,4-4,8 g dnevno u 3 podijeljene doze uz obrok, podešavati prema nivou serumskog fosfora (uobičajeni opseg doza 2,4-12 g dnevno podijeljeno u 3 doze)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REVELA 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp film tableta [800 mg/1 tableta] HDPE - bočica sa 180 film tablete

V03AF Lijekovi za detoksikaciju u terapiji antineoplasticima

V03AF01 mesna

Doziranje: *prevencija urotelijalne toksičnosti uključujući hemoragijski cistitis, mikrohematuriju i makrohaturiju kod pacijenata liječenih ifosfamidom i ciklofosfamidom: daje se i.v. inj. doza se izračunava na osnovu odgovarajuće doze oksazafosforin-a (ifosfamid ili ciklofosfamid)-za više informacija konsultovati literaturu proizvoda.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

UROMITEXAN - BAXTER AG

ZU rastvor za injekciju [400 mg/4 mL] 15 ampula po 4 ml rastvora za injekciju

V03AF03 kalcijum-folinat

Doziranje: *prevencija metotreksatom izazvanih neželjenih efekata: uobičajeno se počinje 12-24 sata poslije infuzije metotreksatom, i.m. inj. ili i.v. inj. ili i.v. inf. 15 mg, ponoviti svakih 6 h tokom 24 sata; za više informacija konsultovati lokalne protokole liječenja; očekivano predoziranje metotreksatom: i.v. inj. ili i.v. inf. (maks. brzina 160 mg/min.), početna doza se određuje prema primjenjenom protokolu metotreksata u srednjim i visokim dozama; dodatak terapiji fluorouracilom kod kolorektalnog karcinoma: konsultovati literaturu proizvoda*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FOLCASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

SZU rastvor za injekciju [30 mg/10 mL] 1 staklena bočica po 10 ml u kutiji

KALCIJEV FOLINAT PLIVA 10 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU otopina za injekciju/ infuziju [100 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU otopina za injekciju/ infuziju [300 mg/30 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU otopina za injekciju/ infuziju [50 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU otopina za injekciju/ infuziju [500 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

LEUCOVORIN CALCIUM - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 10 ampula po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

V03AN Medicinski gasovi

V03AN01 kiseonik

Doziranje: *liječenje ili prevencija stanja hipoksije i hipoksemije (infarkt miokarda, akutna plućna oboljenja, plućne embolije, mladi bolesnici u status astmatikusu, hronična opstruktivna oboljenja pluća za vrijeme infektivne egzacerbacije, predoziranje lijekovima koji djeluju depresivno na centar za respiraciju, muskuloskeletalna trauma i trauma glave); kao dio dotoka svježeg gasa u anesteziji ili intenzivnoj njezi; za liječenje akutnog napada Klaster glavobolje; stanje šoka; trovanje ugljen monoksidom; teška anemija; lokalna ishemija tkiva (ishemija miokarda, cerebralna ishemija, periferna ishemija, usljed vaskularne okluzije); sindrom apnee u snu; za liječenje ronilačke bolesti dekompresije; zračne embolije drugog porijekla i trovanja ugljen-monoksidom; dodatna terapija kod teških osteoradionevroza i mionevroze izazvane klostridiumom (gasne gangrene): za doziranje konsultovati literaturu proizvoda*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MEDICINSKI KISIK - MESSER TEHNOPLIN D.O.O.**

ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 40 l (čelična, 150 ili 200 bar)

MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O.

ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj kriogenoj posudi (čelična cisterna) 24000 kg
 ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj kriogenoj posudi (čelični rendžer) 180 l
 ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj kriogenoj posudi (čelični rendžer) 1000 l
 ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 50 l (čelična, 150 ili 200 bar)
 ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 10 l (čelična, 150 ili 200 bar)
 ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 27 l (čelična, 150 ili 200 bar)
 ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 3 l (čelična, 150 ili 200 bar)
 ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 5 l (čelična, 150 ili 200 bar)
 ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhaliranje] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 14 l (čelična, 150 ili 200 bar)
 ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhaliranje] medicinski gas, komprimirani u boci za gas 20 l (čelična, 150 ili 200 bar)

V03AX Ostali terapijski proizvodi**V03AX kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat**

Doziranje: *stimulacija vlastite moći liječenja u slučaju problema pri rastu zuba kod djece koji se vežu sa intenzivnim bolom, groznicom koja prati rast zuba, diarejom vezanom za rast zuba, razdražljivošću, nemirom i nemogućnošću spavanja;* svakih 30 minuta stavite oko 8 globula na djetetov jezik, a u slučaju jake boli, svakih 15 minuta; čim se ublaže tegobe, globule treba davati rjeđe; trajanje tretmana nije ograničeno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OSADENT - VIENNAPHARM GMBH**

BRp globula [3,8 mg/1 g+ 0,8 mg/1 g+ 3,8 mg/1 g+ 0,8 mg/1 g+ 0,8 mg/1 g] 7,5 g globula (1polipropilenska tuba) u kutiji

V06 Opšti nutrienti**V06B Proteinski dodaci****V06B ketoaminokiseline**

Doziranje:

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KETOSTERIL - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH**

ZU film tableta [105 mg/1 tableta+ 53 mg/1 tableta+ 23 mg/1 tableta+ 38 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta+ 67 mg/1 tableta+ 101 mg/1 tableta+ 68 mg/1 tableta+ 86 mg/1 tableta+ 59 mg/1 tableta] 100 film tableta

V07 SVI OSTALI NETERAPIJSKI PROIZVODI
V07A Svi ostali neterapijski proizvodi
V07AB Rastvarači i razblaživači, uključujući rastvore za ispiranje

V07AB voda za injekciju

Doziranje: za rastvaranje preparata u obliku suve supstance za parenteralnu primjenu, za razrjeđivanje injekcionih rastvora do potrebnog volumena: kada se koristi za razrjeđivanje i rastvaranje lijekova, uputstva i svojstva dodatnih lijekova određivaće potrebnu količinu pripremljenog rastvora i način davanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp rastvarač za parenteralnu upotrebu [5 ml/1 viala] 50 ampula po 5 ml (10 PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji

VODA ZA INJEKCIJE - GALENIKA A.D.

BRp rastvarač za parenteralnu upotrebu [5 ml/1 ampula] 50 ampula po 5 ml rastvarača za parenteralnu upotrebu u kutiji

V08 KONTRASNA SREDSTVA
V08A Jodirana rentgenska kontrastna sredstva
V08AB Nefrotropna, niskoosmolarna rentgenska kontrastna sredstva, rastvorljiva u vodi

V08AB02 jehesol

Doziranje: odrasli i djeca: kardioangiografija, arteriografija, urografija, flebografija, CT pretrage kontrastom; lumbalna, torakalna, cervikalna mijelografija, kompjutorizovana tomografija bazalnih cisterni nakon subarahnoidalne injekcije; artrografija, endoskopska retrogradna pankreatografija (ERP), endoskopska retrogradna kolangiopankreatografija (ERCP), herniografija, histerosalpingografija, sjalografija, pretrage gastrointestinalnog trakta: i.v., intraarterijski i intratekalno i unutar tjelesnih šupljina; doziranje zavisi od tipa ispitivanja, starosti, tjelesne mase, minutnog volumena srca i opšteg stanja bolesnika, kao i od tehnike snimanja; uobičajeno se koristi ista koncentracija i zapremina joda kao i kod drugih jodnih kontrastnih sredstava; neophodno je obezbjediti adekvatnu hidrataciju prije i nakon snimanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS

SZU otopina za injekciju [647 mg/1 mL] polipropilenska bočica sa 100 ml otopine za injekciju, 10 bočica sa po 100 ml otopine za injekciju, u kutiji

SZU otopina za injekciju [647 mg/1 mL] polipropilenska bočica sa 50 ml otopine za injekciju, 10 bočica po 50 ml otopine za injekciju, u kutiji

SZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] polipropilenska boca sa 100 ml otopine za injekciju, 10 boca po 100 ml otopine za injekciju, u kutiji

SZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] polipropilenska boca sa 200 ml otopine za injekciju, 10 boca sa po 200 ml otopine za injekciju, u kutiji

SZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] polipropilenska boca sa 500 ml otopine za injekciju, 6 boca sa po 500 ml otopine za injekciju, u kutiji

SZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] polipropilenska bočica sa 50 ml otopine za injekciju, 10 bočica sa po 50 ml otopine za injekciju, u kutiji

V08AB04 jopamidol

Doziranje: *angiografija, cerebralna arteriografija:* koncentracija 300 mg jopamidola/ml, preporučena doza 5-10 ml (bolus); *koronarna arteriografija:* koncentracija 370 mg jopamidola/ml, preporučena doza 8-15 ml (bolus); *torokalna aortografija:* koncentracija 370 mg jopamidola/ml, preporučena doza 1-1,2 ml/kg; *abdominalna aortografija:* koncentracija 370 mg jopamidola/ml preporučena doza 1-1,2 ml/kg; *angiokardiografija:* koncentracija 370 mg jopamidola/ml, preporučena doza 1-1,2 ml/kg; *selektivna visceralna arteriografija:* koncentracija 300 ili 370 mg jopamidola/ml, preporučena doza ovisno o vrsti pregleda; *periferna arteriografija:* koncentracija jopamidola 150-370 mg/ml; preporučena doza 40-50 ml; *digitalna subtracijska arteriografija:* koncentracija 150-370 mg jopamidola/ml, preporučena doza zavisi od vrste pregleda; *venografija:* preporučena doza 30-50 ml; *intravenska urografija:* koncentracija 300 ili 370 mg jopamidola/ml u količini 30-50ml; ostale dijagnostičke namjene: CT (kao i.v. bolus): koncentracija 300-370 mg jopamidola/ml, preporučena doza 0,5-2 ml/kg; *artrografija:* koncentracija 300 mg jopamidola/ml, preporučena doza zavisi od vrste pregleda; *fistulografija:* koncentracija 300 mg jopamidola/ml, preporučena doza zavisi od vrste pregleda. Napomena: Ostatak sredstva u otvorenim ampulama ne može se upotrijebiti naknadno ili za drugog pacijenta, nego se odbacuje!

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IOPAMIRO - BRACCO S.P.A.**

- ZU otopina za injekciju [612 mg/1 mL] staklena bočica sa 50 ml otopine za injekcije
 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.

- SZU/Rp otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] staklena bočica sa 200 ml otopine za injekcije
 ZU otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] staklena bočica sa 100 ml otopine za injekcije

V08AB05 jopromid

Doziranje: *dijagnostičke svrhe:angiografija, angiokardiografija, digitalna subtracijska 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 INFUZIJU - BAYER PHARMA AG**

- ZU rastvor za infuziju [623.4 mg/1 mL] 10 bočica po 100 ml otopine za infuziju, u kutiji
 ZU rastvor za infuziju [623.4 mg/1 mL] 10 bočica po 50 ml otopine za infuziju, u kutiji

ULTRAVIST 370 - BAYER PHARMA AG

- ZU rastvor za infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 bočica po 100 ml otopine za infuziju

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ZU	rastvor za infuziju [768.86 mg/1 mL]	10 bočica po 50 ml otopine za infuziju
ZU	rastvor za infuziju [768.86 mg/1 mL]	10 staklenih boca po 200 ml otopine za infuziju
ZU	rastvor za infuziju [768.86 mg/1 mL]	8 staklenih boca po 500 ml otopine za infuziju

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 - MALLINCKRODT CANADA ULC

SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL]	10 boca po 100 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL]	10 boca po 150 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL]	10 boca po 200 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL]	10 boca po 50 ml
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL]	10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom po 50 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL]	10 napunjenih injekcionih šprica po 50 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL]	10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom po 75 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL]	5 boca po 500 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL]	staklena boca sa 75 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 boca

OPTIRAY 350 - MALLINCKRODT CANADA ULC

SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL]	10 napunjenih injekcionih šprica po 50 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL]	10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom po 100 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL]	10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom po 50 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL]	10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom po 75 ml, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL]	10 staklenih boca sa 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL]	10 staklenih boca sa 100 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL]	10 staklenih boca sa 200 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
SZU	rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL]	5 boca po 500 ml, 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**

- SZU otopina za injekciju [550 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- SZU otopina za injekciju [550 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- SZU otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- SZU otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- SZU otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- SZU otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 6 polipropilenskih bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji

V08AB10 jomeprol

Doziranje: *nejonsko radiografsko kontrastno sredstvo za: perifernu arteriografiju, venografiju, aortografiju, angiokardiografiju i lijevu ventrikulografiju, cerebralnu arteriografiju, koronarnu arteriografiju, visceralnu arteriografiju, digitalnu subtrakcionu angiografiju, pojačanu kompjutersku tomografiju, urografiju, ERCP (endoskopsku retrogradnu holangiopankreatografiju), dakriocitografiju, sijalografiju, fistulografiju, galaktografiju, mijelografiju:* doziranje je uslovljeno je vrstom snimanja, uzrastom, tjelesnom težinom i starosnom dobi

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IOMERON - BRACCO S.P.A.**

- ZU otopina za injekciju [612.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 mL otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 mL otopine za injekciju u kutiji

- ZU otopina za injekciju [816.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 mL otopine za injekciju u kutiji

V08AB11 jobitridol

Doziranje: *intravenska urografija, CT snimanje cijelog tijela, intravenska digitalna subtraktivna angiografija, arteriografija, angiokardiografija, endoskopska retrogradna holangiopankreatografija, artrografija, histerosalpingografija*; doziranje po protokolu, zavisno od vrste snimanja, injekcija u venu, u arteriju i u tjelesne šupljine.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

XENETIX - GUERBET

- ZU otopina za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [767.8 mg/1 mL] 200 ml otopine za injekciju (1 staklena bočica sa 200 ml otopine za injekciju i plastičnim držačem za bočicu) u kutiji

V08C Kontrasna sredstva za magnetnu rezonancu

V08CA Paramagnetna kontrasna sredstva

V08CA01 gadopentetska kiselina

Doziranje: *kranijalna i spinalna magnetna rezonanca (MR), magnetna rezonanca cijelog tijela*; doziranje zavisi od vrste snimanja (0,2 - 0,6 ml/kg), konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAGNEVIST - BAYER PHARMA AG

- SZU otopina za injekciju [0.5 mmol/1 mL] 10 ml otopina za injekciju
- SZU rastvor za injekciju [0.5 mmol/1 mL] 1 bočica po 20 ml

V08CA02 gadoterična kiselina

Doziranje: *magnetna rezonanca (bolesti mozga i kičmene moždine, bolesti vratne kičme, patološke promjene ostalih organa (uključujući angiografiju));* odrasli, djeca i dojenčad: 0,1 mmol/kg (0,2 ml/kg); tokom angiografije može se, zavisno od rezultata pretrage koja se provodi i ukoliko je to potrebno, dati još jedna injekcija; u nekim izuzetnim slučajevima, npr. dijagnostička potvrda izolovanih metastaza ili otkrivanje leptomeningealnih tumora, može se dati još jedna injekcija od 0,2 mmol/kg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DOTAREM - GUERBET

- ZU otopina za injekciju [0.5 mmol/1 mL] 15 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0.5 mmol/1 mL] 20 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0.5 mmol/1 mL] staklena bočica sa 10 mL otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [0.5 mmol/1 mL] napunjena šprica sa 10 mL rastvora za injekciju, u kutiji

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [0,5 mmol/1 mL] napunjena šprica sa 20 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [0,5 mmol/1 mL] napunjena šprica sa 15 mL rastvora za injekciju, u kutiji

V08CA03 gadodiamid

Doziranje: *pretrage metodom MR u kranijalnom i spinalnom području i za MR cijelog tijela namijenjeno za intravensku primjenu; proizvod pojačava kontrast i olakšava prikaz patoloških struktura ili lezija u različitim dijelovima tijela uključujući CNS; odrasli i djeca: 0,1 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara količini od 0,2 ml/kg tjelesne težine) kod pacijenata do 100 kg; kod pacijenata težih od 100 kg doza od 20 ml obično osigurava zadovoljavajući dijagnostički kontrast; mamografija: odrasli: 0,1 - 0,2 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,2 - 0,4 ml/kg tjelesne težine); kod pacijenata sa više od 100 kg tjelesne težine 20 ml - 40 ml je najčešće dovoljno da osigura zadovoljavajući dijagnostički kontrast; koronarna arterijska bolest (CAD): odrasli: procjena srčane perfuzije 0,15 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,3 ml/kg tjelesne težine) u dvije podijeljene doze od 0,075 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,15 ml/kg tjelesne težine) primjenjene u razmacima \geq 10 minuta; prva doza u uslovima farmakološkog stresa, nakon čega slijedi druga u uslovima mirovanja*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OMNISCAN - GE HEALTHCARE AS

- SZU otopina za injekciju [287 mg/1 mL] 10 bočica sa 20 ml otopine za injekciju, u kutiji
- SZU otopina za injekciju [287 mg/1 mL] 10 napunjenih štrcaljki sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji

V08CA08 gadobenat

Doziranje: *magnetna rezonanca (MRI) jetre: 0,05 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,1 ml/kg 0,5 M otopine); MRI mozga i kičmene moždine, MR-angiografija: 0,1 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,2 ml/kg 0,5 M otopine); magnetna rezonanca dojke: 0,1 mmol/kg tjelesne težine što odgovara 0,2 ml/kg 0,5 M otopine; ne preporučuje se upotreba kod djece mlađe od 18 godina.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MULTIHANCE - BRACCO S.P.A.

- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji

V08CA09 gadobutrol

Doziranje: *kontrastno pojačanje kod kranijalne i spinalne magnetne rezonance (MRI), kontrastom pojačana magnetna rezonanca drugih tjelesnih regija (jetra, bubrezi) kod pacijenata kod kojih je potvrđeno postojanje ili postoji jaka sumnja na postojanje fokalnih lezija, kako bi se one klasifikovale kao benigne ili maligne, kontrastno pojačanje kod magnetne rezonance angiografije (CE-MRA), može se koristiti za prikaz magnetnom rezonancom (MRI) patoloških struktura u cijelom tijelu; i.v. primjena, doze zavise od vrste snimanja, pojedinačna i.v. injekcija od 0,1 mmol/kg tjelesne težine (odgovara 0,1 ml/kg TT 1,0 M otopine) je obično dovoljna za odrasle i djecu stariju od 2 god.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GADOVIST - BAYER PHARMA AG

SZU otopina za injekciju [604.72 mg/1 mL] 1 bočica po 15 ml otopine za injekciju u kutiji

SZU 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 PHARMA AG

ZU otopina za injekciju [181,43 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 10 ml otopine za injekciju

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 - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL GMBH&CO.KG

bryonia trit. D2, gelsemium trit. D3, aconitum trit. D3, ipecacuanha trit. D3, eupatorium perfoliatum trit. D1, phosphorus trit. D5

BRp tableta, (25 mg+ 25 mg + 25 mg + 25 mg + 25 mg + 25 mg)/1 tableti, 60 tableta (3 PVC/Alu blistera 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 12 god. u akutnom stanju 1 tbl. na svaka 2 sata, do najviše 8 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1 tbl. 3 puta dnevno; djeca uzrasta 12 god. i starija, u akutnim stanjima 1 tbl. na svaki sat, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 3 puta dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 1 god; tabletu treba pustiti da se rastopi u ustima, kod male djece tablete se mogu rastvoriti u malo vode; interval između unosa hrane i lijeka treba iznositi najmanje pola sata

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: *stimulacija vlastite moći liječenja u slučaju problema pri rastu zuba kod djece koji se vežu sa intenzivnim bolom, groznicom koja prati rast zuba, diarejom vezanom za rast zuba, razdražljivošću, nemirom i nemogućnošću spavanja;* svakih 30 minuta stavite oko 8 globula na djetetov jezik, a u slučaju jake boli, svakih 15 minuta; čim se ublaže tegobe, globule treba davati rjeđe; trajanje tretmana nije ograničeno.

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 - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL 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+ 50 mg + 10 mg + 5 mg + 25 mg)/1 tableti, 60 tableta (3 PVC/Alu blistera sa 20 tableta) u kutiji

Doziranje: *olakšavanje tegoba koje su posljedica zapaljenja grla:* odrasli, u akutnim stanjima 1 tbl. dnevno na svaki sat, najviše 12 tbl. dnevno; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja, 1-2 tbl. 3 puta dnevno; djeca 2-5 god. kod akutnih stanja, u nastavku terapije i kod hroničnih stanja, 1 tbl. 3 puta dnevno; djeca 6-11 god. kod akutnih stanja 1 tbl. na svaka 2 sata, do najviše 6 tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja 1 tbl. 3 puta dnevno; adolescenti 12 god. i stariji, kod akutnih stanja 1 tbl. na svaki sat do najviše 12 tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja 1 tbl. 3 puta dnevno; kod hroničnih i hronično-recivirajućih stanja preporučuje se ponovljena terapija više puta godišnje po 6-8 sedmica; tabletu treba pustiti da se rastopi u ustima, kod male djece tablete se mogu rastvoriti u malo vode; interval između unosa hrane i lijeka treba iznositi najmanje pola sata

Proizvođači i zastupnici/nosioci dozvola sa pripadajućim spiskom lijekova

ABBVIE INC.

1 North Waukegan Road \ North Chicago \ 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
CHIROCAINE
EXVIERA
FORANE
HUMIRA
LUCRIN depot PDS
MODERIBA

NORVIR
SEVORANE
SURVANTA
SYNAGIS
VIEKIRAX
ZEMPLAR

ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Reşitpaşa Mahallesi, Eski Büyükdere Caddesi No:4, Maslak-Sarıyer 34467 \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o.Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

BARCA SR
BREQUAL
DEMAX
DIAMOND
NAVARIN XR
ONCEAIR
PREKO

PREMIUM PLUS
PREMIUM
QUANTAVIR
STAGE
TAGRAM
TANT-FLEX 0,15%
TYOFLEX

ACCURE LABS Pvt.Ltd.

Flat no.1406-A, 14th Floor, Building No.89, Hemkunt Chambers, Nehru Place \ New Delhi \ Indija

Zastupnik:

Unafarm d.o.o.

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 037 388 077, 066 822 088 \ Faks: 037388804 \ e-pošta: info@unafarm.com

A-XED 100

A-XED 500

ACTAVIS Group PTC ehf

Reykjavíkurlvegur 76-78, PO. Box 420 \ Hafnarfjörður \ Island

Zastupnik:

FINWELT D.O.O.

Branka Popovića 126 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051378110 \ Faks: 051378111 \ e-pošta: jbomestar@actavis.com

ACTELSAR	KARBAMAZEPIN Actavis
ACTONEL	LERKANIDIPIN Actavis
ANZOVIP	LEVETIRACETAM ACTAVIS
ATACOR	LEVOXA
AZATRIL	LIMERAL
BICUSAN	LIZINOPRIL HCT
BISACODYL Actavis	MERINFEC
BORTEADE	PAROKSETIN ACTAVIS
CARBOPLASIN	PHEZAM
CECLOR	RAPILYSIN
CEFAZOLIN ACTAVIS	RASETRON
CEFTAZIDIME Actavis	SARTELO
CIPROFLOKSACIN Actavis	SCLEFIC
CLOPIDOGREL Actavis	SETALOFT
DONECEPT	SINDARABIN
ENALAPRIL HCT	SINDAXEL
EPICA	SINDOVIN
EPISINDAN	SINDROXOCIN
ESCITALOPRAM Actavis	SINOXAL
FLUKONAZOL Actavis	SINPLATIN
FLUTASIN	SINTOPOZID
FOLCASIN	TERCEF
GEMCITABIN Actavis	TINTAROS
HIDROKORTIZON	TOPOTECAN Actavis
HLORAMFENIKOLOM	TRANDOLAPRIL ACTAVIS
IBUDOLOR DUO	VINORELSIN
IMIPENEM/CILASTATIN ACTAVIS	VIVACE HCT
IMOPER	ZOLEDRONSKA KISELINA ACTAVIS
IRINOTESIN	ZOLMITRIPTAN Actavis
KAPECITABIN Actavis	

ALCON PHARMACEUTICALS LTD

Rue Louis d'Affry 6, Case Postale \ 1701 Fribourg \ Švajcarska

Zastupnik:

ALCON PHARMACEUTICALS BH d.o.o.

Zmaja od Bosne 7 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033590472 \ Faks: 033590272 \ e-pošta: aida.fakic@alcon.com

ALOMIDE	MAXIDEX
AZARGA	MAXITROL
AZOPT	OPATANOL
BETOPTIC S	QUINAX
DUOTRAV	SIMBRINZA
ISOPTO TEARS	TOBRADEX

TOBEX
TRAVATAN

VIGAMOX

ALKALOID AD Skopje

Bulevar Aleksandar Makedonski 12 \ 1000 Skopje \ Makedonija

Zastupnik:

Alkaloid d.o.o. Sarajevo

Isevića sokak br. 4 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033475790 \ Faks: 033475791 \ e-pošta: alkaloid@bih.net.ba

ACIKLOVIR ALKALOID
ALDIZEM
ALKAPAMID SR
ALMACIN
AMINOFILIN ALKALOID
AMLODIPIN ALKALOID
AMPICILIN ALKALOID
ANALGIN
AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID
ATENOLOL ALKALOID
AVASTA
BETADINE
BIPRESSO
BlokMax forte
BlokMax za djecu
BlokMax
BRONLES DIRECT
BRONLES
BUPRENORFIN ALKALOID
CAFFETIN COLD
CAFFETIN COLDmax
CAFFETIN MENSTRUAL
CAFFETIN SC
CAFFETIN
CEFACTOR ALKALOID
CEFALEXIN ALKALOID
CEFAZ
CHLORAMPHENICOL ALKALOID
CIKLOSPORIN ALKALOID
CINEDIL
CITERAL
CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID
DIAZEPAM ALKALOID
DIPROL
EGLONYL FORTE
EGLONYL
FLUOXETIN ALKALOID
FOXERO
FUREXA
GASTROGUARD MENTOL tablete za
žvakanje sa ukusom mentola
GENTAMICIN ALKALOID

GLIBEDAL
HEFEROL
HIDROHLOROTIAZID Alkaloid
HOLLESTA
IBUPROFEN ALKALOID
KALCIUM KARBONAT ALKALOID
LAMAL
LEGOFER
LEXILIUM
LORATADIN ALKALOID
LOTAR
LUNATA
LYVAM
MENDILEX
METADON ALKALOID
MORPHINI HYDROCHLORIDUM
ALKALOID
NIFADIL RETARD
NIFUROKSAZID ALKALOID
OMEZOL
PANCEF
PARACETAMOL ALKALOID
PENTOKSIFILIN ALKALOID
PHOLCODIN ALKALOID
PIMEF
PROCULIN
PROPAFENON ALKALOID
PTU
REGLAN
RELIKA
RISSAR
SIZAP
SKOPRYL PLUS
SKOPRYL
SYNETRA
TAMLOS
TRAMADOL ALKALOID
ULCODIN
VALDOCEF
VASOFLEX
VERAPAMIL ALKALOID RETARD
VERAPAMIL ALKALOID

VITAMIN B1 ALKALOID
VITAMIN B12 ALKALOID
VITAMIN B6 ALKALOID
VITAMIN C ALKALOID
WALZERA
YMANA

ZANFEXA XR
ZANFEXA
ZEPIRA
ZYGLIP
ZYTRON

ALLEMAN PHARMA GmbH

Sportplatzstrasse 22 \ Rimbach \ Njemačka

Zastupnik:

SanMed d.o.o.

Nenada Kostića 24A \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: marinab.medprom@teol.net

METRONIDAZOL AlleMan
500mg/100ml

ALVOGEN d.o.o. Barice

Pašnjačka bb, Barice \ Plandište \ Srbija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ALVODRONIC
ALVOKAST
ALVOLAMID T
ALVOLAMID
ALVOTADIN
DONEPEZIL ALVOGEN
DUTAPROST
ESOMEPRAZOL ALVOGEN
FLEVENOL
FURAS
GEDENA
INDAPAMID ALVOGEN

LERCOREN
METOPROLOL ALVOGEN
RIVAPATCH
ROXANRI
TELSIDAN PLUS
TELSIDAN
TIALERA
TINALVO
TRIMETACOR
VORAMOL
ZOLPRIX

AMGEN (Europe) GmbH

Dammstrasse 23 \ Zug \ Švajcarska

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhić@valeant.com

ARANESP
MIMPARA
NEULASTIM

REPATHA
VECTIBIX

AMICUS AG

Neuhofstrasse 5A \ 6340 Baar \ Švajcarska

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Milana Preloga 12 b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: fatima.insanic@amicuspharma.eu

TRINOMIA

AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033476412, 033 580 730 \ Faks: 033476401 \ e-pošta: amar@amsal.ba

ADDAMO

ATTERA

DESLORIN

EPROSTA

ESCITA

NEBICOR

PARACET FLU

PARACETAMOL AMSAL

RAPRIL

VALSAR HCT

AMW GmbH

Birkerfeld 11 \ 83627 Warngau \ Njemačka

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

RESELIGO

ANTIBIOTICE S.A.

1 Valea Lupului Street \ Iasi \ Rumunija

Zastupnik:

SanMed d.o.o.

Nenada Kostića 24A \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: marinab.medprom@teol.net

AMOXIPLUS 1,2 g

AMPICILLIN

AMPIPLUS

AOP Orphan Pharmaceuticals AG

Wilhelminenstrasse 91/ If, A-1160 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.handzic@providens.com.ba

ESMOCARD Lyo

ESMOCARD

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 571

ETHYLEX
NALPAIN
NALTREXONE AOP

TETMODIS
THROMBOREDUCTIN

AQVIDA GmbH

Kaiser-Wilhelm-Str. 89 \ 20355 Hamburg \ Njemačka

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

ATIOPRIN

ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

3016 Lake Drive, Citywest Business Campus \ Dublin \ Irska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 061215514 \ Faks: 033204506 \ e-pošta: zora.kostresevic@clinres-farmacija.com

ARIXTRA

IMURAN

Astellas Pharma d.o.o.

Šmartinska 53 \ Ljubljana \ Slovenija

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 061215514 \ Faks: 033204506 \ e-pošta: zora.kostresevic@clinres-farmacija.com

ADVAGRAF 0,5 mg

ADVAGRAF 1 mg

ADVAGRAF 3 mg

ADVAGRAF 5 mg

ELIGARD

LOCOIDON CRELO 0,1 g/100 g

emulzija za kožu

LOCOIDON LIPOCREMA 0,1 g/100 g
krema

OMNIC 0,4 mg

OMNIC OCAS 0,4 mg

PROGRAF

RIBOMUSTIN

XTANDI

AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F.

S.p.A.

Viale Amelia 70 \ Rim \ Italija

Zastupnik:

Remedia d.o.o.

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

TANTUM VERDE

TRITTICO retard

B.BRAUN Melsungen AG

Carl-Braun-Strasse 1 \ Melsungen \ Njemačka

Zastupnik:

Medicallux d.o.o.

Pavla Goranina 7 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035273670 \ Faks: 035264084 \ e-pošta: med.lux@bih.net.ba

AMINOPLASMAL B.Braun 10 % E
GLUKOZA 10% Braun
GLUKOZA 5% Braun
IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-
KLORIDA 0,9% Braun
NuTRiflex Lipid peri

NuTRiflex Omega plus
NuTRiflex Omega special
RINGEROVA OTOPINA BRAUN
SLOŽENA OTOPINA NATRIJ
LAKTATA BRAUN

BAXTER AG

Muellerenstrasse 3 \ Volketswil \ Švajcarska

Zastupnik:

Co. Medprom d.o.o.

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366790 \ e-pošta: marinab.medprom@teol.net

DIANEAL PD4
ENDOXAN
EXTRANEAL
HOLOXAN
HUMAN ALBUMIN 200g/l BAXTER
IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF
IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF
KIOVIG
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
RECOMBINATE 1000 I.U.
RECOMBINATE 250 I.U.
RECOMBINATE 500 I.U.
SEVOFLURAN BAXTER
UROMITEXAN

BAYER PHARMA AG

13342 \ Berlin \ Njemačka

Zastupnik:

Bayer d.o.o. Sarajevo

Trg solidarnosti 2a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941601 \ Faks: 033941620 \ e-pošta:
regulatory.bosnia@bayerhealthcare.com

ADVANTAN
ALEVE
ANDROCUR
ANGELIQ
ASPIRIN complex
ASPIRIN plus C sa okusom narandže
ASPIRIN Plus C
ASPIRIN PROTECT 100
ASPIRIN ZIPP
ASPIRIN
AVELOX 400 mg/250 mL
AVELOX

BEPANTHEN Plus
BETAFERON
BONEFOS
CANESPOR
CANESTEN 1 combi
CANESTEN 1
CANESTEN 3
CANESTEN
CIPROBAY 200
CIPROBAY 400
CIPROBAY 500
DIANE 35

DOLOPROCT
EYLEA
GADOVIST
GLUCOBAY 50 mg
ILOMEDIN
KOGENATE Bayer 1000 IU
KOGENATE Bayer 250 IU
KOGENATE Bayer 500 IU
LEVITRA
LOGEST
MAGNEVIST
MICROGYNON 30
MIRENA
NEO-PENOTRAN Forte
NEXAVAR

PRIMOLUT-NOR
PRIMOVIST
QLAIRA
RENNIE
RUPURUT
SKINOREN
STIVARGA
TRAVOCORT
TRIQUILAR
ULTRAVIST 300 otopina za infuziju
ULTRAVIST 370
VENTAVIS
XARELTO
YASMIN
YAZ

BELUPO lijekovi i kozmetika d.d.

Danica 5 \ Koprivnica \ Hrvatska

Zastupnik:

Farmavita d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5 a, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033476331 \ Faks: 033476034 \ e-pošta: t.muratovic@farmavita.ba

AFLODERM
AKTIVIN-H
BELODERM
BELODIN
BELOGENT
BELOSALIC
BETIDEN GEL
BISOBEL
ERITROMICIN Belupo
GINKGO Belupo
HERPLEX
INDOMETACIN BELUPO
KATENA
KNAVON
LUBOR
LUPOCET FLU FORTE
LUPOCET FLU

LUPOCET
MEDAZOL
MIROBACT mast
NEOFEN FORTE
NEOFEN Plus
NEOFEN sprej
NEOFEN
PORTALAK
ROJAZOL 20 mg/g krema
ROJAZOL 200 mg vagitoriji
RUDAKOL
SILYMARIN Belupo
SILYMARIN FORTE Belupo
SONA
UROSAL M plus
VAIRA - V
ZOLTEX

BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group)

Glienicker Weg 125 \ Berlin \ Njemačka

Zastupnik:

BERLIN CHEMIE / Menarini BH d.o.o. Sarajevo

Hasana Brkića broj 2/II \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 715195 \ Faks: 033 715187 \ e-pošta: berlinag@bih.net.ba

ADENURIC 120
ADENURIC 80
BERLIPRIL 10

BERLIPRIL 20
BERLIPRIL 5
BERLIPRIL PLUS

BERLITHION 300 ED
BERLITHION 600 ED
BERLITHION
BRIMICA GENUAIR
CORVITOL 100
CORVITOL 50
DEXOMEN 25
DEXOMEN INJECT
ESPUMISAN L
ESPUMISAN
FASTUM
FLAVAMED forte
FLAVAMED sirup
FLAVAMED
FLOSIN
LERCANIL 10
LERCANIL 20
LERCANIL ACE
LETROX 100
LETROX 150
LETROX 50
LIOTON 1000
MANINIL 1,75
MANINIL 3,5
MANINIL 5

MENARTAN
MEZYM 10000
MEZYM 20000
NEBILET plus 12,5
NEBILET plus 25
NEBILET
NIMESIL
PANGROL 10 000
PANGROL 25 000
PRILIGY
PROSTAMOL UNO
RANEXA
SIOFOR 500
SIOFOR 850
SIOFOR
SPEDRA
TRICAL
VIROCID
XADOS
ZIBOR 10000 IU
ZIBOR 5000 IU
ZIBOR 7500 IU
ZIBOR
ZOFECARD

BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED

HABC, 1 Queen s Road Central \ Hong Kong \ Kina

Zastupnik:

Melcom d.o.o.

Rodoč bb \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 036336700 \ Faks: 036336701 \ e-pošta: bnikolic@melcom.ba

UTROGESTAN

BGP PRODUCTS S.A.R.L.

Boulevard Royal 26 \ Luxembourg \ Luksemburg

Zastupnik:

BGP Products d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033725932 \ Faks: - \ e-pošta: jasna.moralic@mylan.com

BETASERC
BRUFEN EFFECT
BRUFEN SR
BRUFEN
CHOLIB
CLIVARIN 1750
CLIVARIN 3436
COLOSPA retard
DALSY

DAROB mite
DUPHALAC
DUPHASTON
FEVARIN
GOPTEN
INFLUVAC
KLACID i.v.
KLACID SR
KLACID

KREON 10000
KREON 25000
KREON 40000
LEPONEX
LIPIDIL

OLICARD Retard
PHYSIOTENS
RYTMONORM
TARKA

BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Kaptanpasa Mahallesi, Zincirlikuyu Cad. No.184., Beyoglu \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o.Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

APRAZOL
ATEROZ
CEFTINEX
CLARICIDE
CORONIS
DILOXOL
ENFEXIA
FORSEF I.M.
FORSEF I.V.
FORTINE
FUCITEC 2%

GLIFOR
KLAMOKS BID
KLAMOKS
MUSCOFLEX
ROSUVAS
TORK
TRAVAZOL
ULCOREKS
ZELOXIM
ZESPIRA
ZIMAKS

BILIM PHARMACEUTICALS A.S.

Ayazaga Yolu, Tahiraga Sok, Maslak \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o.Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

CLARICIDE

KLAMOKS

BIOCODEX

7 avenue Gallieni \ Gentilly \ Francuska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559381 \ Faks: 033221458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.ba

ACUPAN
ENTEROL
EXIST

OTIPAX
STIMOL

BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.

Akpinar Mah. Osmangazi Cad. No:156 Sancaktepe \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

Ciprofloxacina Biofarma
NEVOTEK

OSMOLAK
RICUS

BIOGEN INTERNATIONAL GmbH

Landis & Gyr Strasse 3 \ Zug \ Švajcarska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559381 \ Faks: 033221458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.ba

AVONEX
TECFIDERA

TYSABRI

BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A.

ViaDe Ambrosio 2 \ Novi Ligure \ Italija

Zastupnik:

SanMed d.o.o.

Nenada Kostića 24A \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: marinab.medprom@teol.net

ACIDO TRANEXAMICO Bioindustria
L.I.M.
Atropina solfato BIOINDUSTRIA L.I.M.
0,5 mg/ml
Atropina solfato BIOINDUSTRIA L.I.M.
1 mg/ml

LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA
L.I.M.
NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA
L.I.M.

Bionika Pharmaceuticals

Skupi br 15 \ Skoplje \ Makedonija

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033777275 \ Faks: - \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

ANTROLIN

BIOTEST AG

Landsteinerstr. 5 \ Dreieich \ Njemačka

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ALBIOMIN 20%
ALBIOMIN 5%
HAEMOCTIN SDH

HEPATECT CP
INTRATECT

BIOTON S.A.

Staroscinska br.5 \ Varšava \ Poljska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

GENSULIN M30
GENSULIN N

GENSULIN R
GENSULIN R

BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH & Co.KG

Dr. Boehringer- Gasse 5-11 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

Boehringer Ingelheim BH d.o.o.

Grbavička 4 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033206923 \ Faks: 033206921 \ e-pošta: masa.amrain@boehringer-
ingelheim.com

ACTILYSE
AGGRENOX
ATROVENT N
ATROVENT
BISOLVON
BUSCOPAN
DULCOLAX
JARDIANCE
JENTADUETO

MIRAPEXIN
PERSANTIN
PRADAXA
PRAXBIND
SPIRIVA RESPIMAT
SPIRIVA
SYNJARDY
TRAJENTA
VIRAMUNE

BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT

Myru 17 \ 03680 Kijev \ Ukrajina

Zastupnik:

Mark Medical d.o.o. Sarajevo

Radenka Abazovića br.5 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033722550 \ Faks: 033659158 \ e-pošta: anela.misira@mark-medical.com

CEFTRIAZONE-BCPP

CEFUROXIME-BCPP

BOSNALIJEK d.d.

Jukićeva 53 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

Bosnalijek d.d.

Jukićeva 53 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033254586 \ Faks: 033254586 \ e-pošta: amila.c@bosnalijek.ba

ALERIX
ALTIOKS

AMINOL
AMLODIL

AMOXIBOS	KETOBOS
AMPIBOS 500 mg	KOFAN INSTANT
AMPIBOS	LANIBOS
ANGINAL	LAXEN
ARGEDIN	LIDOPROCT
AZOMEX	LODIX
BETHAGEN	LOPRIL H plus
BETHANAT	LOPRIL H
BETHASAL	LOPRIL
BOLDOL	LOSTOP
BOSURIN	LYSOBACT COMPLETE Spray
BOSNYL	LYSOBACT DUO
BOSPYRIN	LYSOBACT Sprey sa aromom anisa
BOSTROMBIN	LYSOBACT Sprey sa aromom
BRONCHOBOS 2,5 % sirup	peperminta
BRONCHOBOS 5% sirup	LYSOBACT
BRONCHOBOS 2,5 %	MAGALOX
BRONCHOBOS 5 %	MATHADOR
BRONCHOBOS	MELPAMID 1 mg
CEPHABOS	MELPAMID 2 mg
CIPROL	MELPAMID 3 mg
CITALEA	MEMENTO
CLODIL	METROZOL
DIABOS	MONOCLAR
DIFEN rapid	MONTELA
DIFEN	NIRVAX
DILATREND	NITROGLICEROL
DIPRESAN	NIZON
DOXAT	NOMIGREN
DUOCLAV	NORACIN
ENKORTEN	ONTRIL
ENTEROFURYL STOP	PARACETAMOL BOSNALIJEK
ENTEROFURYL	PHARYNGAL
EPIRON	PILFUD
ESBESUL	PILFUD
EXMAL	POLIBEVIT
FAVISTAN	PROBILOL DUO
FENIX NEO	PROBILOL
FENIX	PROMASS
FLAMIX	PYLOMID
FLEXOFEN	RANIBOS
FLUSETIN	REUKAP P
FORDEX	REUKAP
FUNZOL	RHINOBOSS
GENTAMICIN BOSNALIJEK	RHINOSTOP
HEPALIP FORTE	RISEDON
HIBIBOS G	RODAVAN N
HIBIBOS T	ROTIN
HYPRESSIN PLUS	SERTAN
HYPRESSIN	STOMATIDIN
IZOSEPT D	TAXIM
KAMFART	TENLOP H

TENLOP
TENPRIL
TENVAL DUO
TENVAL
TOREM
TOZAR
TRAZEM

TRIAx
ULCOSAN
VENOSAN
VERION
XILOZIN P
XILOZIN

BRACCO 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: 033722550 \ Faks: 033659158 \ e-pošta: anela.misira@mark-medical.com

IOMERON
IOPAMIRO 370

IOPAMIRO
MULTIHANCE

CARINOPHARM GmbH

Bahnhofstr. 18, D-31008 \ Elze \ Njemačka

Zastupnik:

SanMed d.o.o.

Nenada Kostića 24A \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: marinab.medprom@teol.net

NIMODIPIN Carino
URAPIDIL 25 mg Carino

URAPIDIL 50 mg Carino

CELGENE EUROPE LIMITED

1 Longwalk Road, Stockley Park \ Uxbridge, UB111 DB \ Velika Britanija

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreoce br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

ABRAXANE
REVLIMID

VIDAZA

CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR

Calle 216 esquina 15, Reparto Atabey, Playa \ La Habana \ Kuba

Zastupnik:

IMMUNO PHARM d.o.o.

Nikole Tesle br. 2 \ Višegrad \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 559 182 \ Faks: 033619543 \ e-pošta: amra_omeragic@yahoo.com

CIMAvax - EGF

CHEPHASAAR Chem - pharm Fabrik GmbH

Muhlstrasse 50 \ 66386 St. Ingbert \ Njemačka

Zastupnik:

MIP Pharma R-S d.o.o.

Sime Šolaje 17 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 066717609 \ Faks: 051223640 \ e-pošta: alma.agic@mip-pharma.com

ARTROMED

CLINDAMYCIN-MIP 300 mg

CLINDAMYCIN-MIP 600 mg

NILOKS

OLOPEG

VANCOMYCIN-MIP 1000mg

VANCOMYCIN-MIP 500 mg

CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.

Via Palermo 26/A \ Parma \ Italija

Zastupnik:

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta:

lana.handzic@providens.com.ba

BRAMITOB

CUROSURF

CHIESI PHARMACEUTICALS GmbH

Gonzagagasse 16/ 16 \ 1010 Beč \ Austrija

Zastupnik:

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta:

lana.handzic@providens.com.ba

ATIMOS

FOSTER 100 µg/6 µg

Foster Nexthaler

PAMITOR

PEYONA

SABACOMB

CIPLA EUROPE

Uitbreidingstraat 80 \ Antwerpen (Berchem) \ Belgija

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačiči bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580300 \ Faks: 033580301 \ e-pošta: sejla.catovic@elpharma.ba

DUTACIP

FLUTIKAZON CIPLA

LORATADIN CIPLA

MOMETAZON FUROAT CIPLA

MONTELUKAST CIPLA

OSPERTUS

SERROFLO

XELCIP 150 mg

XELCIP 500 mg

ZERSEOS

CSL Behring GmbH

Emil fon Behring Strasse 76 \ Marburg \ Njemačka

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

BERIATE
HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING

STREPTASE
TETAGAM P

DESMA GmbH

Peter - Sander - Str .41B, Mainz - Kastel \ Wiesbaden \ Njemačka

Zastupnik:

Hercegovinalijek d.o.o. Mostar

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 036501516 \ Faks: 036501507 \ e-pošta: Lejla Čelik
(lejla.celik@hercegovinalijek.ba)

AKINETON
KALINOR

Deutsche Homöopathie -Union, DHU-Arzneimittel GmbH&Co.KG

Ottostrasse 24 \ Karlsruhe \ Njemačka

Zastupnik:

Alpen Pharma d.o.o.

Palih boraca lok 2 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 (0) 51 92 54 42 \ Faks: +387 (0) 51 92 81 24 \ e-pošta:
ajla.smailagic@gmail.ba

CINNABSIN
INFLUCID

POLINOL
TONSILOTREN

DEVA HOLDING A.S.

Halkali Merkez Mah.Basin Ekspres Cad.34303 No:1 Kucukcekmece \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

AMOKLAVIN-BID 400/57 mg FORTE
AMOKLAVIN-BID
AZITRO
CEFAKS
DEGASTROL
DEKLARIT
DEMEPRAZOL
DEPORES
DEVIT-3
DEVOXICAM
DIKLORON

DOXTADIN
FUROMID
IMATIS
LETRASAN
MOKSINE
MONALIZ
PANDEV
PANTEDEX
RENIDEVA
RESPIRO

DIVAPHARMA GmbH

Motzener Str. 41 \ Berlin \ Njemačka

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 061215514 \ Faks: 033204506 \ e-pošta: zora.kostresevic@clinres-farmacija.com

NEO-ANGIN bez šećera

NEO-BRONCHOL

NEO-ANGIN

Dr. Gustav Klein GmbH & Co.KG

Steinenfeld 3 \ 77736 Zell am Harmerbasch \ Njemačka

Zastupnik:

Alpen Pharma d.o.o.

Palih boraca lok 2 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 (0) 51 92 54 42 \ Faks: +387 (0) 51 92 81 24 \ e-pošta: aja.smailagic@gmail.ba

SOLIDAGOREN

EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG

Mondseestrasse 11 \ Unterach am Attersee \ Austrija

Zastupnik:

Novartis BA d.o.o.

Antuna Hangija bb \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033563277 \ Faks: 033226988 \ e-pošta: nermina.bilic@sandoz.com

CISPLATIN Ebewe

GEMCITABIN Ebewe

DOCETAXEL Ebewe

METHOTREXAT EBEWE

DOXORUBICIN Ebewe

OXALIPLATIN Ebewe

EPIRUBICIN Ebewe

PACLITAXEL Ebewe

ETOPOSID Ebewe

EIRGEN PHARMA LIMITED

Westside Business Park, Old Kilmeaden Road \ Waterford \ Irska

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ALVOSTAN

BLASTOMAT

EISAI Europe Limited

Mosquito Way, Hatfield \ Hertfordshire \ Velika Britanija

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

HALAVEN

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: 033263670 \ Faks: 033216686 \ e-pošta: begovic_vreta_ amra@lilly.com

ABASAGLAR

CIALIS

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 \ Atina \ Grčka

Zastupnik:

AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o.

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033476412, 033 580 730 \ Faks: 033476401 \ e-pošta: amar@amsal.ba

SPYRO

TOPISTIN

ENGELHARD ARZNEIMITTEL GmbH & Co.KG

Herzberstrasse 3, 61138 Niederdorfelden \ Frankfurt \ Njemačka

Zastupnik:

Salveo d.o.o. Sarajevo

Valtera Perića 22 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033552905 \ Faks: 033552906 \ e-pošta: office-bih@salveo-pharma.com

PROSPAN akut

PROSPAN Liquid

PROSPAN sirup

PROSPAN

TYROSUR

ERIOCHEM SA

Ruta 12-Km 452, Colonia Avellaneda, Departamento Parana \ Entre Rios \ Argentina

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580300 \ Faks: 033580301 \ e-pošta: sejla.catovic@elpharma.ba

LECTRUM 11,25 mg
LECTRUM 3,75 mg

LECTRUM 7,5
MARTXEL

ERIS PHARMACEUTICALS Pty Ltd

6 Eastern Road South \ Melbourne VIC 3205 \ Australija

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

BICALOX
JENE-35 ED

PANTHRON

EVER Neuro Pharma GmbH

Oberburgau 3 \ 4866 Unterach \ Austrija

Zastupnik:

Co. Medprom d.o.o.

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366790 \ e-pošta: marinab.medprom@teol.net

CEREBROLYSIN

EWOPHARMA AG

Vordergasse 43 \ 82000 Schaffhausen \ Švajcarska

Zastupnik:

EWOPHARMA d.o.o.

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033568360 \ Faks: 033568371 \ e-pošta: lejla.celik@hercegovinalijek.ba

BUDOSAN
LASTACAFT
SALOFALK

URSOFALK
ZYMAXID

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: 033568450 \ Faks: 033568495 \ e-pošta: bosnia.info@roche.com

ACTEMRA
AVASTIN
BACTRIM
BONDRONAT
BONVIVA
CELLCEPT
COPEGUS
DORMICUM
GAZYVA
HERCEPTIN

KADCYLA
KYTRIL
MABTHERA
MADOPAR HBS
MADOPAR
MIRCERA
PEGASYS
PERJETA
PULMOZYME
RECORMON MD

RECORMON
ROACCUTANE
ROCALTROL
ROFERON-A
TAMIFLU

TARCEVA
XELODA
XENICAL
ZELBORAF

FARMAL D.D.

Branitelja domovinskog rata 8 \ Ludbreg \ Hrvatska

Zastupnik:

FARMAL - BH d.o.o.

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033466902 \ Faks: 033466903 \ e-pošta: lejla.dizdarevic@farmal.ba

ADEXA
ALDRON
ASTAX
BIPROL
CADIL
CARDOX
DIKLOFENAK FARMAL
EFOX
ESOMEPRAZOL FARMAL
IBUPROFEN Farmal
KLARC
KLAVAX BID 1 g
KLAVAX BID 400/57 mg prašak za
oralnu suspenziju
LARIN
LIPOSTAX
LIZINOPRIL Farmal

LIZINOPRIL H Farmal
LOTAN H
LOTAN
OMEX
PAROXIN
RAMIPRIL Farmal
RAMIPRIL H Farmal
RANTIN
RISPEN
ROVASTA
TRALIN
TRAMADOL Farmal retard 100 mg
tablete
TRAMADOL Farmal retard 150 mg
tablete
TRAMADOL Farmal retard 200 mg
tablete

FARMAVITA d.o.o. Sarajevo

Igmanska br. 5a Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

Farmavita d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5 a, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033476331 \ Faks: 033476034 \ e-pošta: t.muratovic@farmavita.ba

ALFADOX
ALOPURINOL FARMAVITA
AMIODARON FARMAVITA
AMLODIPIN FARMAVITA
ANGIOTEC plus
ANGIOTEC
ARIPRIZOL
ARVIND
AZOMICIN
CALIXTA
CARDIOPROL
CARVELOL
CERSON

CIFLOX
CITRAM
COBALAMIN
COLDSTOP
DRONAT
ERACID
FLUCON
FLUOXETIN FARMAVITA
FURSEMID forte
FURSEMID
GABINA
IBUPROFEN FARMAVITA
IMATIFAR

INDOMETACIN FARMAVITA
 IRUMED
 IRUZID 10
 IRUZID 20/25
 IRUZID 20
 KATENA
 KLOPIDEX 75 mg
 LEVETIRACETAM Farmavita
 LORDIAR
 LORSILAN
 MISAR SR
 MISAR
 MONLAST
 MONOZID 25
 NIBEL
 NOFLOX
 ORMIDOL
 OXIMAL
 PINOX
 PROMAZIN FARMAVITA
 PROPAFENON FARMAVITA
 PROSPERA
 PROTECTA
 Q-PIN
 RAMIMED

RAMIZID
 ROSIX 10 mg
 ROSIX 20 mg
 ROSIX 40 mg
 ROSIX 5 mg
 SETALIN
 SEZOL
 SULPIRID FARMAVITA
 TAMOSIN
 TARGET PLUS
 TIMOLOL FARMAVITA
 TIRAMAT
 TOLDEX
 TOMID
 TORVA
 ULCODIN
 URUTAL forte
 URUTAL
 VAL Plus
 VAL
 VINER
 ZAN
 ZARACET
 ZONTOP

FERRING PHARMACEUTICALS SA

Chemin de la Vergognausaz 50 \ Saint-Prex \ Švajcarska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 061215514 \ Faks: 033204506 \ e-pošta: zora.kostresevic@clinres-farmacija.com

DECAPEPTYL DEPO
 DECAPEPTYL
 FIRMAGON
 GLYPRESSIN 1 mg

MENOPUR
 MINIRIN
 PENTASA
 TRACTOCILE

FRESENIUS KABI Deutschland GmbH

Else-Kroner-Strasse 1 \ Bad Homburg v.d.H. \ Njemačka

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

AMINOVEN 10%
 AMINOVEN 5%
 DOPAMIN Fresenius
 INTRALIPID 10 %
 INTRALIPID 20%

KETOSTERIL
 METRONIDAZOL Fresenius
 NATRIJUM HYDROGEN CARBONAT
 FRESENIUS
 NEODOLPASSE

PROPOFOL Fresenius

VOLUVEN

FRESENIUS KABI Austria GmbH

Hafnerstrasse 36 \ A-8055, Graz \ Austrija

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

SMOFlipid

ZOLENDRONSKA
Fresenius Kabi

KISELINA

FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GmbH

Else-Kroner-Strasse 1 \ Bad Homburg v.d.H. \ Njemačka

Zastupnik:

Fresenius Medical Care BH,d.o.o.Sarajevo

Zmaja od Bosne 7-7A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559182 \ Faks: 033559180 \ e-pošta: amra-omeragic@yahoo.com

BALANCE 1,5 % glukoze 1,25 mmol/L
kalcija

BALANCE 1,5 % glukoze 1,75 mmol/L
kalcija

BALANCE 2,3 % glukoze 1,25 mmol/L
kalcija

BALANCE 2,3% glukoze 1,75 mmol/L
kalcija

BALANCE 4,25 % glukoze 1,25 mmol/L
kalcija

BALANCE 4,25 % glukoze 1,75 mmol/L
kalcija

CAPD/DPCA 3 stay safe

CAPD/DPCA 17 stay safe

CAPD/DPCA 18 stay safe

CAPD/DPCA 19 stay safe

CAPD/DPCA 2 sleep safe

CAPD/DPCA 2 stay safe

CAPD/DPCA 3 sleep safe

CAPD/DPCA 4 sleep safe

CAPD/DPCA 4 stay safe

MULTIBIC 2 mmol/l kalija

MULTIBIC 3 mmol/l kalija

MULTILAC 2 mmol/l kalija

OSVAREN

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: 033559381 \ Faks: 033221458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.ba

GELOMYRTOL forte

NITROLINGUAL sprej

GALENICUS HEALTH LIMITED

B2 Industry Street \ Qormi \ Malta

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033777275 \ Faks: - \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

UNAPROST

GALENIKA a.d.

Batajnički drum bb \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

Galenika d.o.o. Banja Luka

Vidovdanska b.b. \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 223190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: irena.milobratovic@galenika.rs.ba

ACETISAL pH 8	IZOPAMIL
ALFACET	KATOPILO
AMIKACIN GALENIKA	KLOMETOL
AMLOGAL	KSALOL
AMRACIN	LANOPROGAL
ANBOL	LEGRAVAN
ATOLIP	LIDOKAIN - HLORID GALENIKA
BEDOXIN	LIDOKAIN 2% - ADRENALIN
BENSEDIN	GALENIKA
BEVIPLEX	LIDOKAIN-HLORID Galenika 1%
BISOPROLOL GALENIKA	LIDOKAIN-HLORID Galenika 2%
CHLORAMPHENICOL	LOMETAZID
CLOPIGAL	LONGACEPH
CORNILAT	NOVALGETOL
CORTICIN	OHB 12
DAKTANOL	ORVAGIL D
DAMATON	ORVAGIL
DEFRINOL forte	PALITREX
DEFRINOL	PENTREXYL
DEXAMETHASON-NEOMYCIN	PIPEGAL
DEXASON	PRILAZID PLUS
DIDERMAL	PRILAZID
DIKLOFEN	PRINORM
DIMIGAL	PROGESTERON DEPO
DOVICIN	PRONISON
ENBECIN	PROPRANOLOL
FARIN	RIFAMOR
FLUNIRIN	SINACILIN
FLUOROGAL	SINETUS
GALITIFEN	SINODERM N
GALOSART PLUS	SINODERM
GALOSART	SOLTRIK
GENTAMICIN GALENIKA	SPALMOTIL
GENTAMICIN	SPIRONOLAKTON
GINO-DAKTANOL	TEFOR
GLAUMOL	TELUKA
GLIORAL	TESTOSTERON DEPO
HEPALPAN	TIVORAL
HEPARIN GALENIKA	TRAGAL
HIBIDEKS DAP	VENLAX
HYDROCORTISON	VITAMIN C
HYDROCYCLIN	VODA ZA INJEKCIJE
ITANEM	

Galenika Crna Gora d.o.o.

8. marta 55 a \ Podgorica \ Crna Gora

Zastupnik:

Galenika d.o.o. Banja Luka

Vidovdanska b.b. \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 223190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: irena.milobratovic@galenika.rs.ba

FLONIVIN BS

GE HEALTHCARE AS

Nycoveien 2,P.O.Box 4220 Nydalen \ 0401 Oslo \ Norveška

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Milana Preloga 12 b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: fatima.insanic@amicuspharma.eu

OMNIPAQUE

VISIPAQUE

OMNISCAN

INTRADE PHARM d.o.o

Zmaja od Bosne br.44 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 657 205 \ Faks: +387 33 657 206 \ e-pošta: sinca@intrade.ba

OMNIPAQUE

VISIPAQUE

GENERA d.d.

Svetonedeljska 2, Kalinovica \ Rakov Potok \ Hrvatska

Zastupnik:

GENERA d.d.

Hamdije Ćemerlića 2/14 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 652434 \ Faks: 033 652435 \ e-pošta: mirela.kovacevic@genera.ba

AMLODIPIN Genera 10 mg tablete

AMLODIPIN Genera 5 mg tablete

ATORVASTATIN Genera

AZITROMICIN Genera

ESCITALOPRAM Genera

KLOPIDOGREL Genera

KVETIAPIN Genera

LIZINOPRIL Genera

LIZINOPRIL H Genera

LOSARTAN Genera

LOSARTAN H Genera

MONTELUKAST Genera

OLANZAPIN Genera

PANTOPRAZOL Genera

RAMIPRIL Genera

RAMIPRIL H Genera

RISPERIDON Genera

SERTRALIN Genera

SIMVASTATIN Genera

GENERICON PHARMA GmbH

Hafnerstrasse 211 \ Graz \ Austrija

Zastupnik:

SARAJEVOLIJEK d.o.o.

Paromlinska br. 59 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033720160 \ Faks: 033714592 \ e-pošta: sanja.tucakovic@sarajevolijek.ba

LISINOCOMP Genericon

GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL Limited

CB21 6GT, Abington \ Cambridge \ Velika Britanija

Zastupnik:

MEDICOPHARMACIA d.o.o.

Lužansko polje br.7 Iliđža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033761625 \ Faks: 033761626 \ e-pošta: sabahudin.plakalo@jgl.ba

EVIPLERA

HARVONI

SOVALDI

TRUVADA

VIREAD

Glaxo Group Limited

Great West Road 980 Brentford \ Middlesex \ Velika Britanija

Zastupnik:

GlaxoSmithKline d.o.o.Sarajevo

Zmaja od Bosne 7-7a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033959000 \ Faks: 033959001 \ e-pošta: djulovic.irma@gmail.com

INCRUSE

GRUNENTHAL GmbH

Zieglerstrasse 6 \ Aachen \ Njemačka

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051331 612 \ Faks: 051331 623 \ e-pošta: brankica.golubovic@hemofarm.com

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: 051491145 \ Faks: 051491146 \ e-pošta: office.bih@pharmacol-int.com

DOTAREM

XENETIX

HEATON a.s.

Na Pankraci 14 \ Prag \ Češka Republika

Zastupnik:

Farmavita d.o.o. Sarajevo

Igmanska 5 a, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033476331 \ Faks: 033476034 \ e-pošta: t.muratovic@farmavita.ba

LERANA

HELM AG

Nordkanalstrasse 28 \ Hamburg \ Njemačka

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

LETINIB

HELSINN HEALTHCARE SA

Lugano \ Lugano \ Švajcarska

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

ALOXI

HEMOFARM A.D. Vršac

Beogradski put b.b. \ Vršac \ Srbija

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051331 612 \ Faks: 051331 623 \ e-pošta: brankica.golubovic@hemofarm.com

BRONHOKLIRSIRUPI BRŠLJAN

CORTIAZEM RETARD

GASTROPERIDON

GELUSIL LAC

HEMOKVIN PLUS

HEMOKVIN

HETASORB 6%

HEXORAL

KOMBINOVANI PRAŠAK IIS

KVINAPRIL HCT HEMOFARM

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: 051331 612 \ Faks: 051331 623 \ e-pošta: brankica.golubovic@hemofarm.com

ADEMOLA	GLUCOSI INFUNDIBILE 5 %
AGLIKEM	GRIPPOSTAD C
AMBROKSOL HF	GRIPPOSTAD topli napitak
AMINOSOL 10% E	HARTMANOV rastvor
AMINOSOL 10%	HEMODROPS
AMINOSOL 15%	HEMOKULIN
AMOKSICILIN HEMOFARM	HEMOMYCIN
AMOKSICILIN HF	HEMOPRES
APERTO	HEPASOL 8%
ATORVASTATIN HF	HEPATHROMBIN 30 000
AZARAN	HEPATHROMBIN 50 000
BARIOS	HIDROKORTIZON
BELAROM	HIPOLIP
BIKALIS	HLORAMKOL
BROMAZEPAM HF	HORIZONT
CAFFEBOL MOMENT	IBUPROFEN HF
CAFFEBOL	IBUPROFEN
CAVEDA	IDIKA
CEFALEKSIN HF	INDAPRES SR
CEFAPAN	INDAPRES
CEFEPIM	IRBENIDA H
CENOMAR	IRBENIDA HL
CHOLIPAM	IRBENIDA
CITRALES	IRINOTECAN HF
CORNELIN	ISPIROL
DATUST	KAMISTAD
DIKLOFENAK HF	KARBAPIN
DILCORAN 80	KVINAPRIL HF
DIPRIAN	LAKTULOZA HF
DOCETAXEL HF	LATRIGIL
DOKSICIKLIN HF	LAVRENA
DOXY PLUS	LEMOD-DEPO
ELUMELA	LEMOD-SOLU
EQRALYS	LORAZEPAM HF
ERITROMICIN HEMOFARM	LOSTRIS
ERYNORM H	MANITOL 10%
ERYNORM	MANITOL 20%
FARNOS	MAROCEN
FEBRICET C	METHYLDOPA HF
FEBRICET	METHYLERGOMETRIN
FELODIPIN HF 10 mg retard	METOPROLOL HF 200 mg retard
FELODIPIN HF 5 mg retard	METOTEN
FINASTERID HEMOFARM	MIDOL PROTECT
FLUCONAL	MILENOL
FLUNISAN	MIOKARPIN
FOMELA	MONIZOL retard
FORTECA	MONIZOL
GENTAMICIN HF	MONTEFAR
GENTOKULIN	MUCODYNE
GLIMEPIRID HF	MYCOSEB
GLUCOSI INFUNDIBILE 10 %	NAFAZOL

NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM	RESPEKT
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE	REXIT
NEODEKSACIN	RINASEK
NOTMAL	SABAX
NYSTATIN HF	SAURUS
NYSTATIN	SCRIPTA
OFTALMOL	SIDATA
OTOL H	SILDENA
PACLITAXEL HF	SILETRIS
PANCILLIN	SINEDOL
PANKLAV 2X	SIRUP BRŠLJANA BOCKO
PANKLAV forte	SNUP 0,05%
PANKLAV	SNUP 0,1%
PANTOPRAZOL Hemofarm	TAITA
PARAVANO	TENSEC
PATAMIN	TIMADREN
PEPTICAID CONTROL	TRAMADOL HF
PEPTIX	TREANA
PHENOBARBITON HF	TRECAR
PIPEM	TREFERO
POROXIFEN	TREGONA D
POVIDON JOD HF	TRODON
PRAZEPAM HEMOFARM	VAZOTAL
PRESOLOL	VERAPAMIL HF
PRESSING	VISUS PLUS
PRILENAP H	VISUS
PRILENAP HL	VITAMIN AD
PRILENAP	VITAMIN C HEMOFARM
PRILINDA PLUS	VITOPRIL H
PRILINDA	VITOPRIL
PROPAFEN	YANIDA COMBO
RANITIDIN HF	YANIDA H
RAPTEN - K	YANIDA HL
RAPTEN DUO	YANIDA
RAPTEN forte	YURINEX
RAPTEN	ZENIX
	ZYMBAKTAR

IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

Via al Ponte 13 \ Massagno \ Švajcarska

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreće br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

CHORIOMON
FOSTIMON

MERIONAL

ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Veysel Karani Mah.Colakoglu Sk. No:10, Kat:7-8-9 Sancaktepe \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o.Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

DEXIREN

LIVERCOL

INDIVIOR UK Limited

103-105 Bath Road \ Slough, Berkshire, SL1 3 UH \ Velika Britanija

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistrac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035 369880 \ Faks: 035 369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

SUBOXONE

INDUSTRIAS FARMACEUTICALS ALMIRALL SL

Ctra. Nacional II, Km 593 \ Sant Andreu de la Barca, Barcelona \ Španija

Zastupnik:

BERLIN CHEMIE / Menarini BH d.o.o. Sarajevo

Hasana Brkića broj 2/II \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 715195 \ Faks: 033 715187 \ e-pošta: berlinag@bih.net.ba

Bretaris Genuair

INSTITUT ZA VIRUSOLOGIJU, VAKCINE I SERUME -Torlak

Vojvode Stepe 458 \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

PHARMA - MAAC d.o.o. Sarajevo

Bačići bb \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033770480 \ Faks: 033770499 \ e-pošta: s.talic@pharmamaac.com

ALDIPETE-T

BCG vakcina, liofilizovana

DITEVAKSAL -T

DITEVAKSAL-T za odrasle

TETAVAKSAL -T

INSTITUTO GRIFOLS S.A.

Poligone Levante, Can Guasch 2, 08150 Parets del Valles \ Barcelona \ Španija

Zastupnik:

IMUNA PHARM d.o.o.

Adema Buće 13 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033619543 \ Faks: 033619543 \ e-pošta: amra-omeragic@yahoo.com

ALBUTEIN 20%

ALBUTEIN 5%

FANHDI 1000 IU

FANHDI 250 IU

FANHDI 500 IU

J.Uriach y Compania S.A.

Avinguda Cami Reial, 51-57, 08184 \ Palau-solita i Plegamanas \ Španija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

DILVAS

JADRAN - Galenski laboratorij d.d.

Svilno 20 \ Rijeka \ Hrvatska

Zastupnik:

FARMIS d.o.o.

Igmanska b.b. \ Vogošća - Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580923 \ Faks: 033580924 \ e-pošta: sabahudin.plakalo@jgl.ba

AKNET

ARTAS 10 mg

ARTAS 20 mg

ARTAS 40 mg

ATHYRAZOL

BETAZON

BIKALUTAMID JGL

CARBOMED

CONTRAL

DIAZEPAM JADRAN

DOLOKAIN gel

DORZOL

DOXAZIN

DRAMINA

ESCONTRAL direkt

ESCONTRAL

FOLACIN

FUNGILAC

GLAUMAX

HEPAN gel

HEPAN krema

HOLYPLANT SEPTOGAL bez šećera

ISOSORBIDE MN Jadran

KALIJ KLORID JADRAN

KALIJEV CITRAT JGL

LATANOX

LITIJ KARBONAT JADRAN

LYBROL

MERALYS HA

MERALYS

MOKSACIN

MUPIRON

NAZOL N 0,05%

NAZOL N 0,1%

PIGREL

PROLAX čepići za djecu

PROLAX čepići za odrasle

RAMIPRIL JGL

ROZAMET

TIMALEN

TRAMADOX

VALERAL

VALORA

ZOPRAX

JAKA-80 A.D. Radoviš

Maršala Tita 2 \ Radoviš \ Makedonija

Zastupnik:

Vitamedic d.o.o.

Magistralni put M-18 Rača bb \ Bijeljina-Rača \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 055 355600 \ Faks: 055355609 \ e-pošta: v.mitic@vitamedicdoo.com

AMINOFILIN Jaka

AMINOFILIN RETARD Jaka

ASPIŠAL 100

BISOPROLOL Jaka

NITROGLICERIN Jaka

RANITIDIN Jaka

SIN 4

TRAMADOL Jaka

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: 051254474 \ Faks: 051254474 \ e-pošta: inpharm.bl@gmail.com

DUROGESIC

EPREX

IMBRUVICA

RISPOLEPT CONSTA

TOPAMAX

VELCADE

XEPLION

ZYTIGA

JOHNSON&JOHNSON S.E d.o.o.

Oreškovičava 6 H \ Zagreb \ Hrvatska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

HEXPECTORAL s okusom meda i
limuna

HEXPECTORAL s okusom mentola

IMODIUM

OLYNTH HA

OLYNTH

REGAINE

VISINE Classic

JSC OLAINFARM

5 Rupnicu Str., \ Olaine \ Latvija

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreće br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

ITRANOL

NEOMIDANTAN

REMAVIR

KEDRION S.p.A.

55051 Castelvechio Pascoli \ Lucca \ Italija

Zastupnik:

PHARMA - MAAC d.o.o. Sarajevo

Bačići bb \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033770480 \ Faks: 033770499 \ e-pošta: s.talic@pharmamaac.com

AIMAFIX

EMOCLOT

Ig VENA

IMMUNOHbs

IMMUNORHO

TETANUS GAMMA

UMAN ALBUMIN

KRKA, tovarna zdravil, d.d.

Šmarješka cesta 6 \ Novo mesto \ Slovenija

Zastupnik:**KRKA FARMA d.o.o. Sarajevo**

Džemala Bijedića 125 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033720550 \ Faks: 033720555 \ e-pošta: dragana.ceric-cobelic@krka.biz

ACLEXA	FINPROS
AD3	FLOSTERON
ALVENTA	FROMILID UNO
AMIOKORDIN	FROMILID
AMLESSA	FUROCEF
AMLEWEL	GARAMYCIN
AMPRIL HD	GLICLADA SR
AMPRIL HL	GLICLADA
AMPRIL	HALDOL DEPO
APaurin	HALDOL
ARYZALERA	HELEX SR
ASENTRA	HELEX
ATORDAPIN	HERBION bršljan
ATORIS	HERBION islandski lišaj
AZIBIOT	HERBION sirup od bokvice
B-COMPLEX	HERBION sirup od jagorčevine
BILOBIL forte	HICONCIL
BILOBIL intense 120 mg	IFIRMACOMBI
BILOBIL	IRACOR
BLOXAN	KALCIJEV KARBONAT Krka
CALCIUMVITAC	KAMIREN XL
CEZERA	KAMIREN
CIPRINOL	KAPTOPRIL KRKA
CORDIPIN Retard	KARBIS
CORYOL	KVENTIAX SR
DAKTARIN	KVENTIAX
DALERON COLD 3	LAAVEN -HD
DALERON	LANZUL
DASSELTA	LETIZEN
DEXAMETHASON Krka	LEVALOX
DORETA	LEXAURIN
DULSEVIA	LORISTA H 100
DUOVIT	LORISTA H
ECANSYA	LORISTA HD
EFLORAN	LORISTA
ELERNAP	LORTANDA
ELICEA	MACROPEN
EMANERA	MEAXIN
ENAP	MEGLIMID
ENAP-H	MEMANDO
ENAP-HL 20	METADON Krka
ENAP-HL	MIRZATEN
ESCEPRAN	MODITEN DEPO
EVITOL	MODITEN
EZOLETA	MOLOXIN

MONKASTA	SEPTOLETE zelena jabuka
NAKLOFEN DUO	SEPTOLETE
NAKLOFEN SR	SOBYCOMBI
NAKLOFEN	SOBYCOR
NALGESIN FORTE	STUGERON FORTE
NALGESIN S	SULFASALAZIN KRKA EN
NIMVASTID	TANYZ ERAS
NOLICIN	TANYZ
NOLPAZA CONTROL	TENLORIS
NOLPAZA	TENOX
OLIMESTRA	TEOTARD
OPRYMEA	TOLNEXA
PANATUS FORTE	TOLUCOMBI
PANATUS	TOLURA
PENTILIN	TORECAN
PIKOVIT forte	TORENDO Q-Tab
PIKOVIT	TORENDO
PREGABIO	TRAMADOL KRKA
PRENESSA	TRAMADOL
PRENEWEL	ULTOP
RAWEL SR	VALSACOMBI
ROLPRYNA SR	VALSACOR
ROSUDAPIN	VASILIP
ROSWERA	VEROLAX Senna
SELDIAR	VIROLEX
SEPTANAZAL ZA DJECU	VIZARSIN
SEPTANAZAL ZA ODRASLE	YASNAL
SEPTOLETE D	ZALASTA Q-Tab
SEPTOLETE divlja trešnja	ZOLSANA
SEPTOLETE limun	ZULBEX
SEPTOLETE PLUS med i limeta	ZYLLT
SEPTOLETE PLUS	ZYPSILA
SEPTOLETE TOTAL	

KWIZDA PHARMA GmbH

Effingergasse 21 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreće br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

ADOLORIN	HARMOMED forte
BRONCHOSTOP pastile protiv kašlja	HARMOMED
BRONCHOSTOP Sine sirup protiv kašlja	KWIZDA PHARMA GmbH
BRONCHOSTOP sirup protiv kašlja	MIRTARON
CEREBRYL	TRAUMA COLD MAST
CLOPIX	TRAUMA HOT MAST
FLOPIX SR	VERAGOL

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: 051254474 \ Faks: 051254474 \ e-pošta: inpharm.bl@gmail.com

ORAMORPH

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta:

lana.handzic@providens.com.ba

METADON MOLTENI

ROPIVACAINE MOLTENI

LABORATOIRE HRA Pharma

15 rue Beranger \ Pariz \ Francuska

Zastupnik:

Arenda d.o.o.

Igmanska br.5a Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033476320 \ Faks: 033476321 \ e-pošta: gordana.zekic@arendapharma.com

ELLAONE

VIKELA

LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

22 Avenue Aristide Briand \ Arcueil \ Francuska

Zastupnik:

PHOENIX d.o.o.

Stefana Dečanskog bb \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 055231200 \ Faks: 055231231 \ e-pošta: ivana.lalic@phoenix.ba

ATRICAN

PHLEBODIA

FLUDITEC

POLYGYNAX

IDEOS

TOTHEMA

PHARMATEX

LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER

6, Avenue de l'Europe B.P. 51 \ Chatou Cedex \ Francuska

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, Vlaskovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580300 \ Faks: 033580301 \ e-pošta: sejla.catovic@elpharma.ba

EUROBIOL 25 000

METEOSPASYL

LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.p.A.

Via Flavia 124 \ Trst \ Italija

Zastupnik:

Exico-Healthcare d.o.o.

Stara cesta bb, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580330 \ Faks: 033580325 \ e-pošta: maida.goga@exico.ba

GLUKOZA 10% LDB

GLUKOZA 5% LDB

GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM

LDB

NATRIJ KLORID LDB

RINGER LAKTAT LDB

LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A.Sella Srl

Via Vicenza 67 \ Schio (VI) \ Italija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

VIRANTI

LABORATORIOS ATRAL S.A.

Rua de Estacao 42 Vala do Carregado \ Castanheira do Ribatejo \ Portugal

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

NEOCEF

LABORATORIOS AZEVEDOS - INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.

Estrada Nacional 117-2 Alfragide \ Amadora \ Portugal

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

PANTOPRAZOL Azevedos

LABORATORIOS BAGO S.A.

Bernardo de Irigoyen No.248 \ Buenos Aires \ Argentina

Zastupnik:

Global Medic d.o.o.

Ive Andrića br. 28 b \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 055244530 \ Faks: 055244520 \ e-pošta: miljana.vulovic@almano group.ba

TRIFAMOX 1000

TRIFAMOX 1500

TRIFAMOX 500

TRIFAMOX 750

TRIFAMOX DUO

Unafarm d.o.o.

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 037 388 077, 066 822 088 \ Faks: 037388804 \ e-pošta: info@unafarm.com

ALMOX 100
ALMOX 50

BRONHIAL 250/50
BRONHIAL 500/50

LABORATORIOS CINFA S.A.

Avda. De Roncesvalles 1, s/n, Ollolki \ 31699 Navarra \ Španija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

TRACSUS

Unafarm d.o.o.

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 037 388 077, 066 822 088 \ Faks: 037388804 \ e-pošta: info@unafarm.com

IBUFEN

PHARMAGRIP

LABORATORIOS NORMON S.A.

Ronda de Valdecarrizo 6, 28760Tres Cantos \ Madrid \ Španija

Zastupnik:

MEDIMPEX d.o.o.

Igmanska 38 \ Vogošća \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033476444 \ Faks: 033476401 \ e-pošta: hubjer@medimpex.ba

PARICALCITOL NORMON 5 µg/ml
otopina za injekciju

LABORMED-PHARMA S.A.

44B, Theodor Pallady, Sector 3 \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

KARVEDILOL Labormed

LANNACHER GmbH

Lannach \ Lannach \ Austrija

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhić@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: 033563277 \ Faks: 033226988 \ e-pošta: nermina.bilic@sandoz.com

ACIPAN STOP	DOXILEK
ACIPAN	DUTASTERID Lek
ADAVIN	EBETREXAT
AirFluSal Forspiro	EDEMID FORTE
AMLOPIN 10 mg	EDEMID
AMLOPIN 5 mg	EDICIN
AMLOPIN COMBO	ELANIX
AMOKSIKLAV Lek 2X	ENALAPRIL HCT Lek
AMOKSIKLAV Lek 3X	ENALAPRIL LEK 10 mg
AMYZOL	ENALAPRIL LEK 20 mg
ANASTRAZE	ERGOMETRIN Lek
ANGAL Limun	EXODERIL
ANGAL S Limun	FENTANIL M LEK 100
ANGAL S	FENTANIL M LEK 25
ANGAL	FENTANIL M LEK 50
ANSILAN Mite	FENTANIL Mite 75
ANSILAN	FERRUM LEK 100 mg/2 ml
ARIPIRAZOL LEK	FERRUM LEK 100 mg
ARIPIRAZOL LEK	FERRUM LEK 50 mg/5ml
ASK Lek	FLONIDAN direkt
ASTMASAN	FLONIDAN
BANEOCIN	FLUIMUKAN AKUT
BINOCRIT	FLUIMUKAN junior
BIVACYN	FLUIMUKAN PLUS
BYOL H	FLUIMUKAN za djecu
BYOL HL	FOXINETTE
BYOL	GABOTON
CALCIUM LEK	IBANDRONAT LEK
Caperil Combo	IBUPROFEN LEK
CAPERIL	IMMUNAL
CARDOGREL	KAPECITABIN LEK
CEFEPIM LEK	KETONAL DUO
CEFPODOXIM Lek	KETONAL forte
CEFTAZIDIM LEK	KETONAL
CITAFORT	KLIMICIN
CLOZAPIN LEK	KUTERID G
DARTELIN	KUTERID S
DERMAZIN	KUTERID
DES-FLONIDAN	KVELUX
DIBIGLIM	LAMOTRIGIN Lek
DICLAC 5%	LEKADOL plus C
DICLAC duo	LEKADOL
DICLAC retard 100	LEKOKLAR
DICLAC	LEKOTAM
DICYNONE	LERCANIDIPIN LEK 10 mg

LERCANIDIPIN LEK 20 mg
LETOZOMAX
LEUPROSTIN 3,6 mg
LEUPROSTIN 5 mg
LEVETIRACETAM LEK
LEVOFLOKSACIN Lek
LINEX forte
LINEX
Lopedium
LORAM
MEGION
MELOXICAM Lek
MEMANTIN LEK
MEROPENEM LEK
MIKTAN
MODELEX
Mometazon Lek
MOXIFLOKSACIN Lek
NAKOM
NEBIVAL
NEOPERSEN
NILAR
NYSSIELA
OMNITROPE
OPERIL P
OPERIL
OSPAMOX DT 1000 mg
OSPAMOX DT 500 mg
OSPAMOX DT 750 mg
OSPEN 1000
OSPEN 1500
OSPEN 750
PALIN
PERELAX

PERSEN forte
PERSEN
PIRAMIL
PREGABALIN LEK
PROPRANOLOL LEK
Rabeprazol Lek
RANITAL STOP
RANITAL
REDERGIN
RHONYA
RUPILIP
SANVAL
SILDENAFIL LEK
SOLIFENACIN LEK
SPASMEX forte
SPASMEX
TACROLIMUS LEK
TAFEN Nasal
TRAMADOL LEK
TULIP
VENITAN forte
VENOFER 100 mg/5 ml
VIVENDAL HCT
VIVENDAL
XALAVISTA
XICLAV 1,2 g
XICLAV 2X
XICLAV 3X
XICLAV forte
XICLAV
XORIMAX
ZARZIO
ZOLEDRONSKA kiselina Lek

LES LABORATOIRES SERVIER

50, rue Carnot \ Suresnes Cedex 92284 \ Francuska

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033777275 \ Faks: - \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

CORLENTOR
DETRALEX
DIAPREL MR
NATRIXAM
NORPREXANIL 10 mg/10 mg tableta
NORPREXANIL 10 mg/5 mg tableta
NORPREXANIL 5 mg/10 mg tableta
NORPREXANIL 5 mg/5 mg tableta

OSSEOR
PREDUCTAL MR
PREXANIL A
PREXANIL COMBI A 10 mg/2,5 mg
PREXANIL COMBI A 2,5 mg/0,625 mg
PREXANIL COMBI A 5 mg/1,25 mg
TRIPLIXAM
VALDOXAN

LISAPHARMA S.p.A.

Via Licinio 11 \ Erba \ Italija

Zastupnik:

Co. Medprom d.o.o.

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366790 \ e-pošta: marinab.medprom@teol.net

ACURMIL

LIKACIN

MALLINCKRODT CANADA ULC

7500 Trans Canada Highway \ Pointe-Claire, Quebec \ Kanada

Zastupnik:

Medicom d.o.o.

Save Šumanovića 89 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 055416500 \ Faks: 055416055 \ e-pošta: office@medicomb.net

OPTIRAY 300

OPTIRAY 350

MEDA PHARMACEUTICALS Switzerland GmbH

Hegenaustrasse 60 \ Wangen 8602 \ Švajcarska

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreće br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

ALDARA

ALLERGODIL

ALLERGODIL

ASTEPRO

BUDELIN NOVOLIZER

DYMISTA

ELIDEL

RANTUDIL forte

RHEUMON

SOLCOSERYL

SYNAZE

MERCK EXPORT GmbH

Frankfurter Strasse 250 \ Darmstadt \ Njemačka

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, Vlakovno \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580300 \ Faks: 033580301 \ e-pošta: sejla.catovic@elpharma.ba

CETROTIDE

CONCOR COR

CONCOR

CRINONE

ERBITUX

EUTHYROX

GLUCOPHAGE XR

GLUCOPHAGE

GONAL-f

LUVERIS

OVITRELLE

REBIF

THYROZOL

MERCK SHARP & DOHME BV

Waarderweg 39 \ 2031 BN Haarlem \ Nizozemska

Zastupnik:

Merck Sharp & Dohme BH d.o.o.

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033592125 \ Faks: 033592126 \ e-pošta: nina_kale@merck.com

ARCOXIA

CANCIDAS

DIPROGENTA krema

DIPROGENTA mast

ELOCOM

EMEND

FOSAMAX T

FOSAVANCE

GARDASIL

INTRON A

INVANZ

ISENTRESS

JANUVIA

KEYTRUDA

LIPEX

M-M-R II

NASONEX

PEGINTRON

PROSCAR

REBETOL

REMICADE

ROTATEQ

SIMPONI

SINGULAIR junior

SINGULAIR mini

SINGULAIR

STOCRIN

TIENAM

TRIDERM

MERUS LABS LUXCO II SARL

26-28, rue Edward Steichen, L-2540 Luksemburg \ \ Luksemburg

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačić bb, Vlaskovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580300 \ Faks: 033580301 \ e-pošta: sejla.catovic@elpharma.ba

SINTROM

MERZ PHARMA AUSTRIA GmbH

Guglgasse 17 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559381 \ Faks: 033221458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.ba

DELTA HÄDENSA

HÄDENSA

MERZ PHARMACEUTICALS GmbH

Eckenheimer Landstr 100,D-60318 \ Frankfurt \ Njemačka

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559381 \ Faks: 033221458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.ba

CONTRACTUBEX

MESSER TEHNOPLIN d.o.o.

Rajlovačka bb. \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

Messer Tehnoplín d.o.o

Rajlovačka b.b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 953 106, 33 953 100 \ Faks: +387 33 953 129 \ e-pošta: vildana.cosic@messer.ba

MEDICINSKI KISIK Messer

MEDICINSKI KISIK

MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD

Papa Industrial Estate,40,Suren Road ,Andheri (E),Mumbai \ Maharashtra \ Indija

Zastupnik:

Krajinalijek a.d.

Ilije Garašanina 6 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 926 772 \ Faks: - \ e-pošta: zeljka.lovric@krajinalijek.org

BONAIR HFA inhaler

FLUSAL -125 HFA Inhaler

FLUSAL - 50 HFA INHALER

FLUSAL -250 HFA Inhaler

MIKA Pharma GmbH

Auestrasse 39 \ Speyer \ Njemačka

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 061215514 \ Faks: 033204506 \ e-pošta: zora.kostresevic@clinres-farmacija.com

DICLO DUO sprej 4%

MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S.

Prof.Bulent Tarcan Sokak No. 5 Kat.1-2-8 Pak Is Merkezi Gayrettepe \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

BETAKSIM

RUBENS

CARMEN

SEFAZOL

CURON

SITAGEM

DOXEL

TEKAMEN

FLUMEN

UNIKLAR

IDAMEN

UNISEF

LINOXA

ZOLENAT

NEVAKSON

NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti.

Inkilar Mah. Akcakoca Sok. No.10. 34768 Umraniye \ Istanbul \ Turka

Zastupnik:

NOBEL LIJEK d.o.o. Sarajevo

Hasiba Brankovića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033770633 \ Faks: 033770644 \ e-pošta: info@nobellijek.ba

DUXET
MUPOBEL
PAGAMAX

PARLIN
TAMIDRA
TIYOZID

NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Saray Mah. Dr.Adnan Buyukdeniz Cad No 14, Umraniye/Istanbul \ Istanbul \ Turka

Zastupnik:

NOBEL LIJEK d.o.o. Sarajevo

Hasiba Brankovića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033770633 \ Faks: 033770644 \ e-pošta: info@nobellijek.ba

ABIZOL
AKSEF 750 mg
AKSEF
ANZIBEL pastile sa okusom meda i
limuna
ANZIBEL pastile sa okusom mentola
ANZIBEL pastile
AZAX
BEFRON
CLAST
CO-IRDA
DEKSALGIN
ESRAM
ETOL FORT
ETOL SR
HERNOVIR
IRDA
KANDIZOL
KONVERIL plus
KONVERIL
LANSOPROL
LEBEL
LIPIDRA
LIPOFEN SR

LORDES
MAPROFEN
MELOX fort
MELOX
MEXIA
MISOL
MYCOCUR
OLFREX
OMEPRAZID
PULCET
RANOBEL
REVL PLUS
REVL
SEFPOTEC
SINEGRA
SIPROBEL
TEOKAP SR
TYLOL COLD SYRUP
TYLOL HOT D
TYLOL HOT Pediatric
TYLOL HOT
TYLOLFEN HOT
ULTROX
VESIFIX

NORGINE B.V.

Hogehilweg 7 3e verd \ Amsterdam \ Nizozemska

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

MOVIPREP

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SA

Route de l'Etraz \ Nyon \ Švajcarska

Zastupnik:

GlaxoSmithKline d.o.o.Sarajevo

Zmaja od Bosne 7-7a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033959000 \ Faks: 033959001 \ e-pošta: djulovic.irma@gmail.com

VOLTAREN FORTE 2%

NOVARTIS PHARMA Services AG

Lichtstrasse 35 \ Basel \ Švajcarska

Zastupnik:

Novartis BA d.o.o.

Antuna Hangija bb \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033563277 \ Faks: 033226988 \ e-pošta: nermina.bilic@sandoz.com

ACLASTA
AFINITOR
ARZERRA
CO-DIOVAN
COSENTYX
DIOVAN
ENTRESTO
EUCREAS
EXELON
EXFORGE
EXJADE
FEMARA
GALVUS
GILENYA
JAKAVI
LAMISIL
LUCENTIS
MYFORTIC
ONBREZ Breezhaler

RASILEZ
REVOLADE
SANDIMMUN NEORAL
SANDOSTATIN LAR
SANDOSTATIN
SEEBRI BREEZHALER
SIGNIFOR
STALEVO
SYNTOCINON
TAFINLAR
TASIGNA
TRILEPTAL
TYVERB
Ultibro Breezhaler
VOTRIENT
VOTUBIA
ZOFRAN
ZOMETA

NOVO NORDISK A/S

Novo Alle 1, 2880 \ Bagsvaerd \ Danska

Zastupnik:

Novo Nordisk Pharma d.o.o.

Trg Solidarnosti broj 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033773930 \ Faks: 033773931 \ e-pošta: mjin@novonordisk.com

ACTRAPID Penfill
GLUCAGEN HYPOKIT
INSULATARD Penfill
LEVEMIR
MIXTARD 30 Penfill
NORDITROPIN NORDILET
NovoEight

NOVOMIX 30 FLEXPEN
NOVORAPID FLEXPEN
NovoSeven
RYZODEG
TRESIBA
VICTOZA
XULTOPHY

OCTAPHARMA AG

Seidenstrasse 2 \ Lachen \ Švajcarska

Zastupnik:

Remedia d.o.o.

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

ALBUNORM 20%

ALBUNORM 25%

ALBUNORM 4%

ALBUNORM 5%

GAMMANORM

NUWIQ

OCTAGAM

OCTANATE

OCTANINE F

OCTAPLEX

RHESONATIV

WILATE

OM PHARMA

22, rue du Bois-du-La, 1217 Meyrin 2 \ Ženeva \ Švajcarska

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033777275 \ Faks: - \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

BRONCHO - VAXOM 7 mg

BRONCHO - VAXOM P 3,5 mg

URO - VAXOM

PANACEA BIOTEC Ltd.

Mathura Road \ New Delhi \ Indija

Zastupnik:

WIN PHARM d.o.o.

Svetozara Marković 5c/10 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051-260 062 \ Faks: - \ e-pošta: d.ninkovicjestica@winpharma.ba

NIMULID MD

NIMULID Transgel

NIMULID

PANPHARMA S.A.

Z.I.du Clairay-Luitre \ Fougères \ Francuska

Zastupnik:

Co. Medprom d.o.o.

Menada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366790 \ e-pošta: marinab.medprom@teol.net

DOBUTAMINE PANPHARMA

FENTANYL PANPHARMA

HEPARIN NATRIJUM Panpharma

IMIPENEM/CILASTATINE

PANPHARMA

MEROPENEM Panpharma

MIDAZOLAM Panpharma

PAN-PENI G sodium 1 MUI

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM

PANPHARMA

PFIZER LUXEMBOURG SARL

51 Avenue J.F. Kennedy. L-1855 \ Luxembourg \ Luksemburg

Zastupnik:

GlaxoSmithKline d.o.o.Sarajevo

Zmaja od Bosne 7-7a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033959000 \ Faks: 033959001 \ e-pošta: djulovic.irma@gmail.com

CELSENTRI

PFIZER BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033296291 \ Faks: 051296200 \ e-pošta: andrea.knezevic@pfizer.com

ACCUPRO	NEURONTIN
ARICEPT EVESS	NIMENRIX
ARICEPT	NORVASC
AROMASIN	PREPIDIL
BeneFIX	PREVENAR 13
CADUET	PROSTIN E2
CAMPTO	ReFacto AF
CARBOPLATIN Pfizer	REVATIO
CELEBREX	SALAZOPYRIN EN
CISPLATIN Pfizer	SOMAVERT
CORTEF	SORTIS
DALACIN C	SUTENT
DIFLUCAN	TORISEL
ECALTA	TYGACIL
ELIQUIS	VFEND
ENBREL	VIAGRA
ESTRACYT	VIBRAMYCIN D
ETOPOSIDE PFIZER	VINCISTINE Pfizer
FRAGMIN	XALACOM
GENOTROPIN	XALATAN
INLYTA	XALKORI
INSPIRA	XANAX SR
LEUCOVORIN CALCIUM	XANAX
LINCOCIN	ZAVEDOS
LYRICA	ZELDOX
MEDROL	ZMAX
MENCEVAX ACWY	ZOLOFT
METHOTREXATE Pfizer	ZYVOXID

PHARMAMED d.o.o. Travnik

Dolac na Lašvi, b.b. \ Travnik \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

PHARMAMED d.o.o.

Dolac na Lašvi bb \ Travnik \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 030510570 \ Faks: 030510563 \ e-pošta: qc@pharmamed.ba

HERBIFIT HEDERIN sirup

IbuDIRECT

PHARMANOVA d.o.o.

Industrijska 8 \ Obrenovac \ Srbija

Zastupnik:

PHOENIX d.o.o.

Stefana Dečanskog bb \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 055231200 \ Faks: 055231231 \ e-pošta: ivana.lalic@phoenix.ba

ALEFOSS
GASTROLOC

LOFOCIN

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: 033765400 \ Faks: 033 765401 \ e-pošta: aida.pavlovic@pharmas.ba

AZITROMICIN PharmaS 500 mg
BETAHISTIN PharmaS
Cefuroksim PharmaS
ESOMEPRAZOL PharmaS
FINASTERID PharmaS
GLIKLAZID PharmaS
GLIMEPIRID PharmaS
IBANDRONAT PHARMAS
KlavoPhar
KLOPIDOGREL PharmaS
KVETIAPIN PharmaS
MONTELUKAST PharmaS

OLANZAPIN PharmaS
PANTOPRAZOL PharmaS
PAROKSETIN PharmaS
PRAMIPEKSOL PharmaS
REPAGLINID PharmaS
SILDENAFIL PharmaS
SoliPhar
TAMSULOZIN PharmaS
TRAMADOL/PARACETAMOL
PharmaS
TRANDOLAPRIL PharmaS
TRIMETAZIDIN 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: 033765400 \ Faks: 033 765401 \ e-pošta: aida.pavlovic@pharmas.ba

AMLODIPIN PharmaS
BISOPROLOL PharmaS

MELOKSIKAM PharmaS
TIZAX

PHARMASWISS d.o.o.

Batajnički drum 5 A \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

DICLOFENAC Duo
DICLORapid
MONOPRIL PLUS

MONOPRIL
PARACETAMOL PharmaSwiss
RAPIDOL S

PHARMATHEN S.A.

Dervenakion 6 \ 15351 Pallini, Attiki \ Grčka

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ALVODRONIC

IASIBON

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

LEFLON

Unafarm d.o.o.

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 037 388 077, 066 822 088 \ Faks: 037388804 \ e-pošta: info@unafarm.com

UNACALCITOL

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: - \ e-pošta: -

BRINZOVIS

DORZOVIS COMBO

DORZOVIS

FLUVIS ZA DJECU

FLUVIS

MOXIVISION

SEDAFEIN

TOBRAVIS COMBO

TRAVOVIS

PLIVA HRVATSKA d.o.o.

Prilaz baruna Filipovića 25 \ Zagreb \ Hrvatska

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033723544 \ Faks: 033653986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ALENDOR 70

ALENDRONAT Pliva 70 mg tablete

Amlodipin/valsartan Pliva

ANASTROZOL PLIVA

ANDOL 100

ANDOL C

ANDOL GR 100

ANDOL

ANGICLOD

ARIPIPAZOL PLIVA

ATENOLOL Pliva

ATORVOX

AVIOMARIN

AVOMIT

BAZETHAM

BETAGLID

BETRION

BIKALUTAMID Pliva 150 mg

BIKALUTAMID Pliva 50 mg	LANITOP
BISOLEX F	LARINEO
BISOLEX	LAXADIN
BONNEDRA	LOQUEN
BORTEZOMIB PLIVA	LOSARTIC PLUS
CARBOPLATIN PLIVA 10mg/ml	LOSARTIC
CARVETREND	LUXETA 50 mg
CEFEXIN	MAXFLU
CILAZIL HCT	MAXIRINO
CIPROMED	MELARTH
COPAXONE	MEMANTIN Pliva
DACARBAZINE PLIVA 100	MONOPIN
DACARBAZINE PLIVA 200	MOSTRAFIN
DANOPTIN	Natrijev valproat + valproatna kiselina
DEPROZEL	Pliva
DINAMICO	NEBIVOLOL Pliva
DIUVER	NISTATIN Pliva
DOCETAXEL Pliva 20 mg	OIKAMID
DOCETAXEL Pliva 80 mg	OLANDIX
DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ ml	OMEGA PLIVA
DULOKSETIN PLIVA	OPTIMON HCT
DULOKSETIN PLIVA	OPTIMON
DUSTER	OXALEPT
DUTASTERID Pliva	OXALIPLATIN Pliva 5 mg/ml
ENAZIL 10 mg	Paclitaxel Pliva 6 mg/ml
ENAZIL 20 mg	PEMETREKSED PLIVA
ENAZIL 5 mg	PERAMIT
ENAZIL plus	PHEMITON
EPIRAMAT	PHENOBARBITON Pliva
EQUORAL	PLIBEX
FENTAGESIC	PLICET
FLUDARABIN Pliva	PLIMYCOL
FLUOROURACIL Pliva 50 mg / 1 ml	PLIMYCOL
FLUOROURACIL Pliva 50 mg/1 ml	PLIVADON
GASTAL	PLIVATINIB
GEMCITABIN Teva	PLIVIT C
GEOKORTON	PLIVIT D3
GEONISTIN	PRAXITEN 15
GLUFORMIN 1000 mg	PRAZINE
GLUFORMIN 850 mg	PRILEN Plus
GRAFTOR	PRILEN
HEPTANON	QVAR AUTOHALER
HIRAMICIN	RAMIPRIL/Hidroklorotiazid Pliva
HYGROTON	2,5/12,5 mg
INDAPAMID Sr Pliva	RAMIPRIL/Hidroklorotiazid Pliva 5/25
ISOPTIN	mg
KALCIJEV FOLINAT Pliva 10 mg/ml	REKOVEREN
KALIJUM HFLORID Pliva	REODON
KAPECITABIN Pliva	RINCY
KLAVOCIN BID	RINOLAN
KLAVOCIN	RISSET
LADIOMIL	SERPENTIL

SEVAL
STATEX
SUMAMED 1200
SUMAMED FORTE
SUMAMED S
SUMAMED
SYNOOPEN injekcije
SYNOOPEN mast
TACNI
TEGRETOL CR
TEGRETOL
TEMAZOL
TONOCARDIN

TRIXIN
TYRAQ
ULZOL
VELAFAX
VILPIN
VISOBAR
VOLTAREN forte
VOLTAREN injekcije
VOLTAREN rapid
VOLTAREN retard
VOLTAREN
ZIPANTOLA
ZOTRAMID

POLFARMEX S.A.

Jozefow 9 \ Kutno \ Poljska

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhić@valeant.com

MEGOXI

POLICHEM S.A.

Val Fleuri 50 \ Luxembourg \ Luksemburg

Zastupnik:

Remedia d.o.o.

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

MACMIROR COMPLEX

PRO.MED.CS Praha a.s.

Telčska 1 \ Prag \ Češka Republika

Zastupnik:

PRO.MED. BH d.o.o.

Višnjik br. 24 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033222424 \ Faks: 033222424 \ e-pošta: promedcs@bih.net.ba

AMBROSAN
CIFLOXINAL
DAPRIL
DOLGIT gel
DOLGIT krema
INDAP
LORMED

LOSEPRAZOL
MONOSAN
PROPANORM
PROTRADON
RANISAN
URSOSAN

RAFARM S.A.

12, Korinthou Str., 15451 Neo Psihico \ Athens \ Grčka

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580300 \ Faks: 033580301 \ e-pošta: sejla.catovic@elpharma.ba

FERROVIN

REXTOL

Interpromet d.o.o. Novi Grad

Kulska obala bb \ Novi Grad \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 052720620 \ Faks: 052720282 \ e-pošta: biljanasevarica@interpromet.biz

FERIDIAL

Mark Medical d.o.o. Sarajevo

Radenka Abazovića br.5 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033722550 \ Faks: 033659158 \ e-pošta: anela.misira@mark-medical.com

SUCRYL

Reckitt Benckiser Bulgaria Eood

Flora Kaneva br.56 \ Sofija \ Bugarska

Zastupnik:

Ataco d.o.o. Mostar

KraljaTomislava L4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: -

STREPSILS Cool

STREPSILS limun bez šećera

STREPSILS med i limun

STREPSILS mentol i eukaliptus

STREPSILS narandža sa vitaminom

STREPSILS original

STREPSILS plus

RECORDATI Industria Chimica & Farmaceutica S.p.A.

Via Civitali 1. \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Remedia d.o.o.

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

LOMEXIN

RECORDATI IRELAND Limited

Raheens East \ Ringaskiddy, Co.Cork \ Irska

Zastupnik:

PharmaSwiss BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295195 \ Faks: : 033295196 \ e-pošta: kanita.muhic@valeant.com

UROREC

REMEDICA Ltd.

Limassol Industrial Estate, Aharnon St, p.o.box 51706 \ Limassol \ Kipar

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ALVOTINIB

XALVOBIN

PHOENIX d.o.o.

Stefana Dečanskog bb \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 055231200 \ Faks: 055231231 \ e-pošta: ivana.lalic@phoenix.ba

AMITRIPTYLINE REMEDICA

AMOXICILLIN REMEDICA

AREMED

ATENOLOL REMEDICA

CARBAMAZEPINE REMEDICA

RETARD

CARBAMAZEPINE REMEDICA

CEFALEXIN REMEDICA

CHLORPROMAZINE Remedica

CIPROFLOXACIN REMEDICA

CLARITHROMYCIN REMEDICA

CLOMIFENE REMEDICA

CLOZAPINE REMEDICA

DEPRIM

DICLOFENAC RETARD REMEDICA

DOXYCYCLINE REMEDICA

ENALAPRIL REMEDICA

ERITHROMYCIN REMEDICA

EXEDRAL

FOLIRON

FUROSEMIDE REMEDICA

GLIBENCLAMIDE REMEDICA

IBUPROFEN REMEDICA

IMUPRIN

KAPETRAL

KAPTOPRIL REMEDICA

KLONAZEPAM REMEDICA

LORATADIN REMEDICA

NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA

OMEPRAZOL REMEDICA

PROPRANOLOL REMEDICA

QUETRA

RANITIDINE REMEDICA

TAMOXIFEN REMEDICA

REPLEK FARM DOEL SKOPJE

Kozle 188 \ Skopje \ Makedonija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

CIPROFLOKSACIN Replek Farm

FOLNA KISELINA REPLEK FARM

KARVEDILOL REPLEK FARM

MESALAZIN REPLEK FARM

OMEPRAZOL REPLEK FARM

REKONAZOL

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ACENOKUMAROL Replek Farm
ADOLOR Kombi
AMIKACIN REPLEK FARM
AMLODIPIN Replek Farm
ATORVASTATIN Replek Farm
AZIMED
BIPERIDEN Replek Farm
IBUPROFEN Replek Farm
KLARITROMICIN Replek Farm
KLOPIDOGREL Replek Farm
LIZINOPRIL Replek Farm
LORATADIN Replek Farm
METFORMIN Replek Farm

NORFLOXACIN Replek Farm
OLANZAPIN Replek Farm
PARACETAMOL Replek farm
PAROKSETIN Replek Farm
PAROKSETIN ReplekPharm
RANITIDIN Replek Farm
REFALGIN
REFERUM
RENAPRIL
VENTOR
VERAPAMIL Replek Farm
VITAMIN C Replek Farm

RIEMSER PHARMA GmbH

An der Wiek 7, 17493 Greifswald-Insel Riems \ Greifswald \ Njemačka
Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ALDACTONE

VANCOMYCIN Enterocaps 250 mg

ROHA ARZNEIMITTEL GmbH

Rockwinkeler Heerstrasse 100 \ Bremen \ Njemačka
Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 033777275 \ Faks: - \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

BEKUNIS

CIRKULIN VALERIJANA

ROTEXMEDICA GmbH

Bunsenstrasse 4 \ Trittau \ Njemačka
Zastupnik:

Co. Medprom d.o.o.

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 051366791 \ Faks: 051366790 \ e-pošta: marinab.medprom@teol.net

NEOSTIGMIN ROTEXMEDICA
PANCURONIUM ROTEXMEDICA

TIOPENTAL ROTEXMEDICA

ROWA PHARMACEUTICALS Ltd

Nowtown, Bantry \ Co.Cork \ Irska

Zastupnik:

MEDICAL INTERTRADE d.o.o.

Tvornička 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033761335 \ Faks: 033761336 \ e-pošta: info@medical-intertrade.ba

ROWACHOL

ROWATINEX

SALVUS d.o.o.

Župana Vratislava 11. \ Donja Stubica \ Hrvatska

Zastupnik:

Salvus BH d.o.o.

Tešanjaska 24 a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 63 710 587 \ Faks: +387 33 260 821 \ e-pošta: seid.mehovic@salvushealth.com

SALDISK

SANOFI PASTEUR S.A.

2 avenue Pont Pasteur \ Lion \ Francuska

Zastupnik:

PHARMA - MAAC d.o.o. Sarajevo

Bačići bb \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033770480 \ Faks: 033770499 \ e-pošta: s.talic@pharmamaac.com

ACT-HIB

AVAXIM

DULTAVAX

EUVAX B

HEXAXIM

IMMUCYST

IMOVAX DT ADULT

IMOVAX POLIO

ORAL POLIOMYELITIS VACCINE

ORALNA BIVALENTNA TIP 1 i 3

POLIOMIJELITIS VAKCINA

PENTAXIM

STAMARIL

TETAVAX

TETRIXIM

TYPHIM Vi

VAXIGRIP

VERORAB

SANOFI-AVENTIS Groupe

54 rue La Boetie \ Pariz \ Francuska

Zastupnik:

Sanofi d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1/8 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295519 \ Faks: 033270030 \ e-pošta: lejla.taletovic@sanofi.com

ALDURAZYME

ALLEGRA

AMARYL

APIDRA

ARAVA

AUBAGIO

CERDELGA

CEREZYME 400 U

CLEXANE

CORDARONE

DEPAKINE CHRONO 300

DEPAKINE CHRONO 500

DEPAKINE

DUOPLAVIN

ELOXATIN
ENTEROGERMINA
ESSENTIALE Forte N
EVOLTRA
FABRAZYME
FLUDARA
GRANOCYTE 34
IBALGIN RAPID
IBALGIN
INSUMAN Basal
INSUMAN Comb 25
INSUMAN Rapid
IPRAALOX
JEVTANA
LANTUS
LEMTRADA
LYXUMIA
MIGRAPRIM
MYOZYME

NO-SPA
NOZINAN
PARALEN DUO
PARALEN vrući napitak s okusom
trešnje
PARALEN vrući napitak sa okusom
limuna
PLAVIX
PRALUENT
RENVELA 800 mg
SOLIAN
TAVANIC
TAXOTERE 20 mg/1 ml
TAXOTERE 80 mg/4 ml
TOUJEO
TRIAPIN
TRITACE
TRITAZIDE
ZALTRAP

SANTEN OY

Niittyhaankatu 20 \ Tampere \ Finska

Zastupnik:

InspireHL d.o.o.

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033568377 \ Faks: 033568377 \ e-pošta: una.glamocija@hercegovinalijek.ba

COSOPT
SAFLUTAN

TRUSOPT

SC LABORMED PHARMA SA

Theodor Pallady 44 B, Sector 3 \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

RANITIDIN Labormed

SCHERING-PLOUGH CENTRAL EAST AG

Weystrasse 20 \ Lucerne \ Švajcarska

Zastupnik:

Merck Sharp & Dohme BH d.o.o.

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033592125 \ Faks: 033592126 \ e-pošta: nina_kale@merck.com

AERIUS

SEPTODONT

58, rue du Pont de Creteil \ Saint Maur des Fosses \ Francuska

Zastupnik:

Krajinalijek a.d.

Ilije Garašanina 6 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 926 772 \ Faks: - \ e-pošta: zeljka.lovric@krajinalijek.org

SCANDONEST 3%

SEPTANEST 1/200 000

SEPTANEST 1/100 000

SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL Co. Ltd

No. 19 Gaoxinzongyi Road \ Nanshan District, Shenzhen \ Kina

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580300 \ Faks: 033580301 \ e-pošta: sejla.catovic@elpharma.ba

PROLONGIN

SHULKE & MAYR GmbH

Seidengasse 9 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033777275 \ Faks: - \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

OCTENISEPT

SLAVIAMED d.o.o.

Bulevar Oslobođenja 177 \ Beograd \ Srbija

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580300 \ Faks: 033580301 \ e-pošta: sejla.catovic@elpharma.ba

5-ASA

DIUNORM

GLIKOSAN

ITRAKONAZOL SLAVIAMED

ONDASAN

ROXIMISAN

SUMATRIPTAN SLAVIAMED

ZIDOSAN

SOPHARMA AD

Iliensko Shose No 16 \ Sofia \ Bugarska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

AMIKACIN SOPHARMA
ATROPIN SOPHARMA
BROMHEXINE SOPHARMA
BUSCOLYSIN

DIGOXIN SOPHARMA
PENTOFYLLIN
SOPHAMET

SOPHARMA PLC

16 Iliensko Shose Str \ Sofija \ Bugarska

Zastupnik:

Krajinalijek a.d.

Ilije Garašanina 6 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 926 772 \ Faks: - \ e-pošta: zeljka.lovric@krajinalijek.org

CARSIL

TABEX

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ISOCOR

STEIGERWALD ARZNEIMITTEL GmbH

Havellstrasse 5 \ Darmstadt \ Njemačka

Zastupnik:

Bayer d.o.o. Sarajevo

Trg solidarnosti 2a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941601 \ Faks: 033941620 \ e-pošta:
regulatory.bosnia@bayerhealthcare.com

IBEROGAST

SYNTHON B.V

Microweg 22, 6545 CM \ Nijmegen \ Nizozemska

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ALVODRONIC

BICAPROST

TAKEDA GmbH

Byk-Gulden-Straße 2 \ 78 467 Konstanz \ Njemačka

Zastupnik:

Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo

Milana Preloga 12/II, Bosmal City Centar-Toranj B,II sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: mirza.terzic@takeda.com

ALBOTHYL

CONTROLOC

ALVESCO

DAXAS

CALCIMONTA

DENTINOX N

CONTROLOC CONTROL

EBRANTIL

EUPHYLONG
FAKTU

HUSTAGIL sirup 150 ml

TAKEDA IRELAND LIMITED

Bray Business Park, Kilruddery \ Co Wicklow \ Irska

Zastupnik:

Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo

Milana Preloga 12/II, Bosmal City Centar-Toranj B, II sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: mirza.terzic@takeda.com

INCRESYNC
VIPDOMET

VIPIDIA

TAKEDA PHARMA AS

Langebjerg 1 \ Roskilde \ Danska

Zastupnik:

Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo

Milana Preloga 12/II, Bosmal City Centar-Toranj B, II sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: mirza.terzic@takeda.com

XEFO RAPID

XEFO

TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GmbH

Thurgauerstrasse 130 \ Glattpark-Opfikon (Zurich) \ Švajcarska

Zastupnik:

Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo

Milana Preloga 12/II, Bosmal City Centar-Toranj B, II sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: mirza.terzic@takeda.com

ADCETRIS
DEXILANT

EDARBI
ENTYVIO

TARCHOMIN PHARMACEUTICAL WORKS "Polfa" S.A.

2 A. Fleminga Str.03-176 \ Varšava \ Poljska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

OXYCORT

TECNIMEDE SOCIEDADE Tecnici Medicinal S.A.

Rua da Tapada Grande, No 2 Abrunheira 2710-089 \ Sintra \ Portugal

Zastupnik:

Interpromet d.o.o. Novi Grad

Kulska obala bb \ Novi Grad \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 052720620 \ Faks: 052720282 \ e-pošta: biljanasevarica@interpromet.biz

TOPIROZ

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: 033723544 \ Faks: 033653986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ABELCET

COPAXONE

DuoResp Spiromax

KAPECITABIN TEVA

MAXILAX

PRAMIPEKSOL PLIVA 0,26 mg

PRAMIPEKSOL PLIVA 0,52 mg

PRAMIPEKSOL PLIVA 1,05 mg

PRAMIPEKSOL PLIVA 2,1 mg

ROSUVASTATIN TEVA

TENOFOVIR TEVA

TEVAGRASTIM

ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA

TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES Ltd.

5 Basel Street \ Petach Tikva \ Izrael

Zastupnik:

PLIVA d.o.o. Sarajevo

Trg heroja br. 10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033723544 \ Faks: 033653986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ALPHA D3

EPORATIO

VINORELBIN Teva 10 mg/ml

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: 033777275 \ Faks: - \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

DEEP HEAT RUB

DEEP HEAT sprej

DEEP RELIEF

UAB ACONITUM

Taikos av.102 \ Kaunas \ Litvanija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

FITAXYL

FITAXYL

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: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.handzic@providens.com.ba

BOSENTAN NORAMEDA

UCB Farchim SA

Z.I. De Planchy, Chemin de Croix-Blanche 10 \ Bulle \ Švajcarska

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559381 \ Faks: 033221458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.ba

XYZAL

UCB Pharma S.A.

Allee de la Recherche 60 \ Brisel \ Belgija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559381 \ Faks: 033221458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.ba

KEPPRA

KEPPRA 100 mg/ml

KEPPRA 1000 mg

KEPPRA 500 mg

KEPPRA

UNIMED PHARMA s.r.o.

Orieškova 11 \ Bratislava \ Slovačka

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o.Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

NATRIJUM KROMOGLIKAT UNIMED

PHARMA

UNICLOPHEN 0,1%

UNIFLOX 0,3%

UNILAT

UNITIMOLOL 0,5 %

URIACH-AQUIELA OTC, SL

Cami Reial 51-57, Palau-Solita i Plegamanas \ Barcelona \ Španija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

COMFORT-LAX

VENUS PHARMA GmbH

Am-Bahnhof, 1-3 \ Werne \ Njemačka

Zastupnik:

Interpromet d.o.o. Novi Grad

Kulska obala bb \ Novi Grad \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 052720620 \ Faks: 052720282 \ e-pošta: biljanasevarica@interpromet.biz

MERONEXIN

VIENNAPHARM GmbH

Wolfganggasse 45-47 \ Beč \ Austrija

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vrecoe br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

Apocor Plus

APOCOR

BISOCOR

BRONCHOSTOP sprej za usnu

sluznicu

CEREBRYL

OSADENT

VIPHARM S.A.

A.i F. Radziwillow 9 \ 05-850 Ozarow Mazowiecki \ Poljska

Zastupnik:

Interpromet d.o.o. Novi Grad

Kulska obala bb \ Novi Grad \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 052720620 \ Faks: 052720282 \ e-pošta: biljanasevarica@interpromet.biz

LAMETTA

VUAB Pharma a.s.

Vltavska 53 \ Rosztoky \ Češka Republika

Zastupnik:

SanMed d.o.o.

Nenada Kostića 24A \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: marinab.medprom@teol.net

HYDROCORTISON VUAB

WELLCOME LIMITED

Great West Road 980 \ Brentford, Middlesex TW8 9GS \ Velika Britanija

Zastupnik:

GlaxoSmithKline d.o.o.Sarajevo

Zmaja od Bosne 7-7a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033959000 \ Faks: 033959001 \ e-pošta: djulovic.irma@gmail.com

ACTIFED	OTRIVIN Duo
ANGISED	PANADOL BABY
ANORO	PANADOL EXTRA
AUGMENTIN	PANADOL Forte Optizorb
AVAMYS	PANADOL OPTIZORB
AVODART	PANADOL
Ca-C 1000 Calvive	POLIO SABIN BIVALENT
CALGEL	POLIO SABIN
CERVARIX	PRIORIX
COLDREX MaxGrip Limun	PRIORIX-TETRA
COLDREX vrući napitak sa okusom meda i limuna	PROLIA
COLDREX	RELVAR ELLIPTA
COMBIVIR	REQUIP MODUTAB
DERMOVATE	REQUIP
DUAC	ROTARIX
ENGERIX B za djecu	SERETIDE Diskus
ENGERIX B za odrasle	SERETIDE inhaler
FENISTIL 1mg/ml oralne kapi	SEREVENT
FENISTIL gel	SEROXAT
FLIXONASE ARI	SINECOD
FLIXONASE	SYNFLORIX
FLIXOTIDE Inhaler	TIVICAY
FORTUM	TRACRIUM
HIBERIX	TWINRIX za djecu
IMIGRAN	TWINRIX za odrasle
INFANRIX - IPV	ULTIVA
INFANRIX Hexa	VENTOLIN inhaler
INFANRIX IPV + Hib	VENTOLIN
KAPANOL	VOLTAREN emulgel 1%
KIVEXA	WELLBUTRIN XR
LACIPIL	XGEVA
LAMICTAL	ZEFFIX
LAMISIL 1%	ZINACEF
	ZINNAT

WÖRWAG PHARMA GmbH & Co.KG

Calwer Str. 7 \ Böblingen \ Njemačka

Zastupnik:

WÖRWAG PHARMA d.o.o. Banja Luka

Mladena Stojanovića br. 26 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051308940 \ Faks: 051308940 \ e-pošta: woearwag.bosna@teol.net

GABAGAMMA 100

GABAGAMMA 300

METFOGAMMA 1000

METFOGAMMA 500

METFOGAMMA 850
MILGAMMA 100
MILGAMMA N
MOXOGAMMA 0,2

MOXOGAMMA 0,3
MOXOGAMMA 0,4
THIOGAMMA 600 Oral

XELLIA PHARMACEUTICALS ApS

Dalslandsgade 11 \ DK-2300 Kopenhagen \ Danska

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ALVOBAC

INFLANOR

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: 035551150 \ Faks: 035551140 \ e-pošta: emina.ibric@zada.ba

ANAXAL
ANTARZA
ARITMON
ASA ZADA
ATENZIO PLUS
ATENZIO
AZID
BINOL
BLOCOR
BONEZA
CETIMIN
CIPROZAD
C-ZAD
DAFEN
DAMAR
DELOR
DIAMELL
DOLAP
ENOX Plus
ENOX
ESSO
FERZADA
FILEX
FLUXX
FOLIK
GLUCONORM
HELICOL
HYPERIL Plus
HYPERIL

KADRIL PLUS
KADRIL
KLOMID
LIPTIN
LISETRA
LOPRESS
LORAMIN
MELASA
MELCAM
METOCOR
MOXI
NIFURAN
OMETIC
PARACETAMOL ZADA
PAROXAL
PRODOL
RANID
SMART
SPAZMOL
SPILAK
TIACID
TINAZOL
TOPIRIN
VEDICOR
ZADARON
ZAPIN
ZASAN
ZOLPAN Control
ZOLPAN

ZAMBON S.P.A.

Via Lillo del Duca 10, 20091 Bresso \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Remedia d.o.o.

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

FLUIMUCIL 100

FLUIMUCIL 200

FLUIMUCIL 600

MONURAL

ZDRAVLJE A.D.Leskovac

Vlajkova 199 \ Leskovac \ Srbija

Zastupnik:

FINWELT D.O.O.

Branka Popovića 126 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051378110 \ Faks: 051378111 \ e-pošta: jbomestar@actavis.com

ACIKLOVIR

ACTASULID

ALOPRES

ALPHAPRES

AMIODARON

ANZOVIP

ATENOLOL ZDRAVLJE

BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE

CIPROCINAL

DILACOR

ENALAPRIL ZDRAVLJE

HALOPERIDOL

KANSEN

KARVILEKS

LOPERAMID ZDRAVLJE

MAPROTILIN

NIFELAT RETARD

OMEPROL

RANITIDIN Zdravlje

LIJEKOV I TRUDNOĆA

Upotreba lijekova u trudnoći može biti komplikovana zbog potencijalnih štetnih efekata na fetus koji se razvijaju in utero, izmijenjenog fiziološkog stanja majke, kao i zbog nedovoljnih iskustava u istraživanju lijekova u ovoj oblasti.

Lijekovi kao i faktori sredine mogu imati za posljedicu abnormalan razvoj ploda tj. teratogeni efekat. Teratogenost može prouzrokovati kongenitalne anomalije.

Agencija za hranu i lijekove SAD (Food and Drug Administration - FDA) svrstava lijekove u pet kategorija koje ukazuju na mogućnost sistemski resorbovanih lijekova da prouzrokuju defekt novorođenčeta.

PREGLED KATEGORIJA LIJEKOVA U TRUDNOĆI PREMA FDA

Kategorija	Definicija
A	Odgovarajuća ispitivanja nisu pokazala rizik za fetus u prvom trimestru trudnoće (1.) i ne postoje podaci o rizicima u kasnijim trimestrima.
B	Ispitivanja na životinjama nisu pokazala rizik za fetus, ali nema odgovarajućih ispitivanja na trudnicama ... ili ... u ispitivanjima na životinjama zabilježen je neželjeni efekat, ali odgovarajuća ispitivanja na trudnicama nisu pokazala rizik za fetus u 1. trimestru trudnoće i nema podataka o rizičnoj primjeni u kasnijim trimestrima.
C	Ispitivanja na životinjama su pokazala neželjeni efekat za fetus, ali nema odgovarajućih ispitivanja kod ljudi; prednost primjene ovih lijekova kod trudnica može biti prihvatljiva uprkos mogućim rizicima ... ili ... ne postoje ispitivanja na reprodukciju životinja kao ni odgovarajuća ispitivanja na ljudima.
D	Postoje podaci o riziku za fetus kod ljudi, ali moguće prednosti primjene ovih lijekova kod trudnica mogu biti prihvatljive uprkos njihovim mogućim rizicima.
X	Ispitivanja na životinjama ili ljudima su pokazala abnormalnosti na fetusu, ili izvještaji o neželjenim reakcijama ukazuju na postojanje rizika po fetus. Rizik primjene u trudnica jasno prevazilazi svaku moguću korist.

Kategorija u trudnoći sa oznakom "X" je naročito značajna za one slučajeve kada postoje bilo kakvi podaci koji mogu ukazati da je lijek teratogen i da odnos rizik-korist ne podržava upotrebu lijeka (primjena lijeka je kontraindikovana u trudnoći).

Lijekovi mogu djelovati štetno na plod u bilo kom razdoblju trudnoće. Poznato je da u prvom trimestru (1. trimestar), lijekovi mogu izazvati urođene malformacije (teratogeneza). Osim toga, lijekovi primijenjeni u toku 2. i 3. trimestra mogu dovesti do poremećaja rasta i razvoja organa fetusa, a ukoliko se primijene neposredno pred porođaj ili u toku porođaja, postoji opasnost nepredviđenih događaja samog porođaja kao i ishoda po novorođenče. Ukoliko je upotreba lijekova u trudnoći, tokom porođaja, poslije porođaja i u toku perioda dojenja ipak neophodna, potrebno je majku pravilno edukovati i upoznati je sa rizikom, odnosno, koristima svakog lijeka za majku i plod, odnosno, majku i novorođenče. Lijekove u trudnoći trebalo bi propisivati samo u slučajevima kada se procijeni da je korist koja se očekuje za majku, veća od rizika za plod koji sa sobom nosi primjena pojedinog lijeka. **Tokom prvog trimestra trebalo bi izbjegavati primjenu bilo kojeg lijeka.**

U prilogu je data lista lijekova za koje se, prema podacima prikupljenim praćenjem njihove primjene, zna da mogu izazvati neželjene efekte ako se primijene tokom trudnoće, a naveden je i trimestar rizika (1., 2. ili 3.). Za neke nove lijekove navedeni su i podaci dobijeni istraživanjem na životinjama.

Izostanak nekog lijeka sa ove liste ne znači i njegovu neškodljivost.

LISTA LIJEKOVA KOJE BI TREBALO IZBJEGAVATI ILI KORISTITI UZ OPREZ U TRUDNOĆI

(u zagradi je naznačen trimestar trudnoće kad je rizik najviše izražen: 1., 2., 3.)

LIJEK	Kategorija	Napomena
ACE-inhibitori	(1., 2., 3. po nekim izvorima samo 2. i 3.)	izbjegavati; može štetno djelovati na fetalnu i neonatalnu kontrolu pritiska i bubrežne funkcije; takođe, mogući su defekti lobanje i oligohidramnion; pokazana je toksičnost u eksperimentima na životinjama
acebutolol	B	
acetazolamid	C	v. diuretici
acetilsalicilna kiselina	C (1., 2.) D (3.)	poremećena funkcija trombocita, rizik krvavljenja; pomjeren početak i produženo trajanje porođaja sa većim gubitkom krvi; posljednjih nekoliko nedjelja izbjegavati analgetske doze ako je moguće (niske doze, vjerovatno, neškodljive); uz visoke doze, zatvaranje ductus arteriosusa in utero i mogućnost perzistirajuće plućne hipertenzije kod novorođenčeta; kernikterus kod novorođenčeta
acenokumarol	D	v. antikoagulansi, oralni
acetilcistein	B	
aciklovir	C	preporučuje se upotreba samo kada potencijalna korist nadmašuje rizik; ograničena resorpcija kod primjene lokalnih oblika
acitretin	(1., 2., 3.)	teratogen; mora se koristiti kontracepcija najmanje 1 mjesec prije liječenja i najmanje 2 godine nakon prestanka terapije
adrenalin (epinefrin)	C	
akarboza	B	izbjegavati
albendazol	C	teratogenost u eksperimentima na životinjama
alendronska kiselina (natrijum-alendronat)	C	v. bifosfonati
alfa-blokatori (postsinaptički)		nema dokaza o teratogenosti; preporučuje se primjena samo kada potencijalna korist nadmašuje rizik
alfentanil	C	D - ako se primjenjuje produženo ili ako se daje u visokim dozama
alklometazon	C	v. kortikosteroidi

alkohol	D (1., 2.)	svakodnevno konzumiranje je teratogeno (fetalni alkoholni sindrom) i može izazvati zastoj u rastu; umjereno konzumiranje jedne čaše pića, vjerovatno, je neškodljivo; kod novorođenčeta čija majka je alkoholičarka, može se javiti apstinencijalni sindrom; X - visoke doze
alopurinol	C	nije opisana toksičnost; izbjegavati; koristiti samo kad nema sigurnije alternative i kada bolest predstavlja rizik za majku ili za dijete
alprazolam	D	v. benzodiazepini
alteplaza	C	po uputstvu proizvođača
amfebutamon (bupropion)	B	izbjegavati primjenu u trudnoći
amfotericin	B	nije poznata štetnost; ipak izbjegavati ga, osim ako potencijalna korist nadmašuje rizik
amifostin	C	izbjegavati, nema pouzdanih podataka
amikacin	D	v. aminoglikozidi
amilorid	B	v. diuretici
aminoglikozidi	(2., 3.)	oštećenje slušnog, vestibularnog nerva; mali rizik uz primjenu gentamicina i tobramicina, ali ako nisu neophodni treba ih izbjegavati (ako se primijene, pratiti koncentraciju u plazmi)
aminofilin	C	v. teofilin
amitriptilin	C	v. antidepresivi, triciklični
amiodaron (amjodaron)	(2., 3.)	D-moguć rizik nastanka neonatalne gušavosti; primijeniti samo ako ne postoji alternativni lijek
amlodipin	C	v. blokatori kalcijumskih kanala
amoksicilin klavulanska kiselina (i sam amoksicilin)	B	nema dokaza o teratogenosti; izbjegavati ga ukoliko nije neophodan
ampicilin (i sa sulbaktamom)	B	
amprenavir	C	izbjegavati rastvor za oralnu primjenu zbog visokog sadržaja propilen-glikola; savjetuje se primjena kapsula samo ako je potencijalna korist veća od rizika (teratogenost i toksičnost u studijama na životinjama)
amrinon	C	
amsakrin		izbjegavati (pokazana teratogenost i toksičnost u studijama na životinjama)
anabolički steroidi	(1., 2., 3.)	maskulinizacija ženskog fetusa

androgeni	(1., 2., 3.)	maskulinizacija ženskog fetusa
anestetiци, lokalni	(3.)	kod visokih doza, respiratorna depresija kod novorođenčeta, hipotonija; bradikardija poslije paracervikalne ili epiduralne anestezije
anestetiци, opšti	(3.)	respiratorna depresija kod novorođenčeta
antidepresivi, SSRI	(1., 2., 3.)	primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika (nema dokaza o teratogenosti); izbjegavati sertalin
antidepresivi, triciklični i slični		moguća tahikardija, razdražljivost i mišićni spazam kod novorođenčeta
antiepileptici		svi antiepileptici (v. karbamazepin, etosuksimid, fenobarbital, fenitoin, valproat, vigabatrin) su teratogeni, ali korist primjene antiepileptika je veća od rizika za plod; rizik teratogenosti veći pri primjeni više od jednog antiepileptika
antihistaminici		nema dokaza o teratogenosti; embriotoksičnost zabeležena u studijama na životinjama koje su tretirane visokim dozama hidrokisizina, loratadina i mizolastina (izbjegavati primjenu)
antikoagulansi (heparin) antikoagulansi, oralni	(1., 2., 3.) (1., 2., 3.)	opisana osteoporoza poslije produžene primjene kongenitalne malformacije; krvavljenja kod novorođenčeta ("varfarinski sindrom")
antipsihotici		opisani ekstrapiramidalni efekti kod novorođenčeta (klozapin, olanzapin, risperidon)
astemizol	C	v. antihistaminici
atenolol	D	v. beta-adrenergički blokatori
atorvastatin	X	javlja se u majčinom mlijeku; kontraindikovano
atrakurijum	C	iako ne prolazi placentu u značajnoj količini, proizvođač savjetuje upotrebu samo ako je potencijalna korist veća od rizika
atropin	C	
auranofin	C	v. zlato
aurotiomalat-natrijum	C	v. zlato
A-vitamin	C (1.)	visoke doze mogu biti teratogene
azatioprin	D	odluka o prekidu terapije tokom trudnoće zavisi od stanja bolesti; izbjegavati terapiju u trudnoći; izbjegavati trudnoću 4 mjeseca poslije prestanka primjene lijeka

azitromicin	B	nije poznata štetnost po plod; proizvođač savjetuje primjenu samo ako nema adekvatne alternative
aztreonam	B	savjetuje se izbjegavanje primjene u trudnoći
baklofen	C	toksičnost u eksperimentima na životinjama
barbiturati	(3.)	simptomi apstinencije kod novorođenčeta, v. i fenobarbital
baziliksimeb	B	izbjegavati; za vrijeme terapije koristiti kontracepciju i 8 nedjelja poslije posljednje doze
beklometazon	C	v. kortikosteroidi
benzerazid (sa levodopom)		toksičnost u eksperimentima na životinjama
benzodiazepini		izbjegavati ako je moguće (tokom kasne trudnoće ili porođaja visoke doze mogu izazvati hipotermiju, hipotoniju i respiratornu depresiju kod novorođenčeta); hronična primjena može izazvati kod novorođenčeta simptome apstinencije
beta-adrenergički blokatori (atenolol)	D	može doći do zaostajanja intrauterinog rasta; moguća hipoglikemija i bradikardija novorođenčeta; veći rizik kod postojanja teške hipertenzije
betaksolol	C	v. beta-adrenergički blokatori
betametazon	C	v. kortikosteroidi
bezafibrat	(1., 2., 3.)	izbjegavati; mogućnost uticaja na rast ploda uslijed antiholesterolnog efekta
bifosfonati		izbjegavati
bisoprolol	C	v. beta-adrenergički blokatori
bleomicin	D	izbjegavati (teratogenost u ispitivanjima na životinjama)
blokatori kalcijumskih kanala		mogu inhibirati kontrakcije; pokazana teratogenost diltiazema i nekih dihidropiridina u eksperimentima na životinjama; potrebna procjena rizika za plod u odnosu na rizik po majku u slučaju od izostavljanja antihipertenzivne terapije majke ili primjene alternativnog lijeka
bromokriptin	C	
bromazepam	D	v. benzodiazepini
budesonid	C	v. kortikosteroidi
bumetanid	D	v. diuretici
bupivakain	C	v. anestetici, lokalni
bupropion	B	v. amfebutamon

buserelin		izbjegavati
buspiron	B	izbjegavati (toksičnost u eksperimentima na životinjama)
busulfan	D	izbjegavati (teratogenost kod životinja); potrebna kontracepcija tokom primjene lijeka
butilskopolamin	C	
butorfanol	C	D - ukoliko je produžena upotreba ili ukoliko se daje u visokom dozama
celekoksib	C	
cefalosporini	B	nije poznato štetno djelovanje
celiprolol	B	v. beta-adrenergički blokatori; D - u 2. i 3. trimestru
ciklofosamid	D	izbjegavati (tokom primjene lijeka i najmanje 3 mjeseca nakon primjene potrebna je kontracepcija i kod muškarca i kod žene)
cikloserin	C	primijeniti samo ukoliko je potencijalna korist veća od rizika
ciklosporin	C	
cilazapril		v. ACE-inhibitori
cimetidin	B	izbjegavati
cinarizin		v. antihistaminici
ciprofibrat		pokazana toksičnost u ispitivanjima na životinjama
ciprofloksacin	C	v. hinoloni
ciproteron		feminizacija muškog ploda
cisaprid	C	izbjegavati ga, osim ako je potencijalna korist veća od rizika
cisatrakurijum	B	izbjegavati
cisplatin	D	izbjegavati (teratogenost i toksičnost u eksperimentima na životinjama)
citarabin	D	izbjegavati (teratogenost i toksičnost u eksperimentima na životinjama)
dakarbazin	C	izbjegavati (teratogenost i toksičnost u eksperimentima na životinjama); osigurati kontracepciju i kod muškarca i kod žene tokom 6 mjeseci nakon primjene lijeka
daklizumab		izbjegavati u trudnoći
daktinomycin	C	izbjegavati; (zabilježena teratogenost u ispitivanjima na životinjama)
danazol	X (1., 2., 3.)	izbjegavati; ima slabo androgeno djelovanje; opisana virilizacija ženskog ploda
dantrolen	C	

dapson (3)		neonatalna hemoliza i methemoglobinemija, ukoliko se primjenjuje dapson, potreban dodatak folata majci
daunorubicin	D	izbjegavati (teratogenost i toksičnost u eksperimentima na životinjama)
deksametazon		v. kortikosteroidi; lokalno - C
dekstrometorfan		v. analgetici, opioidni
dezmpresin	B	slabo oksitocinsko dejstvo u 3. trimestru
dezogestrel	X	v. kontraceptivi, oralni
diazepam	D	v. benzodiazepini
diazoksid	C (2., 3.)	produžena primjena može izazvati alopeciju i smanjenu toleranciju glukoze novorođenčeta;
didanozin	B	upotrijebiti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
didrogesteron	B	v. gestageni
difenhidramin	B	v. antihistaminici
diflunisal	C	v. NSAIL
difluokortolon		v. kortikosteroidi
digoksin	C	moгуća potreba za prilagođavanjem doze
dihidroergotamin	X (1., 2., 3.)	kontraindikovan, oksitocinski efekat na uterus u trudnoći
diklofenak	B	D u 3. trimestru ili blizu porođaja
diltiazem	C	v. blokatori kalcijumskih kanala
difenhidramin (dimenhidrinat)	B	v. antihistaminici
diuretici	(1.) (3.)	ne treba ih koristiti u liječenju hipertenzije u trudnoći (dokazana je toksičnost acetazolamida u eksperimentima na životinjama; tiazidi kod novorođenčeta mogu izazvati trombocitopeniju)
dipiridamol	B	
distigmin		izbjegavati; može potencirati kontrakcije uterusa
disulfiram	C	visoke koncentracije acetaldehida mogu, u prisustvu alkohola, biti teratogene
dizopiramid	C (3.)	može indukovati kontrakcije
docetaksel	D	izbjegavati (toksičnost i smanjena plodnost u eksperimentima na životinjama); proizvođač preporučuje kontracepciju tokom primjene i najmanje 3 mjeseca nakon nje
doksazosin	C	v. alfa-blokatori, postsinaptički

doksepin		sigurnost primjene u trudnoći nije ustanovljena
doksiciklin	D	v. tetraciklini
dokсорubicin	X	izbjegavati (teratogenost i toksičnost u eksperimentima na životinjama), kod lipozomalnih oblika potrebna kontracepcija tokom primjene lijeka i najmanje 6 mjeseci nakon primjene kod muškarca i žene
dornaza-alfa	B	nema dokaza teratogenosti, preporučuje se primjena samo kada je potencijalna korist veća od rizika
droperidol	C	v. antipsihotici
efavirenc	C	izbjegavati; primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
efedrin	C	
ekonazol	C	nije poznato štetno djelovanje
enalapril	C (1.); D (3.)	v. ACE-inhibitori
enoksacin	C	
enoksaparin	B	izbjegavati
epirubicin	D	izbjegavati (kancerogenost u eksperimentima na životinjama)
epoetin (eritropoetin)	C	nema dovoljno podataka
ergometrin	(1., 2., 3.)	oksitocinski efekat na uterus u trudnoći
ergotamin	X	kontraindikovani
eritromicin	B	nije poznato štetno djelovanje
esmolol	C	
estrogeni i gestageni (komb. kontracept.)	X	kontraindikovani
etambutol	B	
etanercept	B	izbjegavati; nema dovoljno podataka o sigurnosti primjene lijeka u trudnoći
etidronska kiselina (etidronat)	B	v. bifosfonati
etodolak	C	D u 3. trimestru i u periodu blizu porođaja
etomidat	C	v. anestetici, opšti
etopozid	D	izbjegavati (teratogenost u eksperimentima na životinjama)
etosuksimid	C (1.)	postoji mogućnost teratogenog djelovanja, v. antiepileptici
famciklovir	C	v. aciklovir
famotidin	B	izbjegavati, osim ako je potencijalna korist veća od rizika

feksofenadin	C	v. antihistaminici
felodipin	C	v. blokatori kalcijumskih kanala
fenitoin	D (1., 3.)	potencijalno teratogen, kongenitalne malformacije; razmotriti potrebu dodatne terapije za majku (npr. folna kiselina 5 mg/dan); sklonost krvavljenju kod novorođenčeta; majci dati prije porođaja profilaktički vitamin K, a nakon porođaja i novorođenčetu;
fenobarbital (fenobarbiton)	D (1., 3.)	kongenitalne malformacije; sklonost krvavljenju kod novorođenčeta, rizik oštećenja fetusa, respiratorna depresija fetusa; majci dati prije porođaja profilaktički vitamin K, a nakon porođaja i novorođenčetu;
fenofibrat	C (1., 2., 3.)	pokazana toksičnost u studijama na životinjama
fenoprofen	B	D u 3. trimestru i blizu porođaja
fenoterol	B	v. lijekovi sa efektom na respiratorni sistem
fenotiazini		v. antipsihotici
fentanil	C	D - ako je primjena produžena, ili ako se lijek daje u visokim dozama
filgrastim	C	toksičnost u eksperimentima na životinjama; preporučuje se samo ako je potencijalna korist veća od rizika
finasterid	X (1., 2., 3.)	izbjegavati polni odnos bez zaštite; moguća feminizacija muškog ploda
fitomenadion	C	izbjegavati; primijeniti samo ako je korist veća od rizika
flucitozin	C	pokazana teratogenost u studijama na životinjama; primijeniti samo ako je korist veća od rizika
fludarabin	D	izbjegavati (embriotoksičnost i teratogenost u eksperimentima na životinjama); koristiti kontracepciju kod muškarca i žene najmanje još 6 mjeseci poslije primjene
flufenazin	C	v. antipsihotici
flukonazol	C	izbjegavati
flumazenil	C	izbjegavati; primijeniti samo ako je korist veća od rizika
flunisolid	C	v. kortikosteroidi
fluocinolon	C	izbeći dugotrajnu primjenu za vrijeme trudnoće
fluokortolon	C	v. kortikosteroidi
fluoksetin	C	v. antidepresivi, SSRI

fluorouracil	X	izbjegavati (teratogenost)
flurazepam	X	v. benzodiazepini (kontraindikovan)
flurbiprofen	B	D - u 3. trimestru i u periodu blizu porođaja
flutikazon	C	v. kortikosteroidi
fluvastatin	X	kontraindikovan
fluvoksamin	C	v. antidepresivi, SSRI
folitropin alfa i beta		izbjegavati
folkodin		v. analgetici, opioidni
fosinopril	C (1.)	D - u 2. i 3. trimestru; v. ACE-inhibitori
foskarnet		izbjegavati
furosemid	C	v. diuretici
gabapentin	C	
ganciklovir	C	
gemcitabin	D	izbjegavati (teratogenost u eksperimentima na životinjama)
gemfibrozil	C (1., 2., 3.)	izbjegavati; (antiholesterolsko djelovanje), postoji teorijska mogućnost uticaja na embrionalni rast i razvoj
gentamicin	D	v. aminoglikozidi
glatirameracetat	B	izbjegavati; primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
glibenklamid (gliburid)	C	v. derivati sulfonilureje
glikvidon	C	v. derivati sulfonilureje
glimepirid	C	v. derivati sulfonilureje
glipizid	C	v. derivati sulfonilureje
glukagon	B	
goserelin	X	izbjegavati u trudnoći; uvjeriti se da žena nije trudna prije tretmana i koristiti nehormonsku kontracepciju za vrijeme terapije;
granisetron	B	primjeniti samo ako je neophodno; nema pouzdanih podataka o štetnosti
griseofulvin	C	izbjegavati (fetotoksičnost i teratogenost u studijama na životinjama), zahtijevati kontracepciju još 1 mjesec poslije prestanka primjene lijeka
haloperidol	C	v. antipsihotici
halotan	C	v. anestetici, opšti
heparin	C	
hidrokortizon	C	v. kortikosteroidi
hidrohlortiazid	B	v. diuretici
hidroksiprogesteron	X	

hidroksiurea	D	izbjegavati (teratogenost u eksperimentima na životinjama); koristiti kontracepciju prije primjene i tokom nje
hidroksizin	C	
hijaluronidaza	C	
hidralazin	C	izbjegavati u 3. trimestru
hinidin	C	
hinoloni	(1., 2., 3.)	izbjegavati; artropatija i teratogenost u eksperimentima na životinjama
hlorambucil	D	izbjegavati; potrebna kontracepcija tokom primjene kod muškarca i kod žene
hloramfenikol	C (3.)	sindrom sivog novorođenčeta sa kardiovaskularnim kolapsom
hlordiazepoksid	D	
hlorfeniramin	B	v. antihistaminici
hlorokin		ostećenje VIII nerva, trombocitopenija, očni defekti
hlorpromazin	C	
hlortalidon	D	v. diuretici
holestiramin	C	može uzrokovati smanjenje resorpcije liposolubilnih vitamina sa potencijalnim neželjenim dejstvom na fetus
hormon rasta	C	v. somatropin
ibuprofen	B	D u 3. trimestru ili u periodu blizu porođaja
idarubicin	D	izbjegavati (teratogenost i toksičnost u eksperimentima na životinjama)
idoksuridin	C	
ifosfamid	D	izbjegavati (teratogenost i toksičnost u eksperimentima na životinjama); koristiti kontracepciju kod muškarca i žene za vrijeme primjene i najmanje 6 mjeseci poslije nje
imipenem sa cilastatinom	C	proizvođač opisuje toksičnost u eksperimentima na životinjama
imipramin	B	
indapamid	B	v. diuretici
indinavir	C	primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
indometacin	B	D - ako se duže upotrebljava
infliksimab	C	izbjegavati; koristiti kontracepciju za vrijeme uzimanja lijeka i 6 mjeseci poslije posljednje doze lijeka

inhibitori konvertaze angiotenzina I		v. ACE-inhibitori
inhibitori MAO i (uključujući moklobemid)	(1., 2., 3.)	nema dokaza o štetnosti, propuručuje se izbjegavanje primjene za vrijeme trudnoće
interferon 2 alfa rekombinantni	C	izbjegavati
insulin	B (1., 2., 3.)	lijek izbora za hiperglikemiju u trudnoći; potrebu za insulinom tokom trudnoće provjeravati
irinotekan		primijeniti samo u situacijama kada je život ugrožen (u eksperimentima na životinjama dokazana je toksičnost u visokim dozama); koristiti kontracepciju za vrijeme primijene lijeka i najmanje mjesec dana poslije nje;
isosorbiddinitrat	C	
isosorbidmononitrat	B	
isradipin	C	v. blokatore kalcijumskih kanala
itrakonazol	C	upotrijebiti samo u slučajevima kada je ugrožen život; obavezna kontracepcija za vrijeme terapije
izofluran	C	v. anestetici, opšti
izoniazid	C	
izotretinoin	X (1., 2., 3.)	kontraindikovano, teratogeno, neophodna kontracepcija najmanje mjesec dana prije početka uzimanja lijeka, za vrijeme oralne terapije i najmanje mjesec dana poslije završetka terapije; izbjegavati lokalnu terapiju
jod i jodidi (kalijum-jodid)	D (2., 3.)	hipotireoza kod novorođenčeta
kalcijum-folinat	C	koristiti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
kalcitonin (lososov)	C	izbjegavati; (toksičnost u eksperimentima na životinjama); koristiti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
kalcitriol	C	
kalijum-hlorid	C	
kanamicin	D	v. aminoglikozidi
kaptopril	C (1)	D - u 2. i 3. trimestru; v. ACE-inhibitori
karbamazepin	D (1.) (3.)	postoji rizik teratogenosti (potreban dodatak folata 5 mg/dan), zbog sklonosti ka krvavljenju kod novorođenčeta, razmotriti potrebu profilaktičke primjene vitamina K majci prije porođaja a nakon porođaja i novorođenčetu;

karbocistein		savjetuje se izbjegavanje primjene u trudnoći
karboplatin	D	izbjegavati (teratogenost i embriotoksičnost u eksperimentima na životinjama)
karboprost	X	
karmustin	D	izbjegavati; (teratogenost i embriotoksičnost u studijama na životinjama), preporučuje se kontracepcija kod muškaraca i žena za vrijeme primjene lijeka
ketamin	D	v. anestetici, opšti
ketokonazol	C	teratogenost u eksperimentima na životinjama
ketoprofen	B	D - u 3. trimestru ili u periodu blizu porođaja
ketorolak	C	D - u 3. trimestru ili u periodu blizu porođaja
ketotifen	C	
klaritromicin	C	izbjegavati; treba ga koristiti samo ako nije raspoloživ alternativni lijek
klindamicin	B	nije poznato štetno dejstvo (vagin. i lok.)
klodronska kiselina (klodronat)		v. bifosfonati
kloksacilin	B	
klofibrat	C	izbjegavati primjenu u periodu blizu porođaja
klometiazol		izbjegavati ako je moguće, naročito u 1. i 3. trimestru trudnoće
klomifen	X	kontraindikovan, mogući efekti na razvoj ploda
klomipramin	C	v. antidepresivi, tiriciklični
klonidin	C	
klonazepam		v. antiepileptici, sigurnost nije utvrđena
klorazepat	D	
klozapin	B	izbjegavati
kodein	C	D - ako je produžena primjena lijeka ili ako se daju visoke doze
kontraceptivi, oralni	X	epidemiološki podaci ukazuju na štetno djelovanje na plod
kortikosteroidi		korist od primjene (npr. u astmi) je veća od rizika, sistemska primjena visokih doza može izazvati supresiju nadbubrežne žlijezde ploda i novorođenčeta; rizik od intrauterinog zaostajanja rasta kod dugotrajne sistemske primjene
kromoglicinska kiselina (kromoglikat)	B	nije poznato štetno dejstvo
kromoglikat-natrijum	B	

kvinapril	C (1.)	D - u 2. i 3. trimestru trudnoće
labetalol	C	v. beta-adrenergički blokatori
lamivudin	C	izbjegavati tokom 1. trimestra; nema pouzdanih podataka
lamotrigin	C	v. antiepileptici
lanzoprazol	B	izbjegavati
latanoprost	C	izbjegavati
leflunomid	X	kontraindikovan
lenograstim		toksičnost u eksperimentima na životinjama; primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
levodopa/karbidopa benzerazid	C	toksičnost u eksperimentima na životinjama
levonorgestrel	X	
levotiroksin	A	
lidokain (kao anestetik)	C	
lidokain (kao antiaritmik)	B	
lindan	B	
litijum	D (1.) (2., 3.)	izbjegavati ako je moguće (rizik od teratogenosti uključujući i srčane mane); preporučuje se pažljivo praćenje koncentracije litijuma u serumu (rizik od toksičnosti kod novorođenčeta)
lizinopril (1)	C	D - 2. i 3. trimestru trudnoće; v. ACE-inhibitori
loperamid	B	izbjegavati
loratadin	B	embriotoksičnost u ispitivanjima na životinjama
lorazepam	D	v. benzodiazepini
losartan	C	D - u 2. i 3. trimestru, obustaviti primjenu lijeka ako je utvrđena trudnoća
lovastatin	X	kontraindikovan
manitol	C	
maprotilin	C	v. antidepresivi, triciklični i slični
mebendazol	C	teratogenost u eksperimentima na životinjama
megestrol	X	
meksiletin	C	

melfalan	D	izbjegavati (potrebna kontracepcija tokom primjene kod muškaraca i kod žena), teratogen
meloksikam	C	v. NSAIL
menotrofin	X	izbjegavati
merkaptopurin	D	izbjegavati (teratogenost)
meropenem	B	primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika; nema pouzdanih podataka
mesalazin	B	neznatna količina lijeka prolazi kroz placentu
mesna	B	nije poznato štetno dejstvo
mesterolone		v. androgeni
metadon	C	v. analgetici, opioidni
metformin	B (1., 2., 3.)	izbjegavati
metiklotiazid	B	
metildopa	B	nije poznato štetno dejstvo
metilprednizolon	B	v. kortikosteroidi
metiltestosteron	X	kontraindikovan
metoklopramid	B	primijeniti samo ako je neophodno
metoksalen	C	
metoprolol	C	v. beta-adrenergički blokatori
metotreksat	X	izbjegavati; potrebna kontracepcija kod muškaraca i kod žena tokom i najmanje 6 mjeseci nakon terapije;
metronidazol	B	preporučuje se izbjegavanje visokih doza, naročito u 1. trimestru; opisani tumori u eksperimentima na životinjama;
midazolam	D	v. benzodiazepini
mikofenolat (mofetil)	C	izbjegavati; potrebna kontracepcija tokom terapije i najmanje 6 mjeseci poslije nje;
mikonazol	C	izbjegavati
milrinone	C	
minoksidil	C (3.)	opisan hirzutizam kod novorođenčeta
misolastan		izbjegavati
mitoksantron	D	izbjegavati; potrebna kontracepcija kod muškaraca i kod žena tokom terapije i najmanje 6 mjeseci poslije nje;
mitomicin	C	izbjegavati (teratogenost u eksperimentima na životinjama);
mivakurijum	C	izbjegavati
moklobemid		v. inhibitori MAO
molgramostim		izbjegavati; nema pouzdanih podataka
moricizin	B	

montelukast	B	izbjegavati ako nije neophodan;
morfin	B	D - ako se primjenjuje prolongirano, ili ako treba primijeniti visoke doze;
mupirocin	B	izbjegavati; primijeniti ako je potencijalna korist veća od rizika;
naltrekson	C	
nalokson	B	primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika;
naproksen	B	D - u 3. trimestru ili u periodu blizu porođaja
natrijum-valproat	D	v. valproat
nelfinavir	B	izbjegavati; primijeniti ako je potencijalna korist veća od rizika;
neomicin		v. aminoglikozidi
neostigmin	C (3.)	mijastenija novorođenčeta kod visokih doza!!!
NSAIL	(3.)	izbjegavati; (ili primjenjivati samo ako je potencijalna korist veća od rizika); dugotrajna primjena može dovesti do ranog zatvaranja <i>ductus arteriosusa</i> i mogućnosti pojave perzistirajuće plućne hipertenzije kod novorođenčeta; može se javiti odložen početak i produženo trajanje kontrakcija
netilmicin		v. aminoglikozidi
nevirapin	C	nema dovoljno podataka o sigurnosti primjene u trudnoći
nifedipin	C	v. blokatori kalcijumskih kanala
nikardipin	C	v. blokatori kalcijumskih kanala
nikotin !!!	C (1., 2., 3.)	izbjegavati
nimodipin	C	v. blokatori kalcijumskih kanala
nisoldipin	C	v. blokatori kalcijumskih kanala
nistatin	B A	oralna primjena vaginalna primjena
nitrazepam		v. benzodiazepini
nitrofurantoin	B (3.)	kontraindikovana primjena u periodu blizu porođaja; (hemoliza neonatusa)
nitroglicer (i.v.)	C	
nitroglicer (sublingvalno)	C	
nitroglicer (produženo dejstvo -retard oblici)	B	
nitroglicer (transdermalno)	B	
nitroglicer(mast)	B	
nitroprusid	C	

nizatidin	B	ako nije neophodan, izbjegavati ga
noretisteron		v. kontraceptivi, oralni
norfloksacin	C	v. hinoloni
norgestimat		v. kontraceptivi, oralni
nortriptilin	D	
ofloksacin	C	
oksazepam	D	v. benzodiazepini
oksitocin	X	kontraindikovan
okspre nolol		v. beta-adrenergički blokatori
oktreetid	B (1., 2., 3.)	moгуć efekat na rast fetusa; primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika;
olanzapin	C	primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika;
omeprazol	C	teratogenost u eksperimentima na životinjama, izbjegavati kombinovanje omeprazola sa klaritromicinom u terapiji;
ondansetron	B	nema pouzdanih podataka; izbjegavati, primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika;
opioidni analgetici	(3.)	depresija respiracije i simptomi apstinencije kod novorođenčeta kod majki koje su primjenjivale opioide; rizik aspiracione pneumonije kod majke tokom porođaja;
orlistat	B	izbjegavati, nema podataka;
paklitaksel	D	izbjegavati; pokazana teratogenost u eksperimentima na životinjama;
pamidronska kiselina (pamidronat)	C	v. bifosfonati
pankreatin (pankreasni enzimi)	C	nema podataka o štetnom dejstvu u trudnoći;
pankuronijum	C	izbjegavati; osim ako je potencijalna korist veća od rizika;
pantoprazol	B	izbjegavati, osim ako je potencijalna korist veća od rizika
paracetamol		nije poznato štetno dejstvo;
paroksetin	C	v. antidepresivi, SSRI
penicilamin	D (1., 2., 3.)	može doći do abnormalnosti fetusa, ako je moguće, izbjegavati primjenu za vrijeme trudnoće
penicilini	B	nema podataka o štetnom dejstvu
pentazocin	C	D - ako se dugo upotrebljava, ili ako su date visoke doze
perindopril		v. ACE-inhibitori
permetrin	B	

petidin		v. analgetici opioidni
pilokarpin	C	izbjegavati; toksičnost u studijama na životinjama
pindolol	B	v. beta-adrenergički blokatori
piperacilin	B	v. penicilini
pirazinamid	C	
piracetam		izbjegavati
piridostigmin	C (3.)	mijastenija novorođenčeta kod primjene visokih doza;
pirimetamin	C	
piroksikam	C	D - u 3. trimestru ili u periodu blizu porođaja;
povidon - jod	(2., 3.)	moгуća resorpcija joda i njegovo dejstvo na štitaštu žlijezdu ploda
prazosin	C	v. alfa-blokatori (postsinaptički)
prednizolon	B	v. kortikosteroidi
prednizon	B	v. kortikosteroidi
primidon	D	v. fenobarbital
pralidoksim	C	
pravastatin	X	kontraindikovao
gestageni (progesteron)	X (1.)	visoke doze mogu biti teratogene
probenecid	B	
prokainamid	C	
prokain	C	
prokarbazin	D	izbjegavati (teratogenost u eksperimentima na životinjama)
promazin	C	v. antipsihotici
prometazin	C	izbjegavati
propafenon	C	izbjegavati, nema pouzdanih podataka
propiltiouracil	D (2., 3.)	moгуća hipotireoza kod novorođenčeta
propofol	B	v. anestetici, opšti
propoksifen	C	D - ako je produžena primjena, ili ako je data visoka doza
propranolol	C	v. beta-adrenergički blokatori
pseudoefedrin	B	nije poznato štetno djelovanje
radioaktivni jod	X (1., 2., 3.)	trajna hipotireoza - izbjegavati
ramipril	C (1.)	D - u 2. i 3. trimestru trudnoće
ranitidin	B	izbjegavati ako nije neophodan
reboksetin		izbjegavati
remifentanil	C	nema pouzdanih podataka o sigurnosti primjene u trudnoći
repaglinid	C	izbjegavati, alternativa je insulin

ribavirin	X	izbjegavati
rifampicin	C (1.,3.)	teratogenost sa visokim dozama u eksperimentima na životinjama, može biti povećan rizik krvavljenja kod novorođenčeta; moguć deficit vitamina K i hemoragija za vrijeme trudnoće
riluzol	C	izbjegavati, nema pouzdanih podataka
risperidon	C	primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
ritodrin	B	
ritonavir	B	primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
rivastigmin	C	primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
rofekoksib	C	D - u 3. trimestru trudnoće ili u periodu blizu porođaja
rokuronijum	B	izbjegavati; primijeniti samo ako je potencijalna korist veća od rizika
sakvinavir	B	nema dovoljno informacija
salicilati	D	v. acetilsalicilna kiselina
salmeterol	C	v. salbutamol
selegilin	C	
sertralin	C	v. antidepresivi, SSRI
simvastatin	X	kontraindikovano
somatropin	C	prekinuti u trudnoći, nema pouzdanih podataka, prisutan teorijski rizik
sotalol	B	v. beta-adrenergički blokatori
spironolakton	B	toksičnost u eksperimentima na životinjama
statini	X	Izbjegavati; opisane kongenitalne malformacije; smanjena sinteza holesterola može uticati na razvoj ploda; v. konkretne lijekove
stavudin	C	informacije nisu dovoljne
streptokinaza	C (1., 2., 3.)	mogućnost odvajanja placente u prvih 18 nedjelja; teorijska mogućnost fetalnog krvavljenja tokom cijele trudnoće; izbjegavati primjenu postpartalno
streptomycin	D	v. aminoglikozidi
sufentanil	C	D - ako se dugo primjenjuje ili ako se primjenjuje u visokim dozama
sukcinitilholin (suksametonijum)	C	može doći do umjerenog produženja relaksacije kod majke
sulfadiazin-srebro	B	izbjegavati ako nije neophodan; upotrijebiti ga sa oprezom

sulfasalazin	B (3.)	teorijski rizik hemolize kod novorođenčeta; majci bi trebalo dati odgovarajuću nadoknadu folata
sulfonamidi	(3.)	hemoliza i methemoglobinemija kod novorođenčeta; strah od većeg rizika kernikterusa kod novorođenčeta smatra se bez osnova;
sulfametoksazol sa trimetoprimom (kotrimoksazol)	C (1., 3.)	teorijski rizik teratogenosti (trimetopim je antagonist folne kiseline); hemoliza i methemoglobinemija kod novorođenčeta;
sulfonilureja derivati		hipoglikemija novorođenčeta; kod svih dijabetičarki obično se zamjenjuju insulinom; u slučaju peroralne terapije, trebalo bi je prekinuti najmanje dva dana prije porođaja
sulindak		izbjegavati; D - u 3. trimestru ili u periodu blizu porođaja
sulpirid		v. antipsihotici
sumatriptan	C	ograničeno iskustvo – izbjegavati, osim ako je potencijalna korist veća od rizika primjene
tamoksifen	D	izbjegavati - mogući efekat na razvoj ploda; kontracepcija je potrebna tokom terapije i 2 mjeseca nakon nje;
teikoplanin		primjena samo ako je potencijalna korist veća od rizika primjene
temazepam	D	v. benzodiazepini
tenoksikam		v. nesteroidni antiinflamatorni antireumatici
teofilin	C (3.)	opisani su iritabilnost i apneja kod novorođenčeta
terazosin	C	
terbinafin		primjena samo ako je potencijalna korist veća od rizika; nema pouzdanih podataka
terbutalin	B	
terfenadin		v. antihistaminici
tetraciklini	D (1.) (2., 3.)	djelovanje na razvoj skeleta u eksperimentima na životinjama diskoloracija zuba; pri visokom parentralnim dozama, hepatotoksičnost kod majke
tetrakain	C	lokalna primjena
tiaprofenska kiselina		v. NAİL
tiazidi (3)		moгу uzrokovati trombocitopeniju kod novorođenčeta; vidjeti i pod: diuretici
tiklopidin	B	izbjegavati
timolol	C	v. beta-adrenergički blokatori

tinidazol		izbjegavati u prvom trimestru
tiogvanin	D	izbjegavati (teratogenost opisana kod djece čiji su očevi liječeni tiogvaninom); tokom primjene potrebna je kontracepcija i kod muškarca i kod žene
tiopenton		v. anestetici, opšti
tioridazin	C	v. antipsihotici
tiotepa	D	
tizanidin	C	primjena samo ako je potencijalna korist veća od rizika primjene - nema pouzdanih podataka; v. antiepileptici
tobramicin	D	v. aminoglikozidi
tokoferilacetat	(1., 2., 3.)	nema podataka o sigurnosti primjene visokih doza
tolbutamid	C	
tolterodin	C	izbjegavati
tramadol	C	nema pouzdanih podataka. (v. opioidi)
trandolapril	C	D - u 2. i 3. trimestru; v. ACE-inhibitori
traneksaminska kiselina		izbjegavati; primjena samo ako je potencijalna korist veća od rizika
trastuzumab		izbjegavati; primjena samo ako je potencijalna korist veća od rizika
trazodon	C	v. antidepresivi, triciklični
tretinoin	oralno-D (1, 2, 3) lokalno - C	teratogenost, neophodna kontracepcija najmanje 1 mjesec prije početka oralne terapije, za vrijeme terapije i najmanje 1 mjesec nakon njenog prestanka; izbjegavati i lokalno liječenje;
triamcinolon	C	v. kortikosteroidi
triamteren	B	v. diuretici
triheksifenidil	C	
trimetoprim	C (1.)	teorijski rizik teratogenosti (antagonist folata)
triprolidin	C	v. antihistaminici
tropisetron		toksičnost u eksperimentima na životinjama
urokinaza	(1., 2., 3.)	mogućnost odvajanja placente kod prvih 18 nedjelja; teorijska mogućnost fetalnog krvavljenja tokom cijele trudnoće; izbjegavati primjenu postpartalno - krvavljenje majke
vakcine (žive)	(1.)	teorijski rizik kongenitalnih malformacija; ipak, potreba za vakcinacijom može nadmašiti mogući rizik za plod; izbjegavati vakcinaciju protiv malih boginja - zauški - rubela

valproinska kiselina (valproat)	D (1., 3.)	ne davati u trudnoći; povećan rizik defekta kičmene moždine; opisana hepatotoksičnost i krvavljenje kod novorođenčeta (zbog hipofibrinogenemije), v. antiepileptici
valsartan	C	D - u 2. i 3. trimestru trudnoće
vankomicin	C	izbjegavati, osim ako je potencijalna korist veća od rizika - malo pouzdanih podataka
varfarin	X	v. antikoagulansi,oralni
vazopresin	C	oksitocinski efekat u 3. trimestru
vekuronijum	C	izbjegavati; primjena samo ako je potencijalna korist veća od rizika
venlafaksin	C	izbjegavati; odmah obavijestiti ljekara o trudnoći
verapamil	C	v. blokatori kalcijumskih kanala
vigabatrin		opisane kongenitalne malformacije-izbjegavati;v. antiepileptici
viloksazin		v. antidepresivi, triciklični
vinblastin	D	izbjegavati, (ograničeno iskustvo ukazuje na štetno djelovanje na plod; teratogenost u eksperimentima na životinjama)
vinkristin	D	izbjegavati (teratogenost i gubitak ploda u eksperimentima na životinjama)
zafirlukast	B	izbjegavati osim ako je potencijalna korist veća od rizika - malo pouzdanih podataka
zalcitabin	C	primijeniti samo kada je potencijalna korist veća od rizika; nema još pouzdanih podataka
zidovudin	C	primjena samo u slučaju jasne indikacije
zlato (auranofin)		teratogenost u eksperimentima na životinjama; potrebna kontracepcija tokom terapije i najmanje 6 mjeseci nakon nje
zolmitriptan	C	izbjegavati osim ako potencijalna korist nadmašuje rizik; nema pouzdanih podataka
zolpidem	B	primijeniti samo ako je neophodno

LIJEKOVI I DOJENJE

Prema važećim preporukama, ako nema kontraindikacija, žene bi trebalo da doje svoju djecu barem prvih 12 mjeseci života. Svakako, mnogim majkama se desi da moraju uzimati lijekove u određenom momentu tokom ovog perioda. Svaka odluka da se ograniči dojenje mora biti opravdana činjenicom da je rizik za bebu nedvosmisleno veći od koristi koju pruža dojenje. U niže navedenoj tabeli date su informacije prikupljene iz referentne literature o lijekovima koji se mogu naći u majčinom mlijeku, ili o lijekovima koje bi trebalo izbjegavati, što može poslužiti kao vodič pri procjeni da li određene lijekove propisati ili ne. Ukoliko neki lijek nije naveden, ne mora da znači da on nije štetan, te se podaci mogu potražiti i u drugim izvorima.

LIJEK	NAPOMENA
acebutolol	izlučuje se u mlijeko; moguća hipotenzija i bradikardija novorođenčeta
acetilcistein	nema podataka; potencijalno toksičan po dijete
acetilsalicilna kiselina	izbjegavati je; mogućnost Rejev-og sindroma; redovna upotreba visokih doza može oštetiti funkciju trombocita i izazvati hipoprotrombinemiju kod dojenčeta
acetoheksamid	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan po dijete
aciklovir	značajna koncentracija u mlijeku nakon sistemske primjene
acitretin	izbjegavati ga
adrenalin (epinefrin)	v. epinefrin
akarboza	izbjegavati je
albendazol	moguće prisustvo u mlijeku; izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
alendronat	nema pouzdanih podataka; izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
alopurinol	izlučuje se u mlijeko;
alprazolam	izlučuje se u mlijeko; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati ga
alprostadil	nema pouzdanih podataka
alkohol	niska toksičnost ukoliko ga majka uzima ograničeno; hronična upotreba oštećuje psihomotorni razvoj djeteta;
alopurinol	izlučuje se u mlijeko;
alprazolam	v. benzodiazepini
alteplaza	nije poznato da li se izlučuje u mlijeko; izbjegavati je
amantadin	izlučuje se u mlijeko; izbjegavati ga
amfetamini	izbjegavati ih; značajna količina u mlijeku;
amfotericin	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga;
amifostin	nema pouzdanih podataka
amikacin	izlučuje se u mlijeko u malim količinama; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati ga;

amilorid	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
aminofilin	v. teofilin
aminoglutetimid	izbjegavati ga
amitriptilin	izlučuje se mlijekom; izbjegavati ga ukoliko se doji
amiodaron (amjodaron)	izbjegavati ga; izlučuje se u mlijeko u značajnoj količini;
amlodipin	moгуća pojava u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati ga ukoliko se doji
amoksisilin, klavulanska kiselina	izlučuje se u mlijeko; procijeniti neophodnost primjene lijeka
ampicilin (i sa sulbaktamom)	prisutan u mlijeku; upotrijebiti sa oprezom
amrinon	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
androgeni	izbjegavati ih; mogu izazvati maskulinizaciju djevojčice ili prerani razvoj dječaka; visoke doze suprimiraju laktaciju
antidepresivi, triciklični	izbjegavati ih
antihistaminici	značajna količina nekih antihistaminika u mlijeku; iako nije poznato štetno djelovanje, preporučuje se oprez;
antipsihotici	izbjegavati ih
astemizol	izbjegavati ga
atenolol	izlučuje se u mlijeko; posmatrati dojenče; moguća hipotenzija, bradikardija, cijanoza
atorvastatin	izbjegavati ga; kontraindikovano
atrakurijum	izbjegavati ga
atropin	potencijalno toksičan za dijete
auranofin	v. zlato
azatioprin	nema dovoljno podataka; izbjegavati ga; potencijalno toksičan za dijete
azitromicin	nema dovoljno podataka; izbjegavati ga; primjena samo ako nema pogodne alternative
bakampicilin	izlučuje se u mlijeko; upotreba sa oprezom
baklofen	količina u mlijeku nedovoljna da bi bila štetna
barbiturati	izbjegavati ih ako je moguće (v. i fenobarbital); visoke doze mogu izazvati pospanost
beklometazon	v. kortikosteroidi
benzodiazepini	prisutni u mlijeku; potencijalno toksični za dijete; izbjegavati ako je moguće
beta-adrenergički blokatori	moгуća toksičnost; izbjegavati ih

betaksolol	prisutni u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati ga ako je moguće
betametazon	v. kortikosteroidi
bisoprolol	v. beta-adrenergički blokatori
bleomicin	prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; ne dojiti
bromazepam	v. benzodiazepini
bromokriptin	supresija laktacije; kontraindikovano
budesonid	izlučuje se u mlijeko; bezbjedna primjena
bumetanid	supresija laktacije; izbjegavati dojenje
bupivakain	upotrijebiti sa oprezom
bupropion	izlučuje se u mlijeko; izbjegavati ga
buserelin	mala količina prisutna u mlijeku; ipak, izbjegavati ga
buspiron	izlučuje se u mlijeko;
busulfan	kontraindikovano
butorfanol	izlučuje se u mlijeko; potencijalno toksičan za dijete; ne dojiti
cefaklor	izlučuje se u mlijeko; izbjegavati dojenje
cefadroksil	izlučuje se u mlijeko; izbjegavati dojenje
cefalosporini	izlučuju se u mlijeko u niskim koncentracijama; izbjegavati dojenje
celiprolol	v. beta-adrenergički blokatori
cerivastatin	izbjegavati ga
ciklofosamid	izlučuje se u mlijeko; prekinuti dojenje tokom 36 sati nakon prestanka terapije
ciklosporin	prisutan u mlijeku
cilazapril	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
cimetidin	značajna količina u mlijeku; nije poznato štetno djelovanje; izbjegavati ga
ciprofloksacin	izbjegavati dojenje; visoke koncentracije u mlijeku; potencijalna toksičnost;
ciproteron	oprez; mogućnost antiandrogenog efekta kod novorođenčeta
cisaprid	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga
cisplatin	prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
citotoksični lijekovi	prekinuti dojenje
dakarbazin	nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
daktinomycin	potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje

danazol	kontraindikovan
dantrolen	izbjegavati ga
daunorubicin	nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
deksametazon	prisutan u mlijeku
diazepam	prisutan u mlijeku; nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
diazoksid	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
didanozin	izbjegavati dojenje u toku terapije ovim lijekom;
difenhidramin	izlučuje se u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati ga;
digoksin	prisutan u mlijeku; koncentracija u mlijeku neznatna;
dihidroergotamin	prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje;
diklofenak	može se pojaviti u mlijeku; primijeniti sa oprezom; bolje ga je izbjegavati;
diltiazem	izlučuje se u mlijeko; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati ga;
dipiridamol	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga
disulfiram	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; najbolje je izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
dizopiramid	prisutan u mlijeku; koristiti samo u slučaju krajnje potrebe
dobutamin	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; najbolje je izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
docetaksel	v. citotoksični lijekovi
doksazosin	nakuplja se u mlijeku; izbjegavati ga
doksiciklin	izlučuje se u mlijeku; procijeniti sigurnost primjene; ako je moguće, izbjegavati ga;
dokсорubicin	v. citotoksični lijekovi
dopamin	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; najbolje je izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
doksazosin	prisutan u mlijeku; najbolje je izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
doksepin	prisutan u mlijeku;
doksiciklin	prisutan u mlijeku; razmatra se sigurnost primjene za vrijeme dojenja
droperidol	v. antipsihotici
D - vitamin	oprez kod visokih doza; može izazvati hiperkalcijemiju kod dojenčeta
efavirenc	ukoliko je majka HIV-pozitivna, preporučuje se izbjegavanje dojenja;

enalapril	prisutan u mlijeku; koncentracija lijeka u mlijeku ne zahtijeva prekid dojenja
enoksacin	prisutan u mlijeku; najbolje je izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja, ili prekinuti dojenje za vrijeme primjene lijeka
enoksaparin	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
epirubicin	v. citotoksični lijekovi
epinefrin (adrenalin)	nema dovoljno podataka; najbolje je izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
ergokalciferol	v. D - vitamin
ergotamin	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; najbolje je izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja, ili prekinuti dojenje za vrijeme primjene lijeka
eritromicin	male količine prisutne u mlijeku; procijeniti neophodnost primjene za vrijeme dojenja
eritropoetin	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
esmolol	ako se lijek primjenjuje kratkotrajno, dojenje nije preporučljivo u toku primjene
estrogeni/ gestageni	negativno djelovanje na laktaciju, izbjegavati ih; v. i kontraceptivi, oralni
etambutol	izlučuje se u mlijeko; nema dovoljno podataka o štetnosti
etinilestradiol	v. kontraceptivi, oralni
etodolak	nema dovoljno podataka; najbolje je izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
etopozid	prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete
etosuksimid	izbjegavati ga; značajna količina u mlijeku; opisana hiperekscitabilnost i slabost dojenčeta
famciklovir	izbjegavati ga, osim ako je potencijalna korist veća od rizika; prisutan u mlijeku u eksperimentima na životinjama
famotidin	prisutan u majčinom mlijeku; ne postoje dokazi da količina u mlijeku utiče nepovoljno na dijete;
felodipin	moгуća pojava u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
fenitoin	mala koncentracija prisutna u mlijeku; izbjegavati ga; uz primjenu fenobarbitona i fenitoina, opisana methemoglobinemija
fenobarbital (fenobarbiton)	izbjegavati ga kada je moguće; može se javiti pospanost novorođenčeta; opisana methemoglobinemija
fentanil	izbjegavati ga; potencijalno toksičan za dijete
filgrastim	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
finasterid	kontraindikovan
flekainid	izlučuje se u mlijeko; nedovoljno podataka o štetnosti

flucitozin	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
fludarabin	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
fludrokortizon	izlučuje se u mlijeku; izbjegavati ga
flufenazin	nema dovoljno podataka; najbolje je izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja, ili prekinuti dojenje za vrijeme primjene lijeka
flukonazol	izlučuje se u mlijeku; upotrijebiti sa oprezom
flumazenil	nema dovoljno podataka; izbjegavati ga
flunisolid	prisutan u majčinom mlijeku; sigurna primjena
fluoksetin	prisutan u majčinom mlijeku; izbjegavati ga
fluorouracil	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati ga
flurbiprofen	prisutan u majčinom mlijeku
flutikazon	nema dovoljno podataka; izbjegavati ga
fluvastatin	prisutan u majčinom mlijeku; kontraindikovan
fluvoksamin	prisutan u majčinom mlijeku; najbolje je izbjegavati ga
fosinopril	nema dovoljno podataka; pretpostavlja se da je prisutan u majčinom mlijeku
furosemid	prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
gabapentin	nema dovoljno podataka; izbjegavati ga
glibenklamid	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
glimepirid	moгуće da je prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
glipizid	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
glukagon	može se koristiti
griseofulvin	nema dovoljno podataka; najbolje je izbjegavati ga
haloperidol	prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; nije bezbjedna primjena
heparin	ne izlučuje se u mlijeko; sigurna primjena za vrijeme dojenja
hidralazin	pretpostavlja se da je bezbjedna primjena za vrijeme dojenja
hidrohlortiazid	izlučuje se u mlijeku; tiazidni diuretici mogu suprimirati laktaciju
hidrokortizon	nema dovoljno podataka; najbolje izbjegavati ga
hidroksiurea	prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
hidroksizin	pretpostavlja se da je prisutan javlja u mlijeku; izbjegavati dojenje

hlorambucil	nema dovoljno podataka; preporučuje se prekid dojenja za vrijeme terapije
hloramfenikol	prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; može djelovati toksično na koštanu srž dojenčeta; upotrijebiti neki drugi antibiotik, ili izbjegavati dojenje;
hlorazepat	prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
hlordiazepoksid	prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
hlorohin	nije dokazano štetno djelovanje
hlorfeniramin	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
hlorpromazin	nema dovoljno podataka; izbjegavati dojenje
hlortalidon	izlučuje se u mlijeku; tiazidni diuretici mogu suprimirati laktaciju
holekalciferol	v. D - vitamin
holestiramin	upotrijebiti sa oprezom
ibuprofen	ne pojavljuje se u mlijeku; ipak, razmotriti neophodnost primjene
ifosfamid	prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
indapamid	nema dovoljno podataka; tiazidni diuretici mogu suprimirati laktaciju
indometacin	prisutan u majčinom mlijeku; razmotriti opravdanost primjene
insulin	nije prisutan u mlijeku; sigurna primjena
interferon alfa 2 rekombinantni	prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
izoniazid	prisutan u majčinom mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; pratiti novorođenče zbog mogućnosti pojave
isosorbiddinitrat	nema dovoljno podataka; izbjegavati primjenu
isosorbidmononitrat	nema dovoljno podataka; izbjegavati primjenu
isotretinoin	moguća pojava u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
itakonazol	prisutan u majčinom mlijeku; izbjegavati dojenje
kalcijum-folinat	folinska kiselina (aktivni metabolit) je važna za laktaciju
kalijum-hlorid	ne pojavljuje se u mlijeku; sigurna primjena
kalijum-jodid	javlja se u mlijeku; procijeniti opravdanost primjene
kalcitonin	nema dovoljno podataka; izbjegavati primjenu
kalcitriol	javlja se u mlijeku; kontraindikovano
kaptopril	ne izlučuje se u mlijeku

karbamazepin	prisutan u mlijeku; za vrijeme dojenja procijeniti korist/ rizik istovremene primjene lijeka
karboplatin	nema dovoljno podataka
karmustin	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
ketamin	izbjeći dojenje najmanje 11 sati poslije primjene
ketokonazol	pretpostavlja se da se javlja u mlijeku; izbjegavati ga
ketoprofen	prisutan u mlijeku; preporučuje se izbjegavanje osim u slučaju kada je neophodan;
ketorolak	prisutan u mlijeku; procijeniti neophodnost primjene
klaritromicin	izlučuje se u mlijeku; izbjegavati ga
klofibrat	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga
kloksacilin	nema dovoljno podataka; najbolje je izbjegavati ga
klomifen	izbjegavati ga; nema dovoljno podataka
klomipramin	v. antidepressivi, triciklični
klonazepam	pratiti dojenče zbog moguće depresije CNS-a i apneje
klonidin	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga
kodein	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete
kontraceptivi, oralni	izbjegavati kombinovane oralne kontraceptive za vrijeme dojenja ili 6 mjeseci poslije porođaja; negativno djelovanje na laktaciju; gestagenski kontraceptivi ne djeluju na funkciju laktacije
kromoglicinska kiselina (kromolin)	nema dovoljno podataka; upotrijebiti sa oprezom
kvinapril	nema dovoljno podataka; pretpostavlja se da je prisutan u mlijeku; razmotriti sigurnost drugih sličnih preparata
labetalol	prisutan u mlijeku
lamivudin	dojenje nije preporučljivo kod majki sa HIV-infekcijom
lamotrigin	prisutan u mlijeku, potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
lansoprazol	ako nije neophodan, izbjegavati ga; prisutan u mlijeku u eksperimentima na životinjama
leflunomid	nema dovoljno podataka; izbjegavati dojenje
levodopa/ karbidopa	nema pouzdanih podataka
levotiroksin	prisutan u mlijeku; potencijalno koristan za neonatalni hipotireoidizam
lidokain (kao antiaritmik)	nema dovoljno podataka; izbjegavati ga
lidokain (kao anestetik)	prisutan u mlijeku; najbolje je izbjeći upotrebu;
litijum	prisutan u mlijeku, rizik od toksičnosti kod dojenčeta, izbjegavati ga

lisinopril	nema dovoljno podataka; pretpostavlja se da je prisutan u mlijeku; razmotriti sigurnost drugih sličnih preparata
lomustin	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje ukoliko je primjena neophodna;
loratadin	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga
lorazepam	v. benzodiazepini
losartan	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati ga
lovastatin	prisutan u mlijeku; kontraindikovano
manitol	izbjegavati ga
maprotilin	v. antidepresivi, triciklični
mebendazol	nema pouzdanih podataka o štetnosti upotrebe u toku dojenja;
medroksiprogesteron	v. gestageni
mefenaminska kiselina	prisutan u mlijeku; procijeniti neophodnost primjene za vrijeme dojenja
megestrol	nije preporučljiva primjena za vrijeme dojenja
meksiletin	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga
melfalan	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; kontraindikovano
meloksikam	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
meperidin	prisutan u mlijeku, potencijalno toksičan za dijete; procijeniti opravdanost primjene za vrijeme dojenja
merkaptopurin	nema dovoljno podataka; najbolje je izbjegavati ga za vrijeme dojenja
meropenem	izbjegavati ga, osim ako potencijalna korist opravdava potencijalni rizik
mesalazin	prisutan u mlijeku u neznatnoj koncentraciji
mesna	nema dovoljno podataka; najbolje je izbjegavati ga za vrijeme dojenja
metadon	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje; tokom terapije održavanja moguća primjena sa nižim dozama, pratiti dojenče da se izbjegne sedacija
metildopa	neznatno se izlučuje u mlijeku; procijeniti opravdanost primjene
metilprednizolon	steroidi se pojavljuju u mlijeku
metoklopramid	prisutan u mlijeku, potencijalno toksičan za dijete; procijeniti neophodnost primjene za vrijeme dojenja
metoprolol	prisutan u mlijeku, potencijalno toksičan za dijete; sačekati 3-4 sata poslije primjene lijeka prije dojenja; posmatrati dojenče zbog mogućnosti bradikardije i hipotenzije
metotreksat	v. citotoksični lijekovi

metronidazol	značajna količina se nalazi u mlijeku; potencijalna mutagenost; oprez pri primjeni za vrijeme dojenja; ne treba dojeti najmanje 12 sati poslije primjene lijeka; izbjegavati visoke pojedinačne doze
midazolam	prisutan u mlijeku, potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
mikofenolat (mofetil)	nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
mikonazol	oprez; nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
minoksidil	potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje; značajna koncentracija prisutna u mlijeku
misoprostol	nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
mitoksantron	v. citotoksični lijekovi
mitomicin	nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
mivakurijum	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
moklobemid	izbjegavati ga
moksonidin	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga
molgramostim	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
montelukast	ako nije neophodan, najbolje je izbjegavati ga za vrijeme dojenja;
morfin	nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
nalokson	javlja se u mlijeku; izbjegavati primjenu
naltrekson	nema pouzdanih podataka; najbolje je izbjegavati dojenje
naproksen	nema dovoljno podataka; preporučuje se izbjegavanje primjene za vrijeme dojenja
neostigmin	nije poznato da se izlučuje u mlijeku; ipak, izbjegavati ga
NSAIL	v. pojedinačne lijekove
nifedipin	preporučuje se izbjegavanje primjene za vrijeme dojenja
nikardipin	nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
nikotin	izbjegavati ga; prisutan u mlijeku
nimodipin	moгуće prisustvo u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
nistatin	resorpcija iz GIT-trakta je mala
nitrazepam	v. benzodiazepini
nitrofurantoin	javlja se u mlijeku; procijeniti opravdanost primjene
nitroglicerina sublingvalno, TTS) (i.v,	najbolje je izbjegavati ga
nitroprusid-natrijum	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka

nizatidin	javlja se u mlijeku
noretisteron	v. kontraceptivi, oralni
norfloksacin	pretpostavlja se da je prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
ofloksacin	pretpostavlja se da je prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
oksazepam	v. benzodiazepini
oksprelolol	v. beta-adrenergički blokatori
oktreotid	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
olanzapin	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
omeprazol	pretpostavlja se da je prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
ondansetron	javlja se u mlijeku; izbjegavati ga
orlistat	nema podataka
paklitaksel	v. citotoksični lijekovi
pamidronat	izbjegavati ga
pankuronijum	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
pantoprazol	izbjegavati ga osim ako je potencijalna korist veća od rizika
paracetamol	sigurna primjena; postoji izveštaj o osipu kod dojenčeta
paroksetin	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga osim ako je potencijalna korist veća od rizika
penicilamin	nema dovoljno podataka; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
penicilini	nalaze se u mlijeku; upotrijebiti sa oprezom
pentazocin	javlja se u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
perindopril	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
permetrin	nema dovoljno podataka; izbjegavati dojenje
pilokarpin	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
pindolol	prisutan u mlijeku; izbjegavati primjenu; posmatrati dojenče zbog mogućnosti bradikardije i hipotenzije
piperacilin	v. penicilini
piracetam	izbjegavati ga
piridostigmin-bromid	prisutan u mlijeku; procijeniti sigurnost primjene
pirimetamin	prisutan u mlijeku; procijeniti sigurnost primjene
piroksikam	prisutan u mlijeku; procijeniti sigurnost primjene za vrijeme dojenja
povidon jod	izbjegavati ga
pralidoksim	nema dovoljno podataka; izbjegavati dojenje

pravastatin	pojavljuje se u mlijeku; kontraindikovano
prazosin	prisutan u mlijeku; najbolje je izbjegavati primjenu za vrijeme dojenja
prednisolon	steroidi se pojavljuju u mlijeku; procijeniti neophodnost primjene za vrijeme dojenja
prednison	steroidi se pojavljuju u mlijeku; procijeniti neophodnost primjene za vrijeme dojenja
primidon	javlja se u mlijeku; savjetovati oprez ako se primjenjuje za vrijeme dojenja
probenecid	nema dovoljno podataka; izbjegavati ga
gestageni	visoke doze suprimiraju laktaciju, v. kontraceptivi, oralni
prokainamid	javlja se u mlijeku; izbjegavati ga
prokarbazin	v. citotoksični lijekovi
prokain	upotrijebiti uz oprez
promazin	v. antipsihotici
prometazin	vjerovatno prisutan u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; izbjegavati dojenje
propafenon	nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan; izbjegavati dojenje
propiltiouracil	javlja se u mlijeku; visoke doze mogu uticati na funkciju štitaste žlijezde kod dojenčeta
propranolol	v. beta-adrenergički blokatori
protamin	nema pouzdanih podataka
radioaktivni jod	dojenje kontraindikovano; ne dojiti najmanje 24 sata poslije primjene
ramipril	nema dovoljno informacija; vjerovatno prisutan u mlijeku; razmotriti sigurnost primjene sličnih preparata
ranitidin	pojavljuje se u mlijeku
repaglinid	nema pouzdanih podataka; potencijalno toksičan; izbjegavati dojenje
rifampicin	izlučuje se u mlijeko; procijeniti sigurnost primjene za vrijeme dojenja
risperidon	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
ritodrin	
ritonavir	ne preporučuje se dojenje od strane HIV-inficiranih majki
rofekoksib	nema podataka o sigurnosti primjene za vrijeme dojenja
roksitromicin	javlja se u mlijeku
rokuronijum	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
salmeterol	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
selegilin	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
sertralin	nema pouzdanih podataka

simvastatin	pojavljuje se u mlijeku; kontraindikovano
skopolamin	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
somatropin	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
sotalol	prisutan u mlijeku; izbjegavati primjenu; posmatrati dojenče zbog mogućnosti bradikardije i hipotenzije
spironolakton	moguća pojava metabolita u mlijeku; izbjegavati ga
stavudin	kontraindikovano
streptokinaza	ne preporučuje se
streptomycin	javlja se u mlijeku; razmotriti sigurnost primjene
sufentanil	nema raspoloživih informacija, izbjegavati dojenje
suksametonijum (sukcinilholin)	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
sulfadiazin srebro	v. sulfonamidi
sulfasalazin	javlja se u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete; savjetuje se oprez pri upotrebi za vrijeme dojenja; teorijski rizik hemolize kod novorođenčeta
sulfametoksazol trimetoprimom	sa kontraindikovano
sulfonilureja derivati	oprez; teorijska mogućnost pojave hipoglikemije kod dojenčeta
sulpirid	izbjegavati ga; značajna koncentracija u mlijeku; v. i antipsihotici
sumatriptan	izlučuje se u mlijeku; izbjegavati ga
tamoksifen	inhibira laktaciju i potencijalno toksičan za novorođenče; kontraindikovano
teikoplanin	nema pouzdanih podataka
temazepam	javlja se u mlijeku; potencijalno toksičan za novorođenče; izbjegavati dojenje
tenoksikam	nema pouzdanih podataka
teofilin	izlučuje se u mlijeku
terazosin	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga
terbinafin	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga
terbutalin	izlučuje se u mlijeku; procijeniti sigurnost primjene
testosteron (i TTS)	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
tetrakain	nema pouzdanih podataka; primijeniti sa oprezom
tetraciklini	izlučuje se u mlijeku; procijeniti sigurnost primjene; ako je moguće, izbjegavati ih
tiklopidin	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
timolol	prisutan u mlijeku; izbjegavati primjenu; mogućnost bradikardije i hipotenzije kod djeteta
tinidazol	prisutan u mlijeku; ako je moguće, izbjegavati terapiju, ili prekinuti dojenje

tiogvanin	v. citotoksični lijekovi
tioridazin	v. antipsihotici
tizanidin	nema pouzdanih podataka, preporučuje se primjena samo ako je potencijalna korist veća od rizika
tobramicin	javlja se u mlijeku u niskoj koncentraciji; potencijalno toksičan za novorođenče; izbjegavati ga
tramadol	javlja se u mlijeku; preporučuje se izbjegavanje primjene za vrijeme dojenja
trazodon	prisutan u mlijeku; ako je moguće, izbjegavati ga
tretinoin	izbjegavati ga
triamcinolon	v. kortikosteroidi
triamteren	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
triheksifenidil	javlja se u mlijeku; potencijalno toksičan za novorođenče; izbjegavati dojenje
tropisetron	nema pouzdanih podataka
valproinska kiselina (valproat)	javlja se u mlijeku; oprez kod visokih doza; moguć rizik od hepatitisa i pankreatitisa
valsartan	javlja se u mlijeku; potencijalno toksičan za novorođenče; izbjegavati dojenje
vankomicin	prisutan u mlijeku; izbjegavati ga
vasopresin	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
varfarin	ne izlučuje se u mlijeku
venlafaksin	nema podataka; izbjegavati ga
verapamil	javlja se u mlijeku u niskoj koncentraciji; savjetuje se prekid dojenja, ili promjena terapije
vidarabin	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
vigabatrin	nema pouzdanih podataka; izbjegavati ga
vinblastin	javlja se u mlijeku; potencijalno toksičan za novorođenče; izbjegavati dojenje
vinkristin	v. citotoksični lijekovi
zafirlukast	javlja se u mlijeku; izbjegavati ga
zalcitabin	ne preporučuje se dojenje od strane HIV-inficiranih majki
zidovudin	ne preporučuje se dojenje od strane HIV-inficiranih majki
zlato (auranofin)	izlučuje se u mlijeku; potencijalno toksičan za dijete
zolmitriptan	izbjegavati ga; nema pouzdanih podataka
zolpidem	niska koncentracija prisutna u mlijeku; izbjegavati ga

LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA ZA 2017. 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 jedan put 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 2017. godinu je objavljena u „Službenom Glasniku BiH“ br.93/16 od 16.12.2016. godine, a nadamo se da će objavljivanje ove Liste i u Registru lijekova doprinijeti zdravlju sportista, kao i njihovom adekvatnijem liječenju od strane medicinskih profesionalaca.

Lista zabranjenih sredstava se po drugi put objavljuje u Registru lijekova, kao zajednički projekat Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH i Agencije za antidoping kontrolu BiH.

LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA (2017)

U skladu s članom 4.2.2. Svjetskog antidoping kodeksa, sve zabranjene supstance smatrat će se „specifičnim supstancama“, osim supstanci u klasama S1, S2, S4.4, S4.5, S6.A i zabranjenih metoda M1, M2 i M3.

SUPSTANCE I METODE ZABRANJENE UVIJEK (NA I VAN TAKMIČENJA)

ZABRANJENE SUPSTANCE

S0. NEODOBRENE SUPSTANCE

Farmakološki aktivna supstanca koja nije navedena u bilo kojem drugom dijelu Liste i koja nije odobrena za humanu terapijsku upotrebu od strane nijednog državnog regulatornog zdravstvenog tijela (npr. lijekovi u pretkliničkoj ili kliničkoj fazi razvoja ili lijekovi čiji je razvoj prekinut, dizajnerske supstance, supstance odobrene samo za veterinarsku upotrebu) uvijek je zabranjena.

S1. ANABOLIČKI AGENSI

Anabolički agensi su zabranjeni.

1. ANABOLIČKI ANDROGENI STEROIDI (AAS)

a. Egzogeni* AAS, uključujući:

1-Androstenediol (5 α -androst-1-ene-3 β ,17 β -diol); 1-Androstenedione (5 α -androst-1-ene-3,17-dione); 1-Testosterone(17 β -hydroxy-5 α -androst-1-en-3-one); 4-Hydroxytestosterone (4,17 β -dihydroxyandrost-4-en-3-one); Bolandiol (estr-4-ene-3 β ,17 β -diol); Bolasterone; Calusterone; Clostebol; Danazol ([1,2]oxazolo[4',5':2,3]pregna-4-en-20-yn-17 α -ol); Dehydrochlormethyltestosterone (4-chloro-17 β -hydroxy-17 α -methylandrosta-1,4-dien-3-one); Desoxymethyltestosterone (17 α -methyl-5 α -androst-2-en-17 β -ol); 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); Methyldienolone (17 β -hydroxy-17 α -methylestra-4,9,11-trien-3-one); Methyl-1-testosterone (17 β -hydroxy-17 α -methyl-5 α -androst-1-en-3-one); Methylnortestosterone (17 β -hydroxy-17 α -methylestr-4-en-3-one); Methyltestosterone; Metribolone (methyltrienolone, 17 β -hydroxy-17 α -methylestra-4,9,11-trien-3-one); Mibolerone; Norboletone; Norclostebol; Norethandrolone; Oxabolone; Oxandrolone; Oxymesterone; Oxymetholone; Prostanazol (17 β -[(tetrahydropyran-2-yl)oxy]-1'Hpyrazolo[3,4:2,3]-5 α -androstan); Quinbolone; Stanozolol; Stenbolone; Tetrahydrogestrinone (17-hydroxy-18 α -homo-19-nor-17 α -pregna-4,9,11-trien-3-one); Trenbolone (17 β -hydroxyestr-4,9,11-trien-3-one);

i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnog biološkog djelovanja.

b. Endogeni** AAS kada su primijenjeni egzogeno:

19-Norandrostenediol (estr-4-ene-3,17-diol); 19-Norandrostenedione (estr-4-ene-3,17-dione); Androstenediol (androst-5-ene-3 β ,17 β -diol); Androstenedione (androst-4-ene-3,17-dione); Boldenone; Boldione (androsta-1,4-diene-3,17-dione);

Dihydrotestosterone (17 β -hydroxy-5 α -androst-3-one); Nandrolone (19-nortestosterone); Prasterone (dehydroepiandrosterone, DHEA, 3 β -hydroxyandrost-5-en-17-one); Testosterone; i njegovi metaboliti i izomeri, uključujući ali nije ograničeno na:

3 β -Hydroxy-5 α -androst-17-one; 5 α -Androst-2-ene-17-one; 5 α -Androstane-3 α ,17 α -diol; 5 α -Androstane-3 α ,17 β -diol; 5 α -Androstane-3 β ,17 α -diol; 5 α -Androstane-3 β ,17 β -diol; 5 β -Androstane-3 α ,17 β -diol; 7 α -Hydroxy-DHEA; 7 β -Hydroxy-DHEA; 4-Androstenediol (androst-4-ene-3 β , 17 β -diol); 5-Androstenedione (androst-5-ene-3,17-dione); 7-Keto-DHEA; 19-Norandrosterone; 19-Noretiocholanolone; Androst-4-ene-3 α ,17 α -diol; Androst-4-ene-3 α ,17 β -diol; Androst-4-ene-3 β ,17 α -diol; Androst-5-ene-3 α ,17 α -diol; Androst-5-ene-3 α ,17 β -diol; Androst-5-ene-3 β ,17 α -diol; Androsterone; Epi-dihydrotestosterone; Epitestosterone; Etiocholanolone.

2. DRUGI ANABOLIČKI AGENSI

Uključujući, ali nije ograničeno na: Clenbuterol; Selektivni modulatori androgenih receptora (SARMs, npr. andarine i ostarine); Tibolone; Zeranol; Zilpaterol.

Za potrebe ovog poglavlja:

* "egzogeni" odnosi se na supstance koje organizam prirodno ne može proizvesti.

** "endogeni" odnosi se na supstance koje organizam može prirodno proizvesti.

S2. PEPTIDNI HORMONI, FAKTORI RASTA, SLIČNE SUPSTANCE, I MIMETICI

Sljedeće supstance, i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnog biološkog djelovanja, su zabranjene:

1. Agonisti eritropoetinskih receptora:
 - 1.1. Agensi koji stimuliraju eritropoezu (ESAs), uključujući npr. Darbepoietin (dEPO); Erythropoietins (EPO); EPO-Fc; EPO-mimetički peptidi (EMP), npr. CNTO 530 i peginesatide; GATA inhibitori, npr. K-11706; Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta (CERA); Transforming Growth Factor- β (TGF- β) inhibitori, npr. sotatercept, luspatercept.
 - 1.2. Ne-eritropoetinski agonisti EPO-receptora, npr. ARA-290; Asialo EPO; Carbamylated EPO.
2. Stabilizatori hipoksijom induciranih faktora (HIF), npr. cobalt, molidustat i roxadustat (FG-4592); i HIF aktivatori, npr. argon i xenon.
3. Horionski gonadotropin (CG) i luteinizirajući hormon (LH) i faktori koji djeluju na njihovo otpuštanje kod muškaraca, npr. buserelin, gonadorelin i leuporelin.
4. Kortikotropini i faktori koji djeluju na njihovo otpuštanje, npr. corticorelin.
5. Hormon rasta (GH) i faktori koji djeluju na njegovo otpuštanje, uključujući: Hormon koji oslobađa hormon rasta (GHRH) i njegovi analozi, npr. CJC-1295, sermorelin i tesamorelin; Sekretagogi hormona rasta (GHS), npr. ghrelin i mimetici ghrelina, npr. anamorelin i ipamorelin; Peptidi koji djeluju na otpuštanje hormona rasta (GHRPs), npr. alexamorelin, GHRP-6, hexarelin, i pralmorelin (GHRP-2).

Dodatno zabranjeni faktori rasta:

Faktori rasta fibroblasta (FGFs); Faktor rasta hepatocita (HGF); Insulinu-slični faktor rasta-1 (IGF-1) i njegovi analozi; Mehanički faktori rasta (MGFs); Trombocitni faktor rasta (PDGF); Vaskularni endotelijalni faktor rasta (VEGF), i bilo koji drugi faktor rasta koji utječe na sintezu/degradaciju proteina mišića, tetiva ili ligamenata, vaskularizaciju, korištenje energije, regenerativni kapacitet ili promjenu tipa vlakana.

S3. BETA-2 AGONISTI

Svi selektivni i neselektivni beta-2 agonisti, uključujući sve optičke izomere, su zabranjeni.

Uključujući, ali nije ograničeno na:

Fenoterol; Formoterol; Higenamine; Indacaterol; Olodaterol; Procaterol; Reproterol; Salbutamol; Salmeterol; Terbutaline; Vilanterol.

Osim:

- Inhaliranog salbutamola: maksimalno 1600 mikrograma tokom 24 sata, da ne prelazi 800 mikrograma svakih 12 sati;
- Inhaliranog formoterola: maksimalno isporučena doza od 54 mikrograma tokom 24 sata;
- Inhaliranog salmeterola: maksimalno 200 mikrograma tokom 24 sata.

Prisustvo salbutamola u urinu iznad 1000 ng/ml ili formoterola iznad 40 ng/ml, ne smatra se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF), osim ako sportista dokaže, kontroliranom farmokinetičkom studijom, da je nepovoljan analitički nalaz posljedica upotrebe terapijskih doza (inhalacijom) u granicama maksimalnih doza, gore navedenih.

S4. HORMONI I MODULATORI METABOLIZMA

Sljedeći hormoni i modulatori metabolizma su zabranjeni:

1. Inhibitori aromataze, uključujući, ali nije ograničeno na: 4-Androstene-3,6,17 trione (6-oxo); Aminoglutethimide; Anastrozole; Androsta-1,4,6-triene-3,17-dione (androstatrienedione); Androsta-3,5-diene-7,17-dione (arimistane); Exemestane; Formestane; Letrozole; Testolactone.
2. Selektivni modulatori estrogenskih receptora (SERMs), uključujući, ali nije ograničeno na: Raloxifene; Tamoxifen; Toremifene.
3. Druge antiestrogenske supstance, uključujući, ali nije ograničeno na: Clomiphene; Cyclofenil; Fulvestrant.
4. Agensi koji modificiraju funkciju(e) miostatina, uključujući, ali nije ograničeno na: inhibitori miostatina.
5. Modulatori metabolizma:
 - 5.1 Aktivatori AMP-aktivirane protein kinaze (AMPK), npr. AICAR; i agonisti receptora za aktivator proliferacije perksizoma δ (PPAR δ), npr. GW 1516;
 - 5.2 Inzulini i mimetici inzulina;
 - 5.3 Meldonium;
 - 5.4 Trimetazidine.

S5. DIURETICI I MASKIRNI AGENSI

Sljedeći diuretici i maskirni agensi su zabranjeni, kao i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata.

Uključujući, ali bez ograničenja na:

- Desmopressin; probenecid; plazma expandere, npr. glycerol i intravenski primijenjeni: albumin, dextran, hydroxyethyl skrob i manitol;
- Acetazolamide; amiloride; bumetanide; canrenone; chlortalidone; etacrynic acid; furosemide; indapamide; metolazone; spironolactone; thiazides, npr. bendroflumethiazide, chlorothiazide i hydrochlorothiazide; triamterene i vaptans, npr. tolvaptan.

Osim:

- Drosiprenone; pamabrom; i oftalmička upotreba inhibitora karboanhidraze (npr. dorzolamide, brinzolamide);
- Lokalna primjena felypressina u dentalnoj anesteziji.

Detekcija prisustva u uzorku sportiste, uvijek ili na takmičenju, kako je primjenljivo, bilo koje količine sljedećih supstanci koje su predmetom određivanja graničnih koncentracija: formoterol, salbutamol, cathine, ephedrine, methylephedrine i pseudoephedrine, zajedno sa diureticima ili maskirnim agensima, smatrat će se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF), osim ako sportista uz terapijsko izuzeće (TUE) za tu supstancu ima i terapijsko izuzeće za diuretik ili maskirni agens.

ZABRANJENE METODE

M1. MANIPULACIJA KRVlju I KRVNIM KOMPONENTAMA

Zabranjeno je sljedeće:

1. Primjena ili ponovno uvođenje u cirkulatorni sistem bilo koje količine autologne, alogene (homologne) ili heterologne krvi, ili produkata crvenih krvnih zrnaca bilo kojeg porijekla.
2. Vještačko povećanje unosa, transporta ili snabdjevanja kisikom. Uključujući, ali nije ograničeno na: Perfluorirane hemijske supstance; efaproxiral (RSR13) i modificirane produkte hemoglobina; npr. zamjene za krv bazirane na hemoglobinu i mikrokapusulirane produkte hemoglobina, osim davanja 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 manipulisanje ili pokušaj manipulisanja uzorcima, koji utiču na integritet i validnost uzoraka prikupljenim tokom doping kontrole. Uključujući, ali nije ograničeno na: zamjenu uzoraka urina i/ili falsifikovanje (npr. proteazama).
2. Intravenske infuzije i/ili injekcije volumena većeg od 50 ml tokom perioda od 6 sati, osim ako se opravdano daju tokom bolničkog liječenja, hirurških procedura ili kliničkih ispitivanja.

M3. GENSKI DOPING

Sljedeće, sa potencijalom poboljšanja sportskih performansi, je zabranjeno:

1. Transfer polimera nukleinskih kiselina ili analoga nukleinskih kiselina.
2. Upotreba normalnih ili genetski modificiranih ćelija.

UZ KATEGORIJE S0 DO S5 I M1 DO M3 KOJE SU DEFINIRANE GORE, SLJEDEĆE KATEGORIJE SU ZABRANJENE NA TAKMIČENJU:

ZABRANJENE SUPSTANCE

S6. STIMULANSI

Svi stimulansi, uključujući sve optičke izomere, npr. d- i l- ako je relevantno, su zabranjeni.

Stimulansi uključuju:

a. Nespecifični stimulansi:

Adrafinil; Amfepramone; Amfetamine; Amfetaminil; Amiphenazole; Benfluorex; Benzylpiperazine; Bromantan; Clobenzorex; Cocaine; Cropropamide; Crotetamide; Fencamine; Fenetylline; Fenfluramine; Fenproporex; Fonturacetam [4-phenylpiracetam (carphedon)]; Furfenorex; Lisdexamfetamine; Mefenorex; Mephentermine; Mesocarb; Metamfetamine(d-); p-methylamphetamine; Modafinil; Norfenfluramine; Phendimetrazine; Phentermine; Prenylamine; Prolintane.

Stimulans koji nije naveden u ovom dijelu smatra se specifičnom supstancom.

b. Specifični stimulansi

Uključujući, ali nije ograničeno na:

4-Methylhexan-2-amine (methylhexaneamine); Benzfetamine; Cathine**;
Cathinone i njegovi analozi, npr. mephedrone, methedrone, i α -pyrrolidinovalerophenone; Dimethylamphetamine; Ephedrine***; Epinephrine****
(adrenaline); Etamivan; Etilamfetamine; Etilefrine; Famprofazone; Fenbutrazate;
Fencamfamin; Heptaminol; Hydroxyamfetamine (parahydroxyamphetamine);
Isometheptene; Levmetamfetamine; Meclofenoxate;
Methylenedioxymethamphetamine; Methylephedrine***; Methylphenidate;
Nikethamide; Norfenefrine; Octopamine; Oxilofrine (methylsynephrine); Pemoline;
Pentetrazol; Phenethylamine i njegovi derivati; Phenmetrazine;
Phenpromethamine; Propylhexedrine; Pseudoephedrine*****; Selegiline;
Sibutramine; Strychnine; Tenamfetamine (methylenedioxyamphetamine);
Tuaminoheptane; i druge supstance slične hemijske strukture ili bioloških efekata.

Osim:

- Clonidine;
- Derivati imidazola za topičku/oftalmičku upotrebu i stimulanasa uključeni u Monitoring program za 2017. godinu.*

* Bupropion, caffeine, nicotine, phenylephrine, phenylpropanolamine, pipradrol, i synephrine: ove supstance su uključene u Monitoring program za 2017. godinu, i ne smatraju se zabranjenim supstancama.

** Cathine: zabranjen ako mu je koncentracija u urinu veća od 5 mikrograma po mililitru.

*** Ephedrine i methylephedrine: zabranjeni su ako je njihova pojedinačna koncentracija u urinu veća od 10 mikrograma po mililitru.

**** Epinephrine (adrenaline): nije zabranjena lokalna primjena, npr. nazalna, oftalmološka ili istovremena primjena s lokalnim anestetima.

***** Pseudoephedrine: zabranjen kada je njegova koncentracija u urinu veća od 150 mikrograma po mililitru.

S7. NARKOTICI

Zabranjeni su:

Buprenorphine; Dextromoramide; Diamorphine (heroin); Fentanyl i njegovi derivati; Hydromorphone; Methadone; Morphine; Nicomorphine; Oxycodone; Oxymorphone; Pentazocine; Pethidine.

S8. KANABINOIDI

Zabranjeni su:

- Prirodni, npr. kanabis, hašiš i marihuana, ili sintetski Δ^9 -tetrahydrocannabinol (THC).

- Kanabimimeti – supstance koje oponašaju kanabis, npr. "Spice", JWH-018, JWH-073, HU-210.

S9. GLUKOKORTIKOIDI

Svi glukokortikoidi su zabranjeni kada se primjenjuju oralno, intravenski, intramuskularno ili rektalno.

SUPSTANCE ZABRANJENE U POJEDINIM SPORTOVIMA

P1. ALKOHOL

Alkohol (ethanol) je zabranjen samo na takmičenju, u određenim sportovima navedenim u nastavku teksta. Detektuje se analizom izdahnutog zraka i/ili krvi. Prag kršenja doping pravila je ekvivalent koncentraciji alkohola u krvi od 0,10 g/l.

- Aeronautika (FAI),
- Automobilizam (FIA),
- Streljaštvo (WA),
- Motonautika (UIM)

P2. BETA-BLOKATORI

Beta-blokatori zabranjeni su samo na takmičenju u sljedećim sportovima, i van takmičenja gdje je to označeno:

- Streljaštvo (WA)*
- Automobilizam (FIA)
- Bilijar (sve discipline) (WCBS)
- Pikado (WDF)
- Golf (IGF)
- Streljaštvo (ISSF, IPC)*
- Skijanje/Skijanje na dasci (FIS) u skijaškim skokovima, skijaškim akrobacijama slobodnim stilom/baletu na skijama i baletu na dasci.
- Podvodni sportovi (CMAS) u apnei sa stalnim opterećenjem sa ili bez peraja, dinamičkoj apnei sa i bez peraja, apnea slobodnm zaronom,

Jump Blue apnei, podvodni ribolov, statička apnea, gađanje meta i apnea s promjenljivim opterećenjem.

*Također zabranjeni i van takmičenja

Uključujući, ali nije ograničeno na: Acebutolol; Alprenolol; Atenolol; Betaxolol; Bisoprolol; Bunolol; Carteolol; Carvedilol; Celiprolol; Esmolol; Labetalol; Levobunolol; Metipranolol; Metoprolol; Nadolol; Oxprenolol; Pindolol; Propranolol; Sotalol; Timolol.

VAŽNO

Službeni tekst Liste zabranjenih sredstava na jezicima koja su u službenoj upotrebi u BiH održavat će Agencija za antidoping kontrolu Bosne i Hercegovine u skladu s Listom na engleskom jeziku, koju održava WADA. U slučaju bilo kakve neusaglašenosti između engleske i verzije na službenim jezicima BiH, mjerodavna je engleska verzija koja se nalazi na web stranici Svjetske antidoping agencije.

Lista stupa na snagu 1. januara 2017. 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)

sigurna vjerovatna moguća nije vjerovatna

* OBAVEZNI PODACI

PRILOG 2

OBRAZAC ZA PRIJAVU NEŽELJENE REAKCIJE NA VAKCINU za zdravstvene radnike

AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA BOSNE I HERCEGOVINE

Adresa: Veljka Mladenovića bb
78000 Banja Luka, Bosna i Hercegovina

tel/faks +387 (0 51 450-301
e-pošta: ndl@almbih.gov.ba

I PODACI O IZVJEŠTAČU

IME I PREZIME*	SPECIJALNOST	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

