

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

REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE 2018



REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE

2018

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

**REGISTAR LIJEKOVA
BOSNE I HERCEGOVINE
2018**

IX

mart 2018.

**REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE
2018**

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
dr.sc. Biljana Tubić, mr. ph.

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

615.2(497.6)(083.81)"2018"

РЕГИСТАР лијекова Босне и Херцеговине
Registar lijekova Bosne i Hercegovine. IX : 2018 [Elektronski
izvor] / [priredivači Tijana Spasojević-Došen, Ana Cvijanović,
Biljana Tubić]. - Banja Luka : Agencija za lijekove i medicinska
sredstva Bosne i Hercegovine, 2018

Način pristupa (URL):
<http://www.almbih.gov.ba/dokumenti/publikacije/>

ISBN 978-99955-766-5-3

COBISS.RS-ID 7308568

POŠTOVANE KOLEGICE I KOLEGE,

Pred nama je deveto 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 31.12.2017. god, 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 posljednjih odobrenih informacija o lijeku (Sažetak glavnih karakteristika lijeka, SmPC i Uputstva za pacijenta, PIL) na internetskim stranicama zvanične web-prezentacije, www.almbih.gov.ba (<http://www.almbih.gov.ba/lijevovi/>).

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 2018. godinu, koju po treći put objavljujemo u saradnji sa Agencijom za antidoping kontrolu BiH.

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

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

DIREKTOR

dr Aleksandar Zoljak



SADRŽAJ

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

REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC-KLASIFIKACIJI

Grupa A (Alimentarni trakt i metabolizam)	81
Grupa B (Krv i krvotvorni organi).....	139
Grupa C (Kardiovaskularni sistem).....	179
Grupa D (Koža i potkožno tkivo).....	257
Grupa G (Genitourinarni sistem i polni hormoni).....	273
Grupa H (Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline).....	295
Grupa J (Antiinfektivni lijekovi za sistemsku primjenu).....	305
Grupa L (Antineoplastici i imunomodulatori).....	367
Grupa M (Mišićno-koštani sistem).....	413
Grupa N (Nervni sistem).....	439
Grupa P (Antiparazitici, insekticidi i repelenti).....	513
Grupa R (Respiratorni sistem).....	515
Grupa S (Senzorni organi).....	557
Grupa V (Ostalo).....	573
Homeopatski lijekovi – abecedni spisak.....	585

DODACI

Spisak proizvođača i njihovih zastupnika sa lijekovima za koje su nosioci dozvole.....	587
Lista zabranjenih sredstava za 2018. god.....	647
Obrasci za prijavu neželjenih dejstava lijekova.....	655

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).
<u>Napomena:</u> 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, 524, 527
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina, 527
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol, 527
2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain, 527
5-ASA - SLAVIAMED D.O.O., 110
abakavir, lamivudin, 349
ABASAGLAR - ELI LILLY EXPORT S.A., 117
ABELCET - TEVA PHARMA B.V, 341
abirateron, 397
ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 484
ABRAXANE - CELGENE EUROPE LIMITED, 375
ACCUPRO - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 222
ACECYS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 544
acemetacin, 417
acenokumarol, 139
ACENOKUMAROL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 139
acetilcistein, 544
acetilsalicilna kiselina, 144, 447
acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina, 448
acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril, 254
acetilsalicilna kiselina, klopidogrel, 146
acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol, 447
acetilsalicilna kiselina, pseudoefedrin, 522
aciklovir, 263, 345, 558
ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 558
ACIKLOVIR ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 263, 346
ACIPAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 89
ACIPAN STOP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 89
ACLASTA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 435
ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 424
ACTASULID - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 425
ACTELSAR - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 237
ACTEMRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 407
ACT-HIB - SANOFI PASTEUR S.A., 355
ACTIFED - WELLCOME LIMITED, 520
ACTILYSE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 146
ACTRAPID PENFILL - NOVO NORDISK A/S, 114
ACUPAN - BIOCDEX, 455
ACURMIL - LISAPHARMA S.P.A., 431
AD3 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 129
adalimumab, 405
adapalen, 269
ADAVIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 195
ADCETRIS - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH, 382
ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 287
ADEMOLA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 344
ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 433
ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 433

ADEXA - FARMAL D.D., 277
ADOLOR KOMBI - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 452
ADOLORIN - KWIZDA PHARMA GMBH, 453
adrenalin, artikain, 442
adrenalin, lidokain, 441
ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 409
ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 409
ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 409
ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 409
ADVANTAN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 266
AERIUS - SCHERING-PLOUGH CENTRAL EAST AG, 553
AFINITOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 386
aflibercept, 391, 568
AFLODERM - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 264
agalzidaza beta, 136
AGLIKEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 118
agomelatin, 503
AIMAFIX - KEDRION S.P.A., 152
AIRFLUSAL FORSPIRO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 530
akarboza, 124
AKINETON - DESMA GMBH, 468
aklidinijum, 536
aklidinijum bromid, formoterol, 534
AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 270
AKSEF - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 314
AKSEF 750 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 314
aksitinib, 387
AKTIVIN-H - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 499
aktivni medicinski ugalj, 108
alanin, aminokiseline, arginin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin,
prolin, serin, treonin, triptofan, valin, 163
alantoin, heparin, tečni ekstrakt crnog luka, 271
ALBIOMIN 20% - BIOTEST AG, 162
ALBIOMIN 5% - BIOTEST AG, 162
albumin, 162
ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG, 162
ALBUNORM 25% - OCTAPHARMA AG, 162
ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG, 162
ALBUTEIN 20% - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 163
ALBUTEIN 5% - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 163
ALDACTONE - RIEMSER PHARMA GMBH, 192
ALDARA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 264
ALDIZEM - ALKALOID AD SKOPJE, 213
ALDURAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 136
alemrozumab, 404
ALENDOR 70 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 434
alendronska kiselina, 433
alendronska kiselina, holekalciferol, 436
ALENSUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 436
ALERIX - BOSNALIJEK D.D., 553

alfa pinen, anetol, beta-pinen, bometolol, cineol, fenhon, kamfen, 285
alfa pinen, beta-pinen, borneol, cineol, kamfen, levomentol, menton, 103
ALFACET - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 315
ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 187
alfakalcidol, 129
alglukozidaza alfa, 136
alirokumab, 252
alkaftadin, 567
ALKAPAMID SR - ALKALOID AD SKOPJE, 190
alklometazon, 264
ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 553
ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 518, 567
ALMACIN - ALKALOID AD SKOPJE, 307
ALMOX 100 - LABORATORIOS BAGO S.A., 302
ALMOX 50 - LABORATORIOS BAGO S.A., 302
alogliptin, 125
alogliptin, metformin, 124
alopurinol, 432
ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 432
ALOXI - HELSINN HEALTHCARE SA, 102
ALPHA D3 - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 129
alprazolam, 489
alteplaza, 146
ALTIOKS - BOSNALIJEK D.D., 137
aluminijum hidoksid, magnezijum-oksidi, 84
aluminijum magnezijum silikat, 83
aluminijum-hidoksid, magnezijum-karbonat, magnezijum-hidroksid, 84
ALUVIA - ABBVIE INC., 350
ALVENTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 501
alverin, simetikon, 98
ALVOBAC - XELLIA PHARMACEUTICALS APS, 339
ALVODRONIC - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 434
ALVOKAST - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 539
ALVOLAMID - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 335
ALVOLAMID T - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 335
ALVOSTAN - EIRGEN PHARMA LIMITED, 396
ALVOTADIN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 553
ALVOTINIB - REMEDICA LTD., 383
amantadin, 469
AMARYL - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 122
ambroksol, 546
AMBROKSOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 547
AMBROSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 547
amfotericin B, 341
amikacin, 331
AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 331
AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 332
amilorid, hidrohlorotiazid, 193
amilorid, metiklotiazid, 189
aminofilin, 538
AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 538
aminokiseline, 164

aminokiseline, elektroliti, 168
aminokiseline, glukoza, lipidi, 165
aminokiseline, glukoza, lipidi, omega kiseline, 166
aminokiseline, kombinacije, 168
AMINOL - BOSNALIJEK D.D., 201
AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 168
AMINOSOL 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 164
AMINOSOL 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 168
AMINOSOL 15% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 164
amiodaron, 181
AMIODARON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 182
AMIODARON ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 182
AMIOKORDIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 182
amisulprid, 481
amitriptilin, 493
AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 230
AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 232
AMLODIL - BOSNALIJEK D.D., 208
amlodipin, 208
AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 208
AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 208
AMLODIPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 208
AMLODIPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 208
amlodipin, atorvastatin, 253
amlodipin, atorvastatin, perindopril, 254
amlodipin, bisoprolol, 207
amlodipin, indapamid, 213
amlodipin, indapamid, perindopril, 232
amlodipin, losartan, 243
amlodipin, perindopril, 230
amlodipin, ramipril, 231
amlodipin, rosuvastatin, 254
amlodipin, valsartan, 242
AMLODIPIN/VALSARTAN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 243
AMLOGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 208
AMLOPIN 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 208
AMLOPIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 208
AMLOPIN COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 231
AMOKLAVIN-BID - DEVA HOLDING A.S., 309
AMOKLAVIN-BID 400/57 MG FORTE - DEVA HOLDING A.S., 310
amoksicilin, 307
AMOKSICILIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 307
AMOKSICILIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 307
amoksicilin, klavulanska kiselina, 309
AMOKSIKLAV LEK 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 310
AMOKSIKLAV LEK 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 310

amorolfin, 259
AMOXIBOS - BOSNALIJEK D.D., 307
AMOXICILLIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 307
AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIBIOTICE S.A., 310
AMPIBOS - BOSNALIJEK D.D., 306
AMPIBOS 500 MG - BOSNALIJEK D.D., 306
ampicilin, 306
AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 306
ampicilin, sulbaktam, 309
AMPICILLIN ANTIBIOTICE - ANTIBIOTICE S.A., 307
AMPIPLUS - ANTIBIOTICE S.A., 309
AMPRIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 219
AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 228
AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 228
AMRACIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 306
AMYZOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 494
anagrelid, 390
ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE, 448
ANASTRAZE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 395
anastrozol, 395
ANASTROZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 395
ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 489
ANBOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 447
ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 447
ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 144
ANDOL C - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 448
ANDOL GR 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 144
ANDROCUR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 284
ANGAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 525
ANGAL LIMUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 525
ANGAL S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 525
ANGAL S LIMUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 525
ANGELIQ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 281
ANGICLOD - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 142
ANGINAL - BOSNALIJEK D.D., 184
ANGIOTEC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 214
ANGIOTEC PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 224
anidulafungin, 344
ANORO - WELLCOME LIMITED, 534
ANSILAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 487
ANSILAN MITE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 487
ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 482
anti-D (Rho) imunoglobulin, humani, 353
ANTROLIN - BIONIKA PHARMACEUTICALS, 196
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 523
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 523
APPAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 486
APERTO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 291
APIDRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 115
apiksaban, 148

- APRAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 93
aprepitant, 102
AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 576
ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH, 161
ARAVA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 403
ARCOXIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 425
AREMED - REMEDICA LTD., 395
ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D., 263
ARICEPT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 505
ARICEPT EVESS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 505
aripirazol, 484
ARIPIPAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 485
ARIPIPAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 484
ARIPIPAZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 485
ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 485
ARIPREXA 15 MG TABLETE - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 485
ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 485
ARITMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 181
ARIXTRA - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 148
AROMASIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 396
ARTROMED - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 426
ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 461
ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 485
ARZERRA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 382
ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 144
ASENTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 496
ASK LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 144
askorbinska kiselina, 132
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, 127
askorbinska kiselina, deksipantenol, holekalciferol, nikotinamid, piridoksin, retinol, tiamin, vitamin B12, vitamin B2, 128
askorbinska kiselina, deksstrometorfan, paracetamol, pseudoefedrin, 522
askorbinska kiselina, fenilefrin, kofein, paracetamol, terpin, 522
askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol, 454, 522
askorbinska kiselina, folna kiselina, fosfor, holekalciferol, kalcijum-hidrogenfosfat, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12, 127
askorbinska kiselina, folna kiselina, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12, vitamin D3, vitamin E, 128
askorbinska kiselina, hlorfenamin, kofein, paracetamol, 549
askorbinska kiselina, kalcijum, 132
askorbinska kiselina, kalcijum-karbonat, kalcijum-laktat-glukonat, 133
askorbinska kiselina, kalijum-hlorid, makrogol, natrijum-askorbat, natrijum-hlorid, natrijum-sulfat, 106
askorbinska kiselina, paracetamol, 452
askorbinska kiselina, paracetamol, pseudoefedrin, 520
askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog sljeza, 542
ASPIRIN - BAYER AG, 447

ASPIRIN COMPLEX - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 522
ASPIRIN PLUS C - BAYER AG, 448
ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANČE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 448
ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 144
ASPIRAL 100 - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 144
ASTAX - FARMAL D.D., 244
ASTEPRO - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 518
ASTMASAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 539
atenolol, 201
ATENOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 201
ATENOLOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 201
ATENOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD., 201
ATENZIO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 234
ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 239
ATEROZ - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 246
ATHYRAZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 303
ATIMOS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 530
ATIOPRIN - AQVIDA GMBH, 410
ATOLIP - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 246
ATORDAPIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 253
ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 246
atorvastatin, 246
ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 246
ATORVOX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 247
atosiban, 277
atrakurijum besilat, 431
ATRICAN - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 514
atropin, 98
ATROPIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 98
ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 MG/ML - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 98
ATROVENT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 536
ATROVENT N - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 536
ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 142
AUBAGIO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 403
AUGMENTIN - WELLCOME LIMITED, 310
AVADIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 539
AVAMYS - WELLCOME LIMITED, 519
avanafil, 290
AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE, 247
AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 381
AVAXIM - SANOFI PASTEUR S.A., 359
AVELOX - BAYER AG, 336
AVELOX 400 MG/250 ML - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 336
AVIOMARIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 549
AVODART - WELLCOME LIMITED, 293
AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 396
AVONEX - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 400
A-XED 100 - ACCURE LABS PVT.LTD., 370
A-XED 500 - ACCURE LABS PVT.LTD., 370
azacitidin, 373
AZARAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 318

AZARGA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 565
azatioprin, 410
AZAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 327
azelainska kiselina, 270
azelastin, 518, 567
azelastin, flutikazon, 519
AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 327
AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 327
azilsartan medoksomil, 238
AZIMED - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 327
AZITRO - DEVA HOLDING A.S., 327
azitromicin, 327
AZITROMICIN GENERA - GENERA D.D., 328
AZITROMICIN PHARMAS 500 MG - PHARMAS D.O.O., 328
AZOMEX - BOSNALIJEK D.D., 328
AZOMICIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 328
AZOPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 562
bacitracin, hidrokortizon, 561
bacitracin, neomicin, 261, 557
BACTRIM - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 324
bakar-glukonat, gvožđe, mangan-glukonat, 156
BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 173
BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 173
BALANCE 2,3 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 173
BALANCE 2,3% GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 173
BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 173
BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 174
BANEOCIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 261
BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 416
BARIOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 204
BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 291
B-COMPLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 131
BEDOXIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 133
BEFRON - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 419
beklometazon, 534
beklometazon, formoterol, 533
beklometazon, salbutamol, 533
BEKUNIS - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH, 105
BELAROM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 562
BELODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 265
BELODIN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 552
BELOGENT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 266
BELOSALIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 267

bendamustin, 368
BENEFIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 153
benfotiamin, piridoksin, 130
BENSEDIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 487
benzalkonijum-hlorid, 526
benzerazid, levodopa, 468
benzidamin, 82, 425
benzidamin, cetilpiridin, 526
benzil-nikotinat, kamfor, mentol, metil-salicilat, 429
benzilpenicilin-natrijum, benzilpenicilin-prokain, 308
benzoil-peroksid, klindamicin, 270
benzokain, cetilpiridin, 525
benzokain, enoksolon, hlorheksidin, 523
BEPANTHEN PLUS - BAYER AG, 268
BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 214
BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 214
BERLIPRIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 214
BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 224
BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 137
BERLITHION 300 ED - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 137
BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 137
BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE, 268, 275, 526
BETAFERON - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 400
BETAGLID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 122
betahistin, 511
BETAKSIM - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 316
betaksolol, 563
betametazon, 264, 299
betametazon, gentamicin, 266
betametazon, gentamicin, klotrimazol, 267
betametazon, salicilna kiselina, 267
BETASERC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 511
BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 265
BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D., 267
BETHANAT - BOSNALIJEK D.D., 265
BETHASAL - BOSNALIJEK D.D., 268
BETIDEN GEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 261
BETOPTIC S - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 563
BETRION - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 262
bevacizumab, 381
BEVIPLEX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 131
BICALOX - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD, 394
BICAPROST - SYNTHON B.V., 394
BICUSAN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 394
BIEMEXOL - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 577
bifonazol, 258
BIKALIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 394
bikalutamid, 394
BIKALUTAMID JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 394
BIKALUTAMID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 394
BIKALUTAMID PLIVA 150 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 394
BIKALUTAMID PLIVA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 395

bilastin, 554
BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 508
BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 508
BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 508
BINOCRIT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 160
BINOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 204
biperiden, 467
BIPERIDEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 468
BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE, 202
BIPROL - FARMAL D.D., 202
BISACODYL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 104
bisakodil, 104
BISOBEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 202
BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH, 202
BISOLEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 545
BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 545
BISOLVON - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 545
bisoprolol, 201
BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 202
BISOPROLOL JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 202
BISOPROLOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 202
bisoprolol, hidrohlorotiazid, 207
bisoprolol, perindopril, 232
BIVACYN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 261
BLASTOMAT - EIRGEN PHARMA LIMITED, 368
BLOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 203
BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 419
BLOKMAX FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 419
BLOKMAX ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE, 419
BLOXAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 200
BOLDOL - BOSNALIJEK D.D., 446
BONAIR HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD, 528
BONDRONAT - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 434
BONEFOS - BAYER AG, 433
BONEZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 436
BONNEDRA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 435
BONVIVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 435
BORTEADE - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 390
bortezomib, 390
BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 390
BOSAUIN - BOSNALIJEK D.D., 487
bosentan, 188
BOSENTAN NORAMEDA - UAB NORAMEDA, 188
BOSNYL - BOSNALIJEK D.D., 481
BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D., 144
BOSTROMBIN - BOSNALIJEK D.D., 197
BRAMITOB - CHIESI FARMACEUTICI S.P.A., 331
brentuksimab vedotin, 382
BREQUAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 530
BRETARIS GENUAIR - INDUSTRIAS FARMACEUTICALS ALMIRALL S.A., 536
BRIMICA GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 534

brimonidin, brinzolamid, 563
brinzolamid, 562
brinzolamid, timolol, 565
BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 562
bromazepam, 488
BROMAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 488
bromheksin, 545
BROMHEXINE SOPHARMA - SOPHARMA AD, 545
bromokriptin, 470
BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 470
BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D., 546
BRONCHOBOS 2,5 % - BOSNALIJEK D.D., 546
BRONCHOBOS 5 % - BOSNALIJEK D.D., 546
BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 544
BRONCHOSTOP SINE SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 544
BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 543
BRONCHOSTOP SPREJ ZA USNU SLUZNICU - VIENNAPHARM GMBH, 83
BRONHIAL 250/50 - LABORATORIOS BAGO S.A., 531
BRONHIAL 500/50 - LABORATORIOS BAGO S.A., 531
BRONHOKLIRSIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 543
BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE, 546
BRONLES DIRECT - ALKALOID AD SKOPJE, 546
BRUFEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 419
BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 419
BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 419
BUDELIN NOVOLIZER - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 535
budesonid, 109, 518, 535
budesonid, formoterol, 532
BUDOSAN - EWOPHARMA AG, 110
bumetanid, 191
buprenorfin, 509
BUPRENORFIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 509
buprenorfin, nalokson, 510
bupropion, 500
BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD, 99
BUSCOPAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 99
butamirat, 548
butilskopolamin, 98
butilskopolamin, paracetamol, 99
BYOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 203
BYOL H - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 207
BYOL HL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 207
CA-C 1000 CALVIVE - WELLCOME LIMITED, 133
CADIL - FARMAL D.D., 205
CADUET - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 253
CAFFEBOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 452
CAFFEBOL MOMENT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 420
CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE, 455
CAFFETIN COLD - ALKALOID AD SKOPJE, 522
CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 523

CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE, 420
CAFFETIN SC - ALKALOID AD SKOPJE, 453
CALCIMONTA - TAKEDA GMBH, 134
CALCIUM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 134
CALCIUMVITAC - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 132
CALGEL - WELLCOME LIMITED, 83
CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 500
CAMPTO - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 389
CANCIDAS - MERCK SHARP & DOHME BV, 344
CANESPOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 258
CANESTEN - BAYER AG, 257
CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 274
CANESTEN 1 COMBI - BAYER AG, 274
CANESTEN 3 - BAYER AG, 274
CAPD/DPCA 3 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 174
CAPD/DPCA 17 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 174
CAPD/DPCA 18 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 174
CAPD/DPCA 19 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 174
CAPD/DPCA 2 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 174
CAPD/DPCA 2 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 174
CAPD/DPCA 3 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 174
CAPD/DPCA 4 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 174
CAPD/DPCA 4 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 175
CAPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 218
CAPERIL COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 227
CARBAMAZEPINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 458
CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LTD., 458
CARBOMED - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 109
CARBOPLASIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 379
CARBOPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 379
CARDIOPIRIN - LANNACHER GMBH, 145
CARDIOPROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 203
CARDOGREL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 142
CARDOX - FARMAL D.D., 184
CARMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 379
CARSIL - SOPHARMA AD, 103
CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 205
CARVETREND - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 205
CAVEDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 289
CECLOR - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 315
CEFACLOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 316

cefadroksil, 313
cefaklor, 315
CEFAKS - DEVA HOLDING A.S., 314
cefaleksin, 312
CEFALEKSIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 312
CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 312
CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 313
CEFAPAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 318
CEFAZ - ALKALOID AD SKOPJE, 316
cefazolin, 313
CEFAZOLIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 313
cefdinir, 320
cefepim, 321
CEFEPIM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 321
CEFEPIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 321
cefiksim, 318
cefotaksim, 316
cefpodoksim, 319
CEFPODOXIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 320
ceftazidim, 316
CEFTAZIDIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 317
CEFTINEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 320
ceftriakson, 317
CEFTRIAXONE-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE „BORSHCHAHIVSKIY
CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT, 318
cefuroksim, 313
CEFUROKSIM PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 314
CEFUROXIME-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE „BORSHCHAHIVSKIY
CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT, 314
CELEBREX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 425
celekoksib, 424
CELLCEPT - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 402
CELSENTRI - WELLCOME LIMITED, 350
CENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 337
CEPHABOS - BOSNALIJEK D.D., 313
CERDELGA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 137
cerebrolizin koncentrat, 511
CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH, 512
CEREBRYL - VIENNAPHARM GMBH, 504
CEREZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 136
CERSON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 491
CERVARIX - WELLCOME LIMITED, 363
cetilpiridin, 525
cetilpiridin, lidokain, 82
cetilpiridin, lidokain, lizozim, 524
cetilpiridin, lizozim, 524
CETIMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 551
cetirizin, 551
cetoreliks, 298

- CETROTIDE - MERCK EXPORT GMBH, 298**
cetuksimab, 381
CEZERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 551
CHIROCAINE - ABBVIE INC., 441
CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 557
CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 557
CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 473
CHOLIB - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 253
CHOLIPAM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 245
CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 282
CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A., 289
CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 332
CIFLOXINAL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 332
cijanokobalamin, 156
cijanokobalamin, kalcijum-pantotemat, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin, 131
cijanokobalamin, kalcijum-pantotemat, nikotinamid, piridoksin, tiamin, vitamini B-kompleksa, 131
cijanokobalamin, piridoksin, tiamin, 130
ciklofosamid, 367
ciklosporin, 408, 569
CIKLOSPORIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 408
cilastatin, imipenem, 323
cilazapril, 222
cilazapril, hidrohlorotiazid, 230
cilostazol, 145
CIMAVAX-EGF - CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR, 401
cinarizin, 511
cinarizin, piracetam, 504
CINEDIL - ALKALOID AD SKOPJE, 511
CINNABSIN - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL GMBH&CO.KG, 585
CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 332
CIPROBAY 400 - BAYER AG, 333
CIPROBAY 500 - BAYER AG, 333
CIPROCINAL - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 333
ciprofloksacin, 332, 558, 570
CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 333
CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 333
CIPROFLOXACIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 333
CIPROL - BOSNALIJEK D.D., 333
CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 333
ciproteron, 284
ciproteron, etinilestradiol, 285
CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 334
CIRKULIN VALERIJANA - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH, 490
cisplatin, 378
CISPLATIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 378
CISPLATIN PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 378
CITAFORT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 498

CITALEA - BOSNALIJEK D.D., 498
CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE, 334, 570
citizin, 508
CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 498
CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 498
citrulin maleat, 135
CLARICIDE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 325
CLARITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 325
CLEXANE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 141
CLINDAMYCIN-MIP 300 MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 329
CLINDAMYCIN-MIP 600 MG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 330
CLIVARIN 1750 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 142
CLIVARIN 3436 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 142
CLODIL - BOSNALIJEK D.D., 142
CLOMIFENE REMEDICA - REMEDICA LTD., 284
CLOPIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 142
CLOZAPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 476
CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 476
COBALAMIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 157
CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 548
CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 240
CO-IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 241
COLDREX - WELLCOME LIMITED, 522
COLDREX MAXGRIP LIMUN - WELLCOME LIMITED, 523
COLDSTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 521
COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 97
COMBIVIR - WELLCOME LIMITED, 349
COMFORT-LAX - URIACH-AQUIELA OTC, SL, 104
CONCOR - MERCK EXPORT GMBH, 203
CONCOR COR - MERCK EXPORT GMBH, 203
CONTRACTUBEX - MERZ PHARMACEUTICALS GMBH, 271
CONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 552
CONTROLOC - TAKEDA GMBH, 89
CONTROLOC CONTROL - TAKEDA GMBH, 89
COPAXONE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 402
COPEGUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 346
CORDARONE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 182
CORDIPIN RETARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 209
CORLENTOR - LES LABORATOIRES SERVIER, 185
CORNELIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 210
CORNILAT - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 183
CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 205
CORTEF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 301
CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 213
CORTICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 561
CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 200
CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 200
CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 205
COSENTYX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 408
COSOPT - SANTEN OY, 564
COSYREL - LES LABORATOIRES SERVIER, 233

COTELLIC - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 389
CRINONE - MERCK EXPORT GMBH, 280
crizotinib, 387
CURON - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 431
CUROSURF - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 555
C-ZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 132
dabigatran eteksilat, 146
dabrafenib, 388
DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 420
DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 81, 108, 257
DAKTARIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 257
DALACIN C - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 330
DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 449
DALERON COLD 3 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 455
DALSY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 420
dalteparin, 140
DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 469
DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 194
DANOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 461
dapoksetin, 290
DAPRIL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 217
darbeoetin alfa, 160
DAROB MITE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 199
dasabuvir, 351
DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 554
DATUST - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 293
DECAPEPTYL - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 393
DECAPEPTYL DEPOT - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 393
DEEP HEAT RUB - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 429
DEEP HEAT SPREJ - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 429
DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 430
deferasiroks, 573
DEFRINOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 521
DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 521
degareliks, 397
DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S., 93
DEKLARIT - DEVA HOLDING A.S., 325
DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 424, 426
deksametazon, 299, 559
deksametazon, neomicin, 560, 570
deksametazon, neomicin, polimiksin B, 560
deksametazon, tobramicin, 561
deksketoprofen, 424, 426
dekslansoprazol, 96
dekspantenol, 260
dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin, 197
dekspantenol, heparin, 197
dekspantenol, hlorheksidin, 268
dekspantenol, ksilometazolin, 517
dekspantenol, suhi ekstrakt žalfije, 526

dekstrometorfan, hlórfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 520
dekstrometorfan, paracetamol, pseudoefedrin, 455
DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 554
DELTA HÁDENSE - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH, 195
DEMAX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 507
DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S., 87
denosumab, 437
DEPAKINE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 459
DEPAKINE CHRONO 300 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 459
DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 459
DEPORES - DEVA HOLDING A.S., 569
DEPRIM - REMEDICA LTD., 324
deproteinizirani hemodijalizat teleće krvi, 260, 569
DEPROZEL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 495
DERMAZIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 263
DERMOVATE - WELLCOME LIMITED, 266
DES-FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 554
desloratadin, 553
DESLORIN - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 554
DETRALEX - LES LABORATOIRES SERVIER, 198
DEVIT-3 - DEVA HOLDING A.S., 130
DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S., 417
DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 299
DEXAMETHASON-NEOMYCIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 571
DEXANON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 300
DEXILANT - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH, 96
DEXIREN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 424
DEXOMEN 25 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 424
DEXOMEN INJECT - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 424
dezmopresin, 296
DIABOS - BOSNALIJEK D.D., 121
DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 122
DIAMOND - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 188
DIANE 35 - BAYER AG, 285
DIANEAL PD4 - BAXTER AG, 175
DIAPREL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 121
diazepam, 486
DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 487
DIAZEPAM HF - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 487
DIBIGLIM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 122
DICLAC - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 428
DICLAC 5% - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 428
DICLAC DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 413
DICLAC RETARD 100 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 414
DICLO DUO SPREJ 4% - MIKA PHARMA GMBH, 428
DICLOFENAC PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O., 414
DICLOFENAC RETARD REMEDICA - REMEDICA LTD., 414
DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O., 414
DICYNONE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 154
DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 267
didrogesteron, 280
dienogest, estradiol, 279
dienogest, etinilestradiol, 278

DIFEN - BOSNALIJEK D.D., 414, 428
DIFEN RAPID - BOSNALIJEK D.D., 414
DIFLUCAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 342
diflukortolon, izokonazol, 258
digoksin, 179
DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 179
DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 414, 428
diklofenak, 413, 428, 560
DIKLOFENAK FARMAL - FARMAL D.D., 414
DIKLOFENAK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 415
DIKLORON - DEVA HOLDING A.S., 415, 428
DILACOR - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 179
DILATREND - BOSNALIJEK D.D., 206
DILCORAN 80 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 183
DILOXOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 143
diltiazem, 213
DILVAS - J.URIACH Y COMPANIA S.A., 146
dimenhidrinat, 549
dimetil fumarat, 512
dimetinden, 260, 550
DIMIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 549
DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 287
dinatrijum-klodronat, 433
dinoproston, 276
diosmin, 198
diosmin, hesperidin, 198
DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 234
dipiridamol, 145
DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D., 495
DIPRIAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 121
DIPROGENTA KREMA - MERCK SHARP & DOHME BV, 267
DIPROGENTA MAST - MERCK SHARP & DOHME BV, 267
DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O., 189
DIUVER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 192
dobutamin, 182
DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 183
docetaksel, 375
DOCETAXEL EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 376
DOCETAXEL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 376
DOCETAXEL HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED, 376
doksazosin, 187
doksiciklin, 305
DOKSICIKLIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 305
doksorubicin, 377
dokusat natrijum, 104
DOLAP - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 223

DOLGIT GEL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 427
DOLGIT KREMA - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 427
DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 441
DOLOPROCT - BAYER PHARMA AG, 196
dolutegravir, 351
DOLVINOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 448
domperidon, 100
DONECEPT - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 505
donepezil, 505
DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 445
DORMICUM - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 492
dornaza alfa, 547
DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 562
dorzolamid, 562
dorzolamid, timolol, 564
DORZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 562
DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 564
DOTAREM - GUERBET, 581
DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 305
DOXAT - BOSNALIJEK D.D., 187
DOXEL - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 376
DOXILEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 198
DOXORUBICIN EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 377
DOXORUBICIN PLIVA 2 MG/ ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 377
DOXTADIN - DEVA HOLDING A.S., 554
DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 305
DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 549
DRONAMID - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 434
DRONAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 434
drospirenon, estradiol, 281
drospirenon, etinilestradiol, 278
drotaverin, 97
DUAC - WELLCOME LIMITED, 270
dulaglutid, 127
DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 104
duloksetin, 502
DULOKSETIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 502
DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 502
DULTAVAX - SANOFI PASTEUR S.A., 363
DUOCLAV - BOSNALIJEK D.D., 310
DUODART - WELLCOME LIMITED, 292
DUOPLAVIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 146
DUORESP SPIROMAX - TEVA PHARMA B.V, 533
DUOTRAV - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 564
DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 128
DUPHALAC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 105
DUPHASTON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 281
DUROGESIC - JANSSEN-CILAG KFT., 443
DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 293
DUTACIP - CIPLA EUROPE, 293
DUTAPROST - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 293
dutasterid, 293
DUTASTERID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 293

- DUTASTERID PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 293
dutasterid, tamsulosin, 292
DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 503
DYMISTA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 519
EBETREXAT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 369
EBRANTIL - TAKEDA GMBH, 188
ECALTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 344
ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 372
EDARBI - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH, 238
EDEMID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 191
EDEMID FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 191
EDICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 338
efavirenz, 349
efedrin, 515
EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 339
EFOX - FARMAL D.D., 314
EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE, 481
EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 481
eksemestan, 396
ekstrakt cvijeta kamilice, lidokain, 82
ekstrakt ljute paprike, metil-salicilat, terpentinsko ulje, 429
ekstrakt ploda testeraste palme, 294
ELANIX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 252
ELERNAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 230
ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 498
ELIDEL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 271
ELIGARD - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 392
eliglustat, 137
ELIQUIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 148
ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA, 279
ELOCOM - MERCK SHARP & DOHME BV, 265
ELOXATIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 379
eltrombopag, 154
ELUMELA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 466
EMANERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 94
EMEND - MERCK SHARP & DOHME BV, 102
EMOCLOT - KEDRION S.P.A., 150
empagliflozin, 127
empagliflozin, metformin, 124
EMRAD - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 577
emtricitabin, tenofovir disoproskil, 350
emtricitabin, tenofovir disoproskil, rilpivirin, 350
enalapril, 214
ENALAPRIL HCT ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 224
ENALAPRIL HCT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 224
ENALAPRIL LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 215
ENALAPRIL LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 215
ENALAPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD., 215
ENALAPRIL ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 215
enalapril, hidrohlorotiazid, 224

enalapril, lerkaniđipin, 230
ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 215
ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 224
ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 225
ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 225
ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 215
ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 215
ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 215
ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 225
ENBECIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 557
ENBREL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 404
ENDOXAN - BAXTER AG, 367
ENGERIX B ZA DJECU - WELLCOME LIMITED, 358
ENGERIX B ZA ODRASLE - WELLCOME LIMITED, 358
ENKORTEN - BOSNALIJEK D.D., 401
enoksaparin, 140
ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 220
ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 228
entakapon, karbidopa, levodopa, 469
entekavir, 348
ENTEROFURYL - BOSNALIJEK D.D., 108
ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D., 108
ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 112
ENTEROL - BIOCDEX, 112
ENTRESTO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 244
ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL GMBH, 404
ENYGLID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 126
enzalutamid, 395
EPICA - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 466
EPINEXX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 464
EPIRAMAT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 462
EPIRON - BOSNALIJEK D.D., 466
epirubicin, 377
EPIRUBICIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 377
eplerenon, 193
epoetin alfa, 159
epoetin beta, 157
epoetin teta, 158
epoetin zeta, 160
EPORATIO - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 158
EPREX - JANSSEN-CILAG KFT., 160
EPRIL DUO - BOSNALIJEK D.D., 225
EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 292
eptakog alfa, 153
EQRALYS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 160
EQUORAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 408
ERACID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 326
ERBITUX - MERCK EXPORT GMBH, 381
ergokalciferol, vitamin A, 129
ergoloid -mesilat, 194
ergometrin, 276
ERGOMETRIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 276

ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon, 455
eribulin, 390
ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 324
eritromicin, 324
ERITROMICIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 324
ERITROMICIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 324
erlotinib, 384
ertapenem, 322
ERYNORM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 233
ERYNORM H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 238
ESBESUL - BOSNALIJEK D.D., 324
ESCEPRAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 397
escin, esencijalni fosfolipidi, heparin, 198
escin, heparin, 197
ESCITA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 499
escitalopram, 497
ESCITALOPRAM GENERA - GENERA D.D., 499
ESCONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 554
ESCONTRAL DIREKT - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 554
esencijalni fosfolipidi, 103, 555
esencijalni fosfolipidi, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin, tokoferol, 103
ESMOCARD - AMOMED PHARMA GMBH, 204
ESMOCARD LYO - AMOMED PHARMA GMBH, 204
esmolol, 204
esomeprazol, 94
ESOMEPRAZOL ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 94
ESOMEPRAZOL FARMAL - FARMAL D.D., 94
ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 97
ESPUMISAN L - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 98
ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 499
ESSENTIALE FORTE N - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 103
ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 95
ESTRACYT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 389
estramustin, 389
etamsilat, 153
etanercept, 404
etarsko ulje ruzmarina, 430
ETHYLEX - AMOMED PHARMA GMBH, 509
etifoksin, 490
etil-salicilat, hidroksietilsalicilat, metil-nikotinat, metil-salicilat, 429
etinilestradiol, gestoden, 278
etinilestradiol, levonorgestrel, 277
etodolak, 416
etofenamat, 426
ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 416
ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 416
ETOPOSID EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 374
ETOPOSIDE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 374

etopozid, 374
etorikoksib, 425
EUCREAS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 123
EUPHYLONG - TAKEDA GMBH, 538
EUROBIOL 25 000 - LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER, 113
EUTHYROX - MERCK EXPORT GMBH, 302
EUVAX B - SANOFI PASTEUR S.A., 358
everolimus, 386
EVIPLERA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 350
EVITOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 133
evolokumab, 252
EVOLTRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 371
EXEDRAL - REMEDICA LTD., 397
EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 506
EXFORGE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 243
EXIST - BIUCODEX, 490
EXJADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 573
EXMAL - BOSNALIJEK D.D., 458
EXODERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 259
EXTRANEAL - BAXTER AG, 171
EXVIERA - ABBVIE INC., 351
EYLEA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 569
ezetimib, 252
EZOLETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 252
FABRAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 136
faktor koagulacije II, humani, faktor koagulacije IX, faktori koagulacije VII, humani, faktor koagulacije X, humani, protein c, protein s, 149
faktor koagulacije IX, 152
faktor koagulacije VIII, humani, 150
faktor koagulacije VIII, humani, von Willebrand-ov faktor, 152
faktor koagulacije VIII, rekombinantni, 151
famotidin, 86
FAMOTIDIN - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 86
FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 150
FANHDI 250 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 150
FANHDI 500 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 150
FARIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 139
FARNOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 223
FASTUM - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 427
FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D., 303
FEBRICET - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 449
FEBRICET C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 452
febuksostat, 432
feksofenadin, 553
felodipin, 209
FELODIPIN HF 10 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 209
FELODIPIN HF 5 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 209
felodipin, ramipril, 231

FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 396
fenazon, lidokain, 569
fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol, 454, 522
fenilefrin, kofein, paracetamol, 453
fenilefrin, paracetamol, 451, 523
FENISTIL 1MG/ML ORALNE KAPI - WELLCOME LIMITED, 550
FENISTIL GEL - WELLCOME LIMITED, 261
FENIX - BOSNALIJEK D.D., 89
FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D., 90
fenobarbiton, 457
fenofibrat, 251
fenofibrat, simvastatin, 253
fenoksietanol, oktenidin, 269
fenoksimetilpenicilin, 308
FENTAGESIC - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 444
fentanil, 443
FENTANIL M LEK 100 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 444
FENTANIL M LEK 25 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 444
FENTANIL M LEK 50 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 444
FENTANIL M LEK 75 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 444
FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 444
fentikonazol, 275
FERROVIN - RAFARM S.A., 156
FERRUM LEK 100 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 155
FERRUM LEK 100 MG/2 ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 155
FERRUM LEK 50 MG/5ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 155
FERZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 155
FEVARIN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 497
FILEX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 499
filgrastim, 397
finasterid, 292
FINASTERID HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 293
fingolimod, 403
FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 293
FIRMAGON - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 397
FITAXYL - UAB ACONITUM, 504
FLAMIX - BOSNALIJEK D.D., 337
FLAVAMED - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 547
FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 547
FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 547
FLEVENOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 198
FLEXOFEN - BOSNALIJEK D.D., 553
FLIXONASE - WELLCOME LIMITED, 518
FLIXONASE ARI - WELLCOME LIMITED, 518
FLIXOTIDE INHALER - WELLCOME LIMITED, 535
FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 552
FLONIDAN DIREKT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 552
FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 291
FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 299
FLUCON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 342

FLUCONAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 342
FLUDARA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 371
 fludarabin, 370
FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 371
FLUDITEC - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 546
 flufenazin, 474
FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A., 544
FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A., 544
FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A., 544
FLUIMUKAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 544
FLUIMUKAN AKUT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 545
FLUIMUKAN JUNIOR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 545
FLUIMUKAN PLUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 545
FLUIMUKAN ZA DJECU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 545
 flukonazol, 342
FLUMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 371
FLUNIRIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 494
FLUNISAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 494
 fluocinolon acetonid, 265
 fluocinolon acetonid, neomicin, 267
 fluokortolonpivalat, lidokain, 196
 fluoksetin, 494
 fluoksetin, olanzapin, 476
 fluorouracil, 371
FLUOROURACIL PLIVA 50 MG / 1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 371
FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 371
FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 494
FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 494
FLUPIX SR - KWIZDA PHARMA GMBH, 190
 flurbiprofen, 423
FLUSAL - 50 HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD, 531
FLUSAL -125 HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD, 531
FLUSAL -250 HFA INHALER - MIDAS-CARE PHARMACEUTICALS PVT.LTD, 531
FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D., 495
 flutikazon, 518, 535
FLUTIKAZON CIPLA - CIPLA EUROPE, 535
 flutikazon, salmeterol, 530
 flutikazonfuroat, 519
 flutikazonfuroat, vilanterol, 533
FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 454
FLUVIS ZA DJECU - PHARMAVISION EUROPE LTD., 454
 fluvoksamin, 497
FLUXX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 143
FOLACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 157
FOLIK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 157
 folitropin alfa, 283
 folkodin, 548
 folna kiselina, 157
FOLNA KISELINA REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 157
FOMELA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 83

fondaparinuks, 148
FORDEX - BOSNALIJEK D.D., 118
formoterol, 529
FORTECA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 335
FORTINE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 423
FORTUM - WELLCOME LIMITED, 317
FOSAMAX T - MERCK SHARP & DOHME BV, 434
FOSAVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV, 437
fosfomicin, 340
fosinopril, 222
fosinopril, hidrohlorotiazid, 230
FOSTER 100 MG/6 MG - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 533
FOSTER NEXTHALER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 533
FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 283
FOTEROL - DEVA HOLDING A.S., 530
FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE, 320
FRAGMIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 140
FROMLID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 326
FROMLID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 326
FUCITEC 2% - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 261
fulvestrant, 393
FULVESTRANT PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 394
FUNGILAC - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 259
FUNGISOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 259
FUNZOL - BOSNALIJEK D.D., 342
FURAS - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 193
FUREXA - ALKALOID AD SKOPJE, 314
FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 315
FUROMID - DEVA HOLDING A.S., 191
furosemid, 190
furosemid, spironolakton, 193
FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LTD., 191
FURSEMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 191
FURSEMID FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 191
fusidinska kiselina, 261
GABAGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 463
GABAGAMMA 300 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 463
gabapentin, 462
GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 466
GABOTON - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 463
gadobenat, 582
gadobutrol, 582
gadodiamid, 582
GADODIEM - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 582
gadoksetinska kiselina, 583
gadopentetska kiselina, 581
gadoterična kiselina, 581
GADOVIST - BAYER AG, 583
GALITIFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 553
GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 233

GALOSART PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 239
GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 125
GAMMANORM - OCTAPHARMA AG, 352
GARAMYIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 262, 331
GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV, 363
GASTAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 84
**GASTROGUARD MENTOL TABLETE ZA ŽVAKANJE SA UKUSOM MENTOLA -
ALKALOID AD SKOPJE, 83**
GASTROLOC - PHARMANOVA D.O.O., 90
GASTROPERIDON - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 100
gatifloksacin, 558
GAZYVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 383
GELUMYRTOL FORTE - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 542
GELUSIL LAC - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 83
gemcitabin, 371
GEMCITABIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 372
GEMCITABIN EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 372
GENOTROPIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 295
GENSULIN M30 - BIOTON S.A., 115
GENSULIN N - BIOTON S.A., 115
GENSULIN R - BIOTON S.A., 114
gentamicin, 261, 331, 557
GENTAMICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 262
GENTAMICIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 331
GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 262
GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 331
**GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 331**
**GENTOKULIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 557**
GEOKORTON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 266
GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 273
GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 403
GINKGO BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 508
ginkgo biloba, list, 508
GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 275
glatiramer acetat, 402
GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 564
GLAUMOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 563
GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE, 121
glibenklamid, 120
gliceril trinitrat, 183
glicerol, 106
**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, 171**
GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 121
GLICLADA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 121
GLIFOR - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 118
gliklazid, 121
GLIKLAZID PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 121
glikopironijum bromid, 537
glikopironijum bromid, indakaterol, 534

- GLIKOSAN - SLAVIAMED D.O.O., 122
 glimepirid, 122
 GLIMEPIRID HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O. BANJA LUKA, 122
 GLIMEPIRID PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 122
 GLIORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 122
 GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S, 303
 GLUCOBAY 50 MG - BAYER AG, 125
 GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 118
 GLUCOPHAGE - MERCK EXPORT GMBH, 119
 GLUCOPHAGE XR - MERCK EXPORT GMBH, 119
 GLUCOSI INFUNDIBILE 10 % - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
 PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 165
 GLUCOSI INFUNDIBILE 5 % - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
 PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 165
 GLUFORMIN 1000 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 119
 GLUFORMIN 850 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 119
 glukagon, 303
 glukoza, 165
 GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 165
 GLUKOZA 10% LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A., 165
 GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 165
 GLUKOZA 5% LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A., 165
 GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI
 S.P.A., 170
 glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum-
 hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid, 176
 glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum-hlorid,
 natrijum-laktat, 176
 glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid,
 natrijum-laktat, 172
 glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 173
 glukoza, natrijum-hlorid, 170
 GLYPRESSIN 1 MG - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 297
 golimumab, 406
 GONAL-F - MERCK EXPORT GMBH, 283
 GOPTEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 223
 goserelin, 392
 granisetron, 101
 GRANOCYTE 34 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 399
 GRIPPOSTAD C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
 D.O.O. BANJA LUKA, 549
 GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
 PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 450
 gusti ekstrakt islandskog lišaja, 547
 gvožđe (II)-fumarat, 154
 gvožđe (III) hidrosid-polimaltozni kompleks, 154, 155
 gvožđe-protein sukcinilat, 155
 HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH, 196
 HAEMOCTIN SDH - BIOTEST AG, 151
 haemofilus influence B, prečišćen antigen konjugovani, 355

HALAVEN - EISAI EUROPE LIMITED, 390
HALDOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 475
HALDOL DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 475
 haloperidol, 474
HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 475
HARTMANOV RASTVOR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 169
HARVONI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 351
HEFEROL - ALKALOID AD SKOPJE, 154
 heksetidin, 81
HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 489
HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 489
HELICOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 87
HEMODROPS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 568
 hemofilus influenza B, prečišćen antigen konjugovani, 355
HEMOKULIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 566
HEMOKVIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 222
HEMOKVIN PLUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 229
HEMOMYCIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 328
HEMOPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 193
HEPALIP FORTE - BOSNALIJEK D.D., 103
HEPALPAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 196
HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 197
HEPAN KREMA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 197
 heparin, 139, 196
HEPARIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 140
HEPARIN NATRIJUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 140
HEPASOL 8% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 164
HEPATECT CP - BIOTEST AG, 354
HEPATHROMBIN 30 000 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 197
HEPATHROMBIN 50 000 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 197
 hepatitis A, inaktivisani virus, hepatitis B virus, 359
 hepatitis A, inaktivisani, cijeli virus, 359
 hepatitis B imunoglobulin, humani, 354
 hepatitis B, prečišćeni antigen, 358
HEPTANON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 510
HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 543
HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 541
HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 547
HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 542
HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 542
HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 380
HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 263, 346
HERPLEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 263, 346
HETASORB 6% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 163
HEXAXIM - SANOFI PASTEUR S.A., 365

- HEXORAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 81
HEXTEND - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 82
HIBERIX - WELLCOME LIMITED, 356
HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D., 268
HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D., 268
HIBIDEKS DAP - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 81
HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 307
hidrohlorotiazid, 189
HIDROHLOROTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 189
hidrohlorotiazid, irbesartan, 241
hidrohlorotiazid, kvinapril, 229
hidrohlorotiazid, lizinopril, 226
hidrohlorotiazid, losartan, 238
hidrohlorotiazid, nebivolol, 207
hidrohlorotiazid, ramipril, 228
hidrohlorotiazid, telmisartan, 242
hidrohlorotiazid, valsartan, 239
hidrokortizon, 264, 301, 559
HIDROKORTIZON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 301
hidrokortizon, lidokain, 195
hidrokortizon, oksitetraciklin, 266
hidroksietilskrob, natrijum-hlorid, 163
hidroksiprogesteron, 279
hidroksokobalamin, 156
hidrotalcit, 84
hioscin butilbromid, 99
hipromeloza, 567
HIRAMICIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 305
HISTINAX - BOSNALIJEK D.D., 511
hloramfenikol, 557
hlorfenamin, natrijum-askorbat, paracetamol, 451
hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 454, 521
hlorheksidin, 81, 268
hlorheksidin, lidokain, 523, 524
hloropiramin, 260, 550
hlorpromazin, 473
holekalciferol, 130
holekalciferol, kalcijum, 134
HOLLESTA - ALKALOID AD SKOPJE, 245
HOLOXAN - BAXTER AG, 367
horiogonadotropin alfa, 282, 283
HORIZONT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 495
HUMALOG - ELI LILLY EXPORT S.A., 114
HUMALOG KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 114
HUMALOG MIX 25 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 116
HUMALOG MIX 50 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 116
HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH, 163
HUMAN ALBUMIN 200G/L BAXTER - BAXTER AG, 163

humani menopausalni gonadotropin, 282
HUMIRA - ABBVIE INC., 406
HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A., 116
HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A., 115
HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A., 114
HUSTAGIL - TAKEDA GMBH, 542
HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 264, 559
HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S., 301
HYDROCYCLIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 266
HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 217
HYPERIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 226
HYPOLIP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 247
HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D., 218
HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D., 228
IASIBON - PHARMATHEN S.A., 435
IBALGIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 420, 427
IBALGIN RAPID - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 420
IBANDRONAT LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 435
IBANDRONAT PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 435
ibandronska kiselina, 434
IBEROGAST - BAYER AG, 96
ibrutinib, 388
IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 420
IBUDOLOR DUO - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 427
IBUFEN - LABORATORIOS CINFA S.A., 427
IBUMAX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 420
ibuprofen, 418, 427
IBUPROFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 420
IBUPROFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 420
IBUPROFEN FARMAL - FARMAL D.D., 421
IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 421
IBUPROFEN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 421
IBUPROFEN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 421
IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LTD., 421
IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 422, 428
ibuprofen, levomentol, 427
ibuprofen, mentol, 430
ibuprofen, pseudoefedrin, 424, 520
IDAMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 378
idarubicin, 378
idarucizumab, 573
IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 134
IDIKA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA
LUKA, 435
IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 241
ifosfamid, 367
IG VENA - KEDRION S.P.A., 352
ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol, 196
ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol, prednizolon, 195

- ikodekstrin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid , natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 171
- ILOMEDIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 145
- iloprost, 145
- IMATIFAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 384
- imatinib, 383
- IMATIS - DEVA HOLDING A.S.**, 384
- IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT.**, 388
- imigluceraza, 136
- IMIGRAN - WELLCOME LIMITED**, 456
- imikvimod, 263
- IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**, 323
- IMIPENEM/CILASTATIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF**, 323
- IMIPENEM/CILASTATIN HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED**, 323
- IMMUNAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**, 401
- IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF - BAXTER AG**, 152
- IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF - BAXTER AG**, 152
- IMMUNOHBS - KEDRION S.P.A.**, 355
- IMMUNORHO - KEDRION S.P.A.**, 353
- IMODIUM - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.**, 109
- IMOPER - ACTAVIS GROUP PTC EHF**, 105
- IMOVAX DT ADULT - SANOFI PASTEUR S.A.**, 357
- IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR S.A.**, 361
- imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu, 352
- imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu, 352
- IMUPRIN - REMEDICA LTD.**, 410
- IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED**, 410
- INCRUSE - GLAXO GROUP LIMITED**, 537
- indakaterol, 530
- INDAP - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**, 190
- indapamid, 189
- INDAPAMID ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE**, 190
- indapamid, perindopril, 227
- INDAPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 190
- indometacin, 413
- INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 413
- INFANRIX - IPV - WELLCOME LIMITED**, 364
- INFANRIX HEXA - WELLCOME LIMITED**, 365
- INFANRIX IPV + HIB - WELLCOME LIMITED**, 364
- INFLANOR - XELLIA PHARMACEUTICALS APS**, 338
- INFLECTRA - HOSPIRA UK LIMITED**, 405
- infliksimab, 405
- INFLUCID - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL GMBH&CO.KG**, 585
- influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen, 358
- INFLUVAC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 358
- INLYTA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**, 387
- INSPIRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**, 193
- INSULATARD PENFILL - NOVO NORDISK A/S**, 115
- insulin, 114, 115

insulin aspart, 114, 116
insulin aspart, insulin degludek, 116
insulin degludek, 117
insulin degludek, liraglutid, 117
insulin detemir, 117
insulin glargin, 117
insulin glulisin, 115
insulin lispro, 114, 116
INSUMAN BASAL - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 115
INSUMAN COMB 25 - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 116
INSUMAN RAPID - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 114
interferon alfa-2a, 399
interferon alfa-2b, 400
interferon beta-1a, 400
interferon beta-1b, rekombinantni, 400
INTRATECT - BIOTEST AG, 353
INTRON A - MERCK SHARP & DOHME BV, 400
INVANZ - MERCK SHARP & DOHME BV, 322
IOMERON - BRACCO IMAGING S.P.A., 580
IOPAMIRO - BRACCO IMAGING S.P.A., 577
IOPAMIRO 370 - BRACCO IMAGING S.P.A., 578
IPRAALOX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 90
ipratropijum bromid, 535
ipratropijum bromid, ksilometazolin, 517
ipratropijum bromid, salbutamol, 534
IRACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 236
IRBENIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 237
IRBENIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 242
IRBENIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 242
irbesartan, 236
IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 237
IRINOTECAN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 389
irinotekan, 389
IRINOTESIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 389
IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 217
IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 226
IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 226
IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 226
ISENTRESS - MERCK SHARP & DOHME BV, 350
ISOCOR - SOPHARMA AD, 212
ISOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 212
ISOPTO TEARS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 568
ISOSORBIDE MN JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 184
ISPIROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 171
ITANEM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 322
itrakonazol, 343
ITRAKONAZOL SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O., 343
ITRANOL - JSC OLAINFARM, 343

ivabradin, 185
IZOSEPT D - BOSNALIJEK D.D., 269
izosorbid dinitrat, 183
izosorbid mononitrat, 183
IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-KLORIDA 0,9% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 169
izotretinoin, 270
JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 387
JANUMET - MERCK SHARP & DOHME BV, 123
JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 125
JARDIANCE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 127
JENE-35 ED - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD, 285
JENTADUETO - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 124
JEVTANA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 377
jobitridol, 581
jodiksanol, 580
joheksol, 576
jomeprol, 580
jopamidol, 577
jopromid, 578
joversol, 578
kabazitaksel, 377
KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 382
KADRIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 216
KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 225
KALCIJEV FOLINAT PLIVA 10 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 574
KALCIJEV KARBONAT KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 134
kalcijum, 134
kalcijum-dobesilat, 198
kalcijum-dobesilat, lidokain, 195
kalcijum-folinat, 574
kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat, 576
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, 169
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 169
kalcijum-karbonat, 84, 134
kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat, 83
kalcijum-pantotenat, 133
kalcitriol, 129
KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 134
KALIJ Klorid JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 135
KALIJEV CITRAT JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 135
kalijum-citrat, 135
kalijum-citrat, kalijum-hidrogenkarbonat, limunska kiselina, 135
kalijum-hlorid, 135
kalijum-hlorid, limunska kiselina, limunska kiselina, bezvodna, makrogol, natrij-hlorid, 106
KALINOR - DESMA GMBH, 135
KAMFART - BOSNALIJEK D.D., 429
kamfor, mentol, metil-salicilat, 430
KAMIREN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 187
KAMIREN XL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 187

KAMISTAD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 82
kandesartan, 237
KANSEN - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 257, 274
KAPANOL - WELLCOME LIMITED, 443
kapecitabin, 372
KAPECITABIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 373
KAPECITABIN TEVA - TEVA PHARMA B.V, 373
KAPETRAL - REMEDICA LTD., 373
kaptopril, 213
KAPTOPRIL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 214
KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD., 214
karbamazepin, 457
KARBAPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 458
karbidopa, levodopa, 468
KARBIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 237
karbocistein, 546
karboplatin, 379
karvedilol, 205
KARVEDILOL LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A., 206
KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 206
kaspofungin, 344
KATENA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 463
KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 214
KEPPRA - UCB PHARMA S.A., 464
KETOBOS - BOSNALIJEK D.D., 423
ketokonazol, 258
KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 423, 427
KETONAL DUO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 423
KETONAL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 423
ketoprofen, 422, 427
ketotifen, 553
KEYTRUDA - MERCK SHARP & DOHME BV, 383
kiseonik, 574
KIVEXA - WELLCOME LIMITED, 349
KLACID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 326
KLACID I.V. - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 326
KLACID SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 326
KLAMOKS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 310
KLAMOKS BID - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 310
klaritromicin, 325
KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 326
KLAVAX BID 1 G - FARMAL D.D., 310
KLAVAX BID 400/57 MG PRAŠAK ZA ORALNU SUSPENZIJU - FARMAL D.D., 311
KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 311
KLAVOPHAR - PHARMAS D.O.O., 311
KLIMICIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 330
klindamicin, 270, 329
klobetazol, 266
klofarabin, 371
KLOMETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 99
KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 100

- klomifen, 284
klonazepam, 457
KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LTD., 457
KLOPIDEX 75 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 143
klopidogrel, 142
KLOPIDOGREL GENERA - GENERA D.D., 143
KLOPIDOGREL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 143
KLOPIDOGREL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 143
klotrimazol, 257, 274
klozapin, 476
KNAVON - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 423
kobimetinib, 388
kodein, 548
kodein, kofein, paracetamol, 452
kodein, kofein, paracetamol, propifenazon, 449, 455
KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D., 453
kofein, 503
kofein, paracetamol, 452
kofein, paracetamol, propifenazon, 453
KOGENATE BAYER 500 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 151
kolistin, 339
kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa, atenuisana, 359
kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa, rubeole i varičela, živa, atenuisana, 360
KOMBINOVANI PRAŠAK HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 453
kompleks gvožđe (III) hidroksida sa saharozom, 155
KONVERIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 216
KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 225
konjugat rhEGF-rP64K, 401
KREON 10000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 113
KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 113
KREON 40000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 113
kromoglicinska kiselina, 566
KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 489
ksilometazolin, 515
KUTERID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 265
KUTERID G - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 267
KUTERID S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 268
KVELUX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 479
KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 479
KVENTIAX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 480
kvetiapin, 478
KVETIAPIN GENERA - GENERA D.D., 480
KVETIAPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 480
kvinapril, 222
KVINAPRIL HCT HEMOFARM - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 229
KVINAPRIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 222
KYTRIL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 101
LAAVEN-HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 226
lacidipin, 210

LACIPIL - WELLCOME LIMITED, 210
LADIOMIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 494
laktuloza, 105
LAKTULOZA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 105
LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE, 461
LAMETTA - VIPHARM S.A., 396
LAMICTAL - WELLCOME LIMITED, 461
LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 259
lamivudin, 348
lamivudin, zidovudin, 349
lamotrigin, 460
LAMOTRIGIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 461
LANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 179
LANITOP - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 179
LANOPROGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 565
lansoprazol, 92
LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 93
LANTUS - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 117
LANZUL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 93
lapatinib, 385
laronidaza, 136
LASTACAPT - EWOPHARMA AG, 567
latanoprost, 565
latanoprost, timolol, 564
LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 565
LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 461
LAVRENA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 551
LAXEN - BOSNALIJEK D.D., 104
LEBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 335
LECTRUM 11,25 MG - ERIOCHEM SA, 392
LECTRUM 3,75 MG - ERIOCHEM SA, 392
LECTRUM 7,5 - ERIOCHEM SA, 392
ledipasvir, sofosbuvir, 351
LEFLON - PHARMATHEN S.A., 403
leflunomid, 402
LEGOFER - ALKALOID AD SKOPJE, 155
LEGRAVAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 277
LEKADOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 450
LEKADOL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 450
LEKADOL PLUS C - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 452
LEKOKLAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 326
LEKOTAM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 488
LEMED-DEPO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 300
LEMED-SOLU - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 300
LEMTRADA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 404
lenalidomid, 410
lenograstim, 398
LEPONEX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 476

LERANA - HEATON A.S., 396
LERCANIDIPIN LEK 10 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 211
LERCANIDIPIN LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 211
LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 211
LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 211
LERCANIL ACE - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 230
LERCOR - TORRENT PHARMACEUTICALS LIMITED (TPL), 211
LERCOREN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 230
lerkanidipin, 210
LERKANIDIPIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 211
LETINIB - HELM AG, 384
LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 551
LETRASAN - DEVA HOLDING A.S., 396
LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 302
LETROX 150 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 302
LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 302
letrozol, 395
LETOZOMAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 396
LEUCOVORIN CALCIUM - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 574
leuprorelin, 391
LEUPROSTIN 3,6 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 392
LEUPROSTIN 5 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 392
LEVALOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 335
LEVEMIR - NOVO NORDISK A/S, 117
levetiracetam, 463
LEVETIRACETAM ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 464
LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 464
LEVETIRACETAM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 464
LEVITRA - BAYER AG, 289
levobupivakain, 441
levocetirizin, 551
levofloksacin, 335
LEVOFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 335, 336
LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 336
levomepromazin, 473
levonorgestrel, 276, 279
levotiroksin-natrijum, 301
LEVOXA - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 336
LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 488
LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE, 489
lidokain, 180, 440
LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 441
LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 442
lidokain, nifedipin, 196
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 180, 441
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 180, 441
LIDOPROCT - BOSNALIJEK D.D., 195
LIKACIN - LISAPharma S.P.A., 332
liksisenatid, 126
linagliptin, 125
linagliptin, metformin, 124

LINCOCIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 330
LINEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 112
LINEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 112
linezolid, 341
LINEZOLID LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 341
linkomicin, 330
LINOXA - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 379
liofilizirana kultura Saccharomyces boulardii, 112
LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 197
LIPERTANCE - LES LABORATOIRES SERVIER, 255
LIPEX - MERCK SHARP & DOHME BV, 245
LIPIDIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 251
LIPIDRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 247
LIPOFEN SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 251
LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 247
liraglutid, 126
LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 496
LITIJ KARBONAT JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 481
litijum karbonat, 481
LIVERCOL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 248
lizinopril, 216
LIZINOPRIL FARMAL - FARMAL D.D., 217
LIZINOPRIL GENERA - GENERA D.D., 217
LIZINOPRIL H FARMAL - FARMAL D.D., 226
LIZINOPRIL H GENERA - GENERA D.D., 226
LIZINOPRIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 217
lizozim, 263
lizozim, piridoksin, 528
LODIX - BOSNALIJEK D.D., 191
LOFOCIN - PHARMANOVA D.O.O., 336
LOGEST - BAYER AG, 278
LOMETAZID - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 189
LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A., 275
LONGACEPH - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 318
LOPEDIUM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 109
loperamid, 109
LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 109
lopinavir, ritonavir, 350
LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 209
LOPRIL - BOSNALIJEK D.D., 217
LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D., 226
LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D., 227
LOQUEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 480
LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 552
loratadin, 551
LORATADIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 552
LORATADIN REMEDICA - REMEDICA LTD., 552
LORATADIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 552
lorazepam, 488
LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 488
LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 554
LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 109

- LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 233
LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 239
LORISTA H 100 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 239
LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 239
LORMED - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 417
Iornoksikam, 417
LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 488
LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 396
losartan, 233
LOSARTIC - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 234
LOSARTIC PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 239
LOSEPRAZOL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 87
LOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 552
LOSTRIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 369
LOTAN H - FARMAL D.D., 239
LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE, 234
LUBOR - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 417
LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 568
LUCRIN DEPOT PDS - ABBVIE INC., 392
LUNATA - ALKALOID AD SKOPJE, 492
LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 450
LUPOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 451
LUPOCET FLU FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 451
lutropin alfa, 283
LUVÉRIS - MERCK EXPORT GMBH, 283
LUXETA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 496
LYRICA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 466
LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D., 263, 528
LYSOBACT COMPLETE SPRAY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D.,
524
LYSOBACT DUO - BOSNALIJEK D.D., 524
LYSOBACT SPREY SA AROMOM ANISA - BOSNALIJEK D.D., 524
LYSOBACT SPREY SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D., 524
LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE, 465
LYXUMIA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 126
MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 380
MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A., 273
MACROPEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 325, 329
MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 468
MADOPAR HBS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 468
MAGALOX - BOSNALIJEK D.D., 84
MAGNEVIST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 581
magnezijumaluminijum-trisilikat (simaldrat), 83
MANINIL 1,75 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 121
MANINIL 3,5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 121
MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 121
manitol, 170
MANITOL HF 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 170

MANITOL HF 20% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 170
manitol, natrijum-laktat, 170
manitol, sorbitol, 171
MAPROFEN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 423
maprotilin, 494
maravirok, 350
MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 334, 559
MARTXEL - ERIOCHEM SA, 370
MATHADOR - BOSNALIJEK D.D., 200
MAXFLU - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 520
MAXIDEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 559
MAXIRINO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 515
MAXITROL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 561
MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 384
mebendazol, 514
mebeverin, 97
medazepam, 487
MEDAZOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 274, 339, 513
MEDICINSKI KISEONIK UTP - UTP D.O.O. ULJANIK TEČNI PLINOVI, 575
MEDICINSKI KISIK - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 575
MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 575
MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 300
megestrol, 391
MEGION - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 318
MEGLIMID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 122
MEGOXI - POLFARMEX S.A., 391
MEKINIST - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 388
mekobalamin, 157
MELARTH - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 539
MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 418
meloksikam, 417
MELOKSIKAM PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 418
MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 418
MELOX FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 418
MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D., 123
MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D., 123
MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D., 123
MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 507
memantin, 507
MEMANTIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 507
MEMANTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 507
MEMENTO - BOSNALIJEK D.D., 507
MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 238
MENCEVAX ACWY - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 356
MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE, 468
meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen,
356
meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen
konjugovani, 356
MENOPUR - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 282
mentol, metil-salicilat, terpentinsko ulje, ulje eukaliptusa, 429

mepivakain, 441
MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 516
MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 516
MERINFEK - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 322
MERIONAL - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 282
meropenem, 321
MEROPENEM HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED, 322
MEROPENEM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 322
MEROPENEM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 322
mesalazin, 110
MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 111
mesna, 574
metadon, 510
METADON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 510
METADON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 510
metamizol-natrijum, 448
metenkefalin, tridekaktid, 401
METEOSPASYL - LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER, 98
METFOGAMMA 1000 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 120
METFOGAMMA 500 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 120
METFOGAMMA 850 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 120
metformin, 118
METFORMIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 120
metformin, pioglitazon, 123
metformin, sitagliptin, 123
metformin, vildagliptin, 123
METHOTREXAT EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 410
METHOTREXATE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 370
METHYLDOPA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 186
METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 276
metildigoksin, 179
metildopa, 186
metilergometrin, 276
metilfenobarbital, 456
metilprednizolon, 300
metilprednizolon aceponat, 265
METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 200
metoklopramid, 99
metoksi polietilen glikol-epoetin beta, 161
metoprolol, 200
METOPROLOL ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 200
METOPROLOL HF 200 MG RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 200
METOTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 474
metotreksat, 369, 410
metronidazol, 82, 264, 274, 339, 513
METRONIDAZOL ALLEMAN 500MG/100ML - ALLEMAN PHARMA GMBH, 340
METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 340

metronidazol, mikonazol, 275
METROZOL - BOSNALIJEK D.D., 513
MEXIA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 507
MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 113
MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 113
MICROGYNON 30 - BAYER AG, 277
midazolam, 491
MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 492
midekamicin, 324
MIDOL PROTECT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 145
MIGRAPRIM - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 448
mikofenolna kiselina, 402
mikonazol, 81, 108, 257, 275
MIKTAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 291
MILENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 206
MILGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 131
MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 130
MIMPARA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 304
MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 296
minoksidil, 271
miokamicin, 329
MIOKARPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 562
MIRAPEXIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 471
MIRCERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 162
MIRENA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 277
MIROBACT MAST - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 262
MIRTARON - KWIZDA PHARMA GMBH, 500
mirtazapin, 500
MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 500
MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 490
MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 490
MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 496
MIXTARD 30 PENFILL - NOVO NORDISK A/S, 116
mliječno kiseline bakterije, 111
M-M-RVAXPRO - MERCK SHARP & DOHME BV, 359
MODERIBA - ABBVIE INC., 346
MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 474
MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 474
MODOLEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 195
MOKSACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 559
moksifloksacin, 336, 558, 559
MOKSINE - DEVA HOLDING A.S., 337
moksonidin, 186
MOLOXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 337
mometazon, 265, 519
MOMETAZON FUROAT CIPLA - CIPLA EUROPE, 519
MOMETAZON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 265, 519
MONALIZ - DEVA HOLDING A.S., 519
MONIZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 184

MONIZOL RETARD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 184
MONKASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 539
MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 540
MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D., 326
MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 210
MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O., 223
MONOPRIL PLUS - PHARMASWISS D.O.O., 230
MONOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 184
MONOZID 25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 189
MONTEFAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 540
MONTELA - BOSNALIJEK D.D., 540
montelukast, 539
MONTELUKAST GENERA - GENERA D.D., 540
MONURAL - ZAMBON S.P.A., 341
morfin, 442
moroktokog alfa, 150
MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 443
MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 293
MOVIPREP - NORGINE B.V., 106
MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 337
MOXIFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 337
MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD., 337, 558
MOXOGAMMA 0,2 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 186
MOXOGAMMA 0,3 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 186
MOXOGAMMA 0,4 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 186
MUCODYNE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 546
MULTIBIC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 177
MULTIBIC 3 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 177
MULTIHANCE - BRACCO IMAGING S.P.A., 582
MULTILAC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 176
mupirocin, 262
MUPIRON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 262
MUPOBEL - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 262
MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 432
MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 259
MYCOSEB - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 258
MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 402
MYOZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 136
NAFAZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 517
nafazolin, 517, 566
naftifin, 259
NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 415, 428
NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 415

NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 415
NAKOM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 469
nalbufin, 444
NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 422
NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 422
NALPAIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 444
naltrekson, 509
NALTREXONE AOP - AMOMED PHARMA GMBH, 509
naproksen, 422
NASONEX - MERCK SHARP & DOHME BV, 519
natalizumab, 403
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 175
NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM (RINGER RASTVOR) - HEMOFARM
PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 169
NATRIJ HLORID POLIFLEKS 0,9% RASTVOR ZA INFUZIJU - POLIFARMA ILAC SAN
VE TIC.A.S., 176
NATRIJ KLORID LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A., 176
NATRIJEV VALPROAT + VALPROATNA KISELINA PLIVA - PLIVA HRVATSKA
D.O.O., 459
NATRIJUM KROMOGLIKAT UNIMED PHARMA - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.,
567
natrijum-hlorid, 168, 175
natrijum-valproat, 459
natrijum-valproat, valproinska kiselina, 459
NATRIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 213
NAVARIN XR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 459
NAZOL N 0,05% - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 516
NAZOL N 0,1% - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 516
NEBICOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 204
NEBILET - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 204
NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 207
NEBILET PLUS 25 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 207
NEBIVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 204
nebivolol, 204
NEBIVOLOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 204
nefopam, 455
NEO-ANGIN - DIVAPHARMA GMBH, 527
NEO-ANGIN BEZ ŠEĆERA - DIVAPHARMA GMBH, 527
NEO-BRONCHOL - DIVAPHARMA GMBH, 547
NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A., 319
NEODEKSACIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 560
NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 422
NEOFEN FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 422
NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 428
neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat, 273
NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM, 470
NEO-PENOTRAN FORTE - BAYER PHARMA AG, 275
NEOPERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 493
NEULASTIM - AMGEN (EUROPE) GMBH, 399
NEURONTIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 463
NEVAKSON - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 318

nevirapin, 348
NEVOTEK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 336
NEXAVAR - BAYER AG, 385
NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 205
nicergolin, 194
NIFADIL RETARD - ALKALOID AD SKOPJE, 210
nifedipin, 209
NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LTD., 210
NIFELAT RETARD - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 210
NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 340
nifuratel, nistatin, 273
nifuroksazid, 108
NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID A.D. SKOPJE, 108
NILAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 95
nilotinib, 385
NIMENRIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 356
NIMESIL - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 425
nimesulid, 425, 429
nimodipin, 210
NIMODIPIN CARINO - CARINOPHARM GMBH, 210
NIMULID - PANACEA BIOTEC LTD., 426
NIMULID MD - PANACEA BIOTEC LTD., 426
NIMULID TRANSGEL - PANACEA BIOTEC LTD., 429
NIMVASTID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 506
NIRVAX - BOSNALIJEK D.D., 463
nistatin, 107, 257, 273
NISTATIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 257
nistatin, oksitetraciklin, 273
nitrazepam, 491
nitrofurantoin, 340
NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 183
NITROGLICEROL - BOSNALIJEK D.D., 183
NITROLINGUAL SPREJ - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 183
NIVESTIM - HOSPIRA UK LIMITED, 398
NIZON - BOSNALIJEK D.D., 300
NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 334
NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 334
NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 90
NOLPAZA CONTROL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 90
NOMIGREN - BOSNALIJEK D.D., 456
nonakog alfa, 153
NORACIN - BOSNALIJEK D.D., 334
NORDITROPIN NORDILET - NOVO NORDISK A/S, 295
noretisteron, 281
norfloksacin, 334
NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 334
NORPREXANIL 10 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 231
NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 231
NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 231
NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 231
NORVASC - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 209

NORVIR - ABBVIE INC., 347
NO-SPA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 97
NOTMAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 465
NOVALGETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 449
NOVOEIGHT - NOVO NORDISK A/S, 149
NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 116
NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 115
NOVOSEVEN - NOVO NORDISK A/S, 153
NOZINAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 473
NUTRIFLEX LIPID PERI - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 166
NUTRIFLEX OMEGA PLUS - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 166
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 167
NUTRINEAL PD4 1,1% - BAXTER AG, 171
NUWIQ - OCTAPHARMA AG, 149
NYSSIOLA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 278
NYSTATIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 257
NYSTATIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 107, 273
obinutuzumab, 383
OCTAGAM - OCTAPHARMA AG, 353
OCTANATE - OCTAPHARMA AG, 151
OCTANATE LV - OCTAPHARMA AG, 151
OCTANINE F - OCTAPHARMA AG, 152
OCTAPLEX - OCTAPHARMA AG, 149
OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH, 269
ofatumumab, 381
ofloksacin, 570
OFTALMOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 560
OHB 12 - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 157
OIKAMID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 504
oksaceprol, 426
oksaliplatin, 379
oksazepam, 488
oksimetazolin, 515
oksitocin, 297
okskarbazepin, 458
oktreotid, 297
OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 477
olanzapin, 477
OLANZAPIN GENERA - GENERA D.D., 477
OLANZAPIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 477
OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 477
OLFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 477
OLICARD RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 184
OLIMESTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 238
olmesartan medoksomil, 238
olopatadin, 567
OLOPEG - CHEPHASAAR CHEM - PHARM FABRIK GMBH, 106
OLYNTH - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 516
OLYNTH HA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 516

ombitasvir, paritaprevir, ritonavir, 351
OMEGA PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 252
omega-3-kiselina, 252
OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 87
omeprazol, 87
OMEPRAZOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 87
OMETIC - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 101
OMEX - FARMAL D.D., 88
OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE, 88
OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 291
OMNIC OCAS 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 291
OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 577
OMNISCAN - GE HEALTHCARE AS, 582
OMNITROPE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 295
OMNITUS - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 548
OMNITUS FORTE - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 548
ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 530
ONCEAIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 540
ondansetron, 100
ONDASAN - SLAVIAMED D.O.O., 101
ONTRIL - BOSNALIJEK D.D., 537
OPATANOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 567
OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 515
OPERIL P - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 515
OPRYMEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 472
OPTIMON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 218
OPTIMON HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 227
OPTIRAY 300 - LIEBEL-FLARSHEIM CANADA INC., 579
OPTIRAY 350 - LIEBEL-FLARSHEIM CANADA INC., 579
ORALNA BIVALENTNA TIP 1 I 3 POLIOMIJELITIS VAKCINA - SANOFI PASTEUR S.A., 361
ORAMORPH - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A., 443
orlistat, 112
ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 201
ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 274, 340, 513
ORVAGIL D - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 82
OSADENT - VIENNAPHARM GMBH, 585
OSADENT - VIENNAPHARM GMBH, 576
OSMOLAK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 105
OSPAMOX DT 1000 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 308
OSPAMOX DT 500 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 308
OSPAMOX DT 750 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 308
OSPEN 1000 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 308
OSPEN 1500 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 308
OSPEN 750 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 308
OSPERTUS - CIPLA EUROPE, 529
OSSEOR - LES LABORATOIRES SERVIER, 437
OTIPAX - BIOCDEX, 570
OTOL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 569
OTRIVIN DUO - WELLCOME LIMITED, 517

OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 234
OVITRELLE - MERCK EXPORT GMBH, 284
OXALIPLATIN EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 379
OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 380
OXIMAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 418
OXYCORT - TARCHOMIN PHARMACEUTICAL WORKS, 266
PACLITAXEL EBEWE - EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG, 375
PACLITAXEL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 375
PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 375
PAGAMAX - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 467
paklitaksel, 374
PALIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 338
paliperidon, 486
PALITREX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 313
palivizumab, 355
palonosetron, 102
pamidronska kiselina, 433
PAMITOR - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 433
PANADOL - WELLCOME LIMITED, 450
PANADOL BABY - WELLCOME LIMITED, 450
PANADOL EXTRA - WELLCOME LIMITED, 453
PANADOL FORTE OPTIZORB - WELLCOME LIMITED, 453
PANADOL OPTIZORB - WELLCOME LIMITED, 450
PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 548
PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 548
PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE, 319
PANCILLIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 309
PANCURONIUM ROTEXMEDICA - ROTEXMEDICA GMBH, 431
PANDEV - DEVA HOLDING A.S., 90
PANGROL 10 000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 113
PANGROL 25 000 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 114
panitumumab, 381
PANKLAV - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 311
PANKLAV 2X - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 311
PANKLAV FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 311
pankreatin, 113
pankuronijum, 430
PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 91
PANTEDEX - DEVA HOLDING A.S., 260
PANTHENOL - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 133, 260
PANTHRON - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD, 91
pantoprazol, 88
PANTOPRAZOL AZEVEDOS - LABORATORIOS AZEVEDOS - INDUSTRIA
FARMACEUTICA S.A., 91
PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 91
PANTOPRAZOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 91
papilomavirus (humani tipovi 16, 18), 363

- papilomavirus (humani tipovi 6, 11, 16, 18), 362
PARACET FLU - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 452
paracetamol, 449
PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 450
PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 450
PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 451
PARACETAMOL PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O., 451
PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 451
PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 451
paracetamol, tramadol, 445
PARALEN DUO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 454
PARALEN VRUĆI NAPITAK S OKUSOM TREŠNJE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 452
PARAVANO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 248
PARICALCITOL NORMON 5 MG/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - LABORATORIOS NORMON S.A., 304
paricalcitol, 304
PARLIN - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 473
paroksetin, 495
PAROKSETIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 495
PAROKSETIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 495
PAROKSETIN REPLEKPHARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 495
PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 495
PAROXIN - FARMAL D.D., 495
pasireotid, 298
PATAMIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 567
pazopanib, 386
PEGASYS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 401
pegfilgrastim, 399
peginterferon alfa-2a, 400
pegvisomant, 295
pembrolizumab, 383
pemetreksed, 370
PEMETREKSED PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 370
pentaeritritil tetranitrat, 183
PENTASA - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 111
PENTAXIM - SANOFI PASTEUR S.A., 364
PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 194
PENTOFYLLIN - SOPHARMA AD, 194
pentoksifilin, 194
PENTOKSIFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 194
PENTREXYL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 307
PEPTICAID CONTROL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 91
PEPTIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 95
PERAMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 397
perindopril, 218
PERJETA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 382

PERSANTIN - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 145
PERSEN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 493
PERSEN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 493
pertuzumab, 382
PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 503
PHARMAGRIP - LABORATORIOS CINFA S.A., 522
PHARYNGAL - BOSNALIJEK D.D., 523
PHEMITON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 457
**PHENOBARBITON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 457
PHENOBARBITON PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 457
PHEZAM - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 504
PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 198
PHLOCODIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 548
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 1,36% W/V - BAXTER AG, 172
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 2,27% W/V - BAXTER AG, 172
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 3,86% W/V - BAXTER AG, 172
PHYSIOTENS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 186
PIGREL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 143
PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 127, 128
PIKOVIT FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 128
PILFUD - BOSNALIJEK D.D., 271
PILFUD - BOSNALIJEK D.D., 271
pilokarpin, 561
PIMEF - ALKALOID AD SKOPJE, 321
pimekrolimus, 271
PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 211
PIPEGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 338
**PIPEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA**, 338
pipemidinska kiselina, 338
piperacilin, tazobaktam, 312
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 312
piracetam, 504
PIRAMIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 220
piridoksin, 133
piroksikam, 417
PLAVIX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 143
PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 131
PLICET - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 451
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 275
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 257
PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 449
PLIVATINIB - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 384
PLIVIT C - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 132
PLIVIT D3 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 130
**pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen i hemofilus influenza,
konjugovani**, 356
POLIBEVIT - BOSNALIJEK D.D., 131
**POLINOL - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL
GMBH&CO.KG**, 586
POLIO SABIN - WELLCOME LIMITED, 360
POLIO SABIN BIVALENT - WELLCOME LIMITED, 361

- POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 273
- POROXIFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 434
- PORTALAK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 106
- povidon jod, 268, 275, 526
- POVIDON JOD HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 269, 275
- PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 147
- PRALUENT - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 253
- pramipeksol, 471
- PRAMIPEKSOL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 472
- PRAXBIND - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 573
- PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 488
- prazepam, 489
- PRAZEPAM HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 489
- PRAZINE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 473
- prazosin, 187
- prednizolon, 559
- prednizolon, tetrakain, tirotricin, 569
- prednizon, 300
- PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 185
- pregabalin, 465
- PREGABALIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 467
- PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 467
- PREKO - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 123
- PREMIUM - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 235
- PREMIUM PLUS - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 240
- PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 219
- PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 228
- PREPIDIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 276
- PROSELOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 200
- PRESSING - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 552
- PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER, 219
- PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 228
- PREXANIL COMBI A 2,5 MG/0,625 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 228
- PREXANIL COMBI A 5 MG/1,25 MG - LES LABORATOIRES SERVIER, 228
- PRILAZID - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 222
- PRILAZID PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 230
- PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 220
- PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 229
- PRILENAP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 216
- PRILENAP H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 225
- PRILENAP HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 226
- PRILIGY - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 290

PRILINDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 220

PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 229

PRIMOLUT-NOR - BAYER AG, 281

PRIMOVIST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 583

PRINORM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 201

PRIORIX - WELLCOME LIMITED, 360

PRIORIX-TETRA - WELLCOME LIMITED, 360

prirodni fosfolipidi, 555

PROBILOL - BOSNALIJEK D.D., 203

PROBILOL DUO - BOSNALIJEK D.D., 207

PROCULIN - ALKALOID AD SKOPJE, 566

PRODOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 416

progesteron, 280

PROGESTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 280

PROGRAF - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 409

PROLAX ČEPIČI ZA DJECU - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 107

PROLAX ČEPIČI ZA ODRASLE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 107

PROLIA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 437

PROLONGIN - SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD, 141

PROMASS - BOSNALIJEK D.D., 434

promazin, 473

PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 474

PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 300

PROPAFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 181

propafenon, 181

PROPAFENON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 181

PROPAFENON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 181

PROPANORM - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 181

propiltiouracil, 302

propofol, 440

PROPOFOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, 440

propranolol, 199

PROPRANOLOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 199

PROPRANOLOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 199

PROPRANOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD., 199

PROSCAR - MERCK SHARP & DOHME BV, 293

PROSPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 541, 543

PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 543

PROSPAN LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 541

PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 543

PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 482

PROSTAMOL UNO - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 294

PROSTIN E2 - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 276

PROTECTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 245

pseudoefedrin, triprolidin, 520

PTU - ALKALOID AD SKOPJE, 302

PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 91

PULMOZYME - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 547

PYLOMID - BOSNALIJEK D.D., 100

QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 279

Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 480
QUANTAVIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 348
QUETRA - REMEDICA LTD., 465
QVAR AUTOHALER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 535
rabeprazol, 93
RABEPRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 93
raltegravir, 350
RAMIMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 220
ramipril, 219
RAMIPRIL FARMAL - FARMAL D.D., 221
RAMIPRIL GENERA - GENERA D.D., 221
RAMIPRIL H FARMAL - FARMAL D.D., 229
RAMIPRIL H GENERA - GENERA D.D., 229
RAMIPRIL JGL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 221
RAMIZID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 229
RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 186
ranibizumab, 568
RANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 85
RANID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 85
RANISAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 85
RANITAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 85
ranitidin, 85
RANITIDIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 86
RANITIDIN JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 86
RANITIDIN LABORMED - SC LABORMED PHARMA SA, 86
RANITIDIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 86
RANITIDINE REMEDICA - REMEDICA LTD., 86
RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 86
ranolazin, 185
RANTUDIL FORTE - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 417
RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O., 422
RAPILYSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 146
RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 221
RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 415, 428
RAPTEN - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 415
RAPTEN DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 415
RAPTEN FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 415
rasagilin, 472
RASETRON - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 102
RAWEL SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 190
REBETOL - MERCK SHARP & DOHME BV, 347
REBIF - MERCK EXPORT GMBH, 400
RECOMBINATE 1000 I.U. - BAXTER AG, 151
RECOMBINATE 250 I.U. - BAXTER AG, 152
RECOMBINATE 500 I.U. - BAXTER AG, 152
RECORMON - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 158

RECORMON MD - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 158
REDERGIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 194
REFACTO AF - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 150
REFALGIN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 449
REFERUM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 155
REGAINE - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 271
REGLAN - ALKALOID AD SKOPJE, 100
regorafenib, 388
REKONAZOL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 258
RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE, 219
RELVAR ELLIPTA - WELLCOME LIMITED, 533
REMAVIR - JSC OLAINFARM, 347
REMICADE - MERCK SHARP & DOHME BV, 405
remifentanil, 439
REMSIMA - CELLTRION INC., REPUBLIKA KOREJA, 405
REMUREL - SYNTHON B.V, 402
RENAPRIL - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 216
RENIDEVA - DEVA HOLDING A.S., 86
RENNIE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 84
REVELA 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 574
REODON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 126
repaglinid, 126
REPATHA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 252
REQUIP - WELLCOME LIMITED, 470
REQUIP MODUTAB - WELLCOME LIMITED, 470
RESELIGO - AMW GMBH, 393
RESPEKT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 143
RESPIRO - DEVA HOLDING A.S., 531
reteplaza, 146
REUKAP - BOSNALIJEK D.D., 515
REUKAP P - BOSNALIJEK D.D., 515
REVATIO - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 287
REVIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 221
reviparin, 142
REVLIMID - CELGENE EUROPE LIMITED, 411
REVOLADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 154
REXIT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 506
REXTOL - RAFARM S.A., 304
RHESONATIV - OCTAPHARMA AG, 354
RHEUMON - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 427
RHINOBOB - BOSNALIJEK D.D., 454
RHINORELIEF - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 424
RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 454
RHONYA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 278
ribavirin, 346
RIBOMUSTIN - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 368
RICUS - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 483
RIFAMOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 345
rifampicin, 345
riluzol, 512
rimantadin, 347

RINASEK - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 520

RINCY - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 248

RINGER LAKTAT LDB - LABORATORI DIACO BIOMEDICALI S.P.A., 169

RINGEROVA OTOPINA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 169

RINOLAN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 552

RISEDON - BOSNALIJEK D.D., 483

risperidon, 482

RISPERIDON GENERA - GENERA D.D., 483

RISPOLEPT CONSTA - JANSSEN-CILAG KFT., 483

RISSAR - ALKALOID AD SKOPJE, 483

RISSET - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 483

ritonavir, 347

rituksimab, 380

RIVAPATCH - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 506

rivaroksaban, 147

rivastigmin, 505

ROACUTANE - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 270

ROCALTROL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 129

RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D., 550

ROFERON-A - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 399

ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 257

ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 275

roksitromicin, 325

rokuronijum, 431

ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 471

ropinirol, 470

ROSACTA - MEDIS D. D. O., 430

ROSANELLE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 278

ROSIX 10 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 248

ROSIX 20 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 249

ROSIX 40 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 249

ROSIX 5 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 249

ROSSTAT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 249

ROSUDAPIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 254

ROSUVAS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 249

rosuvastatin, 248

ROSUVASTATIN TEVA - TEVA PHARMA B.V, 249

ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 249

rota virus, petovalentni, živi, 362

rota virus, živi, atenuisani, 362

ROTARIX - WELLCOME LIMITED, 362

ROTATEQ - MERCK SHARP & DOHME BV, 362

ROTIN - BOSNALIJEK D.D., 250

ROVASTA - FARMAL D.D., 250

ROWACHOL - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 103

ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 285

ROXANRI - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 503

ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O., 325

ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 264

RUBENS - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 378

RUDAKOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 97
 ruksolitinib, 387
RUPILIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 250
RUPURUT - BAYER AG, 84
RYTMONORM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 181
RYZODEG - NOVO NORDISK A/S, 116
SABACOMB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 534
SABAX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 93
SAFLUTAN - SANTEN OY, 566
 sakubitril, valsartan, 244
SALAZOPYRIN EN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 110
 salbutamol, 528, 537
SALDISK - SALVUS D.O.O., 531
 salmeterol, 529
SALOFALK - EWOPHARMA AG, 111
SALRES - DEVA HOLDING A.S., 528
SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 408
SANDOSTATIN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 297
SANDOSTATIN LAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 298
SANVAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 492
SAURUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 286
SCANDONEST 3% - SEPTODONT, 441
SCLEFIC - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 512
SCRIPTA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
 BANJA LUKA, 469
SEDAFEIN - PHARMAVISION EUROPE LTD., 453
SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 537
SEEGEE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 278
SEFAZOL - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 313
SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 320
 seknidazol, 513
 sekukinumab, 407
SELDIAR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 109
 sena glikozidi, 105
SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 517
SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 517
SEPTANEST 1/100 000 - SEPTODONT, 442
SEPTANEST 1/200 000 - SEPTODONT, 442
SEPTOLETE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 526
SEPTOLETE DIVLJA TREŠNJA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 525
SEPTOLETE LIMUN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 526
SEPTOLETE PLUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 525
SEPTOLETE PLUS MED I LIMETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 525
SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 526
SEPTOLETE ZELENA JABUKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 526
SERETIDE DISKUS - WELLCOME LIMITED, 532
SERETIDE INHALER - WELLCOME LIMITED, 532
SEREVENT - WELLCOME LIMITED, 529
SEROXAT - WELLCOME LIMITED, 496
SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 499
SERROFLO - CIPLA EUROPE, 532

- SERTAN - BOSNALIJEK D.D., 496
sertralin, 496
SERTRALIN GENERA - GENERA D.D., 497
SETALIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 497
SETALOFT - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 497
SEVAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 96
sevelamer, 573
sevofluran, 439
SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG, 439
SEVORANE - ABBVIE INC., 439
SEZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 514
SIDATA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 497
SIGNIFOR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 298
SILDENA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 287
sildenafil, 287
SILDENAFIL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 288
SILETRIS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 396
silimarin, 103
silodosin, 292
SILYMARIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 103
SILYMARIN FORTE BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 104
SIMBRINZA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 563
simetikon, 97
simoktokog alfa, 149
SIMPONI - MERCK SHARP & DOHME BV, 406
simvastatin, 244
SIMVASTATIN GENERA - GENERA D.D., 245
SIN 4 - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 139
SINACILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 308
sinakalcet, 303
SINDAXEL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 375
SINDOVIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 373
SINDROXOCIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 377
SINECOD - WELLCOME LIMITED, 549
SINEDOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 197
SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 288
SINETUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 549
SINGULAIR - MERCK SHARP & DOHME BV, 540
SINGULAIR JUNIOR - MERCK SHARP & DOHME BV, 540
SINGULAIR MINI - MERCK SHARP & DOHME BV, 540
SINODERM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 265
SINODERM N - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 267
SINOXAL - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 380
SINPLATIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 379
SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL, 139
SIOFOR - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 120
SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 120

SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 120
SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 334
SIRUP BRŠLJANA BOCKO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 543
SITAGEM - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 372
sitagliptin, 125
SIZAP - ALKALOID AD SKOPJE, 477
SKINOREN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 270
SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE, 218
SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE, 227
SLOŽENA OTOPINA NATRIJ LAKTATA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 170
SMART - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 504
SMOFLIPID 20% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 164
SNUP 0,05% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 516
SNUP 0,1% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 516
SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 207
SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 203
sofosbuvir, 351
sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, riblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne
emulzije), 164
sok iz svježeg nadzemnog dijela ehinacee, 401
SOLCOSERYL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 260, 569
SOLIAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 481
SOLIDAGOREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 290
solifenacin, 286
SOLIFENACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 286
SOLIPHAR - PHARMAS D.O.O., 286
SOLTRIK - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 514
somatropin, 295
SOMAVERT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 296
SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 269
SOPHAMET - SOPHARMA AD, 120
sorafenib, 385
SORTIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 247
sotalol, 199
SOVALDI - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 351
SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 528, 537
SPASMEX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 287
SPASMEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 287
SPAZMOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 99
SPEDRA - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 290
SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 192
SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 536
SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 536
spironolakton, 192
SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 193
spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne, 112
SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 532
STAGE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 251
STALEVO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 469
standardizovani mirtol, 542

standardizovani tečni ekstrakt herbe timjana, 542
STANICID - HEMOFARM D.O.O. BANJALUKA, 261
STATEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 245
STIMOL - BIOCDEX, 135
STIVARGA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 388
STOCRIN - MERCK SHARP & DOHME BV, 349
STOMATIDIN - BOSNALIJEK D.D., 82
STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 524
STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 527
STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 527
STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 527
STREPSILS NARANDŽA SA VITAMINOM - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 527
STREPSILS ORIGINAL - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 527
STREPSILS PLUS - RECKITT BENCKISER BULGARIA EOOD, 527
stroncijum-ranelat, 437
STUGERON FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 511
SUBOXONE - INDIVIOR UK LIMITED, 510
suhi ekstrakt hmelja, suhi ekstrakt korjena odoljena, 490
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt cvijeta hmelja, 493
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore, 493
suhi ekstrakt korjena odoljena, suvi ekstrakt lista matičnjaka, suvi ekstrakt lista pitome nane, 493
suhi ekstrakt lista bršljena, 541, 543
suhi ekstrakt lista sene, 105
suhi ekstrakt timijana, 544
suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, 543
suhi ekstrakt zeleni gospine trave, 499
sulfadiazin-srebro, 262
sulfametoksazol, trimetoprim, 323
sulfasalazin, 110
SULFASALAZIN KRKA EN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 110
sulpirid, 480
SULPIRID FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 481
SUMAMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 328
SUMAMED 1200 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 328
SUMAMED FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 329
SUMAMED S - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 329
sumatriptan, 456
SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O., 456
sunitinib, 385
SURVANTA - ABBVIE INC., 555
SUTENT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 385
suvi ekstrakt bračića, suvi ekstrakt kore američke krušine, suvi ekstrakt kore krušine, 104
SYNAGIS - ABBVIE INC., 355
SYNAZE - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 520
SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE, 143
SYNFLORIX - WELLCOME LIMITED, 356
SYNOPEN INJEKCIJE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 550

SYNOPEM MAST - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 260
SYNTOCINON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 297
SYNJARDY - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 124
TABEX - SOPHARMA AD, 509
TACNI - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 409
TACROLIMUS LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 409
tadalafil, 289
TAFEN NASAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 518
TAFINLAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 388
tafluprost, 566
TAGRAM - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 476
TAITA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 503
takrolimus, 408
TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 291
TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE, 291
tamoksifen, 393
TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 291
TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LTD., 393
tamsulosin, 290
TAMSULOZIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 292
TANT-FLEX 0,15% - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 425
TANTUM VERDE - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-
A.C.R.A.F. S.P.A., 82
TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 292
TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 292
TARCEVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 384
TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 88
TARKA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 232
TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 386
TAVANIC - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 336
TAXOTERE 20 MG/1 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 376
TAXOTERE 80 MG/4 ML - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 376
TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 512
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, 96
tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana, 543
tečni ekstrakt lista žalfije, tečni ekstrakt timijana, 83
TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 120
TEGRETOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 458
TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 458
TEKAMEN - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 389
telmisartan, 237
TELSIDAN - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 237
TELSIDAN PLUS - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 242
TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 541
TEMAZOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 369
temozolomid, 368
temsirolimus, 386
TENLOP - BOSNALIJEK D.D., 234
TENLOP H - BOSNALIJEK D.D., 239

TENLORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 243
tenofovir disoproksil, 348
TENOFIVIR TEVA - TEVA PHARMA B.V, 348
tenonitrozol, 514
TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 209
TENPRIL - BOSNALIJEK D.D., 221
TENSEC - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 203
TENVAL - BOSNALIJEK D.D., 235
TENVAL DUO - BOSNALIJEK D.D., 240
teofilin, 537
TEOKAP SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 538
TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 538
terbinafin, 258, 259
TERCEF - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 318
teriflunomid, 403
terlipresin, 296
testosteron, 279
TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 279
TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH, 354
TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A., 354
tetanus imunoglobulin, 354
tetanus toksoid, 357
tetanus toksoid, kombinacije sa differija toksoidom, 357
TETAVAX - SANOFI PASTEUR S.A., 357
TETMODIS - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 512
tetrabenazin, 512
tetraciklin, 305
TETRAKIM - SANOFI PASTEUR S.A., 364
tetrizolin, 566
TEVAGRASTIM - TEVA PHARMA B.V, 398
THIOGAMMA 600 ORAL - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 137
THROMBOREDUCTIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS AG, 390
THYROZOL - MERCK EXPORT GMBH, 303
TIACID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 137
TIALERA - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 501
tiamazol, 303
tiamin, 130
tianeptin, 501
TIENAM - MERCK SHARP & DOHME BV, 323
tietilperazin, 550
tigeciklin, 306
TIMADREN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 563
TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 563
timolol, 563
TIMOLOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 563
timolol, travoprost, 564
TINALVO - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 465
TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 340
tinidazol, 340

tiokolhikozid, 432
tioktinska kiselina, 136
tiopental, 439
TIOPENTAL ROTEXMEDICA - ROTEXMEDICA GMBH, 439
tiotropijum-bromid, 536
TIRAMAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 462
tirotricin, 262
TIVICAY - WELLCOME LIMITED, 351
TIVORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 302
TIYOZID - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 432
tizanidin, 431
TIZAX - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD, 431
TOBRADEX - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 561
tobramicin, 330, 557
TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 561
TOBREX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 557
tocilizumab, 407
TOLDEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 285
TOLNEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 376
tolterodin, 285
TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 242
TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 238
TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 192
TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 188
TONSILOTREN - DEUTSCHE HOMÖOPATHIE -UNION, DHU-ARZNEIMITTEL
GMBH&CO.KG, 586
TOPAMAX - JANSSEN-CILAG KFT., 462
topiramat, 461
TOPIRIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 448
TOPISTIN - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 334
torasemid, 191
TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 550
TOREM - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH, 192
TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 484
TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 484
TORISEL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 386
TORK - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 289
TORNETIS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 288
TORVA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 248
TOTHEMA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 156
TOUJEO - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 117
TOZAR - BOSNALIJEK D.D., 248
TRACRIUM - WELLCOME LIMITED, 431
TRACSUS - LABORATORIOS CINFA S.A., 410
TRACTOCILE - FERRING PHARMACEUTICALS SA, 277
TRAJENTA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 125
tramadol, 446
TRAMADOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 446
TRAMADOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA
D.O.O. BANJA LUKA, 446
TRAMADOL JAKA - JAKA-80 A.D. RADOVIŠ, 446
TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 447
TRAMADOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 447

TRAMADOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 445
TRAMCET - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 445
trametinib, 388
trandolapril, 223
TRANDOLAPRIL ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 223
TRANDOLAPRIL PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 223
trandolapril, verapamil, 232
trastuzumab, 380, 382
TRAUMA COLD MAST - KWIZDA PHARMA GMBH, 430
TRAUMA COLD MAST - KWIZDA PHARMA GMBH, 430
TRAUMA HOT MAST - KWIZDA PHARMA GMBH, 429
TRAVATAN - ALCON PHARMACEUTICALS LTD, 565
TRAVAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 258
TRAVOCORT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 258
travoprost, 565
TRAVOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 566
TRAZEM - BOSNALIJEK D.D., 491
trazodon, 500
TREANA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 478
TRECAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 456
TREFERO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 485
TREGONA D - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 505
TRESIBA - NOVO NORDISK A/S, 117
TRIAPIN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 231
TRIAX - BOSNALIJEK D.D., 318
TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 123
TRIDERM - MERCK SHARP & DOHME BV, 267
TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 458
TRIMETACOR - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 185
TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A., 185
trimetazidin, 185
TRIMETAZIDIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O., 185
TRINOMIA - AMICUS AG, 254
TRIPLIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 232
triptorelin, 393
TRIQUILAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 277
TRITACE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 221
TRITAZIDE - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 229
TRITTICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-
A.C.R.A.F. S.P.A., 500
TRIXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 402
TRODON - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 447
trospijum, 286
TRULICITY - ELI LILLY EXPORT S.A., 127
TRUSOPT - SANTEN OY, 562
TRUVADA - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 350

TULIP - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 248
 turoktokog alfa, 149
TWINRIX ZA DJECU - WELLCOME LIMITED, 359
TWINRIX ZA ODRASLE - WELLCOME LIMITED, 359
TYGACIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 306
TYLOL COLD SYRUP - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 520
TYLOL HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 521
TYLOL HOT D - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 521
TYLOL HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 521
TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 522
TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 432
TYROSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 262
TY SABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 403
TYVERB - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 385
ULCODIN - ALKALOID AD SKOPJE, 86
ULCODIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 86
ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D., 88
 ulipristal, 279
ULTIBRO BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 534
ULTIVA - WELLCOME LIMITED, 440
ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 88
ULTRAVIST 300 OTOPINA ZA INFUZIJU - BAYER AG, 578
ULTRAVIST 370 - BAYER AG, 578
ULTROX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 251
UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A., 163
 umeklidinijum, 537
 umeklidinijum, vilanterol, 534
UNACALCITOL - PHARMATHEN S.A., 304
UNAPROST - GALENICUM HEALTH LIMITED, 294
UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 560
UNIDEXA 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 559
UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 570
UNIKLAR - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 326
UNILAT - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 565
UNISEF - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 321
UNITIMOLOL 0,5 % - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 563
 urapidil, 188
URAPIDIL 25 MG CARINO - CARINOPHARM GMBH, 188
URAPIDIL 50 MG CARINO - CARINOPHARM GMBH, 188
 urofolitropin, 282
UROMITEXAN - BAXTER AG, 574
UROREC - RECORDATI IRELAND LIMITED, 292
 ursodeoksiholna kiselina, 102
URSOFALK - EWOPHARMA AG, 102
URSOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 102
URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 511
URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 511
UTROGESTAN - BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED, 280
VAIRA - V - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 478
 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa,
 364
 vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa,
 hepatitis B, 364

vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 363
vakcina protiv difterije, poliomijelitisa, tetanusa (inaktivirana), adsorbovana, 363
vakcina protiv poliomijelitisa oralna, trivalentna, živa, atenuisana, 360
vakcina protiv poliomijelitisa, bivalentna, živa, atenuisana, 361
vakcina protiv poliomijelitisa, trivalentna, inaktivisana, cijeli virus, 360
vakcina protiv rabijesa, inaktivisana, cijeli virus, 361
VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 235
VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 240
VALDIPIN - BOSNALIJEK D.D., 243
VALDOCEF - ALKALOID AD SKOPJE, 313
VALDOXAN - LES LABORATOIRES SERVIER, 503
VALERAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 493
valproinska kiselina, 459
VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 240
VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 235
VALSACOR, FILMOM OBLOZENA TABLETA, 80 MG/1 TABLET - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 236
VALSAR HCT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O., 241
valsartan, 234
VANCOMYCIN ENTEROCAPS 250 MG - RIEMSER PHARMA GMBH, 107
vankomicin, 107, 338
vardenafil, 289
varfarin, 139
VARLOTA - REMEDICA LTD., 385
VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 246
VASOFLEX - ALKALOID AD SKOPJE, 187
VAXIGRIP - SANOFI PASTEUR S.A., 358
VAZOTAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 209
VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH, 381
VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 206
vedolizumab, 403
VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 501
VELCADE - JANSSEN-CILAG KFT., 390
vemurafenib, 387
VENITAN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 197
venlafaksin, 501
VENLAX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 501
VENOFER 100 MG/5 ML - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 156
VENOSAN - BOSNALIJEK D.D., 198
VENTAVIS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 145
VENTOLIN - WELLCOME LIMITED, 528
VENTOLIN INHALER - WELLCOME LIMITED, 529
VENTOR - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 426
VERAGOL - KWIZDA PHARMA GMBH, 526
verapamil, 211
VERAPAMIL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 212
VERAPAMIL ALKALOID RETARD - ALKALOID AD SKOPJE, 212
VERAPAMIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 212
VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 212

VERION - BOSNALIJEK D.D., 294
VEROLAX SENNA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 105
VERORAB - SANOFI PASTEUR S.A., 361
VESICARE - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 286
VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 286
VFEND - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 344
VIAGRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 288
VIBRAMYCIN D - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 305
VICTOZA - NOVO NORDISK A/S, 126
VIDAZA - CELGENE EUROPE LIMITED, 373
VIEKIRAX - ABBVIE INC., 351
VIGAMOX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 558
VIKELA - LABORATOIRE HRA PHARMA, 279
vildagliptin, 125
VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 209
VINCRISTINE PFIZER - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 374
VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 288
vinkristin, 373
vinorelbin, 374
VINORELBIN TEVA 10 MG/ML - TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD., 374
VINORELSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 374
vinpocetin, 504
VIPDOMET - TAKEDA IRELAND LIMITED, 124
VIPIDIA - TAKEDA IRELAND LIMITED, 125
VIRAMUNE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 349
VIRANTI - LABORATORIO CHIMICO FARMACEUTICO A.SELLA SRL, 263
VIREAD - GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL LIMITED, 348
VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 346
VISINE CLASSIC - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O., 566
VISIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 580
VISUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 565
VISUS PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 564
vitamin A, vitamin D3, 128
VITAMIN AD - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 129
VITAMIN B1 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 130
VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 156
VITAMIN B6 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 133
VITAMIN C - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 132
VITAMIN C ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 132
VITAMIN C HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 132
VITAMIN C REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 132
vitamin E, 133
VITOPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 218
VITOPRIL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 227
VIVENDAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 236
VIVENDAL HCT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 241
VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 288

- VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 576
voda za injekciju, 576
vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana, 542
vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastavića, 290
VOLTAREN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 416
VOLTAREN EMULGEL 1% - WELLCOME LIMITED, 428
VOLTAREN FORTE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 416
VOLTAREN FORTE 2% - NOVARTIS CONSUMER HEALTH SA, 428
VOLTAREN INJEKCIJE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 416
VOLTAREN RAPID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 416
VOLTAREN RETARD - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 416
VORAMOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 344
vorikonazol, 343
VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 386
VOTUBIA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 386
WALZERA - ALKALOID AD SKOPJE, 236
WELLBUTRIN XR - WELLCOME LIMITED, 500
WILATE - OCTAPHARMA AG, 152
XADOS - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 555
XALACOM - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 564
XALATAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 565
XALAVISTA - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 565
XALKORI - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 387
XANAX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 490
XANAX SR - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 490
XARELTO - BAYER AG, 147
XEFO - TAKEDA PHARMA AS, 417
XEFO RAPID - TAKEDA PHARMA AS, 417
XENETIX - GUERBET, 581
XENICAL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 113
XEPLION - JANSSEN-CILAG KFT., 486
XGEVA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 437
XICLAV - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 311
XICLAV 1,2 G - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 311
XICLAV 2X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 312
XICLAV 3X - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 312
XILOZIN - BOSNALIJEK D.D., 516
XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D., 517
XORIMAX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 315
XTANDI - ASTELLAS PHARMA D.O.O., 395
XULTOPHY - NOVO NORDISK A/S, 118
XYZAL - UCB FARCHIM SA, 551
YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 236
YANIDA COMBO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 243
YANIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 241
YANIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 241
YASMIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 278

YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 505
YAZ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 278
YMANA - ALKALOID AD SKOPJE, 508
YURINEX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 191
ZADARON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 182
ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 478
ZALDIAR 37,5 MG/325 MG - GRUNENTHAL GMBH, 445
zaleplon, 492
ZALTRAP - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 391
ZAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 492
ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE, 502
ZANFEXA XR - ALKALOID AD SKOPJE, 502
ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 478
ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 446
ZARZIO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 398
ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 492
ZAVEDOS - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 378
ZEFFIX - WELLCOME LIMITED, 348
ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 387
ZELDOX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 475
ZELOXIM - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 418
ZENIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 341
ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE, 499
ZERSEOS - CIPLA EUROPE, 534
ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 541
ZIDOSAN - SLAVIAMED D.O.O., 347
zidovudin, 347
ZIMAKS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 319
ZINACEF - WELLCOME LIMITED, 315
ZINNAT - WELLCOME LIMITED, 315
ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 92
ziprazidon, 475
ZMAX - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 329
ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), 224
zofenopril, 224
zoledronska kiselina, 435
ZOLEDRONSKA KISELINA ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 436
ZOLEDRONSKA KISELINA HOSPIRA - HOSPIRA UK LIMITED, 436
ZOLEDRONSKA KISELINA LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 436
ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA PHARMA B.V, 436
ZOLENAT - MUSTAFA NEVZAT ILAC SANAYII A. S., 436
ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA
GMBH, 436
ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA
GMBH, 436
zolmitriptan, 456
ZOLMITRIPTAN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF, 456
ZOLOFT - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 497
ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 92
ZOLPAN CONTROL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 92
zolpidem, 492

ZOLPRIX - ALVOGEN D.O.O. BARICE, 486
ZOLSANA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 492
ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 92
ZOMETA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 436
ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 92
ZOPRAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 92
ZOTRAMID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 446
ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 94
ZYGLIP - ALKALOID AD SKOPJE, 251
ZYLLET - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 143
ZYMAXID - EWOPHARMA AG, 558
ZYMBAKTAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.
BANJA LUKA, 327
ZYPREXA - ELI LILLY EXPORT S.A., 478
ZYPSILA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., 475
ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT., 397
ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE, 101
ZYVOXID - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 341

REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC-KLASIFIKACIJI

A	ALIMETARNI TRAKT I METABOLIZAM
A01	STOMATOLOŠKI PREPARATI
A01A	Stomatološki preparati
A01AB	Antiinfektivni 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 oboljelog parodontijuma, pripreme pacijenta za hirurške zahvate na parodontijumu 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 parodontijumu), 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. BEOGRAD

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

A01AB09 **mikonazol**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

A01AB12 **heksetidin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEXORAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

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

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

STOMATIDIN - BOSNALIJEK D.D.

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

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. BEOGRAD

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 količinom 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 pakovanja po 10 pastila u zaštitnom (PE/papir/Al) omotu), u kutiji

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

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

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

A01AD11 ekstrakt cvijeta kamilice, lidokain

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp gel za usnu sluznicu [185 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 10 g gela za usnu sluznicu u Al tubi, u kutiji

A01AD11 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

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

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

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

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

A02AD magnezijumaluminijum-trisilikat (simaldrat)

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GELUSIL LAC - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

A02AD01 kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat

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

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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

A02AD01 kalcijum-karbonat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RENNIE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

A02AD01 aluminijum-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 PVC/Al - blistera po 6 tableta) u kutiji

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

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 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 želudačne kiseline prije izvođenja opšte anestezije, kod rizičnih pacijenata (Mendelsonov sindrom), posebno akušerskih pacijenata tokom rađanja:* odrasli i djeca iznad 12 god, 150 mg kod akušerskih pacijenata prije porođaja, a zatim nastaviti 150 mg na 6 sati; kod hirurških procedura i.m. ili spora i.v. inj. 50 mg 45 - 60 min. prije početka anestezije (i.v. inj. razblažiti do 20 ml i davati tokom najmanje 2 min.) ili oralno 150 mg 2 h prije početka anestezije i takođe kada je moguće, prethodno veće; i.m. inj. 50 mg svakih 6-8 sati; spora i.v. inj. odrasli i djeca preko 12 god, 50 mg razblaženo do 20 ml fiziološkog rastvora, davati tokom najmanje 2 min; može se ponoviti na 6-8 sati; 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]	60 film tableta (HDPE bočica) 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

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

- Rp 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 DOOEL SKOPJE

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

RANITIDINE REMEDICA - REMEDICA LTD.

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

RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film 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 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji
ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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

OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

OMEPRAZOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

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

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

TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp gastrezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14
gastrezistentnih kapsula, tvrdih u staklenoj bočici, u kutiji

ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D.

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

ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp gastrezistentna kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 28
gastrezistentnih kapsula, tvrdih u HDPE plastičnom spremniku u
kutiji
- Rp gastrezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14
gastrezistentnih kapsula, tvrdih (1 plastična bočica sa 14 kapsula)
u kutiji
- Rp gastrezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14
gastrezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp gastrezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14
gastrezistentnih kapsula, tvrdih (1 plastični spremnik sa 14
kapsula) u kutiji
- Rp gastrezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14
gastrezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 7 kapsula) u kutiji
- Rp gastrezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28
gastrezistentnih kapsula, tvrdih (1 plastični spremnik sa 28
kapsula) u kutiji
- Rp gastrezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28
gastrezistentnih kapsula, tvrdih (4 blistera po 7 kapsula) u kutiji

A02BC02 pantoprazol

Doziranje: oralno, *benigni gastrični ulkus:* odrasli preko 18 god, 40 mg dnevno tokom 8 nedjelja, u teškim slučajevima povećati na 80 mg dnevno; *duodenalni ulkus:* odrasli preko 18 god, 40 mg dnevno tokom 4 nedjelje, u teškim slučajevima povećati na 80 mg dnevno; *duodenalni ili gastrični ulkus povezan sa H.pylori,* po protokolu u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori; *profilaksa gastričnih i duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom NSAIL kod pacijenata sa povećanim rizikom od gastroduodenalnih komplikacija koji zahtijevaju kontinuiranu terapiju NSAIL:* odrasli preko 18 god, 20 mg dnevno; *gastro-ezofagusna refluksna bolest:* odrasli i djeca preko 12 god: 20-80 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izlječenje; doza održavanja 20 mg dnevno, povećati na 40 mg dnevno ukoliko se 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 OPA/Al/PVC/Al blister sa 14 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 15 gastrorezistentnih tableta (1 Al/OPA/Al/PVC blister) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (2 Al/OPA/Al/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister sa 14 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 15 gastrorezistentnih tableta (1 Al/OPA/Al/PVC blister) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 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] 28 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al - blister sa 14 tableta) u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekcije, u kutiji

CONTROLOC CONTROL - TAKEDA GMBH

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

FENIX - BOSNALIJEK D.D.

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 želučanooptornih tableta (1 bočica)

FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D.

BRp želučanooptorna tableta [20 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 14 želučanooptornih tableta, u kutiji

BRp želučanooptorna tableta [20 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 7 želučanooptornih 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 blisteu 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

PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (1 PA/Al/PVC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

PANTHRON - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD

Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 30 gastorezistentnih 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 HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] blister sa 14 gastorezistentnih tableta, kutija sa 2 blistera, 28 gastorezistentnih tableta (2 blistera sa po 14 tableta), u kutiji

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

Rp želučanootporna tableta [40 mg/1 tableta] 14 želučanootpornih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 14 tableta), u kutiji

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

BRp 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] 28 gastorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

ZOLPAN CONTROL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- BRp gastrozistentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastrozistentnih tableta (1 blister) u kutiji

ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- BRp želučanootporna tableta [20 mg/1 tableta] 7 želučanootpornih tableta (1 PA/Al/PVC/Al blister), u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa gumenim čepom i Al - kapičicom, u kutiji

ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

ZOPRAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- Rp gastrozistentna tableta [20 mg/1 tableta] 56 želučanootpornih tableta (8 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp gastrozistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 želučanootpornih tableta (4 OPA/Al/PCV/Al blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp gastrozistentna tableta [40 mg/1 tableta] 56 želučanootpornih 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; *dispepsija izazvana viškom želučane kiseline*, 15-30 mg dnevno, ujutro tokom 2-4 nedjelje

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

Rp kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih, u HDPE - bočici sa LDPE zatvaračem, u kutiji

DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S.

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

LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 gastrozistentnih kapsula, tvrdih (1 blister)

Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrozistentnih 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 gastrozistentna kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 28 gastrozistentnih kapsula (4 PVC/Al blistera po 7 kapsula)

Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 gastrozistentnih 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:**RABEPAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

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

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

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

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

ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp gastrorezistentna tableta [10 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/AI/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/AI/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji

A02BC05 esomeprazol

Doziranje: oralno, *sastavni dio terapije duodenalnog i benignog gastričnog ulkusa povezanog sa Helicobacter pylori; gastrični ulkus u vezi sa primjenom NSAIL:* odrasli 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, gastrični ulkus u vezi sa terapijom NSAIL, prevencija gastričnog i duodenalnog ulkusa kod terapije NSAIL:* 20 mg dnevno; *nastaviti dok oralna primjena ne bude moguća; ozbiljno krvarenje peptičkog ulkusa (poslije endoskopske terapije):* odrasli preko 18 god, početna doza i.v. inf. 80 mg tokom 30 min, a zatim stalnom i.v. inf. 8 mg/sat tokom 72 sata, zatim oralno 40 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EMANERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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 as 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

ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

NILAR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp gastorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastorezistentnih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- 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 gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 14 gastorezistentnih kapsula (2 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula (1HDPE bočica sa 28 kapsula), u kutiji
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula (4 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 7 gastorezistentnih kapsula (1 PA/Al/PVC//Al blister sa 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 14 gastorezistentnih kapsula (2 PA/Al/PVC//Al bliste po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula (4 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrda (1HDPE bočica sa 28 kapsula), u kutiji
- Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 7 gastorezistentnih kapsula (1 PA/Al/PVC//Al blister sa 7 kapsula), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 [60 mg/1 kapsula] 14 kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih (1 PVC/PE/PCTFE- Al blister sa 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 sladiča, tečni ekstrakt lista matičnjaka, tečni ekstrakt lista pitome nane, tečni ekstrakt ploda kima, tečni ekstrakt ploda sikavice**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IBEROGAST - BAYER AG

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 tercijarnom 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 OPERATIONS GMBH**

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

RUDAKOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

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

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] 1 blister (PVC blister zatvoren aluminijском folijom) sa 25 kapsula, mekih, u kutiji

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

ESPUMISAN L - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

BRp oralne kapi, emulzija [40 mg/1 mL] 30 ml oralne emulzije u smeđoj staklenoj bočici s kapaljkom, 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: *bradiaritmija:* odrasli i djeca starija od 12 god. i.m. ili i.v. 0,3-0,6 mg svakih 4-6 h do maks. doze 2 mg; *srčano oživljavanje:* odrasli i djeca starija od 12 god i.v. 0,5 mg svakih 5 min. do postizanja željene srčane frekvencije; djeca do 12 god. s.c. i.m. ili i.v. 0,01 mg/kg svakih. 5 min. maks. 0,1 mg; kod asistolije i.v. jedna doza od 3 mg; *kod premedikacije:* odrasli i djeca starija od 12 god. i.v. 0,3-0,6 mg ili s.c. i i.m.30-60 min. prije anestezije ili neposredno prije same hirurške intervencije; djeca do 12 god. i.m. ili s.c. 30-60 min. prije anestezije ili neposredno prije hirurške intervencije; djeca preko 3 kg 0,1 mg, djeca 7-9 kg 0,2 mg, djeca 12-16 kg 0,3 mg, djeca preko 20 kg dobijaju dozu za odrasle; *akutna intoksikacija antiholinesteraznim lijekovima, organofosfornim spojevima:* odrasli i djeca starija od 12 god. i.m. 1 mg ili i.v. svakih 5-10 min. do pojave proširenih zjenica i prekida znojenja i salivacije; djeca do 12 god. i.m. ili i.v. 0,02 mg/kg svakih 10 min. do pojave proširenih zjenica i prekida znojenja i salivacije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATROPIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

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

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

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

A03BB Alkaloidi beladone, polusintetski, kvaternerna amonijum jedinjenja

A03BB01 butilskopolamin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD**

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

A03BB01 hioscin butilbromid

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

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

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

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

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

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

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

A03F Propulzivi**A03FA Propulzivi****A03FA01 metoklopramid**

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

Δ Rp oralni rastvor [5 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 mL oralnog rastvora, u kutiji
Δ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

PYLOMID - BOSNALIJEK D.D.

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

REGLAN - ALKALOID AD SKOPJE

Δ Rp oralni rastvor [5 mg/5 mL] bočica sa 120 ml otopine

Δ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 40 tableta

Δ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 30 ampula po 2 ml, u kutiji

A03FA03 domperidon

Doziranje: *ublažavanje post-prandijalnih simptoma: punoće, mučnine, epigastične nadutosti i podrigivanja koje povremeno prati epigastična 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 PVC/Al blister), u kutiji
 Rp film tableta [8 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
 ZU rastvor za injekciju [4 mg/2 mL] 5 ampula sa 2 ml 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:**KYTRIL - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [3 mg/3 mL] 5 ampula po 3 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

RASETRON - ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 blister) u kutiji

Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji

A04AA05 palonosetron

Doziranje: *umjerena 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 terapiji prevencije mučnine i povraćanja povezane sa umjerenom i jako emetogenom hemoterapijom:* adolescenti 12-17 god. i odrasli preko 18 god. 125 mg jedanput 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 AD**

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

SILYMARIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

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

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

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

A06 LIJEKOVI ZA KONSTIPACIJU

A06A Lijekovi za konstipaciju

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

DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

BRp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

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 [75 g/100 g+ 25 g/100 g] 80g Bekunis biljng čaja u okrugloj kartonskoj kutiji zatvorenoj aluminijskom folijom i PE poklopcem
BRp instant biljni čaj [20 mg/1 kašika] 17,6 g instant biljnog čaja u smeđoj staklenoj bočici (150 ml), s plastičnim zatvaračem i dozirnomo kašikom (2,5 mL)
BRp obložena tableta [20 mg/1 tableta] 45 obloženih tableta u bijeloj plastičnoj tubi sa zatvaračem, u kutiji

A06AB06 suhi ekstrakt lista sene

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VEROLAX SENNA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

- BRp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

A06AD Osmotski laksativi**A06AD11 laktuloza**

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

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

- BRp sirup [667 mg/1 mL] HDPE - bočica sa 200 mL sirupa i mjerna čašica
BRp sirup [667 mg/1 mL] HDPE - bočica sa 500 mL sirupa i mjerna čašica

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 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MOVIPREP - NORGINE B.V.

BRp	prašak za oralni rastvor [4.7 g/1 kesica+ 1.015 g/1 kesica+ 100 g/1 kesica+ 5.9 g/1 kesica+ 2.691 g/1 kesica+ 7.5 g/1 kesica] 2 prozirne vrećice koje sadrže vrećicu A i vrećicu B (vrećica A (papir/LDPE/Al/LDPE) sadrži 112 g praška, vrećica B (papir/LDPE/Al/LDPE) sadrži 11 g praška), u kutiji
-----	--

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 ČEPIĆI 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 ČEPIĆI 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 (nastaviti još 2 dana nakon povlačenja lezija); *oralna i perioralna kandidijaza:* 1 ml 4 puta dnevno nakon obroka; u profilaksi kandidijaze kod novorođenčadi preporučuje se doza od 1ml, jednom dnevno.

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

BRp obložena tableta [500000 i.j./1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al-blistar), u kutiji

BRp prašak za oralnu suspenziju [100000 i.j./1 mL] staklena bočica sa kapaljkom i sa 4,6 g praška za pripremu 24 mL oralne suspenzije, u kutiji

A07AA09**vankomicin**

Doziranje: *pseudomembranozni kolitis uzrokovan upotrebom antibiotika (npr. izazvan bakterijom Clostridium difficile), stafilokokni enterokolitis:* oralno, 500 mg do 2 g vankomicina dnevno, 500 mg na 6 sati ili 1000 mg na 12 sati, djeci se daje 40 mg/kg dnevno najčešće podijeljene u 4 doze (10 mg/kg koje se daju na 6 h), maks. dnevna doza 2 g; *teške sistemske infekcije izazvane gram-pozitivnim kokama rezistentnim na druge antibiotike, ili za pacijente koji su alergični na beta-laktamske antibiotike: endokarditis, infekcije kostiju (osteitis, osteomijelitis) i zglobova, upala pluća, septikemija, sepsa, infekcije mekih tkiva, u perioperativnoj profilaksi kada za pacijenta postoji povećan rizik od infekcije gram-pozitivnim patogenima kod kardiovaskularnih zahvata, i kod zahvata na kostima i zglobovima:* odrasli i djeca iznad 12 god. 500 mg na 6 sati ili 1 g na 12 sati sporom i.v. infuzijom (do 10 mg/min), djeca do 7 dana starosti inicijalno 15 mg/kg, doza održavanja 10 mg/kg na 12 sati, djeca 7-30 dana starosti 10 mg/kg na 8 sati, djeca preko mjesec dana 10 mg/kg na 6 sati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VANCOMYCIN ENTEROCAPS 250 MG - RIEMSER PHARMA GMBH**

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

A07AC **Imidazole derivatives**

A07AC01 **mikonazol**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

A07AX **Ostali intestinalni antiinfektivi**

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

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

A07B **Intestinalni adsorbensi**

A07BA **Preparati medicinskog uglja**

A07BA01 **aktivni medicinski uglj**

Doziranje: *trovanje:* granule, 50 g razmutiti u čaši vode (200 ml) a potom svaka 4 sata ili češće; tablete, 20 tableta razmrviti u čaši vode (200 ml) a potom svaka 4 sata ili češće; primjeniti što je prije moguće (u roku od 30 min. nakon unošenja otrova); *dijareja i*

nadutost: tablete, 4-7 tableta 4 puta dnevno nakon jela; granule, 1 malu dobro napunjenu kašičicu granula 4 puta dnevno nakon jela; u slučaju dijareje može se uzimati do 4 dana, u slučaju nadutosti do 7 dana

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

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

A07D **Antipropulzivi**

A07DA **Antipropulzivi**

A07DA03 loperamid

Doziranje: *akutna dijareja*: početna doza 4 mg, 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] 10 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC blister po 10 kapsula), u kutiji

SELDIAR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

A07E **Intestinalni antiinflamatorni lijekovi**

A07EA **Korikosteroidi za lokalnu primjenu**

A07EA06 budesonid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BUDOSAN - EWOPHARMA AG

Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 100 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (10 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 gastorezistentnih tableta (1 HD polietilen bočica), u kutiji

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

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

A07EC02 mesalazin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

5-ASA - SLAVIAMED D.O.O.

Rp gastorezistentna tableta [250 mg/1 tableta] 100 gastorezistentnih tableta (10 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp supozitorija [250 mg/1 supozitorija] 30 supozitorija (6 PVC/PE blistera po 5 supozitorija), u kutiji

MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp film tableta [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 po 10 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] 100 tableta sa produženim oslobađanjem (10 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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); 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:

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 PVC/PDC/Al 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 zloupotrebe 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 OPERATIONS GMBH

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

KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp gastrozistentna 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 OPERATIONS GMBH

Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 gastrozistentnih 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 gastrorezistentna 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 od 3 ml (bezbojno staklo tip 1) rastvora za injekciju, u kutiji

A10AB04 insulin lispro

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HUMALOG - ELI LILLY EXPORT S.A.

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

HUMALOG 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] 5 napunjenih penova po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

A10AB06 **insulin glulisin**

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

APIDRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

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

A10AC01 **insulin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GENSULIN N - BIOTON S.A.

Rp suspenzija za injekciju [100 i.j./1 mL] 10 ml suspenzije za injekciju (1 bočica), u kutiji
Rp suspenzija za injekciju [100 i.j./1 mL] 5 staklenih patrona za pen sa 3 ml (1 blister sa 5 patrona), u kutiji

HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A.

Rp suspenzija za injekciju u ulošku [100 i.j./1 mL] 5 uložaka 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 od 3 ml (bezbojno staklo tip 1) suspenzije za injekciju u kutiji

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

A10AD01 **insulin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GENSULIN M30 - BIOTON S.A.

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 od 3 ml (bezbojno staklo tip 1) suspenzije za injekciju u kutiji

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

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

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

A10AD05 insulin aspart

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S

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

A10AD06 insulin aspart, insulin degludek

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RYZODEG - NOVO NORDISK A/S

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

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

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

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

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

- Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [100 jedinica/1 mL] 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 rastvora za injekciju, u kutiji

TOUJEO - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

A10AE05 *insulin detemir*

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

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

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

A10AE06 *insulin degludek*

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

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

- Rp 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*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

kombinaciji s agonistom GLP-1 receptora ili bazalnim inzulinom 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 PVC/PVdC/Al 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 PVC/Al blistera po 10 tableta)
Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

GLIFOR - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

GLUCOPHAGE - MERCK EXPORT GMBH

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

GLUCOPHAGE XR - MERCK EXPORT GMBH

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

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

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

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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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 DOOEL 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), u kutiji
- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC folije/ tvrde Al folije po 15 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. BEOGRAD

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

A10BB Sulfonamidi, derivati sulfoniluree

A10BB01 glibenklamid

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

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

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

GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

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

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

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

MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

A10BB09 gliklazid

Doziranje: *dijabetes mellitus (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. BEOGRAD

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

A10BB12 glimepirid

Doziranje: *dijabetes melitus (tip 2)*: početna doza 1 mg dnevno, podešavati prema odgovoru u intervalu od 1-2 nedjelje po 1 mg; 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 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

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 [2 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

MEGLIMID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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

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

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

MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D.

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

MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D.

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

MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D.

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

TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

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

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

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

A10BD Kombinacije oralnih antihiperглиkemika**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 Al/Al blistera po 6 tableta) u kutiji

A10BD07 metformin, sitagliptin

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2 koji se ne može kontrolisati samo metforminom:* odrasli iznad 18 god. jedna tableta 2 puta dnevno (doze se određuju individualno, ne prelazeći pritom najvišu preporučenu dozu sitagliptina od 100 mg)

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

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

A10BD08 metformin, vildagliptin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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

A10BD11 linagliptin, metformin

Doziranje: *dijabetes melitus tip 2* koji nije kontrolisan samo metforminom ili metforminom u kombinaciji sa sulfonilureom ili insulinom: odrasli, 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; *dijabetes melitus tip 2 sa već ustanovljenim visokim kardiovaskularnim rizikom*: 5/850-5/1000 mg 2 puta dnevno, na osnovu pacijentove doze metformina koju koristi, ukoliko je neophodno povećati na 12,5/850-12,5/1000 mg 2 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 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:**VIPIA - 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

A10BH05 linagliptin

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

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

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

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

A10BJ02 liraglutid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VICTOZA - NOVO NORDISK A/S

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

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.

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

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

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

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

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 PVC/PVDC/PVC//Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

A11AA03

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

A11B **Multivitamini, monokomponentni**

A11BA **Multivitamini, monokomponentni**

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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; nedonošćad 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 alfakalcidol**

Doziranje: *stanja u kojima postoji poremećaj metabolizma kalcijuma (renalna osteodistrofija, pseudorahitis, rahitis i osteomalacija zbog hipofosfatemije rezistentne na primjenu vitamina D3, zajedno sa nadoknadom fosfata, hipoparatiroidizam i pseudohipoparatiroidizam, prevencija hipokalcemije poslije paratiroidektomije kod primarnog ili tercijernog hiperparatiroidizma, neonatalna hipokalcemija, post-menopauzalna, senilna i steroidima indukovana osteoporozna); 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 osteoporozna*, 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 trudnoća i dojilja:* dojenčad u toku prve god. života: 2-5 kapi (400-1000 i.j.) dnevno, prema preporuci lekara; djeca starija od jedne god, trudnice i dojilje: 2 kapi (400 i.j.) dnevno; *prevencija osteoporoze:* 2-5 dnevno; kapi se uzimaju u kašičici soka ili mlijeka (jedna kap sadrži približno 200 i.j. kolekalciferola); Devit-3 - *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 sekundarnog 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 (10 PVC - uložaka po 5 ampula) u kutiji

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

A11DB **cijanokobalamin, piridoksin, tiamin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG

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

A11DB **benfotiamin, piridoksin**

Doziranje: *neurološka oboljenja usljed deficita vitamina B1 i B6:* 3 puta dnevno po 1 tabletu

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MILGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG**

- Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 60 obloženih tableta (4 PVC/PVDC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji

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

A11EA **Vitamini B-kompleksa**

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

Doziranje: *prevencija hipovitaminoze* u stanjima s povećanom potrebom za vitaminima grupe B , zbog nedovoljnog unosa (parenteralna prehrana, deficitarna prehrana, dijeta, gubitak apetita), zbog poremećene apsorpcije i iskorištavanja (povraćanje, proljevi, gastritis, enteritis, sprue, resekcija želuca, bolesti jetre), zbog liječenja nekim lijekovima (antibiotici, hemoterapeutici, citostatici, antikonvulzivi, oralni kontraceptivi); *liječenje hipovitaminoze i avitaminoze (beri-beri, ariboflavinoza, pelagra); bolesti kože, neuritisa, neuralgija, polineuritisa i kardiomiopatije zbog nedostatka vitamina kod hroničnih alkoholičara;* odrasli, 1 do 2 obložene tablete 2 do 3 puta na dan; djeca od 5 do 14 godina, 1 obložena tableta jednomo 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 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

POLIBEVIT - BOSNALIJEK D.D.

- BRp film tableta [0,002 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji

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

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

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

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

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

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

A11GA01 **askorbinska kiselina**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

PLIVIT C - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp 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. BEOGRAD

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

VITAMIN C ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 250 tableta

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 DOEL 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), u kutiji

A11H Ostali monokomponentni vitaminski preparati**A11HA Ostali monokomponentnivitaminski preparati****A11HA02 piridoksin**

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

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

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

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

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

A11HA31 kalcijum-pantotenat

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PANTHENOL - HEMOFARM 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] Bočica (žučkasto smeđe staklo, Ph. Eur. tip III), aluminijski čep: 50 tableta, u kutiji.

KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

A12AX holekalciferol, kalcijum

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CALCIMONTA - TAKEDA GMBH

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

IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

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

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

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

A12BA01 **kalijum-hlorid**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

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 otopljenja 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/AI/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 **citruilin 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 - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

A16AB04 agalzidaza beta

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FABRAZYME - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

A16AB05 laronidaza

Doziranje: *dugotrajna enzimiska 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 koncetrata 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, meka [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 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

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

TIACID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

A16AX10 eliglustat

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

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

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

B **KRV I KRVOTVORNI ORGANI**
B01 **ANTITROMBOTIČKA SREDSTVA**
(ANTIKOAGULANSI)

B01A **Antitrombotička sredstva (antikoagulansi)**
B01AA **Antagonisti vitamina K**

B01AA03 **varfarin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FARIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

B01AA07 **acenokumarol**

Doziranje: profilaksa i terapija tromboembolijskih poremećaja: 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 DOOEL 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 hlorida ili dekstroze; inicijalna doza s.c. inj. 250 i.j./kg tjelesne mase; dalje, na svakih 12 h uz individualno korigovanje doze na osnovu testa koagulacije; podešavanje doze je individualno; profilaksa postoperativne tromboze dubokih vena i plućne embolije: s.c. 5000 i.j. 2 sata prije operacije a zatim svakih 8-12 sati tokom 7 dana ili dok je pacijent u bolnici; 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 pektoris ili

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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. BEOGRAD

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 i smanjenom pokretljivošću: daje se dok god traje imobilizacija (uglavnom 5-7 dana) ili duže i to: dan prije operacije – s.c. 5000 i.j. veče prije operacije i 5000 i.j. svake sledeće večeri; na dan operacije – s.c. 2500 i.j. 1-2 sata prije operacije i s.c. 2500 i.j. 8-12 sati nakon operacije; profilaksa tromboembolizma kod određenih grupa pacijenata sa visokim rizikom i smanjenom pokretljivošću: s.c. jednom dnevno 5000 i.j. 12 do 14 dana ili duže, ukoliko se imobilnost pacijenata produžava; nestabilna angina pectoris i infarkt miokarda bez ST- elevacije): s.c. 120 i.j./kg tjelesne mase svakih 12 sati do 8 dana, maks. doza je 10000 i.j./12 sati. Ako nije posebno kontraindikovano pacijent može istovremeno primati i niske doze acetilsalicilne kiseline (75 i 325 mg/dan). Ukupan tretman ne treba da bude duži od 45 dana; liječenje akutne duboke venske tromboze (VTE) i plućne embolije i prevencija ponovnog javljanja kod bolesnika sa solidnim tumorima: s.c. 200 i.j./kg tjelesne mase jednom dnevno tokom prvih 30 dana terapije; ukupna dnevna doza ne bi trebalo da bude veća od 18000 i.j., do 6 mjeseci*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FRAGMIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU rastvor za injekciju [10000 i.j./1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

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

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

B01AB05 enoksaparin

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

tretman dubokih venskih tromboza ili plućne embolije: s.c. 1,5 mg/kg (150 jedinica/kg) svakih 24 sata dok se ne uspostavi odgovarajuća oralna antikoagulantna terapija; *akutni infarkt miokarda sa elevacijom ST-segmenta*: odrasli ispod 75 god. i.v. inj. 30 mg (3000 jedinica) pračeno s.c. 1 mg/kg (100 jedinica/kg) zatim s.c. 1 mg/kg svakih 12 sati do 8 dana (maks. 100 mg (10000 jedinica) za samo prve 2 subkutane doze); stariji preko 75 god. jedino s.c. 750 mcg/kg (75 jedinica/kg) svakih 12 sati (maks. 75 mg (7500 jedinica) za samo prve 2 doze); pacijenti koji prolaze perkutanu koronarnu intervenciju, dodatna doza, i.v. inj, 300 mcg/kg (30 jedinica/kg) u vrijeme procedure ukoliko je poslednja subkutanu doza data više od 8 sati ranije; *nestabilna angina i infarkt miokarda bez elevacije ST-segmenta*: s.c. 1 mg/kg (100 jedinica/kg) svakih 12 sati obično tokom 2-8 dana (min. 2 dana) *sprečavanje zgrušavanja u vantjelesnoj cirkulaciji za vrijeme hemodijalize (u trajanju do 4 sata ili kraće)*: početna doza 100 i.j

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

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

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 OPERATIONS GMBH

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

CLIVARIN 3436 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

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

B01AC Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin

B01AC04 klopidogrel

Doziranje: *prevencija aterotrombotičkih događaja kod periferne arterijske bolesti ili nakon infarkta miokarda (u rasponu od nekoliko do najviše 35 dana) ili ishemičnog moždanog udara (od 7 dana do 6 mjeseci):* 75 mg jednom dnevno; *prevencija aterotrombotičkih događaja u akutnom koronarnom sindromu bez elevacije ST segmenta (sa acetilsalicilnom kiselinom):* početna doza 300 mg, zatim 75 mg dnevno; *prevencija aterotrombotičkih događaja u akutnom koronarnom sindromu sa elevacijom ST segmenta (sa acetilsalicilnom kiselinom):* početna doza 300 mg, zatim 75 mg dnevno (kod bolesnika starijih od 75 god. izostaviti početnu-udarnu dozu); *prevencija aterotrombotičkih i tromboembolijskih događaja kod pacijenata sa atrijskom 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 Al/PVC/PVdC 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/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

CARDOGREL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

CLODIL - BOSNALIJEK D.D.

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

CLOPIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

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 DOEL 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 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta)

PLAVIX - SANOFI-AVENTIS GROUPE

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

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

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

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

SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 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/AI/PVC/AI blistera po 7 tableta) u kutiji

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

B01AC06 acetilsalicilna kiselina

Doziranje: smanjenje rizika od smrti kod pacijenata sa 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 zahvata na krvnim sudovima, kao što su perkutana transluminalna koronarna angioplastika, aortokoronarna premoštenja, karotidna endarterektomija, arteriovenska premoštenja : 100-300 mg dnevno; smanjenje rizika od prvog srčanog udara kod osoba s kardiovaskularnim faktorima rizika (dijabetes, hiperlipidemija, hipertenzija, gojaznost, pušenje, starost): 100-200 mg dnevno ili 300 mg svaki drugi dan;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

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 /AI blister sa 25 tableta) u kutiji

ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

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

BRp gastrozistentna tableta [100 mg/1 tableta] 98 gastrozistentnih tableta (7 PVC/PVDC/AI blistera sa po 14 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/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

CARDIOPIRIN - LANNACHER GMBH

BRp gastrorezistentna 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 gastrorezistentna tableta [100 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih 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 indicirana 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 AKTIENGESELLSCHAFT**

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

VENTAVIS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

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.**

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 Al/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
----	---

B01AD **Enzimi**

B01AD02 **alteplaza**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACTILYSE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

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

B01AD07 **reteplaza**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RAPILYSIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

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

B01AE **Direkni inhibitori trombina**

B01AE07 **dobigatran 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 hirušskog zahvata ugradnje endoproteze koljena, odrasli preko 18 god, 110 mg (stariji preko 75 god, 75 mg) 1-4 sata nakon hirušskog zahvata, zatim 220 mg (stariji preko 75 god, 150 mg) jedanput dnevno tokom 9 dana; *prevencija VTE-a nakon hirušskog zahvata ugradnje endoproteze kuka*: odrasli preko 18 god, 110 mg (stariji preko 75 god, 75 mg) 1-4 sata nakon hirušskog 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 hiruške 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 hiruške 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 rizično 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 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 atriya:* odrasli iznad 18 godina 5 mg 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELIQUIS - PFIZER LUXEMBOURG SARL

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

B01AX Ostali antitrombotici

B01AX05 fondaparinuks

Doziranje: *prevencija venske tromboembolije (VT) poslije ortopedskih ili abdominalnih operacija:* s.c. 2,5 mg 6 sati po završetku operacije, potom 2,5 mg jednom dnevno; *nestabilna angina pektorisa i infarkt miokarda bez elevacije ST-segmenta:* s.c. 2,5 mg jednom na dan, najduže 8 dana ili do otpusta iz bolnice; *infarkt miokarda s elevacijom ST-segmenta:* i.v. inj. ili inf. 2,5 mg prvi dan, zatim s.c. 2,5 mg do 8 dana (ili do otpusta iz bolnice); *akutna duboka venska tromboza (DVT) i plućna embolija (PE):* s.c. odrasli tjelesne mase ispod 50 kg, 5 mg svakih 24 sata; tjelesne mase 50-100 kg, 7,5 mg svakih 24 sata; tjelesne mase preko 100 kg, 10 mg svakih 24 sata; terapija površinske venske tromboze: s.c. odrasli tjelesne mase preko 50 kg, 2,5 mg jednom dnevno, tokom najmanje 30 dana (maks. 45 dana u slučaju visokog rizika od tromboembolijskih komplikacija); liječenje treba trajati najmanje 5 dana sve dok se ne uspostavi adekvatna terapija oralnim antikoagulantima; ne preporučuje se primjena kod djece ispod 17 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARIXTRA - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

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

B02 ANTIHEMORAGICI
B02B Vitamin K i ostali hemostatici
B02BD Faktori koagulacije krvi

B02BD01 faktor koagulacije II, humani, faktor koagulacije IX, faktor koagulacije VII, humani, faktor koagulacije X, humani, protein c, protein s

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OCTAPLEX - 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 kompresna 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 kompresna od gaze, u kutiji

B02BD02 faktor koagulacije VIII, humani

Doziranje: hemofilija A, stečeni deficit faktora VIII, hemofilicari sa antitijelima protiv faktora VIII (profilaksa i terapija krvarenja): doziranje individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EMOCLOT - KEDRION S.P.A.

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [1000 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [500 i.j./1 viala] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji (medicinsko sredstvo za rekonstituciju, šprica za injekciju i leptir igla sa PVC cjevčicom)

FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A.

- 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

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom (1000 i.j.) i 1 bočica sa rastvaračem od 10 ml (voda za injekciju), u kutiji sa priborom za aplikaciju
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [250 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom (250 i.j.) i 1 bočica sa rastvaračem (voda za injekciju), u kutiji sa priborom za aplikaciju (1 šprica za jednokratnu upotrebu (5 ml), 1 prenosni sistem sa ugrađenim filterom, 1 kanila sa krilcima)
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala] 1 bočica sa praškom (500 i.j.) i 1 bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju)u kutiji sa priborom za aplikaciju

OCTANATE - OCTAPHARMA AG

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./10 mL] 1 bočica sa praškom, 1 bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekcije) i paket s priborom (jednokratna šprica, set za transfer Mix2Vial, igla za injekciju i dva tupfera natopljena alkoholom), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./10 mL] 1 bočica sa praškom, 1 bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekcije) i paket s priborom (jednokratna šprica, set za transfer Mix2Vial, igla za injekciju i dva tupfera natopljena alkoholom), u kutiji

OCTANATE LV - OCTAPHARMA AG

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [100 i.j./1 mL] Dvije kartonske kutije spojene prozirnom trakom u jedno pakovanje: kutija - 1 bočica sa praškom (500 i.j.); kutija - 1 bočica sa 5 ml rastvarača (voda za injekciju), 1 šprica za jednokratnu upotrebu, 1 set za prenos Mix2Vial, 1 set za injekciju i 2 tupfera natopljena alkoholom
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [200 i.j./1 mL] Dvije kartonske kutije spojene prozirnom trakom u jedno pakovanje: kutija - 1 bočica sa praškom (1000 i.j.); kutija - 1 bočica sa 5 ml rastvarača (voda za injekciju), 1 šprica za jednokratnu upotrebu, 1 set za prenos Mix2Vial, 1 set za injekciju i 2 tupfera natopljena alkoholom

B02BD02 faktor koagulacije VIII, rekombinantni

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KOGENATE BAYER 500 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- SZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 viala] 1 bočica saBio-Set uređajem sa praškom, 1 šprica sa 2,5 ml vode za injekciju, 1 adapter za bočicu, 1 venipunkturni set, 2 sterilna alkoholna tufera, 2 suha tufera i 2 flastera

RECOMBINATE 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 komplikovanijim operacijama ili operacijama u bogato prokrvljenom tkivu-akušerske, urološke, oralno hirurške, oftalmološke ili plastično-rekonstruktivne operacije; prevencija i liječenje kapilarnog krvarenja bilo kojeg porijekla ili lokalizacije (hematurija, hematemeza, melena, epistaksa, gingivoragija); metroragija: tablete, odrasli i adolescenti, preoperativno, 250-500 mg jedan sat prije operacije; postoperativno, 250-500 mg svakih 4-6 sati dok postoji rizik od krvarenja; interna medicina: 1000-1500 mg dnevno podijeljeno u 2-3 doze; menometroragija: 500 mg 3 puta dnevno, liječenje traje 10 dana, a započinje 5 dana prije očekivanog početka menstruacije; otopina za injekciju: odrasli i adolescenti, pre operativno: i.m. ili i.v. 250-500 mg, jedan sat prije operacije; intra operativno: i.v. 250-500 mg, ponoviti dozu ako je neophodno; post operativno: 250-500 mg, ponoviti dozu svakih 4-6 sati dok god postoji rizik od krvarenja; hitna stanja i u zavisnosti od težine bolesti: i.m. ili i.v. 250-500 mg, ponoviti dozu svakih 4-6 sati sve dok ne nestane rizik od krvarenja; topikalna primjena: natopiti tufer sadržajem jedne ampule i staviti na mjesto koje krvari ili u šupljinu nakon ekstrakcije zuba, po potrebi ponoviti; može se kombinovati primjena sa oralnim ili parenteralnim oblikom ovog lijeka;

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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:

DI-CYNONE - 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/ μ l (održavanje broja trombocita iznad nivoa koji predstavlja rizik od nastupanja krvarenja); maks. 75 mg 1 puta dnevno; prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 4 sedmice kod maks. doze; *trombocitopenija kod odraslih pacijenata sa hroničnom infekcijom virusom hepatitisa C:* odrasli preko 18 god, inicijalno 25 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od 50000-75000 / μ l (održavanje broja trombocita iznad nivoa koji predstavlja rizik od nastupanja krvarenja); 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 gvoždem (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 gvožđem ili loše apsorpcije*: odrasli, 15-30 ml (40-80 mg Fe3+) podijeljeno u 2 doze, prije jela; djeca: 1,5 ml/kg (4 mg/kg Fe3+) podijeljeno u 2 doze, prije jela;

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

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

B03AC Gvožđe, parenteralni preparati**B03AC 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 podesni za terapiju peroralnim preparatima, kod aktivnog upalnog oboljenja debelog crijeva gdje su peroralni preparati željeza nedjelotvorni*: ukupna kumulativna doza lijeka, koja odgovara ukupnom nedostatku željeza (mg) određuje se na osnovu vrijednosti hemoglobina i tjelesne težine, doza se mora za svakog pacijenta pojedinačno odrediti; za više informacija konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FERROVIN - RAFARM S.A.

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

VENOFER 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

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 oralnog rastvora, u kutiji

B03B Vitamin B12 i folna kiselina

B03BA Vitamin B12 (cijankobalamin) i analozi

B03BA01 cijanokobalamin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

ZU rastvor za injekciju [500 µg/1 mL] 50 ampula sa rastvorom za injekciju

B03BA03 hidroksokobalamin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OHB 12 - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

B03BA05 mekobalamin

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

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

Rp filmom obložena tableta [500 µg/1 tableta] 30 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; dodatak folne kiseline trudnicama u cilju prevencije pojave spine bifide i drugih efekata neuralne tube kod novorođenčeta: 1 tbl. (5 mg) dnevno, u periodu prije začeća do dvanaeste nedjelje trudnoće

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

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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

puta nedjeljno; doza održavanja, početno smanjenje doze je na polovinu podešene prema odgovoru u intervalima od 1-2 nedjelje; maks. 720 i.j./kg nedjeljno; *prevencija anemije kod nedonoščadi porođajne težine od 750 do 1500 g i gestacijske dobi manje od 34 sedmice*: s.c. 250 i.j./kg 3 puta nedjeljno, terapiju treba započeti što ranije, poželjno od 3. dana i nastaviti tokom 6 nedjelja; *liječenje simptomatske anemije kod odraslih bolesnika sa nemijeloidnim malignim bolestima koji primaju hemoterapiju*: s.c. početna doza 450 i.j./kg nedjeljno (kao pojedinačna doza ili podijeljeno u 3-7 podijeljenih doza nedjeljno), povećati ukoliko je neophodno nakon 4 nedjelje (ukoliko nije postignut porast hemoglobina od najmanje 1 g/100 ml) na 900 i.j./kg nedjeljno (kao pojedinačna doza ili u 3-7 podijeljenih nedjeljnih doza); kada se postigne terapijski cilj dozu treba smanjiti za 25-50%; maks. 60000 i.j. nedjeljno; *povećanje količine vlastite krvi kod bolesnika u predonacijskom programu*: 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 i 6 igala
- ZU/Rp rastvor za injekciju [30000 i.j./0.6 mL] 4 staklene šprice po 0,6 ml rastvora za injekciju i 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
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); povećanje produkcije autologne krvi kod odraslih u predonacijskom programu; za prikupljanje autologne krvi za hirurške zahvate; simptomatska anemija kod odraslih sa niskim ili srednjim rizikom primarnog*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

mijelodisblastičnog sindroma koji imaju nizak serumski eritropoetin: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BINOCRIT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2000 i.j./1 mL] 6 napunjenih šprica sa 1 ml otopine, bez sigurnosne zaštite za iglu
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2000 i.j./1 mL] 6 napunjenih šprica (staklo tip I) sa 1 ml rastvora, sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [3000 i.j./0.3 mL] 6 napunjenih šprica sa 0,3 ml otopine, bez sigurnosne zaštite za iglu, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [3000 i.j./0.3 mL] 6 napunjenih šprica sa 0,3 ml rastvora, sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [40000 i.j./1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml otopine, bez sigurnosne zaštite za iglu, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [40000 i.j./1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml otopine, sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji

EPREX - JANSSEN-CILAG KFT.

- ZU otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [2000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih 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 špic sa 0,75 mL rastvora za injekciju, u kutiji

B03XA02 darbepoetin alfa

Doziranje: *simptomatska anemija povezana sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom kod pacijenata na dijalizi, odraslih i djece preko 11 god, s.c. ili i.v. putem, u početku 450 nanograma/kg jednom nedjeljno i nakon 4 nedjelje (u zavisnosti od odgovora) dozu smanjiti za 25%; kada se postigne koncentracija hemoglobina od 11 g/100 ml, doza*

održavanja se daje jednom nedjeljno ili jednom u 2 nedjelje; koncentracija hemoglobina ne smije biti veća od 13 g/100 ml; *simptomatska anemija povezana sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom kod pacijenata koji nisu na dijalizi, odraslih i djece preko 11 god.*, s.c. ili i.v. putem, u početku 450 nanograma/kg jednom nedjeljno ili s.c. 750 nanograma/kg 1 put svake 2 sedmice nakon 4 nedjelje (u zavisnosti od odgovora) dozu smanjiti za 25%; kada se postigne koncentracija hemoglobina od 11 g/100 ml, doza održavanja se daje s.c. ili i.v. jednom nedjeljno ili s.c. jednom u 2 nedjelje ili s.c. jednom mjesečno; *simptomatska anemija kod odraslih koji primaju hemoterapiju za ne-mijeloidni malignitet*: odrasli, s.c. inj. početna doza 6,75 mikrograma/kg jednom svake 3 nedjelje ili 2,25 mikrograma/kg jednom nedjeljno (ako je odgovor neadekvatna nakon 9 nedjelja dalji tretman ne može biti efikasn i terapiju treba prekinuti); ako je adekvatan odgovor postignut, smanjiti dozu do 25-50%; davanje lijeka treba prekinuti otprilike 4 nedjelje nakon završetka hemoterapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH

- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [10 µg/0.4 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,4 ml otopine za injekciju, u kutiji.
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [100 µg/0.5 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,5 ml (100 mcg/0,5 ml) otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [150 µg/0.3 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,3 ml (150 mcg/0,3 ml) otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20 µg/0.5 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,5 ml (20 mcg/0,5 ml) otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [30 µg/0.3 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,3 ml (30 mcg/0,3 ml) otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [300 µg/0.6 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,6 ml (300 mcg/0,6 ml) otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 µg/0.4 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,4 ml (40 mcg/0,4 ml) otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [50 µg/0.5 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [500 µg/1 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 1 ml (500 mcg/1 ml) otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [60 µg/0.3 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,3 ml (60 mcg/0,3 ml) otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [80 µg/0.4 mL] 1 napunjena injekciona štrcaljka sa 0,4 ml (80 mcg/0,4 ml) otopine za injekcije, u kutiji

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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, u kutiji

B05 ZAMJENE ZA KRV I PERFUZIONI RASTVORI

B05A Krv i slični proizvodi

B05AA Supstituenti krvi i proteinske frakcije plazme

B05AA01 albumin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALBIOMIN 20% - BIOTEST AG

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

ALBIOMIN 5% - BIOTEST AG

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

ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG

- 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 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

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

HUMAN ALBUMIN 200G/L BAXTER - BAXTER AG

- ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za infuziju u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za infuziju u kutiji

UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A.

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

B05AA07 hidrosietilskrob, natrijum-hlorid

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**HETASORB 6% - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

B05B Rastvori za intravensku primjenu

B05BA Rastvori za parenteralnu ishranu

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

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEPASOL 8% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

- ZU rastvor za infuziju [4.64 g/1000 mL+ 0.52 g/1000 mL+ 0.88 g/1000 mL+ 10.72 g/1000 mL+ 5.82 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 10.4 g/1000 mL+ 13.09 g/1000 mL+ 6.88 g/1000 mL+ 1.1 g/1000 mL+ 5.73 g/1000 mL+ 2.24 g/1000 mL+ 4.4 g/1000 mL+ 0.7 g/1000 mL+ 10.8 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju

B05BA01 aminokiseline

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

AMINOSOL 15% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ZU rastvor za infuziju [15.66 g/1000 mL+ 18.5 g/1000 mL+ 25 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 5.5 g/1000 mL+ 7.3 g/1000 mL+ 5.2 g/1000 mL+ 8.9 g/1000 mL+ 3.8 g/1000 mL+ 17 g/1000 mL+ 9.6 g/1000 mL+ 0.4 g/1000 mL+ 8.6 g/1000 mL+ 1.6 g/1000 mL+ 5.5 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 500 ml rastvora za infuziju, u kutiji

B05BA02 sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, riblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije)

Doziranje: *snabdijevanje pacijenata energijom, esencijalnim masnim kiselinama i omega-3 masnim kiselinama kao dio režima parenteralne prehrane kada je oralna ili enteralna prehrana nemoguća, nedovoljna ili kontraindikovana:* primjena- i.v. inf. u perifernu ili centralnu venu; odrasli: 1 - 2 g masti/kg tjelesne težine(TT)/dan što odgovara 5-10 ml/kg TT/dan, a preporučena brzina infuzije je 0,63 ml SMOFlipida/kg TT/sat; novorođenčad i dojenčad - početna doz treba biti 0,5-1 g masti/kg TT/dan, praćeno uzastopnim povećanjem za 0,5-1 g masti/kg TT/dan do količine od 3,0 g masti/kg TT/dan; kod nedonoščadi i novorođenčadi sa niskom porođajnom težinom SMOFlipid treba davati u vidu infuzije neprekidno oko 24 sata; djeca - maksimalno 3 g masti/kg TT/dan, što odgovara 15 ml SMOFlipid/kg TT/dan; dnevnu dozu postepeno povećavati u prvj sedmici primjene

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SMOFLIPID 20% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ZU emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih boca sa po 500 ml emulzije za infuziju, u kutiji
- ZU emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih boćica sa po 100 ml emulzije za infuziju, u kutiji
- ZU emulzija za infuziju [60 g/1000 mL+ 60 g/1000 mL] 10 staklenih boćica sa po 250 ml emulzije za infuziju, u kutiji

B05BA03 **glukoza**

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

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

ZU rastvor za infuziju [100 g/1000 mL] 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] 5 plastičnih trokomornih vrećica po 1875 ml emulzije za infuziju, u kutiji
- ZU emulzija za infuziju [0.936 g/1000 mL+ 3.88 g/1000 mL+ 1.2 g/1000 mL+ 2.808 g/1000 mL+ 0.435 g/1000 mL+ 0.64 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 5.28 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 0.515 g/1000 mL+ 1.352 g/1000 mL+ 2.16 g/1000 mL+ 1.32 g/1000 mL+ 64 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 1.872 g/1000 mL+ 0.535 g/1000 mL+ 2.354 g/1000 mL+ 2.504 g/1000 mL+ 2.272 g/1000 mL+ 1.568 g/1000 mL+ 0.865 g/1000 mL+ 2.72 g/1000 mL+ 2.4 g/1000 mL+ 1.456 g/1000 mL+ 0.456 g/1000 mL+ 2.08 g/1000 mL] 5 plastičnih trokomornih vrećica po 1250 ml emulzije za infuziju, u kutiji
- ZU emulzija za infuziju [0.936 g/1000 mL+ 3.88 g/1000 mL+ 1.2 g/1000 mL+ 2.808 g/1000 mL+ 0.64 g/1000 mL+ 5.28 g/1000 mL+ 20 g/1000 mL+ 0.435 g/1000 mL+ 0.515 g/1000 mL+ 1.352 g/1000 mL+ 2.16 g/1000 mL+ 1.32 g/1000 mL+ 64 g/1000 mL+ 2.8 g/1000 mL+ 1.872 g/1000 mL+ 2.354 g/1000 mL+ 0.353 g/1000 mL+ 2.504 g/1000 mL+ 2.272 g/1000 mL+ 1.568 g/1000 mL+ 0.865 g/1000 mL+ 2.72 g/1000 mL+ 2.4 g/1000 mL+ 1.456 g/1000 mL+ 0.456 g/1000 mL+ 2.08 g/1000 mL] 5 plastičnih trokomornih vrećica po 2500 ml emulzije za infuziju, u kutiji

B05BA10 aminokiseline, 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 infuzijukutija sa 5 plastičnih trokomornih vrećica od 2500 mlplastična 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 infuzijukutija sa 5 plastičnih trokomornih vrećica po 1875 mlplastična 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 infuzijukutija sa 5 plastični trokomornih vrećica od 1250 mlplastična 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 (donja komora 250 ml ,gornja lijeva 250 ml, gornja desna 125 ml)kutija sa 5 plastičnih trokomornih vrećica po 625 mlplastična trokomorna vrećica od 625 ml emulzije za infuziju (5 vrećica)

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 infuzijukutija sa 5 plastična trokomorna vrećica od 1875 mlplastična 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] 10 staklenih boca po 500 ml otopine za infuziju, u kutiji

B05BA10 aminokiseline, kombinacije

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

B05BB Rastvori za uspostavljanje ravnoteže elektrolita

B05BB01 natrijum-hlorid

Doziranje: *nadoknada tečnosti i elektrolita u stanjima hipohloremijske alkalozе, 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 alkalozije, gubitak hlorida, kratkotrajna intravaskularna nadoknada volumena; izotonična i hipotonična dehidracija; prenosni rastvor za kompatibilne koncentracije elektrolita i lijekove: i.v.inf. u skladu sa potrebama za tečnosti i elektrolitima, maksimalna dnevna doza do 40 ml/kg tjelesne težine na dan; maksimalna brzina infuzije 5 ml/kg tjelesne težine na sat, maksimalna brzina kapanja 1,7 kapi/kg tjelesne težine po minuti

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM (RINGER RASTVOR) - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- ZU rastvor za infuziju [0.33 g/1000 mL+ 0.3 g/1000 mL+ 8.6 g/1000 mL] 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)

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 HF 20% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ZU rastvor za infuziju [200 g/1000 mL] 1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

B05BC01 manitol, natrijum-laktat

Doziranje: profilaksa i rana terapija akutne renalne insuficijencije (npr. poslije operacije, povrede, teških, krvarenja, gubitka plazme kod opekotina, pri hemolitičkoj reakciji usljed transfuzije krvi), forsirana osmotska diureza kod trovanja barbituratima dugog dejstva i salicilatima, povišen intrakranijalni pritisak usljed povreda glave, edema mozga kod insuficijencije jetre, dijabetičke kome, Reye-ovog sindroma, neonatalne asfiksije, operacije mozga i dr, akutni napad glaukoma i preoperativna priprema za hiruršku intervenciju na oku: individualno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

B05C **Rastvori za ispiranje**
B05CX **Ostali rastvori za ispiranje**

B05CX10 **manitol, sorbitol**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BANJA LUKA

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

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-treonin, L-triptofan, 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 sa 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu, u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 pufer uzrokuju bol ili nelagodnu prilikom utakanja u trbušnu šupljinu: odrasli, bolesnici na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (Continuous Ambulatory Peritoneal Dialysis - CAPD) obično izvode 4 ciklusa na dan (24 časa); bolesnici na automatskoj peritonealnoj dijalizi (Automated Peritoneal Dialysis - APD) obično izvode 4-5 ciklusa tokom noći i do 2 ciklusa tokom dana; zapremina punjenja zavisi od tjelesne konstitucije, a obično iznosi 2,00 do 2,5 l; za primjenu kod djece konsultovati literaturu proizvođa*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 1,36% W/V - BAXTER AG

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica) u kutiji

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice) u kutiji

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice) u kutiji

PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 2,27% W/V - BAXTER AG

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica) u kutiji

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice) u kutiji

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice) u kutiji

PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 3,86% W/V - BAXTER AG

ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (5 dvostrukih PVC vrećica) u kutiji

- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 dvostruke PVC vrećice) u kutiji
- ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1 L+ 0.184 g/1 L+ 0.051 g/1 L+ 2.1 g/1 L+ 5.38 g/1 L+ 1.68 g/1 L] 2500 ml rastvora za peritonealnu dijalizu (4 jednostruke PVC vrećice) u kutiji

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

Doziranje: Dianeal: akutna i hronična renalna insuficijencija, težak stepen retencije vode, elektrolitni disbalans, intoksikacija lijekovima: način terapije, učestalost tretmana, izmjene volumena, trajanje prekida i trajanje dijalize određuje ljekar u zavisnosti od kliničkog statusa bolesnika; **Balance, CAPD/DPCA:** završna faza (dekompensacija) hroničnog bubrežnog obojenja, bilo kojeg porijekla, koje se može tretirati peritoneumskom dijalizom: doziranje, volumen i broj izmjena neophodno je prilagoditi individualnim potrebama bolesnika prema uputstvu ljekara.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

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

- ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance system") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore

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

- ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1 L+ 0.1838 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore

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

- ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 g] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonealnu dijalizu u zaštitnoj vrećici sa 2 komore

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

- ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1 L+ 0.1838 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonejsku dijalizu u zaštitnoj plastičnoj vrećici sa 2 komore)

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

ZU/Rp otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1 L+ 0.2573 g/1 L+ 0.1017 g/1 L+ 5.64 g/1 L+ 3.925 g/1 L] 4 pojedinačna pakovanja ("Stay Safe Balance System") po 2000 mL otopine za peritonejsku dijalizu u zaštitnoj vrećici sa 2 komore

CAPD/DPCA 3 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa 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
B05XA****Dodaci intravenskim rastvorima
Rastvori elektrolita****B05XA03 natrijum-hlorid**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 10 plastičnih boca (PE - boce) sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji

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

- ZU rastvor za infuziju [0,9 g/100 mL] 1000 ml rastvora za infuziju u PP vrećici upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)
- ZU rastvor za infuziju [0,9 g/100 mL] 250 ml rastvora za infuziju u PP vrećici upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)
- ZU rastvor za infuziju [0,9 g/100 mL] 500 ml rastvora za infuziju u PP vrećici (25 vrećica u kartonskoj kutiji) upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)
- ZU rastvor za infuziju [0,9 g/100 mL] PP vrećica od 100 ml upakovana u zatvorenu, zaštitnu, vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu (twinbag)

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 indicovana primjena prolaznog tretmana sa otopinom za hemofiltraciju npr. tokom boravka na odjelu intenzivne njege; kod pacijenata kod kojih je kontinuirana bubrežna nadomjesna terapija naznačena kao dio tretmana kod trovanja sa u vodi rastvorljivim, toksinima: konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

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

Doziranje: akutna renalna insuficijencija: 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]
2 vrećice (sa dvije komore) po 5000 ml otopine za hemodijalizu/
hemofiltraciju, u kutiji

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

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

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

C01AA05 **digoksin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

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

DILACOR - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

LANIBOS - BOSNALIJEK D.D.

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

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

C01B Antiaritmici, grupa I i III

C01BB Antiaritmici, grupa Ib

C01BB01 lidokain

Doziranje: *supresija ventrikularnih ekstrasistola i ventrikularnih tahikardija* uobičajena i.v. bolus doza za odrasle je od 50 do 100 mg brzinom od 25 do 50 mg/min. Ako u toku 5 min ne dođe do željenog terapijskog odgovora, ova doza se može ponoviti do ukupne max doze od 200-300 mg u toku jednog sata. Za održavanje anestezije primjenjuje se infuzija 0,2 ili 0,4 % rastvorom u 5% glukozi. Odrasli: 20-50 mikrograma/kg/min (1-4 mg/min, kod odraslog pacijenta prosječne tjelesne težine od 70 kg). Djeci i odojčadi se može dati inicijalno i.v. bolus injekcija u dozi od 0,5 - 1 mg/kg. U zavisnosti od terapijskog odgovora doza se može ponoviti, ali ukupna doza ne smije premašiti 3 - 5 mg/kg. Kontinuirana i.v. infuzija u dozi od 10 - 50 mikrograma/kg/min. primjenjuje se infuzionom pumpom. Kao potpora srčanog rada kod djece u urgentnim situacijama, preporučuje se inicijalno primjena lijeka kao i.v. bolus injekcija u dozi od 1 mg/kg. Ukoliko ne dođe do korigovanja ventrikularne tahikardije ili ventrikularne fibrilacije nakon primjene defibrilacije i inicijalnog bolusa, treba započeti i.v. infuziju brzinom od 20-50 mikrograma/kg/min. *Za lokalnu anesteziju:* pojedinačne doze lidokaina (izuzevši spinalnu anesteziju) ne treba da prelaze 4,5 mg/kg (ili 200 mg) kod odraslih ili kod djece uzrasta od 12 do 18 godina. Doza lidokaina datog za lokalnu infiltracionu anesteziju kod djece mlađe od 12 godina ne treba da bude veća od 3 mg/kg; ponovljeno na svaka 4 sata, ne češće. *Za spinalnu anesteziju* može se dati do 100 mg lijeka. Kod kontinuirane epiduralne ili kaudalne anestezije, maksimalna doza se ne smije ponavljati u intervalima češćim od 90 minuta. Za paracervikalni blok kod akušerske analgezije (uključujući prekid trudnoće) maksimalna preporučena doza od 200 mg se ne smije ponavljati u intervalima češćim od 90 minuta. Za intravensku regionalnu anesteziju kod odraslih, kada se primjenjuje 0,5 % rastvor, doza ne treba da bude veća od 4 mg/kg.

LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1%, rastvor (bez konzervansa), koristi se za *epiduralnu i kaudalnu anesteziju*. Da bi se prevenirala intravaskularna ili subarahnoidna injekcija velike doze lidokaina koji se daje epiduralno, treba prvo injektovati test dozu od 2 do 5 ml najmanje 5 minuta prije nego što se da ukupna doza. Kod epiduralne anestezije, obično je potrebno dati 2 do 3 ml, 1% rastvora za svaki dermatom koji treba anestezirati. Za kaudalni blok da bi se obezbijedila akušerska analgezija ili kod epiduralnog torakalnog bloka može se dati 20 -30 ml, 1% rastvora (200 -300 mg) lidokaina.

Za epiduralnu lumbalnu anesteziju, doza je 25-30 ml (250-300 mg) 1% rastvora
Za blokadu interkostalnog nerva: 3 ml 1% rastvora (30 mg)

Za blokadu paravertebralnog nerva: 3 - 5 ml 1% rastvora (30-50 mg)

Za blokadu pudendalnog nerva (svaka strana): 10 ml 1% rastvora (100 mg)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU rastvor za injekciju [35 mg/3.5 mL] 10 ampula po 3,5 mL rastvora za injekcije u kutiji

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

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

C01BC Antiaritmici, grupa Ic**C01BC03 propafenon**

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

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

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

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

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

PROPAFENON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 40 film tableta (4 blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [35 mg/10 mL] 10 ampula sa po 10 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

PROPAFENON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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

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

RYTMONORM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

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

C01BD Antiaritmici, grupa III**C01BD01 amiodaron**

Doziranje: *teški poremećaji srčanog ritma* u situacijama kada bolesnik ne reaguje na drugu terapiju ili je ona kontraindikovana (*tahiaritmije povezane s Wolff-Parkinson-White sindromom, lepršanje i fibrilacija srčane pretkomore*), *tahiaritmije paroksizmalne prirode*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

(supraventrikularne, nodalne i ventrikularne tahikardije, ventrikularne fibrilacije): odrasli, oralno, inicijalna stabilizacija započinje s 200 mg, tri puta dnevno tokom prve nedjelje liječenja; nakon toga, dozu treba smanjiti na 200 mg, dva puta dnevno tokom naredne nedjelje; održavanje, dozu treba smanjiti na 200 mg dnevno, ili manje, a u rijetkim slučajevima mogu biti potrebne veće doze održavanja; potrebno je redovno procjenjivati dozu održavanja, naročito kada je ona veća od 200 mg dnevno; parenteralno, i.v. infuzija 5 mg/kg tokom 20-120 min. (primjenjuje se preko centralnog venskog katetera); maks. 1,2 g dnevno; za starije bolesnike važi pravilo primjene minimalne efikasne doze; terapiju treba započeti i njen tok pratiti samo u bolničkim uslovima ili pod kontrolom ljekara specijaliste.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMIODARON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (4 blistera sa 15 tableta) u kutiji

AMIODARON ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

AMIOKORDIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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 (3 blistera po 20 tableta) u kutiji

C01C *Stimulansi srčanog rada, isključujući srčane glikozide*

C01CA *Adrenergički i dopaminergički lijekovi*

C01CA07 *dobutamin*

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

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

C01D Vazodilatatori u terapiji bolesti srca**C01DA Organski nitrati****C01DA02 gliceril trinitrat**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A.**

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 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

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. BEOGRAD**

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

C01DA14 izosorbid mononitrat

Doziranje: profilaksa i liječenje angine pektoris, dodatak terapiji kongestivne srčane insuficijencije, pomoćna terapija nakon akutnog infarkta miokarda:

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 OPERATIONS GMBH

- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [40 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa produženim oslobađanjem (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [60 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa produženim oslobađanjem (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

C01E *Ostali lijekovi u terapiji bolesti srca*
C01EB *Ostali lijekovi u terapiji bolesti srca*

C01EB15 **trimetazidin**

Doziranje: *dodatna simptomatska terapija angine pektoris kod odraslih, kod kojih je bolest neadekvatno kontrolisana ili koji loše podnose antianginalnu terapiju prvog izbora: 1 tbl. ujutro i 1 tbl. uveče u toku obroka*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER

△ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [35 mg/1 tableta] 60 tableta 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)

TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A.

△ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [35 mg/1 tableta] 60 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (6 PVC/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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: *dodatna terapija kod liječenja stabilne angine pektoris kod pacijenata kod kojih nije postignuta kontrola ili nisu podnosili antianginalnu terapiju prvog izbora: odrasli preko 18 god, početna doza 375 mg dva puta dnevno, povećati nakon 2-4 nedjelje na 500 mg dva puta dnevno, a zatim podešavati prema odgovoru do maks. 750 mg dva puta dnevno (smanjiti dozu na 375-500 mg dva puta dnevno, ako se ne podnosi)*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG (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 OPERATIONS GMBH

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

△ Rp film tableta [0,4 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/PVDC/Al - blister sa 28 tableta), u kutiji

C02C *Antiadrenergici, perifernog djelovanja*
C02CA *Antagonisti alfa-adrenergičkih receptora*

C02CA01 *prazosin*

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 0,5 mg uveče prije spavanja (kako bi se izbjegao rizik posturalne hipotenzije), zatim 0,5-1 mg 2-3 puta na dan; ako je potrebno, poslije 3 do 5 dana doze se povećavaju postepeno do najviše 20 mg dnevno podijeljeno u nekoliko pojedinačnih doza; uobičajena doza održavanja: 6-15 mg na dan, podijeljeno u više pojedinačnih doza; stariji pacijenti, pacijenti sa renalnom i 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

DOXAT - BOSNALIJEK D.D.

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

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

C02CA06 urapidil

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EBRANTIL - TAKEDA GMBH

- Δ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [25 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- Δ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/10 mL] 5 ampula sa po 10 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

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

C03 **DIURETICI**
C03A **Slabi diuretici, tiazidi**
C03AA **Tiazidi, monokomponentni**

C03AA03 **hidrohlorotiazid**

Doziranje: *arterijska hipertenzija:* 25-50 mg na dan, jedanput na dan ili podijeljena u dvije pojedinačne doze, doza održavanja obično je 12,5-25 mg na dan; *kongestivna srčana slabost i edemi različite etiologije:* početna doza je 25-75 mg na dan aplicirana kao pojedinačna doza ili podijeljena u dvije pojedinačne doze; početna doza se može povećati, a doze veće od 100 mg ne dovode do značajnih poboljšanja efekta; nakon početnog poboljšanja, doza održavanja je 25 mg na dan, a nekad i svaki drugi dan; *nefrogeni dijabetes insipidus:* početna doza je 100 mg podijeljena u 2-4 pojedinačne doze, kasnije se doza može smanjiti; *idiopatska hiperkalciurija i profilaksa formiranja kalcijumovih kalkulusa:* 25-50 mg, dva puta na dan. **Doziranje kod djece:** *hipertenzija, kongestivna srčana slabost, edemi:* uobičajena dnevna doza 1-2 mg/kg kao pojedinačna doza ili podijeljena u dvije pojedinačne doze; dnevna doza ne smije biti veća od 100 mg kod djece uzrasta od 2-12 godina; *nefrogeni dijabetes insipidus:* iskustva sa doziranjem kod ove indikacije u dječjem uzrastu su vrlo mala, ljekar treba dozu da odredi na osnovu individualne reakcije; *hiperkalciurija:* uobičajene doze su 1-2 mg/kg na dan. **Doziranje kod starijih ljudi:** početne doze treba da budu male (12,5-25 mg) i titriranje doze treba sprovesti sporije nego kod mlađih pacijenata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O.

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

HIDROHLOROTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 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. BEOGRAD

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

C03B **Slabi diuretici, isključujući tiazide**
C03BA **Sulfonamidi, monokomponentni**

C03BA11 **indapamid**

Doziranje: *esencijalna hipertenzija:* 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 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

- Rp kapsula, tvrda [2.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

INDAPAMID ALVOGEN - ALVOGEN D.O.O. BARICE

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (6 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.5 mg/1 tableta] 90 tableta sa produženim oslobađanjem (9 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

- Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera po 15 tableta) u kutiji

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: *edem:* odrasli, oralno-početna doza 40 mg dnevno, ujutro, doza održavanja 20-40 mg dnevno; početno davanje i.m.inj. ili spora i.v.inj. ili i.v.inf., odrasli, početna doza 20-50 mg, povećavati ukoliko je neophodno za 20 mg svaka 2 sata; ako su potrebne veće doze od 50 mg preporučuje se da se daju u vidu i.v. inf; maks. 1,5 g dnevno; *rezistentni edem:* oralno, odrasli 80-120 mg dnevno; početno davanje i.m.inj. ili spora i.v.inj. ili i.v.inf., odrasli, početna doza 20-50 mg, povećavati ukoliko je neophodno za 20 mg svaka 2 sata; ako su potrebne veće doze od 50 mg preporučuje se da se daju u vidu i.v. inf; maks. 1,5

g dnevno; *rezistentna hipertenzija*: oralno, odrasli 40 mg dnevno, doza održavanja 20 mg dnevno ili 40 mg svaki drugi dan, maks. 80 mg dnevno; početno davanje i.m.inj. ili spora i.v.inj. ili i.v.inf.odrasli, početna doza 20-50 mg, povećavati ukoliko je neophodno za 20 mg svaka 2 sata; ako su potrebne veće doze od 50 mg preporučuje se da se daju u vidu i.v. inf; maks. 1,5 g dnevno; djeca 1-3 mg/kg, maks. 40 mg dnevno; parenteralno, djeca 0,5-1,5 mg/kg, maks. 20 mg dnevno;

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

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 12 tableta u 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 - blistera po 10 tableta) u kutiji

FURSEMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

FURSEMID FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

LODIX - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister)

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 - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

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

C03D Diuretici koji štede kalijum
C03DA Antagonisti aldosterona

C03DA01 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 oboljenja:* početna doza 100-200 mg dnevno, povećavati do 400 mg, ukoliko je neophodno; dozu održavanja podesiti prema odgovoru; *nefrotski sindrom:* 100-200 mg dnevno; *esencijalna hipertenzija:* 50-100 mg dnevno, a za teške i strogo ograničene slučajeve se može postepeno povećavati tokom intervala od dvije nedjelje do 200 mg; terapija se može nastaviti još dvije nedjelje ili duže, ukoliko je izostao adekvatan odgovor; *hipokaliemija:* pri promjeni diuretika i kada je oralni unos kalijuma kontraindikovan, 25-100 mg dnevno; *primarni hiperaldosteronizam:* kod pacijenata koji čekaju operaciju, 100-400 mg dnevno; dugotrajno održavanje ukoliko operacija nije moguća, upotrebljavaju se najmanje efektivne doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALDACTONE - RIEMSER PHARMA GMBH

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 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 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

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

SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

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

C03DA04 eplerenon

Doziranje: *odatak 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); odatak 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:**INSPRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

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

C03E Kombinacije diuretika koji štede kalijum sa ostalim diureticima**C03EA Slabi diuretici i diuretici koji štede kalijum****C03EA01 amilorid, hidrohlorotiazid**

Doziranje: *arterijska hipertenzija:* početna doza 1 tbl, po potrebi povećati na 1 tbl. dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija:* početna doza 1 tablete dnevno, po potrebi može se povećati na 2 tbl. dnevno; *ciroza jetre sa ascitesom:* početna doza je 1 tbl. dnevno, povećavati do postizanja potrebne diureze, maks. do 4 tbl. dnevno; kad se stanje stabilizuje, dozu treba smanjiti.

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

Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 40 tableta (4 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

C03EB Snažni diuretici i diuretici koji štede kalijum**C03EB01 furosemid, spironolakton**

Doziranje: *rezistentni edem povezan sa sekundarnim hiperaldosteronizmom, uključujući i hroničnu srčanu insuficijenciju i cirozu jetre; esencijalna hipertenzija kod pacijenata sa dokazanim hiperaldosteronizmom:* 1-4 kapsule dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FURAS - ALVOGEN D.O.O. BARICE**

Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula+ 50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC-Alu blistera po 10 kapsula) u kutiji

C04 PERIFERNI VAZODILATATORI

C04A Periferni vazodilatatori

C04AD Derivati purina

C04AD03 pentoksifilin

Doziranje: *periferna vaskularna oboljenja:* oralno, 400 mg 2-3 puta dnevno poslije jela; *parenteralno, intravenska i intraarterijska primjena:* 100 mg/dan u ležećem položaju, tokom 5 min; i.v. inf. početna doza 100 mg u 250 ml (500 ml) fiziološkog rastvora u toku 90-180 min. doza se može povećati za 50 mg dnevno do maks. 400 mg dnevno; kod vrlo teških stanja infuzija treba da traje 24 sata (treba početi sa dozom od 0,6 mg/kg - tjelesna masa/čas); *intraarterijska infuzija:* početna doza 100-400 mg u 20-50 ml fiziološkog rastvora tokom 10-30 min; maks. dnevna doza 1200 mg.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 20 tableta
sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta s produženim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 20 tableta
(2 PVC//AI - 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 behеvjoralnih 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 AI/PVC/TE/PVDC blistera po
10 tableta

C04AE02 nicergolin

Doziranje: *pomoć u liječenju cerebrovaskularne insuficijencije, poremećaja oćnog 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

C05**VAZOPROTEKTIVI****C05A****Antihemoroidalni lijekovi za liječenje hemoroida i analnih raskuplina za lokalnu primjenu****C05AA****Kortikosteroidi****C05AA01****hidrokortizon, lidokain**

Doziranje: *pruritus u analnom i perianalnom predjelu, hemoroidalni bol i inflamacije, fisure analnog predjela, fistule, proktitis:* rektalna primjena, u tankom sloju, nekoliko puta u toku dana, prema potrebi, a najduže u kontinuitetu 3 nedjelje; ako je potrebno liječenje duže od 3 nedjelje, potrebno je napraviti pauzu; dnevna doza ne treba prelaziti količinu od 6 g masti (oko 1/3 tube).

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

BRp rektalna mast [2.5 mg/1 g+ < 50 mg/1 g] alu-tuba sa 20 g rektalne masti, u kutiji

C05AA04**ihtamol, mentol, monohlorakvakrol, prednizolon**

Doziranje: *spoljašnji i unutrašnji hemoroidi praćeni jakim zapaljenjem, proktitis, analni osip, analne fisure i pruritis:* mast, prvog dana liječenja 3-4 puta dnevno, zatim 2 puta dnevno, do 2 sedmice (kod spoljašnjih promjena mast se nanosi na oboljelo područje, a kod unutrašnjih hemoroida i fisura aplikuje se pomoću priložene kanile); *upaljeni unutrašnji hemoroidi, analne fisure, proktitis:* supozitorije, 3 puta na dan, zatim 2 puta na dan, ujutro i uveče, u početnoj fazi liječenja upaljenih hemoroida; terapija ne treba da traje duže od 2 sedmice zato što ovi preparati sadrže glukokortikoide

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

BRp rektalna mast [2 mg/1 g+ 25 mg/1 g+ 0.1 mg/1 g+ 1.5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 20 g rektalne masti i polietilenskom cjevčicom, u kutiji

BRp supozitorija [4 mg/1 supozitorija+ 50 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija] 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 Al tubi sa aplikatorom

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

C05AX **lidokain, nifedipin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANTROLIN - BIONIKA PHARMACEUTICALS

Rp rektalna krema [1.5 g/100 g+ 0.3 g/100 g] 30 g rektalne kreme u aluminijskoj 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+ 1 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, posttraumatski hematomi, povrede kod sportista (otok, hematom, distorzija):* mast ili gel 2-3 puta dnevno nanijeti na oboljelo mjesto i blago utrljati, sprej raspršiti 3 puta dnevno (po 3-4 sprej doze) i blago utrljati, masiranje nogu vršiti odozdo nagore

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEPALPAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

**HEPATHROMBIN 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 u tubi, u kutiji

C05BA53 dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin

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

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

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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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. BEOGRAD

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

PROPRANOLOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 50 tableta u staklenoj bočici, u kutiji

PROPRANOLOL REMEDICA - REMEDICA LTD.

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

C07AA07 **sotalol**

Doziranje: teške simptomatske ventrikularne tahikardije, simptomatske supraventrikularne tahikardije, poremećaji srčanog ritma koji zahtijevaju liječenje kao što su profilaksa hronične fibrilacije atrijske nakon električne kardioverzije i profilaksa paroksizmalne fibrilacije atrijske: početna doza 80 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 2-3 dana do uobičajene doze 160-320 mg dnevno u 2 podijeljene doze; više doze od 480-640 mg dnevno primjenjuju se u tretmanu po život opasnih ventrikularnih aritmija pod supervizijom ljekara specijaliste

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAROB MITE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

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

C07AB Blokatori beta-adrenergičkih receptora, selektivni

C07AB02 metoprolol

Doziranje: oralno, *hipertenzija:* 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 LIJEKOVİ:

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.

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

Rp	film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta)
Rp	film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 blistera po 14 film tableta)

C07AB03 atenolol

Doziranje: hipertenzija: 25-50 mg dnevno (više doze su rijetko potrebne); *angina pectoris*: 100 mg dnevno u 1 ili 2 doze; *aritmije*: 50-100 mg jedanput dnevno ili podijeljeno u 2 doze; *infarkt miokarda-rana intervencija u akutnoj fazi*: konsultovati literaturu proizvođača

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

Rp	tableta [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 PVC/Al 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 blistera po 10 tableta) u kutiji

ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

PRINORM - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

C07AB07 bisoprolol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE

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

BISOBEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta u PVC/PVdC/AI - blisteru, u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta u PVC/PVdC/AI - blisteru, u kutiji

BISOCOR - VIENNAPHARM GMBH

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

BISOPROLOL 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//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

BLOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

BYOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 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

PROBILOL - BOSNALIJEK D.D.

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

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

SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Alu 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 - AMOMED PHARMA GMBH

ZU otopina za injekciju [100 mg/10 mL] 5 staklenih bočica po 10 ml otopine za injekciju, u kutiji

ESMOCARD LYO - AMOMED PHARMA GMBH

ZU 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 nebivolol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

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 Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

NEBIVOLOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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)

KARVEDIOL 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

KARVEDIOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

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

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 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), u kutiji

VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

C07B *Beta-adrenergički blokatori i tiazidi*
C07BB *Selektivni beta-adrenergički blokatori i tiazidi*

C07BB07 *bisoprolol, hidrohlorotiazid*

Doziranje: *esencijalna hipertenzija* (kada monoterapija s bisoprololom ili hidrohlorotiazidom 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 po14 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/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

C07F *Beta-adrenergički blokatori i drugi antihipertenzivi*
C07FB *Beta-adrenergički blokatori, selektivni, i drugi antihipertenzivi*

C07FB07 *amlodipin, bisoprolol*

Doziranje: *hipertenzija* kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima: 1 tableta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

C08 **BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA**
C08C **Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa**
pretežno vaskularnim djelovanjem
C08CA **Derivati dihidropiridina**

C08CA01 **amlodipin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMLODIL - BOSNALIJEK D.D.

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

AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 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 (2 blistera po 15 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

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. BEOGRAD

- 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 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

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 filmom obloženih tableta sa prilagođenim oslobađanjem (3 Al//PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

NIFELAT RETARD - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

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

C08CA06 nimodipin

Doziranje: profilaksa i liječenje ishemijskog neurološkog deficita nastalog nakon subarahnoidalne hemoragije izazvane rupturom aneurizme: na početku terapije, tokom prva 2 sata, i.v. inf. putem centralnog katetera 1 mg/h (do 500 mcg/sat ukoliko je tjelesna masa ispod 70 kg ili kod osoba koje imaju nestabilan krvni pritisak); povećati nakon 2 sata na 2 mg/sat ukoliko nema značajnijeg sniženja krvnog pritiska; nastaviti tokom najmanje 5 dana (maks. 14 dana); ukoliko se u toku terapije izvor hemoragije hirurški sanira, nastaviti tokom najmanje 5 dana poslije hirurške intervencije: maks. ukupno trajanje terapije je 21 dan

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIMODIPIN 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:

LACIPIP - WELLCOME LIMITED

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

MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

C08CA13 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 PVC/ Al - blister) u kutiji

LERCOR - TORRENT PHARMACEUTICALS LIMITED (TPL)

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

potrebne su niže doze, obično 3 puta po 40 mg/dan; *sekundarna prevencija reinfarkta miokarda kod pacijenata bez srčane insuficijencije*, a koji ne primaju diuretike (osim diuretika koji se daju u malim dozama, kada se koriste zbog drugih indikacija, a ne zbog srčane insuficijencije), te gdje beta-blokatori nisu pogodni: liječenje započeti najmanje jednu nedjelju nakon akutnog infarkta miokarda, 360 mg dnevno (240 mg ujutro i 120 mg uveče); parenteralno, početna doza 5 mg se primjenjuje sporo i.v; ako se ne postigne terapijsko dejstvo, dodatnih 5 mg se može ubrizgati nakon 5-10 min; ukoliko je potrebno, poslije početnog i.v. davanja može se primijeniti u obliku i.v. inf. 5-10 mg/h u rastvoru natrijum hlorida 0,9%, ili nekom drugom odgovarajućem rastvoru (pH < 6.5) do ukupne doze od 100 mg dnevno. djeca: oralno, lijek se može primjenjivati kod djece preko 2 god. uz izuzetan oprez; uobičajene doze su 40-120 mg 2 ili 3 puta dnevno, u zavisnosti od uzrasta i terapijskog odgovora; parenteralno: novorođenčad, 0,75-1 mg (0,3-0,4 ml); dojenčad, 0,75-2 mg (0,3-0,8 ml), djeca 1-5 god: 2-3 mg (0,8-1,2 ml); djeca 6-14 god: 2,5-5 mg (1-2 ml).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ISOCOR - SOPHARMA AD

- Δ ZU rastvor za injekciju/infuziju [2.5 mg/1 mL] 10 ampula po 2 ml
rastvora za injekciju/infuziju (1 PVC blister sa 10 ampula), u kutiji

ISOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih
tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih
tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 50 filmom obloženih
tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

VERAPAMIL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 Al/PVC
blistera po 15 tableta), u kutiji
Rp obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 Al/PVC
blistera po 15 tableta), u kutiji

VERAPAMIL ALKALOID RETARD - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [240 mg/1 tableta] 20 tableta
sa produženim oslobađanjem (2 Al/PVC blistera po 10 tableta) u
kutiji

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

- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po
10 tableta), u kutiji
Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al - blistera po
10 tableta), u kutiji

VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- Rp obložena tableta [80 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 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-

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 blistera po 10 tableta) u kutiji

KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp tableta [50 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera po 10 tableta), u kutiji

C09AA02 enalapril

Doziranje: *hipertenzija*: početna doza je 5 mg jednom dnevno oralno; ukoliko se uzima sa diuretikom, ili kod renalnog oštećenja, mogu biti potrebne niže početne doze; doza održavanja 20 mg dnevno u jednoj ili podijeljeno u dvije doze; maks. 40 mg dnevno; *simptomatska srčana insuficijencija* (dodatak), *prevencija simptomske srčane insuficijencije kod pacijenata sa asimptomatskom disfunkcijom lijeve komore*: početna doza je 2,5 mg jednom dnevno oralno, pod strogim medicinskim nadzorom, koja se postepeno povećava do ciljane doze održavanja tokom 2-4 nedjelje do 10-20 mg dva puta dnevno u jednoj ili podijeljeno u 2 doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANGIOTEC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

ENALAPRIL LEK 20 MG - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

ENALAPRIL REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al 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

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

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

RENAPRIL - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

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

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

LIZINOPRIL 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 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 (1 PVC/Al blister), u kutiji

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

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

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

C09AA04 perindopril

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D.

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

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

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

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta; blisteri u u kesici pa u kutiji)

C09AA05 ramipril

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 1,25-2,5 mg jednom dnevno, po potrebi može se povećavati u intervalima 2-4 nedjelje do maksimalnih 10 mg jednom dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija* (dodatak): početna doza 1,25 mg jednom dnevno, pod strogim medicinskim nadzorom, po potrebi se može povećavati u intervalima od 1-2 nedjelje do maks. 10 mg dnevno ukoliko je podnošljivost dobra (dnevne doze od 2,5 mg ili više mogu da se primjenjuju u jednoj ili 2 podijeljene doze); *profilaksa poslije akutnog infarkta miokarda:* (započeti najmanje 48 h poslije infarkta), početna doza 2,5 mg 2 puta dnevno, povećati nakon 3 dana na 5 mg 2 puta dnevno (napomena: ukoliko podnošljivost početne doze od 2,5 mg nije dobra, daje se 1,25 mg 2 puta dnevno prije povećanja na 2,5 mg 2 puta dnevno, zatim 5 mg 2 puta dnevno; ne davati lijek ukoliko doza ne može biti povećana na 2,5 mg 2 puta dnevno); *profilaksa kardiovaskularnih događaja:* početna doza 2,5 mg jednom dnevno, povećati nakon 1-2 nedjelje na 5 mg jednom dnevno, zatim povećati nakon sljedećih 2-3 nedjelje na 10 mg jednom dnevno; *nefropatija:* početna doza 1,25 mg jednom dnevno, povećati nakon 2 nedjelje na 2,5 mg jednom dnevno, zatim povećati nakon sljedećih 2 nedjelje na 5 mg jednom dnevno ako se podnosi

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

Rp tableta [1,25 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera sa 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

PIRAMIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/AL/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/AL/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blisterA po10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

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

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 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/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta), u kutiji

RAMIPRIL FARMAL - FARMAL D.D.

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta) u kutiji

Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta) u kutiji

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

RAMIPRIL GENERA - GENERA D.D.

Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 CFB-DES/AI blistera po 14 tableta)

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 CFB-DES /AI blistera po 14 tableta)

Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 CFB-DES/AI blistera po 14 tableta)

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 CFB-DES/AI 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 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

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

REVL - 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 AI/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

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

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

TRITACE - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/AI folija, blister po 14 tableta)

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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. BEOGRAD

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

C09AA09 **fosinopril**

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza je 10 mg/dan, povećati ukoliko je neophodno nakon 4 nedjelje; doza održavanja 10-40 mg/dan (doze preko 40 mg nisu pokazale

povećanje efikasnosti); *kongestivna srčana insuficijencija* (dodatak terapiji): početna doza 10 mg/dan pod strogim medicinskim nadzorom; povećavati postepeno do 40 mg jednom dnevno ukoliko se ta doza podnosi

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

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

MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O.

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

C09AA10 trandolapril

Doziranje: *hipertenzija*: početna doza je 0,5 mg jedanput dnevno; dozu povećavati u intervalima od 2 do 4 nedjelje, uobičajena doza održavanja je 1 do 2 mg jedanput dnevno; maks. 4 mg dnevno; *profilaksa poslije infarkta miokarda* (kod pacijenata sa disfunkcijom lijeve komore): liječenje se može započeti već trećeg dana; početna doza je 0,5 mg jednom dnevno; postepeno povećavati do najviše 4 mg jednom dnevno

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

- Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

GOPTEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

C09AA15 zofenopril

Doziranje: *blaga do umjerena esencijalna hipertenzija:* početi sa 15 mg jednom dnevno, povećavati po potrebi u intervalima od 4 nedjelje do postizanja optimalne kontrole krvnog pritiska; uobičajena doza 30 mg jednom dnevno, maks. doza 60 mg jednom dnevno ili podijeljeno u 2 doze; *akutni infarkt miokarda:* terapiju započeti u prvih 24 sata od pojave simptoma i to: 1. i 2. dan 7,5 mg na 12 sati, 3. i 4. dan 15 mg na 12 sati, od 5. dana 30 mg na 12 sati, kontinuirano 6 nedjelja, a nakon toga vršiti ponovnu procjenu za nastavak terapije; može se primjenjivati prije, u toku ili nakon obroka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG (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 - 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
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 ml/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

EPRIL DUO - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 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/AI /PVC/AI 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 AI/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 AI/PVC/PVDC blister), u kutiji

IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

LAAVEN-HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

LIZINOPRIL H FARMAL - FARMAL D.D.

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

LIZINOPRIL H GENERA - GENERA D.D.

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

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] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

VITOPRIL H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

C09BA04 indapamid, perindopril

Doziranje: *esencijalna arterijska hipertenzija* (kada je potrebna kombinovana terapija): 1 tableta 8 mg/2,5 mg na dan, ujutro, prije jela; stariji pacijenti: početna doza perindopril/indapamid 2 mg/0,625 mg na dan; pacijenti sa insuficijencijom bubrega (kreatinin klirens 30-60 ml/min): maksimalna dnevna doza perindopril/indapamid 2 mg/0,625 mg; kontraindikovana je primjena kod teške renalne insuficijencije i kod bolesnika sa teškim oštećenjem bubrega (klirens kreatinina ispod 30 ml/min); konsultovati literaturu proizvoda za više detalja kod doziranja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CAPERIL COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

- Rp tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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:

AMPRIIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

AMPRIIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/OPA//PVC//Al blistera x 10), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/OPA//PVC//Al blistera x 10), u kutiji

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

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

RAMIPRIL H FARMAL - FARMAL D.D.

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//A blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//A blistera po 7 tableta) u kutiji

RAMIPRIL H GENERA - GENERA D.D.

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/ACLAR//Al blistera u Al foliji sa silikagelom sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/ACLAR//Al blistera u Al foliji sa silikagelom sa 10 tableta), u kutiji

RAMIZID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

C09BA08 cilazapril, hidrohlorotiazid

Doziranje: *esencijalna arterijska hipertenzija (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): najčešće 1 tableta na dan u isto vrijeme*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PRILAZID PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

C09BA09 fosinopril, hidrohlorotiazid

Doziranje: *liječenje esencijalne hipertenzije kod odraslih pacijenata kod kojih primjena monoterapije fosinoprilom ne reguliše krvni pritisak na adekvatan način: odrasli 1 tableta dnevno*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MONOPRIL PLUS - PHARMASWISS D.O.O.

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

C09BB ACE-inhibitori i blokatori kalcijumskih kanala

C09BB02 enalapril, lerkanidipin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELERNAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

Rp film tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji

LERCOREN - ALVOGEN D.O.O. BARICE

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

C09BB04 amlodipin, perindopril

Doziranje: *hipertenzije i/ili stabilna koronarna bolest (kod bolesnika u kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tableta dnevno, preporučljivo ujutro prije jela*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 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) ukutiji
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 PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji
Rp	film tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji

C09BB07 amlodipin, ramipril

Doziranje: hipertenzija kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima: 1 kapsula dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**AMLOPIN COMBO - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

Rp	kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula) u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula) u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula) u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula) u kutiji
Rp	kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula) u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

C09BB10 trandolapril, verapamil

Doziranje: *esencijalna hipertenzija (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tableta jedanput na dan*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TARKA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [2 mg/1 tableta+ 180 mg/1 tableta] 28 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

C09BX ACE-inhibitori, ostale kombinacije

C09BX01 amlodipin, indapamid, perindopril

Doziranje: *esencijalne hipertenzije kod pacijenata kod kojih je postignuta kontrola istovremenom primjenom 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

C09BX02 bisoprolol, perindopril

Doziranje: *hipertenzije i/ili stabilna koronarna arterijska bolest srca (kod pacijenata koji su preboljeli infarkt miokarda i/ili kod revaskularizacije) i/ili stabilnog hroničnog zatajavanja*

srca sa smanjenom sistolnom funkcijom lijeve komore kod odraslih pacijenata koji su već dobro kontrolisani istovremenom primjenom bisoprolola i perindopрила u istim dozama: 1 tableta jednom dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**COSYREL - LES LABORATOIRES SERVIER**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 30 tableta), u kutiji

C09C **Antagonisti receptora angiotenzina II, 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-AI blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PBdC-AI blistera po 14 tableta) u kutiji

GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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

LOSARTIC - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp 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)

TENLOP - BOSNALIJEK D.D.

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

C09CA03 valsartan

Doziranje: *hipertenzija:* uobičajeno 80 mg jednom dnevno (kod smanjenja intravaskularnog volumena početna doza 40 mg jednom dnevno); ukoliko je neophodno povećavati u intervalima od 4 nedjelje do maks. 320 mg dnevno; *hronična insuficijencija srca* kada ACE-inhibitori ne mogu biti upotrijebljeni ili zajedno sa ACE-inhibitorima (pod nadzorom specijaliste) kada beta-blokatori ne mogu biti upotrijebljeni: početna doza 40 mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do maks. 160 mg 2 puta dnevno; *infarkt miokarda:* početne doza 20 mg 2 puta dnevno, tokom idućih nekoliko nedjelja, dozu treba povećati na 160 mg dva puta dnevno ukoliko se podnosi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATENZIO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta)
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta)

OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

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

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 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC- Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4PVC/PE/PVDC-Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC- Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji

VALSACOR, FILMOM OBLOZENA TABLETA, 80 MG/1 TABLET - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

VIVENDAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

WALZERA - ALKALOID AD SKOPJE

Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta) u kutiji

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

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

YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA 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 blisteo 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-AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji

C09CA06 kandesartan

Doziranje: *hipertenzija:* početna doza 8 mg (kod smanjenog intravaskularnog volumena 4 mg) jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno u intervalima od 4 nedjelje do maks. 32 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 8 mg jednom dnevno; *srčana insuficijencija* sa poremećenom sistolnom funkcijom lijeve komore kao dodatna terapija ACE inhibitorima (pod nadzorom specijaliste) ili kad ACE inhibitori nisu podnošljivi: početna doza 4 mg jednom dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do „ciljne“ doze od 32 mg jednom dnevno ili do maks. doze koju pacijent podnosi

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

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta [32 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

C09CA07 telmisartan

Doziranje: *hipertenzija:* 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 ciljanom 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 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

OLIMESTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 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. BEOGRAD

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LORISTA H 100 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 filmom obložene tablete (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera sa po 10 tableta), u kutiji

LOSARTIC PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

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 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta)
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//AI blistera) sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//AI) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji.

VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 (2 x 14) filmom obloženih tableta (PVC/PE/PVDC//AL - blister), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 15 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 14 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 (2 x 14) filmom obloženih tableta (PVC/PE/PVDC//AL - blister), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 15 tableta), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 (2 x 14) filmom obloženih tableta (PVC/PE/PVDC//AL - blister), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

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 (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta) u kutiji

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

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

VALDIPIN - BOSNALIJEK D.D.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Al/Al blistera po 7 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

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

C09DB06 amlodipin, losartan

Doziranje: *esencijalna hipertenzija* (kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tbl. dnevno

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

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

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

C09DX Angiotenzin II antagonisti, druge kombinacije

C09DX04 sakubitril, valsartan

Doziranje: *simptomatska hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejekcionom frakcijom* (kod pacijenata koji trenutno ne uzimaju ACE inhibitor ili antagonistu angiotenzin II receptora, ili koji uzimaju niske doze tih lijekova: odrasli preko 18 god. 26/24 mg dva puta dnevno; dozu treba udvostučiti u 3-4 sedmice na maks. 103/97 mg dva puta dnevno; *simptomatska hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejekcionom frakcijom* (kod pacijenata koji trenutno uzimaju ACE inhibitor ili antagonistu angiotenzin II receptora): odrasli preko 18 god. 51/49 mg dva puta dnevno; ukoliko se dobro podnosi dozu treba povećati u intervalima od 2-4 sedmice na 103/97 mg dva puta dnevno; razmotriti mogućnost davanja početne doze 26/24 mg dva puta dnevno ukoliko je sistolni krvni pritisak manji od 100 mmHg (napomena: doza je izražena kao valsartan/sakubitril)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

C10 SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)

C10A Sredstva koja smanjuju lipide u serumu (hipolipemici), monokomponentni

C10AA Inhibitori HMG CoA reduktaze

C10AA01 simvastatin

Doziranje: *primarna hiperholesterolemija, kombinovana hiperlipidemija:* 10-20 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče; *homozigotna porodična hiperholesterolemija:* 40 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno uveče; *prevencija kardiovaskularnih događaja:* početna doza 20-40 mg jednom dnevno, uveče; podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ASTAX - FARMAL D.D.

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

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

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

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/AI - blistera po 7 tableta), u kutiji

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:

ATEROZ - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 AI/AI blistera po 15 tableta) u kutiji

ATOLIP - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obložene tablete (3 OPA/AI/PVC//AI - 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 REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

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

ATORVOX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE

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

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

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

LIPIDRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta)
- 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

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

ROSSTAT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

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

ROSUVAS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

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

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 blistera po 14 film tableta), u kutiji

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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 (6 blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 84 filmom obložene tablete (12 blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

ROTIN - BOSNALIJEK D.D.

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

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

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 djeci i drugim odgovarajućim mjerama u mješovitom hiperlipidemijama ako su statini kontraindikovani ili se ne podnose, ili kod teških hipertrigliceridemija; dodatak statinima u mješovitom hiperlipidemijama ukoliko su trigliceridi i HDL-holesterol neadekvatno kontrolisani kod pacijenata sa visokim kardiovaskularnim rizikom: preporučena doza je 1 kapsula (tableta); kapsulu (tabletu) treba progutati cijelu, tokom jela*

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

Rp filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

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

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

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [250 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 blistera po 15 kapsula) u kutiji

ZYGLIP - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [145 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

C10AX Ostala sredstva koja smanjuju lipide u serumu

C10AX06 omega-3-kiselina

Doziranje: *dotatna 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: *dotatak 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 alirokumab

Doziranje: *primarna hiperholesterolemija ili mješovita dislipidemija* kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili drugim odgovarajućim mjerama (u kombinaciji sa statinima, ili sa statinima i drugim terapijama koje snižavaju lipide ili samostalno ukoliko su statini kontraindikovani ili se ne podnose): 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 OPERATIONS GMBH**

- Rp filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al blistera po 10 tableta) u kutiji

C10BX Inhibitori HMG CoA reduktaze, ostale kombinacije**C10BX03 amlodipin, atorvastatin**

Doziranje: *sprečavanje kardiovaskularnih događaja kod pacijenata koji boluju od hipertenzije te imaju tri prateća faktora kardiovaskularnog rizika, normalan do blago povišen nivo holesterola, bez klinički izražene koronarne bolesti srca, te kod kojih se smatra prihvatljiva kombinovana primjena amlodipina i niske doze atorvastatina: uobičajena početna doza je 5 mg/10 mg jednom na dan; u slučaju potrebe doza se može povećati na 10 mg/10 mg; tablete se uzimaju u bilo koje doba dana sa hranom ili bez nje.*

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

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

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 rosuvastatina i amlodipina u dozama koje su jednake kao u kombinaciji; za liječenje hipertenzije kod odraslih bolesnika za koje je ocijenjeno da imaju veliki rizik prvog kardiovaskularnog događaja; kao dodatak mjerama za uklanjanje drugih faktora rizika ili kod bolesnika koji imaju jedno od 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
- 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

C10BX11 amlodipin, atorvastatin, perindopril

Doziranje: esencijalna hipertenzija i/ili stabilna koronarna arterijska bolest, s pridruženom primarnom hiperholesterolemijom ili miješanom hiperlipidemijom kao zamjenska terapija kod odraslih čija je bolest već dobro kontrolisana istovremenom primjenom atorvastatina, perindoprila i amlodipina u istim dozama kao u fiksnoj kombinaciji : 1 tableta jedanput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LIPERTANCE - LES LABORATOIRES SERVIER**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji

D KOŽA I POTKOŽNO TKIVO
D01 ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU
D01A Antimikotici za lokalnu primjenu
D01AA Antibiotici

D01AA01 nistatin

Doziranje: *kutane i mukokutane mikotične infekcije izazvane Candida albicans i drugim sojevima Candide, profilaksa kandidijaze u novorođenčadi i pri dugotrajnom liječenju antibioticima širokog spektra i imunosupresivima:* 2-3 puta na dan premazati oboljelo mjesto u tankom sloju, liječenje obično traje 2 sedmice a po potrebi i duže

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NISTATIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp mast [100000 i.j./1 g] 20 g masti

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

BRp mast [100000 i.j./1 g] Al - tuba sa 20 g masti, u kutiji

D01AC Derivati imidazola i triazola

D01AC01 klotrimazol

Doziranje: *lokalna terapija kandidijaze, dermatomikoze:* krem ili rastvor nanose se u tankom sloju i utrljavaju na oboljela mjesta 2 do 3 puta na dan; prašak se na oboljela mjesta nanosi 2 do 3 puta na dan; nakon nestanka kliničkih znakova treba nastaviti primjenu lijeka još najmanje 2 nedjelje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CANESTEN - BAYER 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] Al-tuba sa 20 g krema, u kutiji

PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp krema [10 mg/1 g] 20 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

D01AC02 mikonazol

Doziranje: *mikoze:* krem se primjenjuje utrljavanjem na oboljelo mjesto 2 puta na dan, ujutro i uveče; nanositi sve do potpunog izlječenja i poslije nestanka simptoma treba nastaviti liječenje još 10 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp krema [20 mg/1 g] Al - tuba sa 30 g krema, u kutiji

DAKTARIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp krema [20 mg/1 g] Al tuba sa 30 g kreme, u kutiji

ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

BRp krema [20 mg/1 g] 30 g krema

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

D01AC08 ketokonazol

Doziranje: liječenje i prevencija *seboroičnog dermatitis*, *peruti* i *Pityriasis versicolor*: krem se namaže na oboljelo mjesto i dva santimetra uokolo, jednom ili dva puta dnevno; liječenje traje u prosjeku 2-4 nedjelje, šampon se nanosi na zahvaćenu regiju i nakon 3-5 minuta ispere se vodom; kod *Pityriasis versicolor* primjenjuje se jednom dnevno maksimum 5 dana, a u liječenju *seboroičnog dermatitisa* i *peruti*, dva puta nedjeljno tokom 2-4 nedjelje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp šampon [20 mg/1 g] 1 plastična boca sa 100 ml šampona, u kutiji

REKONAZOL - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

BRp šampon [20 mg/1 g] 1 HDPE plastična boca sa 120 ml šampona, u kutiji

Rp krema [20 mg/1 g] 1 Al-tuba sa 30 g kreme, u kutiji

D01AC10 bifonazol

Doziranje: liječenje *kožnih mikoza* izazvanih *dermatofitima*, *kvasnim gljivicama*, *plijesnima* i *drugim gljivicama* 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 AKTIENGESELLSCHAFT

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 AKTIENGESELLSCHAFT

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; *Pityriasis 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:

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 amorolfin

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 ljekoviti lak za nokte [50 mg/1 mL] 2,5 ml ljekovitog laka za nokte i 10 plastičnih špatula u zajedničkom spremniku, u kutiji

D01AE22 naftifin

Doziranje: *gljivične infekcija stopala, mikoza kože ili kožnih nabora (tinea corporis, tinea inguinalis), interdigitalna forma mikoze (tinea manum, tinea pedum), mikoza noktiju (onikomikoze), kandidijaze kože, pitirijaza versikolor, upalne dermatomikoze (sa ili bez svraba):* 1 put dnevno na opranu i pažljivo osušenu oštećenu kožu i okolno područje; za gljivično oboljenje noktiju, preporučuje se primjena 2 puta dnevno; terapiju nastaviti u istom doznom režimu najmanje 2 sedmice nakon kliničkog poboljšanja; rastvor za kožu je posebno pogodan za liječenje mikoze na kosmatom dijelu glave

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXODERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- BRp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme (1 aluminijska tuba sa 15 g kreme), u kutiji
BRp rastvor za kožu [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml rastvora za kožu, u kutiji

FUNGISOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- BRp otopina za kožu [10 mg/1 mL] 10 ml otopine za kožu u staklenoj bočici, u kutiji

D01B Antimikotici za sistemsku primjenu

D01BA Antimikotici za sistemsku primjenu

D01BA02 terbinafin

Doziranje: *gljivične infekcije kože i noktiju prouzrokovane gljivicom Trichophyton (npr. T. rubrum, T. mentagrophytes, T. verrucosum, T. violaceum), Microsporium canis i Epidermophyton floccosum:* odrasli, 250 mg jednom dnevno; trajanje liječenja je različito u zavisnosti od indikacije i ozbiljnosti infekcije: *Tinea pedis:* 2-6 nedjelja; *Tinea corporis:* 4 nedjelje; *Tinea cruris:* 2-4 nedjelje; *onihomikoze:* 6-12 nedjelja i duže; ne preporučuje se za upotrebu kod djece.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp tableta [250 mg/1 tableta] 14 tableta (1 blister)

MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp tableta [250 mg/1 tableta] PVC-PE-PVDC-AI blister sa 14 tableta i kutija sa 1 blisterom 14 tableta (1 PVC-PE-PVDC-AI 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 transplantacije, radiološke kutane promjene i lezije: mast ili gel nanijeti u tankom sloju 2 puta dnevno (mast je pogodna u tretmanu suhih lezije, a gel u tretmanu lezija koje vlaže).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOLCOSERYL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Rp gel [4.15 mg/1 g] Al - tuba sa 20 g gela u kutiji
Rp mast [2.07 mg/1 g] Al - tuba sa 20 g masti, u kutiji

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

D04AA **Antihistaminici za lokalnu primjenu**

D04AA09 **loropiramin**

Doziranje: ubodi insekata, koprivnjača: nanijeti u tankom sloju na oboljeli dio kože i blago utrljati 2-3 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNOPEN 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; epidermokutane 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 prašaka za kožu (1PE 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 aluminijumskoj 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 prema ATC-klasifikaciji

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp mast [1 mg/1 g] Al tuba sa 15 g masti, u kutiji

GENTAMICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast [1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.

Rp mast [1 mg/1 g] 15 g masti u Al - tubi sa membranom i zatvaračem, u kutiji

D06AX08 tirotricin

Doziranje: liječenje manjih, površinskih, umjereno vlažnih rana: prašak za kožu, lagano se posipa 1-2 puta dnevno; gel, nanosi se 2-3 puta dnevno, primjenjuje se u tankom sloju na oštećene dijelove kože i, ako je potrebno, pokriti zavojem

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TYROSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp gel [1 mg/1 g] 5 g gela u aluminijskoj tubi sa plastičnim zatvaračem, u kutiji

BRp prašak za kožu [1 mg/1 g] 5 g praška za kožu u plastičnoj bočici sa umetkom za posipanje i plastičnim zatvaračem, u kutiji

D06AX09 mupirocin

Doziranje: primarne bakterijske infekcije kože (impetigo, folikulitis, furunkuloza); sekundarne bakterijske infekcije (inficirane dermatoze, inficirani ekcem, neurodermitis); različita kožna oštećenja (abrazije, 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

MUPOBEL - 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.**

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

DERMAZIN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp krema [10 mg/1 g] 1 aluminijumska 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 - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC**

Rp krem [50 mg/1 g] Al-tuba sa 5 g krema, u kutiji

HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp krem [50 mg/1 g] 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/leziju (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 leziju 3 puta sedmično tokom 4 sedmice; procijeniti odgovor nakon tretmana tokom 4 sedmice-interval bez lijeka; ponoviti 4-sedmičnu terapiju ukoliko lezije još uvijek postoje; maks. dvije 4-sedmične terapije. Napomena: trebalo bi da se nanese i da se omogući da ostane na tretiranoj oblasti tokom 6-10 sati kod bradavica ili tokom 8 sati kod karcinoma bazalnih ćelija i aktiničnih keratoza, zatim oprati blagim sapunom i vodom (neobrezani muškarci koji liječe bradavice prepucijuma trebaju površinu oprati dnevno). Kremu treba sprati prije seksualnog kontakta.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALDARA - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Rp krema [5 g/100 g] 12 kesica(poliesterske/aluminijumske folije) po 250 mg kreme, u kutiji

D06BX Ostali hemioterapeutici za lokalnu primjenu

D06BX01 metronidazol

Doziranje: *acne rosacea; rozaceiformni steroidni dermatitis:* prije nanošenja kreme, kožu treba oprati, krema se u tankom sloju nanosi na zahvaćena područja kože 2 puta na dan, ujutro i uveče i blago utrlja; liječenje se provodi do 9 sedmica; kliničko poboljšanje može se očekivati unutar 3 sedmice tretmana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp krema [10 mg/1 g] 1 alu- tuba sa 25 g kreme, u kutiji

D07 KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI

D07A Kortikosteroidi, monokomponentni

D07AA Kortikosteroidi, slabog djelovanja (grupa I)

D07AA02 hidrokortizon

Doziranje: *akutni i hronični ekcem; alergijski dermatitis; ubodi insekata; inflamatorna oboljenja sluzokože:* pažljivo očistiti oboljelo mjesto na koži, a zatim nanijeti tanak sloj masti, 2 do 4 puta dnevno; oboljelo mjesto se može prekriti sterilnom gazom; ne primjenjivati duže od 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast [25 mg/1 g] 5 g masti (alu-tuba sa 5 g masti) u kutiji

D07AB Kortikosteroidi, srednje jakog djelovanja (grupa II)

D07AB10 alklometazon

Doziranje: *akutne i hronične dermatoze (atopijski dermatitis, kontaktni dermatitis, seboroični dermatitis, psorijaza):* 2-3 puta na dan mazati oboljelo mjesto i blago utrljati; prekinuti liječenje nakon što je postignuta remisija bolesti; površina kože na koju se nanosi alklometazon ne smije se prekrivati zbog mogućnosti pojačane apsorpcije ispod okluzije, osim u liječenju teških i rezistentnih 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 kreme (1 alu-tuba) u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g] 20 g masti (1 alu-tuba) u kutiji

D07AC Kortikosteroidi, jakog djelovanja (grupa III)

D07AC01 betametazon

Doziranje: *lokalno liječenje dermatoza osjetljivih na primjenu kortikosteroida:* krem ili mast se nanosi na oboljelu kožu u što tanjem sloju 1 do 2 puta dnevno, lagano utrljavajući, ne duže od 3 nedjelje; krema se primjenjuje u liječenju akutnih vlažnih lezija kože, a mast

je pogodna za liječenje hroničnih dermatoza; otopinu nanijeti na kožu 2 puta dnevno, te nježno i potpuno umasirati; ne smije se koristiti pod okluzivnim zavojem.

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

- Rp krema [0.5 mg/1 g] tuba sa 15 g kreme, u kutiji
 Rp krema [0.5 mg/1 g] tuba sa 30 g kreme, u kutiji
 Rp mast [0.5 mg/1 g] tuba sa 15 g masti, u kutiji
 Rp mast [0.5 mg/1 g] tuba sa 30 g masti, u kutiji
 Rp otopina za kožu [0.5 mg/1 g] 50 ml otopine za kožu

BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- Rp krema [0.5 mg/1 g] 25 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji
 Rp mast [0.5 mg/1 g] 25 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji

BETHANAT - BOSNALIJEK D.D.

- Rp mast [0.5 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 15 g masti, u kutiji

KUTERID - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp mast [0.5 mg/1 g] Al - tuba sa 20 g masti, u kutiji

D07AC04 fluocinolon acetonid

Doziranje: *inflatorna, pruritička i alergijska oboljenja kože:* 1-2 puta mazati oboljelo mjesto i blago utrljati, terapija obično traje 1 do 4 nedjelje; lijek se ne smije primjenjivati duže od 7 dana bez nadzora ljekara, a 5 dana ukoliko se koristi na licu ili u prevojima kod djece; lijek se primjenjuje kod odraslih i djece starije od godinu dana.

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

- Rp gel [0,25 mg/1 g] 30 g gela u alu-tubi, u kutiji
 Rp krema [0,25 mg/1 g] 15 g kreme u alu-tubi, u kutiji
 Rp mast [0,25 mg/1 g] 15 g masti u alu-tubi

D07AC13 mometazon

Doziranje: *inflatorne i pruritičke dermatoze (psorijaza, atopijski dermatitis); dermatoze sa izraženim svrabom:* krema ili mast, jednom dnevno u tankom sloju namazati oboljelo mjesto; rastvor za kožu, jednom dnevno nekoliko kapi utrljati na oboljeli dio kosmatog dijela glave.

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

- Rp krema [1 mg/1 g] 1 Al/tuba sa 30 g kreme, u kutiji
 Rp mast [1 mg/1 g] 1 Al/tuba sa 30 g masti, u kutiji

MOMETAZON LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp krema [1 mg/1 g] 30 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

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 AKTIENGESELLSCHAFT

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. BEOGRAD

Rp mast [10 mg/1 g+ 30 mg/1 g] alu-tuba sa 20 g masti
Rp mast [10 mg/1 g+ 30 mg/1 g] alu-tuba sa 5 g masti

OXYCORT - 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, suspezije u aluminijskom spremniku pod pritiskom s raspršivačem i PP zatvaračem, u kutiji

D07CC Kortikosteroidi jakog djelovanja, kombinacije sa antibioticima

D07CC01 betametazon, gentamicin

Doziranje: inficirane alergijske i nealergijske bolesti kože: 1-2 puta na dan mazati oboljelo mjesto u tankom sloju, laganim utrljavanjem; krema je namijenjena za primjenu na masnoj koži i za liječenje vlažnog ekcema, a mast se koristi kod suhe kože.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELOGENT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp krema [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D.

Rp krem [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g kreme

DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp krema [0,5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g kreme, u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

DIPROGENTA 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] Al - tuba sa 15 g masti, u kutiji

D07CC02 fluocinolon acetonid, neomicin

Doziranje: *inflamatorne promjene na koži:* 2-3 puta dnevno nanijeti na oboljelo mjesto i blago utrljati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SINODERM N - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

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

D07XC01 betametazon, gentamicin, klotrimazol

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRIDERM - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp krem [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g+ 10 mg/1 g] Al tuba sa 15 g kreme, u kutiji

D07XC01 betametazon, salicilna kiselina

Doziranje: *subakutne i hronične steroid zavisne dermatoze sa hiperkeratozom:* 1-2 puta na dan nanijeti mast ili rastvor na oboljelo mjesto i blago utrljati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BELOSALIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 30 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

Rp rastvor za kožu [0.5 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 1 polietilenska bočica sa 100 ml rastvora za kožu (sa pumpicom s nastavkom za raspršivanje), u kutiji

Rp rastvor za kožu [0.5 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 50 ml rastvora za kožu u polietilenskoj bočici s polietilenskim zatvaračem i umetkom s rupom za doziranje, u kutiji

BETHASAL - BOSNALIJEK D.D.

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g masti, u kutiji

KUTERID S - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 30 mg/1 g] Al-tuba sa 30 g masti, u kutiji

D08 ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI

D08A Antiseptici i dezinficijensi

D08AC Bigvanidi i amidini

D08AC02 hlorheksidin

Doziranje: *dezinfekcija podnih površina:* za čišćenje i dezinfekciju jako zaprljanih podnih površina koristi se nerazrijeđena 5 % otopina; za svakodnevno čišćenje i dezinfekciju preporučuje se 0,5 % otopina; *dezinfekcija predmeta i radnih površina;* *dezinfekcija ruku:* 0,5 % otopina

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D.

BRp otopina [5 g/100 mL] 1000 ml otopine (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 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 ambulantomama), 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 kapičom.

POVIDON JOD HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp	pjena za kožu [7.5 g/100 mL] 5000 mL pjene za kožu u HDPE - boci sa PP - zatvaračem
BRp	rastvor za kožu [10 g/100 mL] HDPE - boca sa 100 mL rastvora za kožu
BRp	rastvor za kožu [10 g/100 mL] HDPE - boca sa 500 mL rastvora za kožu

D08AJ Kvarterna amonijum jedinjenja**D08AJ57 fenoksietanol, oktenidin**

Doziranje: *antiseptički tretman sluznice i okolne kože prije dijagnostičkih i hirurških zahvata u anogenitalnom području, prije kateterizacije mokraćnog mjehura i u usnoj šupljini; održavajuća terapija interdigitalnih gljivičnih infekcija; adjuvantni antiseptički tretman rana:* nanositi jedanput dnevno na sluzokožu i okolnu kožu tupferom namočenim u preparat, dok se potpuno ne nakvasi tretirano područje ili raspršivanjem; nakon primjene treba osigurati najmanje jednu do dvije minute kontaktnog vremena; za tretman upalnih procesa u usnoj šupljini oko 20 ml otopine se intenzivno grglja tokom 20 sekundi; za održavajuću terapiju u slučajevima interdigitalnih gljivičnih infekcija proizvod treba raspršiti na zahvaćena područja ujutro i uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH**

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

D10 PREPARATI PROTIV AKNI**D10A Lijekovi protiv akni za lokalnu primjenu****D10AD Retinoidi protiv akni za lokalnu primjenu****D10AD03 adapalen**

Doziranje: *blago do umjereno izražene akne (acne vulgaris), gdje prevladavaju komedoni, papule i pustule:* lokalno, na područja zahvaćena aknama jedanput na dan, naveče prije spavanja, na čistu i suhu kožu (pogodan za primjenu na područje lica-izbjegavajući područja oko očiju i usta, prsnog koša i leđa).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

Rp	gel [1 mg/1 g] 1 (LDPE/Al/HDPE) tuba sa 30 g gela, u kutiji
----	---

Rp krema [1 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g krema, u kutiji

D10AF Antiinfektivni protiv akni za lokalnu primjenu

D10AF01 klindamicin

Doziranje: *acne vulgaris*: 2 puta na dan nanosi se tanki sloj otopine na kožu; smanjenje upalnih lezija postaje vidljivo za 6 nedjelje, a maksimalno smanjenje postiže se nakon 12 nedjelja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp otopina za kožu [10 mg/1 mL] 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 AKTIENGESELLSCHAFT

Rp krema [200 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g krema, u kutiji

D10B Preparati protiv akni za sistemsku upotrebu

D10BA Retinoidi za liječenje protiv akni

D10BA01 izotretinoin

Doziranje: *teški oblici akni (otporne na odgovarajuću primjenu standardnih načina liječenja pomoću sistemskih antibakterijskih lijekova i lokalne terapije)*: odrasli i djeca iznad 12 god: 0,5 mg/kg dnevno (u 1 ili 2 odvojene doze), moguće je povećanje doze i do 1 mg/kg, ako je neophodno; da bi se postigla remisija obično je dovoljno trajanje liječenja od 16 do 24 sedmice (obzirom da je poboljšanje stanja akni moguće primjetiti i do 8 sedmica nakon završetka liječenja, nastavak liječenja ne treba razmatrati prije nego što prođe bar to razdoblje); uočeno je da se ne može očekivati dodatni efekat lijeka iznad kumulativne doze, koja je maks. 150 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROACCUTANE - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

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

D11 OSTALI DERMATOLOŠKI PREPARATI
D11A Ostali dermatološki preparati
D11AH Lijekovi za liječenje dermatitisa, isključujući kortikosteroide

D11AH02 pimekrolimus

Doziranje: kratkotrajni tretman umjerenog do jakog atopijskog dermatitisa (ekcema) kada se terapija topikalnim kortikosteroidima ili ne preporučuje ili nije moguća: zahvaćenu kožu mazati u tankom sloju dva puta dnevno, do povlačenja simptoma (terapiju prekinuti ako ne dođe do poboljšanja nakon 6 sedmica, ili u slučaju pogoršanja bolesti); ne preporučuje se djeci ispod 2 godine starosti

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELIDEL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Rp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

D11AX Ostali dermatološki preparati

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 **Antiinfektivni i antiseptički, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima**
G01AA **Antibiotici**

G01AA01 **nistatin**

Doziranje: vulvovaginalna kandidijaza: po 1 vaginaleta (prethodno ovlažena vodom) uveče tokom 14 uzastopnih dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp vaginalna tableta [100000 i.j./1 tableta] bočica sa 15 vaginalnih tableta, u kutiji

G01AA51 **nifuratel, nistatin**

Doziranje: vulvovaginitis izazvan *Candidom*, *Trihomonas-om*, osjetljivim bakterijama: kapsule: 1 vaginalna kapsula, uveče; krema: 2,5 g vaginalne kreme jednom ili dva puta dnevno ujutro i/ili uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A.

Rp vaginalna kapsula, meka [500 mg/1 kapsula+ 200000 i.j./1 kapsula] 12 vaginalnih kapsula u blisteru, u kutiji

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

G01AA51 **nistatin, oksitetraciklin**

Doziranje: lokalno liječenje vulvovaginitisa i cervicitisa uzrokovanih *Candidom albicans* i ostalim gljivicama i bakterijama osjetljivima na nistatin i oksitetraciklin: 1 vaginaleta duboko u rodnicu, tokom 6 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp vaginalna tableta [100000 i.j./1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 6 vaginalnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 3 vaginalne tablete) u kutiji

G01AA51 **neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat**

Doziranje: prevencija i liječenje vaginalnih infekcija: 1 kapsula dnevno duboko u vaginu, u toku 12 dana (ne prekidati za vrijeme menstruacije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

Rp vaginalna kapsula, mehka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 6 vaginalnih kapsula (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

Rp vaginalna kapsula, meka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 12 vaginalnih kapsula (2 x 6)

Rp vaginalna kapsula, meka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 12 vaginalnih kapsula, mekih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 6 kapsula), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp vaginalna kapsula, meka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 6 vaginalnih kapsula (1 PVC/AI blister)

G01AF Derivati imidazola

G01AF01 metronidazol

Doziranje: bakterijski vaginitis uzrokovan *Gardnerellom vaginalis*, trihomonijaze uzrokovane *Trichomonasom vaginalis*: svaku večer, duboko u rodnicu, jedna vaginaleta prethodno namočena nekoliko sekundi u vodi; terapija se primjenjuje tokom 10 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEDAZOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Δ Rp vaginalna tableta [500 mg/1 tableta] 10 vaginalnih tableta (1 blister)

ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp vagitorija [500 mg/1 vagitorija] 10 vagitorija (2 stripa po 5 vagitoroja), u kutiji

G01AF02 klotrimazol

Doziranje: infekcije genitalnog područja (vaginitis) izazvane gljivicama (*Candida*) i superinfekcije izazvane bakterijama osjetljivim na klotrimazol: vaginalete-3 večeri za redom jednu vaginaletu (200 mg) umetnuti u vaginu ili jednokratno, jednu vaginaletu (500 mg) umetnuti u vaginu; krema, vaginalna primjena- 3 večeri za redom istisnuti punjenje 1 aplikatora; infekcije stidnih usana i područja oko njih, upala glavića i kože penisa (*kandidni vulvitis*, *kandidni balanitis*): krema se nanese u tankom sloju na oboljele dijelove (od vanjskih genitalnih organa do anusa kod žena, glavić i kožicu kod muškarca) 2 do 3 puta na dan i nježno utrlja; uobičajeno vrijeme liječenja 1-2 nedjelje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

CANESTEN 1 COMBI - BAYER 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 AG

BRp vaginalna krema [20 mg/1 g] 1 AI tuba sa 20 g vaginalne kreme i 3 aplikatora (PE), u kutiji
BRp vaginalna tableta [200 mg/1 tableta] 3 vaginalne tablete (1 PA/PVC/AI - blister), u kutiji

KANSEN - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

BRp vaginalna krema [20 mg/1 g] AI-tuba sa 20 g krema i tri aplikatora, u kutiji
BRp vaginalna tableta [200 mg/1 tableta] 3 vaginalne tablete (1AI/AI - blister sa tri vaginalne tablete) u kutiji

PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

G01AF04 mikonazol**Doziranje:** vaginalna kandidijaza, vulvovaginitis: 1 vaginaleta svako veče u toku 7 dana, i za vrijeme menstruacije, ukoliko je tada prisutna infekcija.**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp vagitorij [200 mg/1 tableta] 1 strip sa 7 vagitorija, u kutiji

ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp vagitorija [200 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija

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 antiseptički, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima**G01AX11 povidon jod****Doziranje:** nespecifični vaginitis, vaginitis prouzrokovan kandidom, vaginitis prouzrokovan trihomonasom, mješovite infekcije: 1 vagitoriju staviti duboko u vaginu uveče prije spavanja, tokom 14 dana; liječenje se ne prekida za vrijeme menstruacije.**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp vagitorija [200 mg/1 globula] 2 blistera, blister sa 7 vagitorija, u kutiji

POVIDON JOD HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

BRp vagitorija [200 mg/1 tableta] 14 vagitorija (2 PVC/PE - blistera po 7 vagitorija), u kutiji

G02 **OSTALI GINEKOLOŠKI LIJEKOVI**
G02A **Uterotonici (lijekovi za kontrakciju uterusa)**
G02AB **Ergot alkaloidi (alkaloidi ražene glavnice)**

G02AB01 **metilergometrin**

Doziranje: *hemoragija zbog atonije uterusa poslije porođaja i pobačaja:* u puerperijumu, kod subinvolucije uterusa i kasnih krvavljenja poslije porođaja, 10-15 kapi tri puta dnevno; maks. dužina trajanja liječenja je nedjelju dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

G02AB03 **ergometrin**

Doziranje: *prevencija i liječenje krvarenja iz uterusa nakon poroda, 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 sa LDPE - zatvaračem) u kutiji

G02AD **Prostaglandini**

G02AD02 **dinoproston**

Doziranje: *indukcija poroda:* 1 vaginalna tableta (3 mg) visoko u posteriorni forniks (vagine), druga tableta može biti aplikovana poslije 6-8 sati, ukoliko ne nastupi porođaj; maks. ili ukupna doza za 24 sata je 6 mg; *sazrijevanje cerviksa (omekšavanje i dilatacija) u terminu ili blizu termina kada postoje medicinske ili akušerske indikacije:* početna doza 0,5 mg gela, ukoliko ne postoji adekvatna cervikalna/uterine reakcija, doza od 0,5 mg se može ponavljati u intervalima od 6 sati; najveća preporučena kumulativna doza iznosi 1,5 mg u toku 24 časa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PREPIDIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

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 AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp intrauterini umetak [52 mg/1 aplikator] 1 intrauterini umetak, u kutiji

G02C *Ostali ginekološki lijekovi***G02CX** *Ostali ginekološki lijekovi***G02CX01 atosiban****Doziranje:** smanjenje kontrakcija uterusa radi odlaganja prijevremenog porođaja: inicijalna bolus doza 6,75 mg tokom 1 min, zatim i.v. inf. 18 mg/sat tokom 3 sata, zatim 6 mg/sat tokom 45 sati; maks. trajanje terapije 48 sati**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TRACTOCILE - FERRING PHARMACEUTICALS 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. BEOGRAD

Rp film tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 21 film tableta (1 Al/PVC blister), u kutiji

MICROGYNON 30 - BAYER AG

Rp obložena tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 blister)

TRIQUILAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp obložena tableta [30 µg/1 tableta+ 40 µg/1 tableta+ 30 µg/1 tableta+ 50 µg/1 tableta+ 125 µg/1 tableta+ 75 µg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 PVC/Al blister sa 6 crvenosmeđih, 5 bijelih i 10 tamnožutih tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 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

ROSANELLE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [0,03 mg/1 tableta+ 3mg/1 tableta]
21filmom obložena tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji
Rp filmom obložena tableta [0,02 mg/1 tableta+ 3mg/1 tableta] 21
filmom obložena tableta (1PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

YASMIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Rp film tableta [3 mg/1 tableta+ 0.03 mg/1 tableta] 21 film tableta (1
blister) u kutiji

YAZ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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:

SEEGEE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta] 21
filmom obložena tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

G03AB Progesteroni i estrogeni, sekvencijalni preparati**G03AB dienogest, estradiol**

Doziranje: *oralna kontracepcija:* 1 tabletu dnevno tokom 28 dana počev od prvog dana ciklusa sa aktivnom tabletom (krvarenje se pojavljuje tokom uzimanja inaktivnih tableta), tablete se uzimaju neprekidno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp film tableta [2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 blister sa 28 film tableta), u kutiji

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 (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 1 tabletom) u kutiji

G03AD02 ulipristal

Doziranje: *hitna kontracepcija nakon nezaštićenog seksualnog odnosa:* 1 tableta što je moguće prije ali ne kasnije od 120 sati (5 dana) nakon nezaštićenog seksualnog odnosa.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA**

BRp tableta [30 mg/1 tableta] 1 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister sa 1 tabletom), u kutiji

G03B Androgeni**G03BA Derivati 3-androsten-4-on-a****G03BA03 testosteron**

Doziranje: *hipogonadizam kod muškaraca:* odrasli i stariji muškarci, i.m. 250 mg/1 ml, (radi stimulacije nerazvijenih androgeno-zavisnih organa ili za inicijalno liječenje simptoma deficijencije) svake 2-3 nedjelje, a u terapiji održavanja svakih 3-6 nedjelja, u zavisnosti od individualnih potreba; nije indikovano za primjenu kod djece i adolescenata (muškaraca) mlađih od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU rastvor za injekciju [250 mg/1 mL] 5 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03D Progesteroni**G03DA Derivati pregnena****G03DA03 hidroksiprogesteron**

Doziranje: *dismenoreja, neregularni menstrualni ciklusi, predmenstrualni sindrom, mastodinija, sterilitet usljed lutealne insuficijencije, vještački ciklus u asociaciji sa*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 hiperotiliteta uterusu)*: 500-1000 mg nedjeljno ili svaki drugi dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROGESTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [250 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

G03DA04 progesteron

Doziranje: Kapsula - *poremećaji uzrokovani progesteronskom insuficijencijom*: oralno: uobičajna terapijska doza iznosi 200 do 300 mg progesterona na dan, podijeljena u 1-2 doze, 200 mg naveče prije spavanja, i 100 mg ujutro, po potrebi; vaginalna primjena: 100 mg kapsulu, meku, se uvodi što dublje u rođnicu, 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; *prijeteci pobačaja ili sprečavanja LPD – povezanih opetovanih pobačaja zbog luteinske insuficijencije*: vaginalno, preporučena dnevna doza je 200 do 400 mg progesterona, podijeljena u dvije pojedinačne doze, sve do 12. sedmice trudnoće.

Gel - *liječenje neplodnosti zbog neadekvatne lutealne faze kod odraslih osoba kao dio ART (potpomognuta reproduktivna tehnologija) procedure*: od dana embrionalnog transfera 1,125 g gela (90 mg progesterona) aplikovati u vaginu 1 put dnevno i nakon potvrde trudnoće nastaviti tretman 30 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CRINONE - MERCK EXPORT GMBH

Rp vaginalni gel [90 mg/1.125 g] 15 aplikatora sa 1,125 g vaginalnog gela, u kutiji

UTROGESTAN - BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED

Rp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula) u kutiji

G03DB *Derivati pregnadiena*

G03DB01 dihogesteron

Doziranje: *dismenoreja*: 10 mg dva puta na dan od 5. do 25. dana ciklusa; *endometriozu*: 10 mg 2-3 puta na dan od 5. do 25. dana ciklusa ili kontinuirano; *disfunkcionalna krvarenja (za zaustavljanje krvarenja)*: 10 mg dva puta dnevno tokom 5 do 7 dana; *disfunkcionalna krvarenja (za sprečavanje krvarenja)*: 10 mg dva puta dnevno od 11. do 25. dana ciklusa; *amenoreja*: estrogen jednom dnevno od 1. do 25. dana ciklusa, zajedno sa 10 mg dihogesterona 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; *neploidnost uzrokovana insuficijencijom žutog tijela*: 10 mg dnevno od 14. dana do 25. dana ciklusa; liječenje mora trajati najmanje tokom šest uzastopnih ciklusa; preporučuje se nastavak liječenja i tokom prvih nekoliko mjeseci trudnoće, na način koji je naveden kod habitualnog pobačaja; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 18 god.

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

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera po15 tableta) u kutiji

G03DC Derivati estrena**G03DC02 noretisteron**

Doziranje: *disfunkcionalno krvarenje*: 1 tbl. tri puta dnevno tokom 10 dana; krvarenje obično nestaje unutar 1 do 3 dana; krvarenje usljed prekida je kao uobičajena menstruacija, a javlja se u roku 2-4 dana nakon prekida liječenja; *profilaksa rekurencije disfunkcionalnog krvarenja*: ako nema znakova vraćanja normalne funkcije jajnika (u drugoj polovini ciklusa nema povišenja jutarnje temperature, koja treba da se mjeri svakodnevno) treba da se očekuje rekurencija; ciklično krvarenje treba da se uspostavi sa 1 tbl. 2 puta dnevno od 16.-tog do 25.-tog dana ciklusa (prvi dan ciklusa = prvi dan zadnjeg krvarenja); *premenstrualni sindrom, ciklična mastopatija*: 1 tbl. 1-3 puta dnevno od 19.-26. dana ciklusa; liječenje treba da se ponovi tokom više ciklusa; kada se liječenje prekine, pacijentkinja može da bude bez simptoma tokom više mjeseci; *odlaganje menstruacije*: u slučajevima veoma učestalog menstrualnog krvarenja i pod posebnim okolnostima (operacije, putovanja): 3 puta dnevno 1 tbl. počevši 3 dana prije očekivane menstruacije; normalna menstruacija treba da se javi 2-3 dana pošto se prestane sa uzimanjem tbl; *endometriozia*: 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 AG**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI - 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 AKTIENGESELLSCHAFT**

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; *prijeteci abortus:* aktivna intervencija sa 5000 i.j. dva puta dnevno dok se opasnost od abortusa ne isključi; nastavi terapiju sa primjenom 1000 i.j. svakog trećeg dana; *anovulatorna neplodnost, sterilnost kao posljedica zatajenja ovogeneze:* nakon stimulacije sa humanim menopauzalnim gonadotropinom (HMG), daju se 1 -2 bočice Choriomon-a 5000 i.j. 24 sata nakon posljednje HMG primjene da bi se podstakla ovulacija.

kod muškaraca: *kriptorhidizam:* 250 – 1000 i.j. dva ili tri puta sedmično u periodu od 40 dana; ponoviti terapiju nakon 30 dana pauze; *hipogonadizam:* 125 – 250 – 500 i.j. tri puta sedmično; *azoospermija, oligoastenospemija:* 500 i.j. svaki drugi dan u periodu od tri do četiri mjeseca; *astenospemija:* 1000 – 2000 i.j. svaki četvrti dan u periodu od tri mjeseca.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [5000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa 1ml rastvarača (0,9% rastvor natrijum-hlorida), u kutiji

G03GA02 humani menopauzalni gonadotropin

Doziranje: *liječenje ženske sterilnosti, u slučaju anovulacije uključujući policistični ovarijalni sindrom kod žena koje nisu reagovala na klomifen; stimulacija multifolikularnog razvoja kod pacijenata koji su podvrgnuti medicinski asistiranom vještačkim oplodnjama; stimulacija spermatogeneze kod muškaraca koji imaju urođeni ili stečeni hipogonadotropni hipogonadizam:* s.c. ili i.m individualno u zavisnosti od kliničkog odgovora

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MENOPUR - FERRING PHARMACEUTICALS SA

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom i 10 staklenih ampula sa 1 ml rastvarača (0,9 % rastvor natrijum-hlorida), u kutiji

MERIONAL - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 viala] 1 bočica praška i 1 ampula rastvarača (0,9 % rastvor NaCl)
ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 viala] 1 bočica praška i 1 ampula rastvarača (0,9 % rastvor NaCl)

G03GA04 urofolitropin

Doziranje: *anovulacija (uključujući policističnu bolest jajnika, PCOD) kod žena kod kojih nije postignut rezultat sa terapijom klomifenom):* ne postoji fiksna šema doziranja, uobičajena početna doza 75 i.j. – 150 i.j.; *kontrolisana hiperstimulacija jajnika da bi se izazvala stimulacija multifolikularnog razvoja kod pacijenata koji su podvrgnuti asistiranom vještačkim oplodnjama (ART) kao što su in-vitro oplodnja (IVF), intrafalopijalni transfer gameta (GIFT) i intrafalopijalni transfer zigota (ZIFT):* uobičajena početna doza 150 i.j. – 225 i.j s.c. ili i.m. pod kontrolom ljekara specijaliste za probleme neplodnosti

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 viala] 1 bočica praška (150 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 viala] 1 bočica praška (75 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji

G03GA05 folitropin alfa

Doziranje: žene sa anovulacijom (uključujući policistični ovarijalni sindrom PCOS): kod pacijentkinja koje imaju menstruaciju sa terapijom se počinje u toku prvih sedam dana menstrualnog ciklusa, uobičajena početna doza 75-150 i.j., povećava se za 37,5 ili 75 i.j. u 7-dnevnim ili poželjno 14-dnevnim intervalima po potrebi, maks. 225 mg dnevno; kada se dobije optimalan odgovor, 24-48 sati nakon posljednje inj. Gonala-f daje se 250 mcg. rekombinantnog humanog horiagonadotropina 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 horiagonadotropina alfa (r-hCG) ili 5000 do 10 000 i.j. hCG; žene sa anovulacijom usljed teške LH i FSH deficijencije: budući da su pacijentkinje amenoreične terapija počinje bilo kada, Gonal -f se daje u seriji dnevnih inj. zajedno sa lutropinom alfa; muškarcima sa hipogonadotropnim hipogonadizmom: 150 i.j. 3 puta sedmično, istovremeno sa hCG, min. 4 mjeseca a po potrebi i duže

REGISTROVANI LIJEKOVI:**GONAL-F - MERCK EXPORT GMBH**

- Rp rastvor za injekciju u napunjenom peni [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 peni [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 horiagonadotropin 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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.

Δ 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 vlašišta često praćena sa teškim oblicima akni i/ili seboreje): kod spolno zrelih žena (reproduktivni period)* liječenje od prvog do desetog dana ciklusa uzimaju se dvije tablete lijeka (= 100 mg) dnevno u isto vrijeme, uz pogodni estrogen ili pogodnu kombinaciju progestogen-estrogen sa najmanjim mogućim sadržajem etinilestradiola, kao što je 30 ili 35 µg, koji se mora uzimati svaki dan od 1. do 21. dana menstrualnog ciklusa, kako bi se stabilizirao ciklus pacijentice i osigurala potrebna kontracepcijska zaštita. Nakon kliničkog poboljšanja, dnevna doza lijeka se može smanjiti tokom prvih 10 dana kombinovanog liječenja na 1 tabletu (= 50 mg) ili pola tablete (= 25 mg); *žene nakon histerektomije ili u postmenopauzi:* u zavisnosti od težine poremećaja, doza je pola tablete do jedne tablete (= 25 do 50 mg) dnevno, prema rasporedu uzimanja tableta od 21 dana i prekidu u uzimanju tableta od 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANDROCUR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Δ 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 hirsutizma; 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 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-Al 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/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

G04BD Lijekovi za učestalo mokrenje i inkontinenciju**G04BD07 tolterodin**

Doziranje: simptomatsko liječenje urgentne inkontinencije i/ili povećane učestalosti i potrebe za mokrenjem: odrasli i stariji bolesnici, 1 put dnevno 4 mg, neovisno o obroku

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

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

G04BD08 solifenacin

Doziranje: *simptomatsko liječenje inkontinencije i/ili povećane učestalosti nagona za mokrenjem kod pacijenata sa sindromom prekomjerno aktivne mokraćne bešike:* odrasli preko 18 god. 5 mg dnevno, po potrebi dozu povećati na 10 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BANJA LUKA

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA-AL/PVC-AL blistera) u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/ACLAR/AL blistera) u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA-AL/PVC-AL blistera) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/ACLAR/AL blistera) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera) u kutiji

SOLIFENACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

SOLIPHAR - PHARMAS D.O.O.

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

VESICARE - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

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

VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

G04BD09 trospijum

Doziranje: oralno, *funkcionalni i postoperativni spazam glatke muskulature gastrointestinalnog trakta, žučne kese, bilijarnog trakta i urogenitalnog sistema; urgentne inkontinencije i/ili učestalo mokrenje ili žurnost kakva se može javiti kod pacijenata sa povećanom aktivnošću mokraćnog mjehura (npr. idiopatska ili neurološka povećana detrusorska aktivnost):* 1-2 tbl. 3 puta dnevno, ili 4 tbl. 2 puta dnevno; maks. 45 mg dnevno; parenteralno, *olakšavanje endoskopskih pregleda i funkcionalnih ispitivanja gastrointestinalnog trakta; liječenje funkcionalnih i postoperativnih spazama glatke*

muskulature gastrointestinalnog trakta, žučne kese, bilijarnog trakta i urogenitalnog sistema: i.v. inj. 1 ampula 2-3 puta dnevno.

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

ZU rastvor za injekciju [0.2 mg/5 mL] 50 ampula sa po 5 mL rastvora za injekciju u plastičnom spremniku, u kutiji

SPASMEX FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

G04BE Lijekovi za liječenje erektilne disfunkcije**G04BE03****sildenafil**

Doziranje: *erektilna disfunkcija:* odrasli preko 18 god. u početku 50 mg 1 sat prije seksualnog odnosa, naknadne doze prilagoditi odgovoru na 25-100 mg kao pojedinačne doze, maks. 1 doza u 24 sata (maks. pojedinačna doza 100 mg); početak dejstva može biti odložen ukoliko se lijek uzme sa hranom; Revatio: *pulmonalna arterijska hipertenzija:* 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//Al blister sa 4 tablete) u kutiji

Rp tableta za žvakanje [50 mg/1 tableta] 4 tablete za žvakanje (1 PVC/PCTFE//Al blister sa 4 tablete) u kutiji

REVIATIO - PFIZER LUXEMBOURG SARL

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

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

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

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

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

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

TORNETIS - 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

VIAGRA - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/AI - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/AI - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/AI - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/AI - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/AI - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/AI - blister), u kutiji

VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/AI blister) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/AI blister) u kutiji

VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/ AI - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (PVC/ AI - 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 tadafafil

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 AG**

Rp	film tableta [10 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 blister), kutija sa jednim blisterom
Rp	film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 blister), kutija sa 1 blisterom

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 blister), kutija sa 1 blisterom

G04BE10 avanafil

Doziranje: *erektilna disfunkcija:* odrasli preko 18 god. početna doza 100 mg otprilike 30 min. prije polne aktivnosti, doza se može povećavati na najvišu dozu od 200 mg ili smanjiti na dozu od 50 mg; maks. 1 doza u toku 24 sata (maks. pojedinačna doza 200 mg)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPEDRA - BERLIN-CHEMIE AG (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 rastaviča

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

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 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 modifikovanim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula]
30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem (3 blistera po 10
kapsula) u kutiji

BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta sa
produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10
tableta), u kutiji

FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)

Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30
kapsula sa modifikovanim oslobađanjem (3 blistera po 10 kapsula),
u kutiji

MIKTAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta s
produženim oslobađanjem (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

OMNIC 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30
kapsula sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Al blistera po
10 kapsula), u kutiji

OMNIC OCAS 0,4 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta sa
produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u
kutiji

TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

Rp kapsula s modifikiranim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30
kapsula s modifikiranim oslobađanjem, tvrdih, (3 PVC/PE/PVDC// Al
- blistera po 10 kapsula) u kutiji

Rp kapsula s modifikiranim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 50
kapsula s modifikiranim oslobađanjem, tvrdih, (5 PVC/PE/PVDC//
Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE

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

TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30
kapsula sa produženim oslobađanjem (2 AL/PVC/PVDC blistera po
15 kapsula) u kutiji

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 (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

G04CA52 dutasterid, tamsulosin

Doziranje: *benigna hiperplazija prostate, redukcija rizika od nastanka akutne urinarne retencije (AUR) i operacije kod pacijenata sa umjerenim do teškim simptomima BPH*: 1 kapsula uz glavni obrok svaki dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUODART - WELLCOME LIMITED

- Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

G04CB Inhibitori testosteron-5-alfa reduktaze

G04CB01 finasterid

Doziranje: *benigna hiperplazija prostate, prevencija uroloških događaja (smanjenje rizika od akutne urinarne retencije, smanjenje potrebe provođenja hirurških zahvata uključujući transuretralnu resekciju prostate i prostatektomiju)*: 5 mg dnevno, uz ili nezavisno od obroka; tabletu progutati cijelu; ispitati terapiju nakon 3-6 mjeseci, a zatim svakih 6-12 mjeseci (može biti potrebno nekoliko mjeseci terapije do postizanja poboljšanja).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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

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

FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

PROSCAR - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta u PVC/PE/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 PVC/PVDC//Al blister) u kutiji

BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/PVDC//Al blistera po 15 kapsula), u kutiji

BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 60 kapsula, mekih (4 PVC/PVDC//Al blistera po 15 kapsula), u kutiji

Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline

H	HORMONSKI PREPARATI ZA SISTEMSKU PRIMJENU, ISKLJUČUJUĆI POLNE HORMONE I INSULINE
H01	HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI
H01A	Hormoni prednjeg režnja hipfize i analozi
H01AC	Somatropin i agonisti somatropina

H01AC01 somatropin

Doziranje: *izostanak rasta usljed nedostatka hormona rasta:* 0,025-0,035 mg/kg dnevno (odnosno 0,7-1,0 mg/m² dnevno); *izostanak rasta kod djevojčica usljed disgeneze gonada (Turnerov sindrom):* 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m² dnevno); *retardacija rasta kod djece u pretpubertetu usljed hronične bubrežne bolesti:* 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m² dnevno); *poremećaj rasta kod niske djece koja su rođena premala za gestacijsku dob:* 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m² dnevno); *Prader-Willi sindrom za poboljšanje rasta i oblikovanja tijela kod djece:* 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m² dnevno), maks. 2,7 mg dnevno, ne smije se primjeniti 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

ZU/Rp	prašak i otapalo za otopinu za injekciju [12 mg/1 mL] 5 dvodjelnih staklenih uložaka sa praškom i po 1,15 ml otapala za otopinu za injekciju, u kutiji
ZU/Rp	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu [5.3 mg/1 mL] dvodjelni stakleni uložak sa liofilizatom i sa otapalom u plastičnom spremniku

NORDITROPIN NORDILET - NOVO NORDISK A/S

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenom penu [10 mg/1.5 mL] 1 napunjen pen
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenom penu [5 mg/1.5 mL] 1 napunjen pen

OMNITROPE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU/Rp	rastvor za injekciju u patroni [10 mg/1.5 mL] 1 patrona sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju u patroni [15 mg/1.5 mL] 1 patrona sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
ZU/Rp	rastvor za injekciju u patroni [5 mg/1.5 mL] 1 patrona sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

H01AX Ostali hormoni prednjeg režnja hipfize 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), u kutiji
- 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), u kutiji
- SZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [20 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom i 1 bočica sa otapalom (voda za injekciju), u kutiji
- SZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [20 mg/1 viala] 30 bočica sa praškom i 30 bočica sa otapalom (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 telipresin

Doziranje: *krvareći varikoziteti jednjaka*: i.v. svaka 4 sata, liječenje treba nastaviti do trenutka kada je krvarenje zaustavljeno duže od 24 sata, ali najviše 48 sati; doza se može smanjiti na 1 mg svakih 4 sata kod bolesnika čija težina ne prelazi 50 kg ili u slučaju pojave neželjenih dejstava; *hepatorenalni sindrom tip 1*: 3 do 4 mg svaka 24 sata sa 3 do 4 primjene, prestati sa primjenom ukoliko ne dođe do smanjenja serumskog kreatinina nakon 3 dana liječenja; u ostalim slučajevima liječenje nastaviti dok se ne postigne količina serumskog kreatinina niža od 130 µmol/litar ili smanjenje serumskog kreatinina od najmanje 30% u odnosu na količinu izmjerenu u trenutku dijagnosticiranja hepatorenalnog sindroma, standardno prosječno vrijeme liječenja je 10 dana

Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline

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 eejkcije 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 poslednje doze subkutanog oktreotida (za operaciju hipofize dati poslednju 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 sajtovi 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, praćenoj punkcijom oocita i pomoćnim reproduktivnim tehnikama (dodatak u liječenju ženske neplodnosti (pokrenut uz specijalistički nadzor)): s.c.inj. u donji dio trbušnog zida, žene 250 mikrograma ujutro, počevši od petog ili šestog dana stimulacije sa gonadotropinima (ili svaku večer, počevši od petog dana stimulacije jajnika); nastaviti tokom cjelokupnog tretmana sa gonadotropinima uključujući i dan indukcije ovulacije (ili večer prije indukcije ovulacije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CETROTIDE - MERCK EXPORT GMBH

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [0,25 mg/1 mL] 1bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača, 2 injekcione igle i 2 alkoholna tupfera u blisteru, u kutiji

Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline

H02 **KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

H02A **Kortikosteroidi za sistemsku primjenu,**
monokomponentni

H02AB **Glukokortikoidi**

H02AB01 **betametazon**

Doziranje: *intraartikularno i periartikularno* (1 amp=1 ml): doziranje prilagoditi stepenu upale i veličini zgloba: vrlo veliki zglob (kuk): 1-2 ml; veliki zglob (koljeno, rame) 1-2 ml; srednje veliki zglob (lakat): 0,5-1 ml; mali zglobovi: 0,25-0,5 ml; tokom godine ne bi trebalo injicirati intraartikularno više od 2 injekcije; *intralesijski (intradermelno)*: pojedinačna doza: 0,2 ml/cm², ukupna sedmična doza za sveukupna bolesna mjesta ne smije biti veća od 1 ml; *lokalna infiltracija: burzitis*: 0,25-1 ml (u akutnom stanju do 2 ml); *tendosinovitis i tendinitis*: 0,5 ml; *sinovijska cista*: 0,25-0,5 ml; *fibrozitis*: 0,5-1 ml; ako je potrebno, doza se ponovi nakon 4 sedmice; *sistemski*: isključivo jednokratna i.m. injekcija u glutealni mišić: 1-2 ml.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

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

H02AB02 **deksametazon**

Doziranje: *respiratorna oboljenja, endokrinološka, alergijska oboljenja, oftalmološka oboljenja, dermatološka oboljenja, edematozna stanja (idiopatski nefrotski sindrom, Lupus nefritis), gastrointestinalna (Crohn-ova bolest, ulcerozni kolitis), reumatološka oboljenja i kolagenoze, hematološka oboljenja, cerebralni edem udružen sa primarnim ili metastatskim tumorima mozga, mučnina i povraćanje kod hemioterapije, dijagnostički test za hiperfunkciju kore nadbubrežne žlijezde: tablete*, početna oralna doza je 0,5-10 mg jednom dnevno, ujutro; pri hroničnom doziranju ne treba preći 1,5 mg dnevno; kod djece: doza varira od 0,01 do 0,1 mg/kg dnevno, doziranje se može svesti na pojedinačnu dozu svaki drugi dan sa ciljem smanjenja usporavanja 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 ovojnicu): 0,3 do 3 mg, injekcije se mogu primijenjivati u rasponu od svakih 3 - 5 dana do svake 2 - 3 nedjelje; lokalna aplikacija u rektum u slučaju ulceroznog kolitisa: 4 mg rastvoreno u 120 ml rastvora; doze za djecu: potrebe za dozama su različite i mogu se mijenjati u zavisnosti od individualnih potreba djeteta; uobičajene doze su 0,2 mg/kg do 0,4 mg/kg tjelesne mase.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 1 blister sa 10 tableta, u kutiji
Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 10 tableta, u kutiji
ZU otopina za injekciju [4 mg/1 mL] 25 ampula po 1 ml otopine za injekciju (4 mg/1 ml)

DEXASON - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 50 tableta (5 tvrdi PVC/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [4 mg/1 mL] 25 ampula po 1 ml 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, daje se parenteralno i.m. ili i.v. uobičajena doza 10-500 mg dnevno; veće doze (preko 250 mg) daju se lagano u toku 30 minuta; kod i.v. infuzije metilprednizolon se daje sa 5% rastvorom 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

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [20 mg/1 bočica] 15 bočica praška i 15 ampula po 1 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 15 bočica praška i 15 ampula po 1 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa rastvaračem (voda za injekciju), u kutiji

MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al- blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta u HDPE – bočici sa polipropilenskim „child-resistant“ - čepom, u kutiji

H02AB07 prednizon

Doziranje: bolesti kod kojih je neophodno sistemsko liječenje s glukokortikoidima (alergijske, endokrine, gastrointestinalne, maligne i reumatske bolesti; kolagenoze...): početna doza 5-20 mg/dan, a u težim slučajevima do 60 mg/dan, ujutro prije doručka ili u podijeljenim dozama; može se primjenjivati i kao dvostruka dnevna doza svako drugo jutro; doza održavanja 2,5-15 mg/dan (maks. 100 mg/dan); djeca, 0,5-2 mg/kg/dan; lijek se može primjenjivati maksimalno 4-6 nedjelja bez prekida; za više detalja oko doziranja konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIZON - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 1 blister sa 10 tableta, u kutiji

PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline

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

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [100 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa rastvaračem, u kutiji

HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S.

ZU prašak za rastvor za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

H03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI TIREOIDEJE (ŠTITNE ŽLIJEZDE)

H03A Preparati tireoideje

H03AA Tireoidni hormoni

H03AA01 levotiroksin-natrijum

Doziranje: *hipotireoza:* odrasli preko 18 god, inicijalna doza ne bi trebalo da pređe 50-100 µg dnevno (treba je uzeti prije doručka); doza bi trebalo da se povećava u toku 4 nedjelje za 25-50 µg; uobičajena doza održavanja je 100-200 µg i daje se jednom dnevno; kod pacijenata sa kardiovaskularnim oboljenjima, kod teškog hipotiroidizma, i kod pacijenata preko 50 god, inicijalno 25 µg jednom dnevno, podešavati postepeno po 25 µg svake 4 nedjelje prema odgovoru (uobičajena doza održavanja 50-200 µg jednom dnevno); dojenčad i djeca: u liječenju kongenitalnog hipotireoidizma i juvenilnog miksedema, doze tiroksina bi trebalo titrirati prema kliničkom odgovoru, procjeni rasta i mjerenju nivoa tiroksina i TSH u plazmi; kod djece do 1 mjeseca, inicijalna doza bi trebalo da iznosi 5-10 µg/kg dnevno; kod djece starije od 1 mjeseca, 5 µg/kg dnevno, prilagođeno titriranju od 25 µg svake 2-4 nedjelje dok se ne pojave blagi toksični simptomi, a onda bi dozu trebalo postepeno redukovati; profilaksa recidiva guše nakon resekcije guše s eutireoidnom funkcijom; benigna struma sa eutireoidnom funkcijom: 75-200 µg; terapija za sprečavanje i nadopunu kod tireoidne malignosti, naročito nakon tiroidektomije: 150-300 µg; u dijagnostičke svrhe kod testa supresije štitne žlijezde: 150-200 µg (tokom 14 dana dok se ne napravi scintigram)

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

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. BEOGRAD

Rp tableta [100 µg/1 tableta] 50 tableta (5 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

H03B Antitireoidni lijekovi

H03BA Tiouracili

H03BA02 propiltiouracil

Doziranje: *hipertireoidizam, Graves-ova bolest:* inicijalno 300 mg/dan, a kod teže hipertireoze 600-900 mg/dan; doza održavanja iznosi 100-150 mg/dan; dnevna doza se primjenjuje u 3 pojedinačne doze (na 8 sati); djeca 6-10 god, 50-150 mg/dan; djeca iznad 10 god, 150-300 mg/dan.

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

PTU - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 45 tableta (3 PVC/Al - blistera po 15 tableta) u kutiji

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

H03BB Derivati imidazola koji sadrže sumpor

H03BB02 tiamazol

Doziranje: *hipertireoza:* odrasli, početna doza 10-40 mg dnevno; maks. 40 mg dnevno; doza održavanja 5-20 mg dnevno u kombinaciji sa levotiroksinom u cilju izbjegavanja hipotireoidizma ili kao monoterapija 5-10 mg dnevno; djeca, prosječna početna doza 0,5 mg/kg tjelesne mase dnevno; dodatna terapija levotiroksinom može biti potrebna da bi se izbjegao hipotireoidizam; *profilaksa kod pacijenata sa rizikom od nastanka hipertireoidizma* (kao posljedica primjene supstanci koje sadrže jod u dijagnostičke svrhe): 10-20 mg dnevno i 1 g perhlorata, 10 dana (kod primjene kontrastnih sredstava koji se izlučuju renalno), trajanje terapije zavisi od vremenskog perioda tokom kojeg se supstanca koja sadrži jod zadržava u tijelu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATHYRAZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

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

FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D.

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (1 polistirenska fiola sa 20 tableta) u kutiji

THYROZOL - MERCK EXPORT GMBH

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 blistera po 25 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 blistera po 25 film tableta) u kutiji

H04 PANKREASNI HORMONI (HORMONI GUŠTERAČE)

H04A Glikogenolitički hormoni

H04AA Glikogenolitički hormoni

H04AA01 glukagon

Doziranje: *teška hipoglikemija prouzrokovana insulinom:* s.c. ili i.m. odrasli i djeca preko 8 god. (ili teža od 25 kg) 1 mg; djeca ispod 8 god. (ili lakša od 25 kg) 0,5 mg; ako nema kliničkog poboljšanja u toku 10 min, mora se dodati i.v. glukoza; *dijagnostički postupci-inhibicija pokretljivosti kod ispitivanja gastrointestinalnog trakta:* 0,2-0,5 mg i.v. inj. ili 1-2 mg i.m. doza varira u zavisnosti od dijagnostičke procedure i puta primjene

REGISTROVANI LIJEKOVI:

GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S

Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom i 1 šprica sa 1 ml rastvarača (voda za injekcije), u plastičnoj kutiji

H05 LIJEKOVI ZA USPOSTAVLJANJE HOMEOSTAZE KALCIJUMA

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,

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

doza se može povećavati svake 2-4 sedmice do maks. 180 mg jednom dnevno; *hiperkalcemija kod primarnog hiperparatireoidizma ili paratireoidnog 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) u kutiji
- 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 hiperparatireoidizam kod bolesnika sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom na hemodijalizi: individualno, po protokolu, u zavisnosti od nivoa paratireoidnog 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

J	ANTIINFETIVNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU
J01	ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU
J01A	Tetraciklini
J01AA	Tetraciklini

J01AA02 doksiciklin

Doziranje: liječenje različitih infekcija uzrokovanih osjetljivim sojevima Gram-pozitivnih i Gram-negativnih bakterija i nekim drugim mikroorganizmima (infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, seksualno prenosive bolesti, infekcije kože, infekcije oka, rikezioze; lijek drugog izbora u liječenju leptospiroze, gasne gangrene i tetanusa, gonoreje i sifilisa; koristi se u profilaksi sljedećih infekcija: tifusa koji se prenosi grinjama, putničke dijareje (izazvana enterotoksinom *Escherichiae coli*), leptospiroze, malarije i kolere; oralna upotreba, za većinu infekcija, prvi dan 200 mg (2 puta po 100 mg), a zatim 100 mg dnevno, u liječenju teških infekcija 200 mg dnevno; kontraindikovana je primjena kod trudnica, dojilja, djece mlađe od 12 godina.

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

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al - blister), u kutiji

DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al - blister) u kutiji

DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LTD.

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 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(1 Al/PVC blister), u kutiji

J01AA07 tetraciklin

Doziranje: terapija infekcija respiratornog, urogenitalnog i gastrointestinalnog trakta, kože i mekih tkiva izazvanih Gram-pozitivnim i Gram-negativnim bakterijama; trahom, inkluzioni konjunktivitis, pjegavi tifus, Q groznica, Lymphogranuloma venerum, psitakoza ili ornitoza, Granuloma inguinale, bolesti izazvane *Borrelia sp.*, Lajmska bolest, povratna groznica, bartoneloza, šankroid, tularemija, kolera, kuga, leptospiroza i sifilis (kod bolesnika alergičnih na penicilin), destruktivna paradontopatija, dodatna terapija kod intestinalne amebijaze, infekcije urinarnog trakta, teški oblici akni kod infekcija kod kojih je oralna primjena penicilina kontraindikovana: oralna upotreba, uobičajena dnevna doza za odrasle 1 - 2 g, podijeljena u 2 - 4 jednake doze; doze veće od 1 g se primjenjuju kod teških infekcija ili ukoliko manje doze nisu efikasne; lijek treba uzimati jedan sat prije ili

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

dva sata poslije obroka, sa dosta tečnosti u sjedećem ili stojećem položaju, da bi se smanjio rizik od iritacije ili ulceracije jednjaka; terapiju nastaviti najmanje 24-48 sati nakon povlačenja simptoma i znakova infekcije; *nekomplikovane uretralne, endocervikalne i rektalne infekcije izazvane hlamidijom*: 500 mg 4 puta dnevno, najkraće 7 dana; *akne (u fazi inflamacije)*: 500 mg 2 puta dnevno, kad dođe do poboljšanja doza se može postepeno smanjiti na 125-500 mg dnevno, ako nema poboljšanja poslije 3 mjeseca treba primijeniti drugi antibiotik; kontraindikovana je primjena kod trudnica ,dojilja,djece mlađe od 12 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMRACIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 ALU/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji

J01AA12 tigecklin

Doziranje: komplikovane infekcije kože i mekih tkiva osim infekcija dijabetičkog stopala, komplikovane intraabdominalne infekcije (samo u situacijama gdje je poznato ili postoji sumnja da drugi alternativni lijekovi nisu primjenljivi): i.v. inf. odrasli preko 18 god: početna doza 100 mg, zatim 50 mg svakih 12 sati tokom 5-14 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TYGACIL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU prašak za otopinu za infuziju [50 mg/1 viala] 10 staklenih bočica sa 50 mg praška za otopinu za infuziju u kutiji

J01C *Beta-laktamski antibiotici, penicilini*

J01CA *Penicilini širokog spektra*

J01CA01 ampicilin

Doziranje: *infekcije urinarnog trakta, otitis media, sinusitis, bronhitis, lake i umjereno-teške stečene pneumonije, 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 - ANTIBIOTICE S.A.

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

PENTREXYL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

J01CA04 amoksicilin

Doziranje: infekcije urinarnog trakta, otitis media, sinusitis, bronhitis, slabe do umjereno jake pneumonije stečene u zajednici, invazivne salmoneloze, endokarditis, dodatak terapiji kod listerijalnog meningitisa, oralne infekcije, Lajmska bolest, antraks, profilaksa pneumokoknih infekcija, eradicacija *Helicobacter pylori*; oralno, 500 mg svakih 8 sati, duplirati dozu u slučaju teških infekcija; djeca 1 mjesec-1 god: 125 mg svakih 8 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg svakih 8 sati; djeca 1-5 god: 250 mg svakih 8 sati, povećati na 30 mg/kg (maks. 1 g) svakih 8 sati; 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)

AMOXICILIN REMEDICA - REMEDICA LTD.

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

HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 8 kapsula), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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. BEOGRAD

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 51,93 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

J01CE **Penicilini osjetljivi na beta laktamaze** **J01CE02** **fenoksimetilpenicilin**

Doziranje: tonzilitis, otitis medija, liječenje streptokoknih infekcija usne duplje, erizipel, cellulitis, infekcije izazvane streptokokama grupe A, profilaksa reumatske groznice i pneumokoknih infekcija: 25 000-100 000 i.j./kg /dan podijeljeno u 3-4 doze, maks. 6 000 000 i.j./dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OSPEN 1000 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [1000000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

OSPEN 1500 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [1500000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

OSPEN 750 - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp oralna suspenzija [750000 i.j./5 mL] 60 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici, u kutiji

J01CE30 **benzilpenicilin-natrijum, benzilpenicilin-prokain**

Doziranje: liječenje i profilaksa infekcija izazvanih mikroorganizmima osjetljivim na penicilin (infekcije izazvane bakterijom *Streptococcus pyogenes*, kao što su umjereno teške infekcije respiratornog trakta, otitis media, tonzilozis, faringitis, erizipel, šarlah, infekcije kože i struktura kože, nekomplikovani slučajevi pneumokokne pneumonije, difterija, gonoreja, sifilis), u terapiji antraksa, nekrotizirajućeg ulcerativnog gingivitisisa, groznica usljed ujeda pacova; odrasli, 600 000 i.j.-1 200 000 i.j. (0,6-1,2 g); djeca 1 mjesec-12 god. 167 mg/kg/dan benzilpenicilin-prokaina, podijeljeno u 1-2 pojedinačne

doze; ne preporučuje se primjena kod novorođenčadi i odojčadi; za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvođača

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

ZU prašak za suspenziju za injekciju [200000 i.j./1 boca+ 600000 i.j./1 boca] 50 staklenih bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

J01CR Kombinacija penicilina, uključujući i kombinacije sa inhibitorima beta laktamaza**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 septicemija; 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, klavulanska kiselina

Doziranje: infekcije izazvane mikroorganizmima koji proizvode beta-laktamaze (gdje nije moguća primjena samog amoksicilina) uključujući infekcije respiratornog trakta, kostiju i zglobova, genito-urinarne i abdominalne infekcije, celulitis, ujed životinja, teške dentalne infekcije sa raširenim celulitisom ili dentalne infekcije koje ne odgovaraju na prvu liniju antibiotika; oralno, izraženo kao co-amoxiclav, 1 tbl jačine. 250/125 svakih 8 sati; povećati kod teških infekcija na jednu tbl. jačine 500/125 svakih 8 sati; novorođenčad 0,25 ml/kg oralne suspenzije 125/31 svakih 8 sati; djeca 1 mjesec-1 god. 0,25 ml/kg oralne suspenzije 125/31 svakih 8 sati, kod teških infekcija dozu udvostručiti; djeca 1-6 god. 5 ml suspenzije 125/31 svakih 8 sati ili 0,25 ml/kg oralne suspenzije 125/31 svakih 8 sati, kod teških infekcija dozu udvostručiti; djeca 6-12 god, 5 ml oralne suspenzije 250/62 svakih 8 sati ili 0,15 ml/kg oralne suspenzije 250/62 svakih 8 sati, kod teških infekcija dozu udvostručiti; 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 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji

KLAMOKS BID - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji
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

KLAVAX BID 1 G - FARMAL D.D.

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

KLAVAX BID 400/57 MG PRAŠAK ZA ORALNU SUSPENZIJU - FARMAL D.D.

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 17,5 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije i mjernom kašičicom, u kutiji

KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obložena tableta (2 blistera sa 7 tableta) u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 17,5 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije i odmjerne šprica od 5 ml, u kutiji

KLAVOPHAR - PHARMAS D.O.O.

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji

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

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 20 film tableta, u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL+ 31.25 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 11,5 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

PANKLAV 2X - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 14 film tableta, u kutiji

Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta u staklenoj bočici, u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 15 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije, kutija sa bocom i plastičnom kašikom

PANKLAV FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL+ 62.5 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 16,5 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i mjernom kašikom, u kutiji

XICLAV - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 bočica) u kutiji

XICLAV 1,2 G - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 viala+ 200 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

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/TAZOACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

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

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

J01DB01 cefaleksin

Doziranje: *infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta koje ne reaguju na druge lijekove ili u trudnoći, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva:* odrasli, 250 mg svakih 6 h ili 500 mg svakih 8 ili 12 h; kod teških infekcije povećati na 1-1,5 g svakih 6-8 h; djeca 25-50 mg/kg u podjeljenim dozama, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 100 mg/kg dnevno; djeca ispod 1 god. 125 mg svakih 12 h, djeca 1-5 god. 125 mg svakih 8 h, djeca 5-12 god. 250 mg svakih 8 h; *profilaksa rekurentnih urinarnih infekcija,* 125 mg uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

- Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 40 g granula za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [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 Al/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji

CEPHABOS - BOSNALIJEK D.D.

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih

PALITREX - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 26,67 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

J01DB04 cefazolin

Doziranje: *ozbiljne infekcije izazvane osjetljivim mikroorganizmima (infekcije respiratornog trakta, kože i mekih tkiva, kostiju i zglobova, urinarne, genitalne i biljarne infekcije, endokarditis, septikemije), u hirurgiji (pre operativna profilaksa);* odrasli, blage do umjerene infekcije, 2 - 6 g, podijeljeno u 2-3 doze, ako je potrebno, maks. 12 g za teške i infekcije koje su opasne po život; djeca: 25 - 50 mg/kg/dan podijeljeno u 3 - 4 doze, maks. do 100 mg/kg/dan za ozbiljne infekcije, u pre-operativnoj profilaksi primjenjuje se 1 g i.v. ili i.m. 30 min.-1 h prije početka operacije; 0,5 - 1 g i.v. ili i.m. za vrijeme operacije (duži hirurški postupci 2 h ili više); 0,5 - 1 g i.v. ili i.m. na 6 do 8 sati na 24 sata post-operativno ili za vrijeme operacije, u slučajevima u kojima postoji poseban rizik od infekcija, terapija se produžava na period od 3-5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CEFAZOLIN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF**

ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa po 1000 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

ZU prašak za otopinu za injekciju [1.5 g/1 viala] 5 staklenih bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji
ZU prašak za otopinu za injekciju [750 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

EFOX - FARMAL D.D.

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC/Al blistera po 5 tableta) u kutiji
Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC/Al blistera po 5 tableta) u kutiji

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 PVC/Al - blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 mL oralne suspenzije sa plastičnom odmjernom čašicom i kašikom u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 50 ml oralne suspenzije sa plastičnom odmjernom čašicom i dozirnog kašikom u kutiji

J01DC04 cefaklor

Doziranje: infekcije urinarnog trakta, infekcije respiratornog trakta, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva; 250 mg svakih 8 h, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 4 g dnevno; djeca preko 1 mjesec, 20 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 1 g dnevno; ili 1 mjesec- 1 god. 62,5 mg svakih 8 h; 1-5 god. 125 mg; preko 5 god. 250 mg; kod teških infekcija dozu udvostručiti

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

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrda (2 PVC/Al - blistera po 8 kapsula), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] staklena bočica sa 38,1 g praška za pripremu 60 mL oralne suspenzije, u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 38,1 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije, u kutiji

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] polietilenska bočica sa granulama za 60 ml oralne suspenzije, u kutiji

CEFAFLOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 60 ml oralne suspenzije u staklenoj boci, u kutiji

Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 60 ml oralne suspenzije u staklenoj boci, u kutiji

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

J01DD Cefalosporini, treća generacija

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

J01DD02 ceftazidim

Doziranje: nozokomijalna pneumonija, bronho-pulmonalne infekcije kod cistične fibroze, bakterijski meningitis, hronično supurativno zapaljenje srednjeg uha (otitis media), maligni otitis eksterna (nekrotizirajući otitis), komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, komplikovane intraabdominalne infekcije, infekcije koštano-zglobnog sistema, peritonitis povezan sa dijalizom kod pacijenata na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (KAPD), bakterijemija povezana sa navedenim infekcijama, febrilna neutropenija (kad se sumnja na bakterijsku infekciju), peri - operativna profilaksa: i.v. inj. ili inf. (ili duboka i.m. inj. ukoliko i.v. put administracije nije moguć) 1-2 g svakih 8 h; kod meningitisa, septikemije, bolnički stečenih pneumonija, ili kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom, 2 g svakih 8 h, pojedinačna doza preko 1 g se daje samo i.v.; stariji preko 80 god, uobičajeno maks. 3 g; komplikovane urinarne infekcije, 1-2 g svakih 8-12 sati; pojedinačne doze preko 1 g se daju samo i.v.; stariji preko 80 god. uobičajeno maks. 3 g dnevno; pesudomonasne infekcije pluća u cističnoj fibrozi, odrasli 100-150 mg/kg dnevno (maks. 9 g dnevno) u 3 podijeljene doze; pojedinačne doze preko 1 g se daju samo i.v.; profilaksa transuretralne resekcije prostate, 1 g do 30 min. prije procedure, ukoliko je neophodno ponoviti kada se kateter ukloni

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CEFAZ - ALKALOID AD SKOPJE

ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

CEFTAZIDIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

FORTUM - WELLCOME LIMITED

- ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 1 bočica praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] 1 staklena bočica praška za rastvor za injekciju

J01DD04 ceftriakson

Doziranje: *pneumonija (stečena u bolničkim ili vanbolničkim uslovima), intra-abdominalne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta, akutna egzacerbacija hronične opstruktivne plućne bolesti:* i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 1-2 g jednom dnevno; doze od 2 g se upotrebljavaju kod pneumonija stečenih u bolničkim uslovima i kod teških slučajeva; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; *komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova,* i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 2 g jednom dnevno; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; *liječenje pacijenata sa neutropenijom koji imaju povišenu tjelesnu temperaturu za koju se sumnja da je zbog bakterijske infekcije:* i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 2-4 g jednom dnevno, najviše doze 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 borelijoza (rani stadijum II i kasni stadijum III),* i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m.inj, 2 g jednom dnevno tokom 14-21 dan; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; preporučeno trajanje liječenja je različito i u obzir se trebaju uzeti nacionalne ili lokalne smjernice; nekomplikovana gonoreja: duboka i.m.inj. 500 mg kao pojedinačna doza; *hirurška profilaksa:* i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili duboka i.m.inj. ili i.v. inj. tokom 5 min. 2 g dato 30-90 min. prije procedure; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; *akutni otitis media:* duboka i.m.inj. 1-2 g kao pojedinačna doza; u slučajevima teške bolesti ili tamo gdje je prethodna terapija pokazala neuspjeh daje se i.m 1-2 g dnevno tokom 3 dana, doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BANJA LUKA

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

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

- ZU prašak za otopinu za injekciju [1000 mg/1 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

LONGACEPH - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 viala] 10 bočica u kutiji

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 halobutnil gumenim čepom i pokrivena sa Al - kapicom 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 bočica] 50 staklenih injekcionih bočica sa po 1 g praška za otopinu za injekciju, u kutiji

J01DD08 cefiksim

Doziranje: akutne infekcije gornjih i donjih disajnih puteva; infekcije urinarnog trakta: odrasli i djeca starija od 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//Alblister 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 kapičicom sa pipetom od 5 ml, u kutiji

NEOCEF - LABORATORIOS ATRAL S.A.

- Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 8 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa po 4 filmom obložene tablete), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa praškom za oralnu suspenziju i kašikom za doziranje od 5 ml, u kutiji

PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/TE/PVdC/Al - blistera po 5 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (PVC/TE/PVdC/Al - blister) u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 boca sa 32 g praška za pripremu 60 mL oralne suspenzije sa mjernom kašičicom, u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 boca sa 53 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije sa mjernom kašičicom, u kutiji

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 cefpodosim

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

SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (4 blistera sa po 5 tableta), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 24 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije i kašika za doziranje, u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 40 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i kašika za doziranje, u kutiji

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

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

CEFEPIM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [2 g/1 boca] 1 boca sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

PIMEF - ALKALOID AD SKOPJE

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 viala] 5 bočica po 1 g praška za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [2 g/1 viala] 5 bočica po 2 g praška za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji

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. BEOGRAD

- 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

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 - kapićom. 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 - kapićom. Kutija sa 10 bočica.

J01DH03 ertapenem

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 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 prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 48 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

ERITROMICIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister sa 16 kapsula, tvrdih), u kutiji

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

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji

J01FA03 midekamicin

Doziranje: respiratorne infekcije; urogenitalne infekcije izazvane mikoplazmom, *legionelom*, *hlamidijom* i *Ureaplasma urealyticum*; infekcije kože i potkožnog tkiva;

enteritis koji izazivaju bakterije iz roda Campylobacter, liječenje i prevencija difterije i velikog kašlja; odrasli i djeca >30 kg: 400 mg na 8 sati, prije jela, maks. 1,6 g dnevno; djeca: 50 mg/kg/dan podijeljeno u 3 doze; dužina trajanja liječenja 7-14 dana, kod infekcija hlamidijom 14 dana

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

Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 16 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 8 tableta), u kutiji

J01FA06 roksitromicin

Doziranje: infekcije gornjih i donjih respiratornih puteva (tonzilitis, faringitis, laringitis, akutni otitis, sinusitis, bronhitis, pneumonija, bronhopneumonija, bronhiektazije), pneumonije izazvane atipičnim patogenima (mikoplazma pneumonije, hlamidija pneumonije, legionella), urogenitalne infekcije, infekcije kože, sluzokože i mekih tkiva kod pacijenata sa preosjetljivošću na 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, eradicacija Helicobacter pylory; 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 (2 Al/PVC/PVDC blistera po 7 tableta) u kutiji

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 OPERATIONS GMBH

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 blister po 14 tableta)

KLACID I.V. - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ZU liofilizat za otopinu za injekciju [500 mg/1 viala] 1 bočica

KLACID SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 plik pakovanje)

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

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

- Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/-AI blistera po 7 tableta)
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/-AI blistera po 7 tableta)

J01FA10 azitromicin

Doziranje: *infekcija respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva;* oralna primjena, odrasli i djeca preko 45 kg: 500 mg/dan u toku 3 dana (najmanje jedan sat prije jela ili dva 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; *inflatatorne bolesti karlice:* i.v. 500 mg u toku jednog ili dva dana, zatim 250 mg jednom dnevno u trajanju do 7 dana; *Lajmska bolest*; odrasli iznad 18 god: 500 mg jednom dnevno, tokom 7-10 dana; infekcije želuca i dvanaestopalačnog crijeva uzrokovane s *Helicobacter pylori:* 1 g dnevno u kombinaciji sa antisekretornim lijekom i drugim lijekovima; hronični prostatitis uzrokovan *Chlamydiom trachomatis:* jednom dnevno 500 mg tokom 3 dana, ponoviti tokom 3 uzastopne nedjelje [1,5 g nedjeljno, ukupna doza 4,5 g tokom 3 nedjelje]

REGISTROVANI LIJEKOVNI:**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 (1 PVC/PVDC/Al - blister sa 6 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PVDC/Al - blister sa 3 tablete) u kutiji

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 PVC/Al blister po 3 tablete),u kutiji
Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 6 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister sa 6 kapsula),u kutiji
Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 11,43 g praška za pripremu 20 mL oralne suspenzije, u kutiji
Rp prašak za oralnu suspenziju [200 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 10 g praška za pripremu 20 mL oralne suspenzije,kutija sa bočicom i mjericom
Rp prašak za oralnu suspenziju [200 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 15 g praška za pripremu 30 ml oralne suspenzije, u kutiji
ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

SUMAMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 PVC/Al blister po 3 tablete) u kutiji
Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 6 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister po 6 kapsula) u kutiji
Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 HDPE bočica sa 20,925 g praška za pripremu 20 ml oralne suspenzije, dvostranom kašikom i graduiranom brizgalicom od 5 ml u kutiji
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 toksoplazmotskog 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] PVC/PVdC-Al blister , 16 kapsula, u kutiji
ZU rastvor za injekciju/ infuziju [300 mg/2 mL] 10 staklenih 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 + 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. BEOGRAD

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; nedonoščad, 7,5 mg/kg svakih 12 sati

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

ZU rastvor za injekciju [500 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL rastvora za injekciju, u kutiji

AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD

ZU otopina za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 10 ampula sa po 2 ml otopine za injekciju/infuziju u blisteru, u kutiji

LIKACIN - LISAPHARMA 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] 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

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

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

Δ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta

CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Δ 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 400 - BAYER 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 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 REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL 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 PVC/Al - blister) u kutiji

CIPROMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film- tableta (1 blister) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film- tableta (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
- △ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/PE/PVDC-Al blister)

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 DOOEL SKOPJE

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

J01MA12 levofloksacin

Doziranje: oralno, akutni bakterijski sinusitis: 500 mg jednom dnevno tokom 10-14 dana; *akutno pogoršanje 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/AI blistera po 5 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/AI blistera po 5 tableta) u kutiji

LEBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 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 (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa 5 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa 5 tableta), u kutiji
- △ ZU otopina za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

LEVOFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/TE/PVDC/AI blister sa 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/TE/PVDC/AI blister sa 10 tableta) u kutiji

LEVOFLOKSACIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Δ ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 polietilenska vrećica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

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

- Δ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 25 bočica sa po 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

LEVOXA - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- Δ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 blistera po 5 film tablete) u kutiji
- Δ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 blistera po 5 film tablete) u kutiji

LOFOCIN - PHARMANOVA D.O.O.

- Δ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta) u kutiji
- Δ 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.

- Δ 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

- Δ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji
- Δ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji
- Δ 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 AG

- Δ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 blister)
- Δ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PP/Al - blister), u kutiji

AVELOX 400 MG/250 ML - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- Δ 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**

- Δ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta
- Δ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (
- Δ SZU rastvor za infuziju [400 mg/250 mL] 250 ml rastvora za infuziju

FLAMIX - BOSNALIJEK D.D.

- Δ 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. BEOGRAD

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

PIPEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEVTSKIH 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

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

MEDAZOL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- △ Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta u polipropilenskoj bočici
- △ 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

ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

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

Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC-Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] staklena boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

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; nespecifični vaginitis i akutni ulcerozni gingivitis: 2 g kao pojedinačna doza; prevencija postoperativne infekcije: pojedinačna doza od 2 g otprilike 12 h prije operacije; eradikacija *H. pylori*: 500 mg dva puta na dan u sklopu kompletne terapije u periodu od 7 dana; urogenitalna trihomonijaza: 2 g jednokratno oba partnera; giardijaza: odrasli 2 g, djeca 50-75 mg/kg tjelesne mase, dozu može biti potrebno ponoviti; crijevna amebijaza: 2 g 2-3 dana, djeca 50-60 mg/kg tjelesne mase za svaki od 3 uzastopna dana; jetrena amebijaza: započeti sa jednokratnom dnevnom dozom 1,5-2 g 3 uzastopna dana, terapija se može produžiti na 6 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 blister), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 blister), u kutiji

J01XE Derivati nitrofurana

J01XE01 nitrofurantoin

Doziranje: akutne nekomplikovane infekcije urinarnog trakta: 50 mg svakih 6 sati, sa hranom, tokom 7 dana; djeca: 5-7 mg/kg na 6 sati; terapija traje 7 dana ili još najmanje 3 dana nakon što urin postane sterilan; profilaksa rekurentnih nekomplikovanih infekcija urinarnog trakta: 50 - 100 mg dnevno, prije spavanja; djeca 1 mg/kg/dan kao jednokratna doza ili podijeljeno u 2 doze; profilaksa infekcija mokraćnog sistema po kateterizaciji ili hirurškom zahvatu: 4 puta po 50 mg/dan zahvata, te sljedeća 3 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

J01XX Ostali antibakterijski lijekovi

J01XX01 fosfomicin

Doziranje: akutne nekomplikovane infekcija donjih mokraćnih kanala; odrasli i adolescenti 12-18 god, 1 doza od 3 g fosfomicina; profilaksa pri transuretralnim hirurškim

i dijagnostičkim zahvatima; starijim pacijentima mogu biti potrebne 2 doze od 3 g fosfomicina i to: prva doza 3 sata prije operacije (ili dijagnostičke procedure), a druga doza 24 sata poslije operacije (ili dijagnostičke procedure); uzima se na prazan želudac (1 sat prije ili 2 do 3 sata poslije obroka), a najbolje naveče pred odlazak na spavanje, nakon pražnjenja mokraćne bešike.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**MONURAL - ZAMBON S.P.A.**

Rp granule za oralni rastvor [3 g/1 kesica] 1 četveroslojna kesica (papir/PE/Al/PE) sa 8 g granula, u kutiji

J01XX08 linezolid

Doziranje: liječenje infekcija izazvanih osjetljivim Gram-pozitivnim bakterijama, poslije urađenog antibiograma (bolnička i vanbolnička pneumonija, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva): oralno, 600 mg na 12 sati 10-14 uzastopnih dana (maks. trajanje terapije je 28 dana); ne preporučuje se djeci ispod 18 god; i.v. inf. tokom 30-120 min. 600 mg svakih 12 sati, ne preporučuje se djeci ispod 18 god.

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

ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 infuzijska vrećica sa 300 ml rastvora za infuziju, u kutiji

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

ZU film tableta [600 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji

ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 300 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ZYVOXID - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister) u kutiji

ZU otopina za infuziju [2 mg/1 mL] 10 vrećica po 300 ml otopine za infuziju

J02 ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**J02A Antimikotici za sistemsku primjenu****J02AA Antibiotici****J02AA01 amfotericin B**

Doziranje: teške sistemske gljivične infekcije: i.v.inf. test doza - dati tokom prvih 15 min. 1 mg rastvora za infuziju i promatrati pacijenta tokom 30 minuta, ukoliko nema znakova preosjetljivosti, nastaviti davati, odrasli i.v.inf. 5mg/kg, brzinom od 2,5mg/kg/sat u trajanju najmanje 14 dana.

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

ZU koncentrat za suspenziju za infuziju [5 mg/1 mL] bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju i jednokratna igla za filtriranje, u kutiji

J02AC Derivati triazola

J02AC01 flukonazol

Doziranje: *vaginalna kandidijaza:* oralno 150 mg kao pojedinačna doza; *gljivične infekcije kože kao što je tinea corporis/tinea cruris/tinea pedis (uzrokovane dermatofitima), tinea versicolor ili dermalna kandidijaza:* 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)
- ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

FUNZOL - BOSNALIJEK D.D.

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

J02AC02 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 kriptokokoza uključujući kriptokokni meningitis* gdje su drugi antimikotici neodgovarajući ili neefikasni, 200 mg jednom dnevno (kandidijaza 100-200 mg jednom dnevno) povećati kod invazivnog ili raširenog oboljenja i kriptokoknog meningitisa na 200 mg dva puta dnevno; doza održavanja kod pacijenata sa HIV-infekcijom za prevenciju relapse postojeće gljivične infekcije i profilaksa kod neutropenije kada je standardna terapija neodgovarajuća, 200 mg jednom dnevno, povećati na 200 mg dva puta dnevno ukoliko je plazma-koncentracija itrakonazola niska

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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 mladi 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 pribor- plastična odmjerna čašica za otapalo (23ml), plastični nastavak za grlo boce, plastična štrcaljka; u kutiji

ZU prašak za otopinu za infuziju [200 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji

VORAMOL - ALVOGEN D.O.O. BARICE

ZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] jedna bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

J02AX Ostali antimikotici za sistemsku primjenu

J02AX04 kaspofungin

Doziranje: *invazivna kandidijaza, invazivna aspergiloza, empirijsko liječenje za pretpostavljene gljivične infekcije kod pacijenata sa neutropenijom:* i.v. inf. 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. BEOGRAD

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 **aciclovir**

Doziranje: **oralno**, *ne-genitalni herpes simplex*, terapija, 200 mg (400 mg kod imunokompromitovanih ili ako je apsorpcija oštećena) 5 puta dnevno, uobičajeno tokom 5 dana (ukoliko se nove lezije pojavljuju tokom terapije ili ukoliko je izlječenje nekompletno terapija duže traje); djeca 1 mjesec-2 god. pola doze za odrasle, preko 2 god. doza za odrasle; *genitalni herpes simplex*, terapija *prve epizode*, 200 mg 5 puta dnevno ili 400 mg 3 puta dnevno obično tokom 5 dana, ukoliko se nove lezije pojavljuju tokom terapije ili ukoliko je izlječenje nekompletno terapija duže traje (400 mg 5 puta dnevno tokom 7-10 dana kod imunokompromitovanih ili HIV-pozitivnih pacijenata); terapija *rekurentne infekcije*, 800 mg 3 puta dnevno tokom 2 dana ili 200 mg 5 puta dnevno tokom 5 dana ili 400 mg 3 puta dnevno tokom 3-5 dana (400 mg 3 puta dnevno tokom 5-10 dana kod imunokompromitovanih ili HIV-pozitivnih pacijenata); *herpes simplex*, *supresija*, 400 mg 2 puta dnevno ili 200 mg 4 puta dnevno; povećati na 400 mg 3 puta dnevno ukoliko dolazi do ponovnog javljanja kod standardne supresivne terapije ili kod supresije genitalnog herpesa tokom kasne trudnoće (od 36. nedelje trudnoće); terapiju prekinuti svakih 6-12 mjeseci da se preispita frekvencija ponovnog javljanja - razmotriti ponovno otpočinjanje nakon dva ili više ponovnih javljanja; *herpes simplex*, *profilaksa kod imunokompromitovanih*, 200-400 mg 4 puta dnevno; djeca 1 mjesec-2 god. pola doze za odrasle, preko 2 god. doza za odrasle; *varicella* i *herpes zoster*, terapija 800 mg 5 puta dnevno tokom 7 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih terapiju nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krate); djeca 1 mjesec-2 god. 200 mg 4

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih terapiju nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); djeca 2-6 god. 400 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); djeca 6-12 god. 800 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); **i.v.inf. terapija herpes simplex** kod imunokompromitovanih, teški genitalni herpes u početnoj fazi, 5 mg/kg svakih 8 sati obično tokom 5 dana, udvostručiti na 10 mg/kg svakih 8 sati ukoliko se očekuju rezistentni organizmi ili kod *simplex encephalitis* (daje se najmanje 14 dana kod encefalitisa (najmanje 21 dan ukoliko se radi o imunokompromitovanim pacijentima) - potvrditi da je cerebrospinalna tečnost negativna na herpes simplex virus prije prekida terapije); *terapija varicella-zoster* 5 mg/kg svakih 8 sati obično tokom 5 dana, udvostručiti na 10 mg/kg svakih 8 sati kod imunokompromitovanih ili kod encefalitisa (daje se 10-14 dana kod encefalitisa, pogotovo ukoliko se radi o imunokompromitovanim pacijentima ili o teškim infekcijama); *profilaksa herpes simplex* kod imunokompromitovanih, 5 mg/kg svakih 8 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACIKLOVIR ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 25 tableta (5 PVC/Al - 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

ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 168 kapsula, tvrdih (8 PVC/PE/PVdC blistera po 21 kapsula), u kutiji

J05AC Ciklični amini**J05AC02 rimantadin**

Doziranje: liječenje bolesti uzrokovanih različitim virusima *influenza 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 influenza*: 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 uvodnog 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

J05AR Antivirusni lijekovi za liječenje HIV infekcija, kombinacije**J05AR01 lamivudin, zidovudin**

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**COMBIVIR - WELLCOME LIMITED**

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

J05AR02 abakavir, lamivudin

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:**KIVEXA - WELLCOME LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 neprozirna bijela PVC/PVDC-Alu/papir blistera (sigurnosni blister za djecu) sa po 10 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

J05AR03 emtricitabin, tenofovir disoproksil

Doziranje: HIV infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: odrasli preko 18 god. i djeca u dobi 12-18 god. koji imaju najmanje 35 kg, 1 tbl. jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRUVADA - GILEAD SCIENCES 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 [200 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica sa 30 tableta), u kutiji

J05AR10 lopinavir, ritonavir

Doziranje: HIV-infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: dvije tablete dva puta dnevno; alternativno, kod odraslih sa HIV virusom koji ima manje od 3 mutacije povezane sa inhibitorom proteaze, 4 tbl. mogu biti uzete jednom dnevno; pedijatrijska populacija (2 god. i stariji): doza dvije tablete dva puta na dan se može upotrijebiti i kod djece tjelesne težine od 40 kg ili više sa tjelesnom površinom većom od 1,4 m²; sigurnost upotrebe i efikasnost kod djece ispod dvije godine života još uvijek nije ustanovljena.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALUVIA - ABBVIE INC.

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 (PE - bočica sa polipropilenskim zatvaračem sa zaštitnim mehanizmom za djecu), u kutiji

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 - WELLCOME LIMITED

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/ritonavirom 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 podrazreda 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 alogениh 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

OCTAGAM - OCTAPHARMA AG

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

J06BB Imunoglobulini, specifični**J06BB01 anti-D (Rho) imunoglobulin, humani**

Doziranje: Immunorho postnatalna profilaksa: 200 mcg – 300 mcg kao preporučena optimalna doza, što je prije moguće nakon porođaja, ne kasnije od 72 sata, *antenatalna i postnatalna profilaksa:* 200 mcg – 300 mcg tokom 28. sedmice trudnoće, u nekim slučajevima je opravdana profilaksa i ranije; sljedeća doza 200 mcg – 300 mcg primjenjuje se postnatalno u periodu 72 sata, u slučaju da je novorođenče Rho (D) pozitivno; *profilaksa nakon abortusa, ekstrauterine trudnoće, amniocenteze ili biopsije horiona:* prije 12-te sedmice trudnoće 120 mcg – 150 mcg po mogućnosti što prije, unutar 72 h; poslije 12-te sedmice trudnoće 250 mcg – 300 mcg, po mogućnosti što prije, unutar 72 h; nakon amniocenteze ili biopsije horiona 250 mcg - 300mcg, po mogućnosti što prije, unutar 72 h; nakon transfuzije Rh inkompatibilne krvi: 100 mcg - 250 mcg na svakih 10 ml transfuzije krvi u periodu od nekoliko dana.

Rhesonativ - postnatalna profilaksa: 100 mcg - 300 mcg, uobičajeno 250 mcg, što je prije moguće nakon porođaja, unutar 72 sata; *profilaksa prije poroda :* primjenjivati doze u rasponu od 50-330 mcg; *planirana prenatalna profilaksa:* pojedinačna doza (npr.250 mcg) između 28. i 30. sedmice trudnoće ili dvije doze u 28. i 34. sedmici; *prenatalna profilaksa nakon komplikacija u trudnoći:* prije 12-te sedmice trudnoće 125 mcg; poslije 12-te sedmice trudnoće 250 mcg, po mogućnosti što prije, unutar 72 h, a ukoliko je potrebno ponoviti u 6-12 sedmičnim intervalima u toku trudnoće; *nakon amniocenteze ili biopsije horiona:* pojedinačna doza od 250 mcg; *inkompatibilne transfuzije eritrocita:* 20 mcg po 2 ml Rh(D) - pozitivne krvi primjenjene transfuzijom ili po 1 ml koncentrata eritrocita. Maksimalna doza od 3000 mcg je dovoljna u slučaju većih inkompatibilnih transfuzija, nezavisno da li je volumen transfuzije bio veći od 300 ml Rh(D)- pozitivnih eritrocita

REGISTROVANI LIJEKOVI:**IMMUNORHO - KEDRION S.P.A.**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [300 µg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za injekcije i 1 ampula sa 2 ml rastvarača

RHESONATIV - OCTAPHARMA AG

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

J06BB02 tetanus imunoglobulin

Doziranje: primjeniti intramuskularnim putem; *prevencija tetanusa poslije povređivanja:* 250 i.j. - 500 i.j., u slučaju rasprostranjenih opekotina preporučuje se primjena druge injekcije od 250 i.j. pošto eksudativna faza opekotine popusti (oko 36 sati od nastanka opekotine); *terapija klinički manifestiranog tetanusa:* 3000 do 6000 i.j.; učestalost, interval primjene injekcija i period ponavljanih terapijskih doza zavise od kliničke slike.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH

- ZU rastvor za injekciju [250 i.j./1 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa 1
ml rastvora za injekciju, u kutiji

TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A.

- ZU rastvor za injekciju [250 i.j./1 mL] 1 ml rastvora za injekciju u
napunjenoj šprici, u kutiji

J06BB04 hepatitis B imunoglobulin, humani

Doziranje: *prevencija ponovne infekcije virusom hepatitisa B nakon transplatacije jetre kod otkazivanja jetre uzrokovanim hepatitisom B:* odrasli, 10 000 i.j. na dan transplatacije, peri-operativno 2000-10 000 i.j. dnevno tokom 7 dana, a nakon toga doza koja je potrebna da se održi nivo HbsAg antitijela iznad 100-150 i.j./l kod HBV-DNK negativnih pacijenata i preko 500 i.j./l kod HBV-DNK pozitivnih pacijenata; *djeca:* doziranje je određeno veličinom tjelesne površine, na osnovu odnosa 10 000 i.j./1.73 m²; *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 hepatitisa 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] 10 ml otopine za infuziju u staklenoj
bočici, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 i.j./1 mL] 2 ml otopine za infuziju u staklenoj
bočici, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [50 i.j./1 mL] 40 ml otopine za infuziju u staklenoj
bočici, u kutiji

IMMUNOHBS - 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 izbijanja RSV-a bila mlađa od 6 mjeseci; djeca mlađa od 2 godine koja su u proteklih 6 mjeseci liječena zbog bronhopulmonalne displazije; djeca mlađa od 2 godine s hemodinamski značajnom kongenitalnom bolesti srca): i.m. 15 mg/kg jedanput mjesečno tokom očekivanog perioda rizika obolijevanja od infekcije RSV-om (djeci podvrgnutoj operaciji ugradnje srčanih premosnica, 15 mg/kg čim se postoperativno stanje stabilizuje, zatim jedanput mjesečno tokom očekivanog perioda rizika).*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SYNAGIS - ABBVIE INC.**

- ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 1 bočica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 1 bočica sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

J07**VAKCINE****J07A****Bakterijske vakcine****J07AG****Vakcine protiv *Haemophilus-a influenzae B*****J07AG01****haemofilus influenzae B, prečišćen antigen konjugovani**

Doziranje: *prevencija *Haemophilus influenzae* tip B invazivnih infekcija (meningitis, septikemija, celulitis, artritis, epiglottitis, itd.) kod djece starosti iznad 2 mjeseca: i.m. ili s.c. do 6 mjeseci starosti, ordiniraju se 3 uzastopne doze od po 0,5 ml sa razmakom od jedan ili dva mjeseca, poslije čega slijedi dodatna - booster injekcija (četvrta doza) godinu dana poslije treće injekcije; između 6 i 12 mjeseci starosti, 2 doze od po 0,5 ml se ordiniraju sa razmakom od 1 mjesec, poslije čega slijedi dodatna injekcija (0.5 ml) sa 18 mjeseci starosti; od 1 do 5 godina starosti, jedna doza od 0,5 ml; u slučaju kontakta sa invazivnom bolešću uzrokovanom sa *Haemophilus influenzae* tipa B (porodična ili grupa djece kao npr.obdanište), vakcinisanje bi trebalo primijeniti 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 u napunjenoj šprici [-] 1 bočica sa praškom i 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvarača, u kutiji

J07AG01**hemofilus influenzae 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;*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 sa 0,5 ml rastvarača , u odvojenim kartonskim kutijama

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 6 mjeseci i starijih, protiv invazivnih meningokoknih bolesti uzrokovanih Neisseria meningitidis grupama A, C, W135 i Y*: i.m. primarna vakcinacija, 0,5 ml rastvorene vakcine; primjenjivati u skladu sa raspoloživim službenim preporukama;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NIMENRIX - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [5 µg/0.5 mL+ 5 µg/0.5 mL+ 5 µg/0.5 mL+ 5 µg/0.5 mL] 1 bočica s liofiliziranim praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (1 doza)

J07AL **Vakcine protiv pneumokoka**

J07AL52 **pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen i hemofilus influenza, konjugovani**

Doziranje: *imunizacija protiv pneumokoknih infekcija*: i.m. djeca 6 nedjelja-5 god. konsultovati literaturu proizvođača i zvanične preporuke

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SYNFLORIX - WELLCOME LIMITED

ZU suspenzija za injekciju [1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa iglom (0,5 ml suspenzije za injekciju) u kutiji

ZU suspenzija za injekciju [1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 3 µg/0.5 mL+ 1 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa iglom (0,5 ml suspenzije za injekciju) u kutiji

3 µg/0,5 mL + 1 µg/0,5 mL] 10 staklenih bočica po 0,5 ml suspenzije za injekciju u kutiji

J07AM

Vakcine protiv tetanusa

J07AM01

tetanus toksoid

Doziranje: *prevencija tetanusa posebno za post-ekspozicijsku profilaksu svježih rana koje su potencijalno inficirane sporama uzročnika tetanusa u osoba koje nisu vakcinisane protiv tetanusa ili nisu dovršili primarnu seriju vakcinacije ili u kojih podaci o završenoj vakcinaciji nisu pouzdani:* ukoliko je rana mala i čista i ukoliko je prošlo više od 10 god. od zadnje doze vakcine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml; ukoliko je rana velika i čista ili inficirana tetanusom i ukoliko je prošlo 5-10 god. od zadnje doze vakcine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml, a ukoliko je prošlo više od 10 god. od zadnje doze vakcine daje se humani tetanus imunoglobulin 250 IU u jednu ruku i tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku; ukoliko je rana inficirana tetanusom-odgođeni ili nepotpuni debridement i ukoliko je prošlo 5-10 god. od posljednje doze vakcine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml i antibiotska terapija, a ukoliko je prošlo više od 10 god. daje se humani tetanus imunoglobulin 500 IU u jednu ruku, tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku i antibiotska terapija; vakcinisanje treba završiti u skladu sa kalendarom vakcinacije; prevenciju neonatalnog tetanusa u nevakcinisanih žena fertile dobi ili trudnica: dvije sukcesivne doze u razmaku od najmanje četiri sedmice; prvu dozu preporučuje se primijeniti 90 dana ili više prije poroda; primarna vakcinacija: dvije sukcesivne doze u razmaku od mjesec dana ili dva mjeseca nakon kojih slijedi dovakcinacija 6 do 12 mjeseci nakon primljene druge doze; dalja dovakcinacija: 1 doza od 0,5 ml 10 godina nakon primarne vakcinacije i zatim jedna doza svakih deset godina; preporučuje se intramuskularna primjena; preporučeno mjesto aplikacije je anterolateralna regija bedra ili nadlaktice, vakcina se može primijeniti i duboko pod kožu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TETAVAX - SANOFI PASTEUR 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 navršeni 7 god. života; DITEVAKSAL-T za odrasle (Td) za aktivnu imunizaciju djece sa navršeni 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:

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

J07B **Virusne vakcine**
J07BB **Vakcine protiv influence (gripa)**

J07BB02 **influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen**

Doziranje: *prevencija gripe, posebno kod osoba koje su pod povišenim rizikom od pojave komplikacija gripe:* i.m. ili s.c. odrasli: jedna doza od 0,5 ml; djeca starosti 36. mjeseci života i starija: jedna doza od 0,5 ml; djeca od 6 mjeseci do 35 mjeseci starosti: doza od 0,25 ml do 0,5 ml; djeca mlađa od 9. godine života koja nisu prethodno vakcinisana, nakon primjene prve doze vakcine potrebno je primijeniti drugu dozu nakon isteka perioda od najmanje 4 sedmice;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFLUVAC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

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 [0.2 mg/1 mL] 10 staklenih bočica sa 1 mL suspenzije za injekciju (1doza), u kutiji
ZU suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
ZU suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 10 staklenih bočica sa 0,5 mL suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji

ZU suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 1 bočica sa 1 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

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] 0,5 ml suspenzije za injekciju u napunjenoj šprici, u kutiji

J07BC20 hepatitis A, inaktivisani virus, hepatitis B virus

Doziranje: *imunizacija pacijenata koji su pod rizikom od zaraze hepatitism A i hepatitism 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 trobocitopenije 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-RVAXPRO - 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 priloženi igala
----	---

PRIORIX - WELLCOME LIMITED

ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [-] Kutija sa 100 bočica sa praškom i kutija sa 100 ampula po 0,5 ml rastvarača (voda za injekciju) za pripremu rastvora za injekciju
ZU	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [3 Log ₁₀ CCID50/0.5 mL+ 3.7 Log ₁₀ CCID50/0.5 mL+ 3 Log ₁₀ CCID50/0.5 mL] 1 staklena bočica sa liofiliziranim praškom i napunjenom špricom sa 0,5 ml rastvarača (vode za injekcije), u kutiji

J07BD54 kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa, rubeole i varičela, živa, atenuisana

Doziranje: *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:

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 prekinuloprenošenje polio virusa tipova 1 i 3 u ostalim polio endemičnim područjima;uobičajeni program vakcinisanja bi trebao nastaviti primjenjivati sa upotrebom trivalentnih vakcina u skladu sa nacionalnim kalendarom vakcinacije: 2 kapi (0,1ml) direktno u usta

REGISTROVANI LIJEKOVI:**ORALNA BIVALENTNA TIP 1 I 3 POLIOMIJELITIS VAKCINA - 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

POLIO SABIN BIVALENT - WELLCOME LIMITED

- ZU oralna suspenzija [$1 \geq 6 \text{ Log}_{10} \text{CCID}_{50}/0,1 \text{ mL} + 3 \geq 5,8 \text{ Log}_{10} \text{CCID}_{50}/0,1 \text{ mL}$] 100 bočica sa oralnom suspenzijom (1 bočica sadrži deset doza po 0,1 ml (2 kapi)), 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 bijesnom životinjom), revakincija za 90 dana; kod opoasnih ujeta 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 ujeta; postinfektivna vakcinacija prethodno vakcinisane osobe unazad preko 1 god. 2,5 i.j. odmah nakon ujeta, 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 i 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. nedjelje života u cilju prevencije gastroenteritisa izazvanog infekcijom rota virusom; oralna upotreba, imunizacija se sastoji od dvije doze; prva doza se može dati počevši od šeste nedjelje života; minimalan interval između dvije doze treba da bude četiri nedjelje; vakcinaciju je poželjno završiti prije 16-te nedjelje života, ali se mora završiti zaključno sa navršene 24 nedjelje života; isti režim doziranja vakcine se može primjeniti kod prijevremeno rođene djece rođene nakon najmanje 27 nedjelja 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 ravnog u napunjenoj tubi (LDPE) 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 primijeniti u roku od godine dana; uzrast 14 god. i stariji, prema rasporedu za 3 doze (0,5 ml primjenjeno sa 0,2 i 6 mjeseci), drugu dozu primijeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu nakon što proteknu tri mjeseca od druge doze; sve tri doze primijeniti u roku od godine dana;

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

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

J07BM02 papilomavirus (humani tipovi 16, 18)

Doziranje: *prevencija premalignih anogenitalnih lezija (cervikalnih, vulvarnih, vaginalnih i analnih) i raka grlića materice uzročno povezanog s određenim onkogenim tipovima humanog papilloma virusa (HPV) kod osoba ženskog pola iznad 9 god: i.m. uzrast 9-14 god. dvije doze od po 0,5 ml 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****J07CA01 vakcina protiv difterije, poliomijelitisa, tetanusa (inaktivirana), adsorbovana**

Doziranje: *dodatna vakcinacija kod odraslih osoba, istovremeno za prevenciju difterije, tetanusa i poliomijelitisa: i.m. u deltoidnu regiju, može i s.c. 0,5 ml u skladu sa službenim preporukama rasporeda vakcinacije; kod odraslih kod kojih je od vakcinacije proteklo više od 10 god. i kod onih čiji vakcinalni status nije poznat, druga doza vakcine može se primijeniti nakon mjesec dana, posebno u slučaju visokog rizika od difterije. Napomena: ova vakcina se može koristiti za dodatnu vakcinaciju djece starosti 6 god. i više u izuzetnim slučajevima, posebno u slučaju nedostatka vakcine protiv difterije, tetanusa i poliomijelitisa preporučениh u rasporedu vakcinacije*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**DULTAVAX - SANOFI PASTEUR S.A.**

- ZU suspenzije za injekciju u napunjenoj šprici [40 D'AG'U/0,5 mL+ 8 D'AG'U/0,5 mL+ 32 D'AG'U/0,5 mL+ ≥ 2 i.j./0,5 mL+ ≥ 20 i.j./0,5 mL] 0,5 ml suspenzije za injekciju u napunjenoj šprici i 2 odvojene igle, u kutiji

J07CA02 vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa

Doziranje: *prevencija difterije, tetanusa, velikog kašlja, poliomijelitisa kod djece od 2 mjeseca starosti; i.m. primarna imunizacija 3 doze koje se daju u intervalima od jednog mjeseca, u skladu sa zvaničnim usvojenim protokolom, u dobi od 2, 3, 4 mjeseca;*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

TETRAXIM - 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 influenzae B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa

Doziranje: *aktivna imunizacija djece starije od 2 mjeseca protiv difterije tetanusa, pertusisa, poliomijelitisa i Haemophilus influenzae tipa b*; i.m. primarna imunizacija: dvije ili tri doze vakcine u skladu sa službenim preporukama; minimalan uzrast za prvu dozu 2 mjeseca starosti; interval između sljedećih doza primarnog ciklusa imunizacije najmanje četiri sedmice; ako primarna vakcinacija uključuje dvije doze, revakcinacija se vrši najmanje 6 mjeseci nakon druge doze, preporučljivo između 11. i 13. mjeseca života; ako primarna vakcinacija obuhvata 3 doze, mora se primjeniti doza revakcinacije vakcinom protiv Haemophilus influenzae tip b (monovalentnim ili kombinovanim); vrijeme revakcinacije prilagoditi službenim preporukama;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

INFANRIX IPV + HIB - WELLCOME LIMITED

ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [25 µg/0.5 mL+ 8 µg/0.5 mL+ ≥ 40 i.j./0.5 mL+ 10 µg/0.5 mL+ 40 AgU/0.5 mL+ 8 AgU/0.5 mL+ 32 AgU/0.5 mL] 1 napunjena šprica (PFS) i 1 staklena bočica praška

PENTAXIM - SANOFI PASTEUR 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 influenzae B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitis B

Doziranje: *Hexaxim: primarna vakcinacija i dovakcinacija dojenčadi i male djece uzrasta od 6 sedmica do 24 mjeseca protiv difterije, tetanusa, pertusisa, hepatitis B, poliomijelitisa i invazivnih bolesti koje uzrokuje Haemophilus influenzae tip B*: i.m. primarna vakcinacija se provodi u 2 doze (u razmaku od najmanje 8 sedmica) ili sa 3 doze (u razmaku od najmanje 4 sedmice); dovakcinacija se provodi najmanje 6 mjeseci nakon zadnje doze iz primarne vakcinacije u skladu sa službenim preporukama
INFANRIX-Hexa : *primarna i buster imunizacija djece protiv difterije, tetanusa, velikog kašlja, poliomijelitisa, hepatitis B i oboljenja izazvanog Hemophilus influenzae tip b*: i.m. primarna imunizacija se provodi po šemi od 3 doze vakcine po 0,5 ml (prema šemi 2,3,4. mjesec; 3,4,5. mjesec; 2,4,6. mjesec ili dvije doze (po šemi 3,5. mjesec), putem duboke i.m. inj., uz preporuku da se svaka naredna doza vakcine primjenjuje na različitom injekcionom mjestu; između doza treba da postoji interval od najmanje mjesec dana;

buster imunizacija se provodi prema protokolu, zavisno od toga koja je šema primjenjena, u skladu sa zvaničnim preporukama; sigurnost i efikasnost vakcine kod djece iznad 36 mjeseci starosti nije utvrđena;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HEXAXIM - SANOFI PASTEUR 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 **Analozi azotnog plikavca**

L01AA01 **ciklofosamid**

Doziranje: parenteralno, *leukemija, maligni limfomi, metastazirajući i maligni solidni tumori bez metastaza, progresivne autoimune bolesti, imunosupresija prilikom transplatacije organa*: zavisno od indikacije kao dugotrajno liječenje, početno doziranje uobičajeno 3-6 mg/kg/dan (odgovara 120-240 mg/m²) u obliku i.v. inf; 10-15 mg/kg/dan (odgovara 400-600 mg/m²) u obliku i.v. inf. u intervalima 2-5 dana; liječenje sa velikim dozama 20-40 mg/kg (odgovara 800-1600 mg/m²) u obliku i.v. inf. u intervalima 10-20 dana i većim dozama (za kondicioniranje prije transplantacije kostne srži) u intervalima 21-28 dana; koristi se kao monoterapija ili u kombinovanim hemioterapijskim režimima prema protokolu; oralno, *pomoćni tretman karcinoma dojke nakon resekcije tumora ili mastektomije, palijativni tretman metastaziranog karcinoma dojke*: 100 mg/m² u prvih 14 dana tretmana, u kombinaciji sa metotreksatom i 5-fluorouracilom; ciklus tretmana se ponavlja svake 4 sedmice; dozu umanjiti za pacijente mlađe od 65 godina; *po život opasne „autoimune bolesti“ (teški, progresivni oblici lupus nefritis-a, Wegener-ove granulomatoze)*: ako se uzimaju svakodnevno, 1-2 mg/kg (2 mg/kg za Wegener-ovu granulomatozu); *kod intermitentne (prekidajuće) oralne terapije* preporučuje se isto doziranje kao i za odgovarajuću i.v. terapiju (početna doza 500-1000 mg/m²).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENDOXAN - BAXTER AG

- ZU obložena tableta [50 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1069 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [200 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 213,5 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 534,5 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji

L01AA06 **ifosfamid**

Doziranje: *tumor testisa, rak grlića materice, rak dojke, nemikrocelularni karcinom bronhija, mikrocelularni karcinom bronhija, sarkom mekih tkiva (uključ. osteosarkom i rabdomiosarkom), Ewingov sarkom, non-Hodgkins limfom, Hodgkins bolest, karcinom gušterače*: 1,2 - 2,4 g/m² (30-60 mg/kg) dnevno i.v. u podijeljenim dozama tokom 5 uzastopnih dana; kao dugotrajna 24-časovna inf. 5 g/m² (200 mg/kg).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HOLOXAN - BAXTER AG

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

L01AA09 bendamustin

Doziranje: prva linija liječenja hronične limfocitne leukemije (stadij B ili C prema Binetu) kod bolesnika kod kojih kombinovana terapija fludarabinom nije prikladna: 100 mg/m² 1. i 2. dana svake 4 sedmice; 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] vrećica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji |
| ZU/Rp | kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] vrećica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji |
| ZU/Rp | kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] bočica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji |
| ZU/Rp | kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] vrećica sa 5 kapsula tvrdih, u kutiji |

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

L01B *Antimetaboliti*
L01BA *Analozi folne kiseline*

L01BA01 *metotreksat*

Doziranje: *aktivni reumatski artritis kod odraslih pacijenata:* s.c, i.m. ili i.v. 7,5 mg jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg; *poliartritični oblici teškog, aktivnog juvenilnog idiopatskog artritisa:* djeca i adolescenti mlađi od 16 god, 10-15 mg/m² sedmično, ne preporučuje se djeci mlađoj od 3 god; *teški oblici psorijaze i psorijatičnog artritisa:* 7,5 mg metotreksata jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg; *neoplastične bolesti:* konsultovati literaturu proizvoda

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

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 0,375 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 0,75 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 pemetrexed

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

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**

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

L01BC**Analozi 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 EBewe - EBewe PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 100 ml, u kutiji.
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 20 ml, u kutiji

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) 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 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 TEVA - TEVA PHARMA B.V

- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

KAPETRAL - REMEDICA LTD.

- 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

VINCRISTINE 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

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 sa 25 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [30 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

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 nesitnoćeljski karcinom pluća:* 75 mg/m² svake 3 sedmice (kao monoterapija ili u kombinaciji sa cisplatinom); *lokalno uznapredovali/metastatski hormonski rezistentni karcinom prostate:* 75 mg/m² svake 3 sedmice (u kombinaciji sa prednizonom); *lokalno*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

uznapredovalog/metastatskog karcinoma želuca: 75 mg/m² svake 3 sedmice (u kombinaciji sa cisplatinom i fluorouracilom); uznapredovali skvamozni čelijski 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

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**

- ZU koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju [60 mg/1,5 mL] 1 bočica sa 1,5 mL koncentrata za rastvor za infuziju i 1 bočica sa 4,5 mL rastvarača, u kutiji

L01D Citotoksični antibiotici i srodne supstance**L01DB Antraciklini i srodne supstance****L01DB01 doksorubicin**

Doziranje: liječenje više različitih vrsta malignih tumora: djeca, 35-75 g/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 EBWE - EBWE PHARMA GES.M.B.H. NFG. KG**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 25 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

DOXORUBICIN PLIVA 2 MG/ ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU otopina za injekciju [2 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 25 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [2 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml otopine za injekciju, u kutiji

SINDROXOCIN - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- SZU prašak za rastvor za infuziju [10 mg/1 viala] 1 bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji
- 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

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

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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] staklena bočica sa 20 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
ZU	koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] staklena bočica sa 40 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

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

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

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

ZU rastvor za injekciju [600 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml
rastvora za injekciju, u kutiji

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 nesitnoćeljski karcinom pluća: 7,5 mg/kg ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; uznapredovali/metastatski karcinom bubrežnih ćelija: 10 mg/kg svake 2 sedmice; epitelni karcinom jajnika, karcinom jajovoda i primarni karcinom peritoneuma: 15 mg/kg svake 3 sedmice; prvi recidiv epitelnog karcinoma jajnika, karcinoma jajovoda ili primarnog peritonealnog karcinoma: 15 mg/kg svake 3 sedmice; karcinom grlića materice: 15 mg/kg svake 3 sedmice*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU koncentrat otopine za infuziju [100 mg/4 mL] 1 staklena bočica sa 4
ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat otopine za infuziju [400 mg/16 mL] 1 staklena bočica sa
16 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

L01XC08 **panitumumab**

Doziranje: *metastatski kolorektalnim karcinomom (mCRC) sa divljim tipom KRAS gena: kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX, kao druga linija terapije u kombinaciji sa FOLFIRI kod pacijenata koji su kao prvu liniju terapije primili hemoterapiju fluoropirimidinima (osim irinotekana), kao monoterapija, a nakon prethodne progresije bolesti na primjenjenu hemoterapiju fluoropirimidinima, oksaliplatinom i irinotekanom: 6 mg/kg tjelesne mase jednom u dvije sedmice (prema uputstvu datom u literaturi proizvoda i važećim protokolima)*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH

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

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

L01XC10 **ofatumumab**

Doziranje: *hronična limfocitna leukemija kod pacijenata koji su refraktorni na fludarabin i alemtuzumab; prethodno netretirana hronična limfocitna leukemija kod pacijenata koji*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

nisu podobni za terapiju fludarabinom (u kombinaciji s hlorambucilom ili bendamustinom); relapsna hronična limfocitna leukemija (u kombinaciji s fludarabinom i ciklofosamidom): premedikacija se mora dati 30 min.-2 sata prije svake doze - za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ARZERRA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 3 staklene bočice po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [1000 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

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) od progresije bolesti ili do pojave neprihvatljive toksičnosti*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [160 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

L01XC15 obinutuzumab

Doziranje: liječenje odraslih bolesnika s prethodno neliječenom hroničnom limfocitnom leukemijom (CLL) i komorbiditetima, zbog kojih kod njih nije prikladna terapija temeljena na punoj dozi fludarabina; prethodno neliječeni uznapredovali folikularni limfom; terapija folikularnog limfoma koji nisu odgovorili na terapiju ili koji su doživjeli progresiju u periodu do 6 mjeseci nakon terapije rituksimabom ili protokolm koji sadrži rituksimab: i.v.inf. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

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

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 bočica sa 40 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

L01XC18 pembrolizumab

Doziranje: monoterapija za liječenje uznapredovalog (koji se ne može hirurški odstraniti ili metastatskog) melanoma kod odraslih; lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom pluća nemalih ćelija koji su prethodno primili najmanje jedan hemoterapijski protokol: i.v. infuzija, odrasli preko 18 god, 2 mg/kg primjenjeno tokom 30 minuta svake 3 sedmice; metastatski karcinom pluća nemalih ćelija u prvoj liniji terapije; urotelijalni karcinom; klasični Hodgkin limfom: 200 mg svake 3 nedjelje, za podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvoda

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

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 10 ml sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 15 ml sa 50 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

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 proizvoda; ubrzana faza i blastna kriza hronične mijeloidne leukemije: odrasli 600 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na maks. 800 mg dnevno (u 2 podijeljene doze); za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvoda; akutna limfoblastna leukemija: odrasli 600 mg jednom dnevno; za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvoda; gastro-inalni 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

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) u kutiji

SZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDE/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

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 bliste 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.

ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (10 Al/Al - blistera po 12 tableta), u kutiji

ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (5 Al/Al - blistera po 6 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

L01XE03 erlotinib

Doziranje: *lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća nakon neuspjeha prethodne hemoterapije:* 150 mg jednom dnevno; *metastatski karcinom gušterače:* 100 mg jednom dnevno (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

VARLOTA - REMEDICA LTD.

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC perforirana blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC perforirana blistera sa po 10 tableta), u kutiji

L01XE04 sunitinib

Doziranje: *uznapredovali/metastatski karcinom bubrežnih ćelija; neresektabilni/metastatski gastrointestinalni stromalni tumor:* 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 AG**

- ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 blistera po 28 tableta) u kutiji

L01XE07 lapatinib

Doziranje: *uznapredovali/metastatski HER2 pozitivni karcinom dojke (u kombinaciji sa kapecitabinom):* 1250 mg dnevno; *hormonski HER2 pozitivni metastatski karcinom dojke kod žena u postmenopauzi koje prethodno nisu primale hemioterapiju (u kombinaciji s inhibitorima aromataze):* 1500 mg dnevno.

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

- ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 70 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 84 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji

L01XE08 nilotinib

Doziranje: *novodijagnostifikovana Philadelphia hromozom-pozitivna hronična mijeloidna leukemija:* odrasli preko 18 god. 300 mg dva puta dnevno; *hronična i ubrzana faza hronične mijeloidne leukemije s pozitivnim Philadelphia hromozomom kod odraslih pacijenata koji su otporni ili netolerantni na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib:* odrasli preko 18 god. 400 mg dva puta dnevno;

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 **temsiriolimus**

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**

ZU/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 mijelofibrozaom (takođe poznatom kao hronična idiopatska mijelofibroza), mijelofibrozaom nakon policitemije vere ili mijelofibrozaom nakon esencijalne trombocitemije; policitemija vera kod pacijenata koji su rezistentni na hidroksiureju ili ne podnose hidroksiureju: 15-20 mg 2 puta dnevno (u zavisnosti od broja trombocita, konsultovati literaturu proizvođača); početnu dozu ne treba povećavati u toku prve četiri sedmice liječenja i poslije toga ne češće od dvosedmičnih intervala; maks. doza 25 mg dva puta dnevno

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

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 endotelijelnog faktora rasta i ihitrore 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 proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:

STIVARGA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

ZU/Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 84 film tablete (3 bočice po 28 film tableta) u kutiji

L01XE23 dabrafenib

Doziranje *monoterapija kod odraslih pacijenata sa inoperabilnim ili metastatskim melanomom s BRAF V600 mutacijom; rak pluća nemalih ćelija:* odrasli preko 18 god. 150 mg dva puta dnevno (na 12 sati)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TAFINLAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (1 bočica), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (1 bočica), u kutiji

L01XE25 trametinib

Doziranje: *neoperabilni ili metastatski melanom s BRAF V600 mutacijom* (kao monoterapija ili u kombinaciji s dabrafenibom), *rak pluća ne-malih ćelija s BRAF V600 mutacijom* (kao monoterapija ili u kombinaciji s dabrafenibom): 2 mg jednom dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEKINIST - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp filmom obložena tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

L01XE27 ibrutinib

Doziranje: *recidivirajući ili refraktorni limfom "mantle ćelija":* odrasli, 560 mg jednom dnevno; *hronična limfocitna leukemija i Waldenströmova makroglobulinemija:* odrasli, 420 mg jednom dnevno; napomena: obratiti pažnju na podešavanje doze ukoliko se u terapiji koriste umjereni i snažni inhibitori CYP3A4 koji povećavaju izloženost ibrutinibu

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT.

ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 120 kapsula, tvrdih (1 plastična bočica), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 90 kapsula, tvrdih (1 plastična bočica), u kutiji

L01XE38 kobimetinib

Doziranje: *neoperabilni ili metastatski melanom s mutacijom BRAF V600 (u kombinaciji sa vemurafenibom):* 60 mg jednom dnevno tokom 21 dan, ovaj ciklus treba ponoviti nakon

pauze od 7 dana; za podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvoda

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

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

L01XX Ostali antineoplastici**L01XX11 estramustin**

Doziranje: *karcinom prostate (progresivni ili metastatski): 7 - 14 mg/kg/dan podjeljeno u 3-4 doze.*

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

ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 100 kapsula, tvrdih, u kutiji

L01XX19 irinotekan

Doziranje: *metastatski karcinom debelog crijeva ili rektuma u kombinaciji sa fluorouracilom i folnom kiselinom ili kao monoterapija kod pacijenata kod kojih nije postignut odgovor na terapiju koja sadrži fluorouracil: 350 mg/m² jednom u 3 sedmice, a kod kombinovane terapije 180 mg/m² jednom u 2 sedmice poslije čega slijedi folna kiselina i 5-fluorouracil.*

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

SZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 polipropilenska bočica sa 5 ml koncentrata 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 koncentrata 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

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
 ZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/2 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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, ciklofosamidom, doksorubicinom i prednizonom za terapiju odraslih pacijenata oboljelih od mantle ćelijskog limfoma koji prethodno nisu liječeni, a kod kojih se ne može primijeniti transplantacija matičnih ćelija hematopoeze:* prema uputstvu proizvođača 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.

ZU 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.**

ZU/Rp	oralna suspenzija [40 mg/1 mL]	1 plastična boca sa 240 ml oralne suspenzije, u kutiji
-------	--------------------------------	--

L02AE Analizi hormona koji oslobađaju gonadotropin**L02AE02 leuprorelin**

Doziranje: Eligard-lokalno uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; dodatna terapija radioterapiji ili radiološkoj prostatektomiji kod pacijenata sa visoko rizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate: s.c. 7,5 mg jednom mjesečno, 22,5 mg jednom u 3 mjeseca, 45 mg jednom u 6 mjeseci; **Leuprostin-karcinom prostate:** 3,6 mg jednom mjesečno, 5 mg jednom u 3 mjeseca; **Lucrin depot PDS:** karcinom prostate; endometrioza; karcinom dojke: i.m. ili s.c. 3,75 mg jednom mjesečno, ili 11,25 mg jednom u 3 mjeseca; **priprema endometrijuma prije intrauterinih operacija; fibrom materice:** i.m. ili s.c. 3,75 mg jednom mjesečno; **Lectrum-lokalno uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; kao adjuvantno liječenje uz radioterapiju kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; kao adjuvantno liječenje uz radikalnu prostatektomiju kod pacijenata sa lokalno uznapredovalim karcinomom prostate sa visokim rizikom od napredovanja bolesti; kao neadjuvantno liječenje koje prethodi radioterapiji kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate:** s.c. ili i.m. obično 3,75 mg kao jednomjesečna depo-inj; **edometrioza:** s.c. ili i.m. 3,75 mg svakog mjeseca tokom 6 mjeseci (liječenje započeti u prvih 5 dana menstrualnog ciklusa); **endometrijalna priprema prije intrauterine operacije:** s.c. ili i.m. 3,75 mg kao pojedinačna doza 5-6 nedjelja prije operacije (terapiju treba započeti tokom 3. do 5. dana menstrualnog ciklusa); **preoperativno liječenje mioma materice:** s.c. ili i.m. 3,75 mg kao pojedinačna doza svakog mjeseca tokom obično 3-4 mjeseca ili maksimalno 6 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ELIGARD - ASTEMAS 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 G1 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 G1 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 uznapredovanim karcinomom prostate; neoadjuvantna terapija prije započinjanja radioterapije kod pacijenata sa visoko-rizičnim ili lokalno uznapredovanim

karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; uznapredovali karcinom dojke; estrogen-receptor-pozitivni rani karcinom dojke; endometriozna, istanjivanje endometrijuma, fibroidi uterusa, asistirana reprodukcija; karcinom prostate: 3,6 mg svake 4 sedmice, ili 10,8 mg svakih 12 sedmica potkožno u područje prednjeg trbušnog zida; ostale indikacije: 3,6 mg svake 4 sedmice potkožno u područje prednjeg trbušnog zida.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**RESELIGO - AMW GMBH**

- ZU implantat [10,8 mg/1 implantat] implantat u 1 napunjenom injekcionom špricu, u kutiji
- ZU implantat [3,6 mg/1 implantat] implantat u 1 napunjenom injekcionom špricu, u kutiji

L02AE04 triptorelin

Doziranje: Decapeptyl-smanjeње proizvodne 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 zavisano 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**

- ZU otopina za injekciju [0.1 mg/1 mL] 7 šprica sa po 1 mL otopine za injekciju, u kutiji

DECAPEPTYL DEPOT - FERRING PHARMACEUTICALS SA

- ZU prašak i otapalo za suspenziju za injekciju [3.75 mg/1 mL] 1 špric sa 172 mg mikrokapsula praška i 1 špric sa 1 mL otapala za suspenziju za injekciju, u kutiji

L02B Hormonski antagonisti i srodni lijekovi**L02BA Anti-estrogeni****L02BA01 tamoksifen**

Doziranje: karcinom dojke 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

L02BA03 fulvestrant

Doziranje: karcinom dojke kod žena s pozitivnim estrogenskim receptorima u postmenopauzi, lokalno uznapredovalim ili s metastazama i to zbog recidiva bolesti tokom ili nakon adjuvantne antiestrogenske terapije, odnosno zbog napredovanja bolesti tokom antiestrogenske terapije: 500 mg u razmacima od jednog mjeseca, sa dodatnom dozom od 500 mg koja se daje 2 sedmice nakon početne doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FULVESTRANT PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ZU otopina za injekciju [250 mg/5 mL] 1 napunjena staklena štrcaljka sa po 5 ml otopine za injekciju i 1 sigurnosna igla za spajanje na trup štrcaljke, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [250 mg/5 mL] 2 napunjene staklene štrcaljke sa po 5 ml otopine za injekciju i 2 sigurnosne igle za spajanje na trup štrcaljke, u kutiji

L02BB Anti - androgeni

L02BB03 bicalutamid

Doziranje: *lokalno uznapredovali karcinom prostate sa visokim rizikom od progresije bolesti: 150 mg jednom dnevno; lokalno uznapredovali, ne-metastatski karcinom prostate kada je hirurška kastracija ili druga medicinska intervencija neodgovarajuća: 150 mg jednom dnevno; uznapredovali karcinom prostate u kombinaciji sa LHRH analogom ili hirurškom kastracijom: 50 mg jednom dnevno (započeti istovremeno sa sprovođenjem hirurške kastracije ili najmanje 3 dana prije početka terapije LHRH analogom)*

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BICALOX - ERIS PHARMACEUTICALS PTY LTD

- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 blister sa 28 filmom obloženih tableta) u kutiji

BICAPROST - SYNTHON B.V

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 7 tableta) u kutiji

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 Al/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 LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/Aclar/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji

BIKALUTAMID PLIVA 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 - STELLAS PHARMA D.O.O.**

Rp kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 112 kapsula, mekih (4 blistera sa 28 kapsula), u kutiji

L02BG Inhibitori aromataze**L02BG03 anastrozol**

Doziranje: adjuvantno liječenje žena u postmenopauzi s ranim invazivnim karcinomom dojke koji ima pozitivne hormonske receptore; dopunsko liječenje žena u postmenopauzi sa hormon-pozitivnim receptorima kod ranog karcinoma dojke koje su već dobijale tamoksifen tokom 2-3 god; uznapredovali karcinom dojke kod postmenopauzalnih žena sa hormon pozitivnim receptorima ili koje daju odgovor na tamoksifen: 1 mg/dan.

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

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

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 standardnu 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.

Δ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Δ ZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

LAMETTA - VIPHARM S.A.

Δ SZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta)

LERANA - HEATON A.S.

Δ SZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)

LETRASAN - DEVA HOLDING A.S.

Δ 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.

Δ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera po 10 tableta)

LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Δ 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

Δ 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 PVDC/PVC//PVDC - blistera po 15 tableta) u kutiji

ESCEPRAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (9 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

EXEDRAL - REMEDICA LTD.

- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 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//Al blistera po10 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 napunjen 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*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

- ZU otopina za injekciju/ infuziju [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena štrcaljka sa 0,5 ml otopine sa iglom za injekciju, sa zaštitom za iglu, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [300 µg/0.5 mL] 1 napunjena štrcaljka sa 0,5 ml otopine sa iglom za injekciju, bez zaštite za iglu, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [480 µg/0.8 mL] 1 napunjena štrcaljka sa 0,8 ml otopine sa iglom za injekciju, bez zaštite za iglu, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [480 µg/0.8 mL] 1 napunjena štrcaljka sa 0,8 ml otopine sa iglom za injekciju, sa zaštitom za iglu, 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**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [263 µg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju po 263 mcg i 5 ampula rastvarača (voda za injekciju) u kutiji

L03AA13 pegfilgrastim

Doziranje: *skraćenje trajanja neutropenije i smanjenje učestalosti febrilne neutropenije kod bolesnika s malignom bolesti koja se liječi citotoksičnom hemoterapijom (izuzev hronične mijeloidne leukemije i mijelodisplastičnih sindroma: s.c. inj. odrasli preko 18 god. 6 mg uz svaki hemoterapijski ciklus, početi 24 sata nakon hemoterapije*

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

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [6 mg/0.6 mL] 1 napunjena staklena šprica (staklo tipa I) sa 0,6 ml rastvora za injekciju, sa gumenim čepom i iglom od nerđajućeg čelika u kutiji

L03AB Interferoni**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-ćeljski 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 bubrežnih 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 tupfera
SZU rastvor za injekciju [30000000 i.j./1.2 mL] 1 pen, 12 igala za injekciju i 12 tupfera, 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 AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [0.25 mg/1 mL] 15 bočica praška + 15 šprica sa iglom po 2,25 ml rastvarača

L03AB11 peginterferon alfa-2a

Doziranje: hronični hepatitis B: odrasli, monoterapija 180 mcg jednom sedmično tokom 48 sedmica; hronični hepatitis C: u kombinaciji sa ribavirinom: odrasli, 180 mcg s.c. tokom 4-18 mjeseci u zavisnosti o vrsti virusa kojim je pacijent zaražen; kod djece preko 5 god. i adolescenata koji ranije nisu liječeni, a koji imaju pozitivan nalaz HCV RNK u serumu: primjenjuje se samo kod djece sa površinom tijela većom od 0,7 m², preporučuje se upotreba unaprijed napunjenog šprica; za doziranje konsultovati literaturu proizvođa; 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

L03AX**Ostali imunostimulansi****L03AX konjugat rhEGF-rP64K**

Doziranje: *nesitnoćelijski karcinom pluća stadijuma IIIB/IV, kod pacijenata koji su prošli prvu liniju liječenja prema standardnom hemioterapijskom protokolu baziranom na jedinjenjima platine sa objektivnim kliničkim odgovorom ili stabilnom bolešću:* po šemi (datoj u literaturi proizvođača)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CIMAVAX-EGF - CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR**

- ZU emulzija za injekciju [0,8 mg/1 doza] Bijela kartonska kutija koja
sadrži 2 neovisne kartonske kutije: jedna sa 4 bočice po 0,8 ml
konjugata rhEGF-rP64K i druga sa 4 bočice po 0,8 ml uljanog
adjuvansa Montanide ISA 51 VG

L03AX**sok iz svježeg nadzemnog dijela ehinacee**

Doziranje: *kratkoročno sprečavanje i liječenje prehlade:* oralne kapi, odrasli i djeca starija od 12 god, 3 puta dnevno po 2,5 ml rastvora; djeca 6 do 12 god: 3 puta dnevno po 1,5 ml rastvora; tablete, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 tbl. 3 do 4 puta dnevno; djeca 6-12 god, 1 tbl. 1 do 3 puta dnevno; djeca 4 do 6 god, 1 tbl. 1 do 2 puta dnevno; za postizanje zadovoljavajućeg terapijskog efekta, preparat treba uzimati najmanje 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

L03AX13 **glatiramer acetat**

Doziranje: *multipla skleroza (relapsno-remitentna):* s.c. odrasli 20 mg jednom dnevno ili 40 mg 3 puta nedjeljno u razmaku od najmanje 48 sati

REGISTROVANI LIJEKOVI:

COPAXONE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- 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

REMUREL - SYNTHON B.V

- ZU/Rp rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 28 napunjenih injekcionih šprica sa po 1ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju [40 mg/1 mL] 12 napunjenih injekcionih šprica sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

L04 **IMUNOSUPRESIVI**

L04A **Imunosupresivi**

L04AA **Selektivni imunosupresivi**

L04AA06 **mikofenolna kiselina**

Doziranje: *profilaksa akutnog odbacivanja transplantiranih organa (u kombinaciji sa ciklosporinom i kortikosteroidima)-transplantacija bubrega:* odrasli-oralni mikofenolat mofetil 1 g 2 puta dnevno uključiti u okviru 72 sata od transplantacije; djeca i adolescenti (uzrast 2-18 god.) 600 mg/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 gastrozistentna tableta [180 mg/1 tableta] blister sa 10 gastrozistentnih tableta (12 blistera po 10 tableta), u kutiji
- RpSp gastrozistentna tableta [360 mg/1 tableta] blister sa 10 gastrozistentnih 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/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

L04AA13 **leflunomid**

Doziranje: *aktivni reumatsoidni artritis:* odrasli preko 18 god, početna doza 100 mg jednom dnevno tokom 3 dana, doza održavanja je 10-20 mg jednom dnevno; *aktivni psorijatični artritis:* odrasli preko 18 god, početna doza 100 mg jednom dnevno tokom 3 dana, zatim 20 mg jednom dnevno

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

- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (1HDPE bočica sa 30 tableta), u kutiji

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 jednom dnevno

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

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

L04AA33 vedolizumab

Doziranje: *umjeren do izrazito aktivan ulcerozni kolitis:* odrasli preko 18 god. i.v. inf. tokom 30 min. inicijalno 300 mg, ponoviti nakon 2 nedjelje i nakon 6 nedjelja nakon inicijalne doze, a nakon toga na svakih 8 nedjelja (ukoliko je terapija prekinuta ili je došlo do smanjenja odgovora, učestalost doziranja se može povećati na 300 mg na 4 nedjelje); razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko se do 10. nedjelje ne utvrdi korist terapije; *umjeren do izrazito aktivna Crohnova bolest:* odrasli preko 18 god. i.v. inf. tokom 30 min. inicijalno 300 mg, ponoviti nakon 2 nedjelje i nakon 6 nedjelja nakon inicijalne doze, a nakon toga na svakih 8 nedjelja-ukoliko odgovor nije postignut, dodatna doza od 300 mg može biti data 10 nedjelja nakon inicijalne doze; ukoliko je terapija prekinuta ili je došlo do smanjenja odgovora, učestalost doziranja se može povećati na

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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: terapiji i dijagnozi 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 poliarтикуlarni juvenilni idiopatski artritis kod djece koja nisu adekvatno odgovorila na metotreksat ili koja ga ne podnose; aktivni i progresivni psorijatični artritis kod odraslih koji su neadekvatno odgovorili na druge antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti; jaki ankilozirajući spondilitis kod pacijenata koji su neadekvatno odgovorili na konvencionalnu terapiju; aksijalni spondiloarthritis bez radiografskih dokaza, umjereni do teški psorijatični plakovi bez odgovora na drugu sistemsku terapiju uključujući ciklosporin, metotreksat ili PUVA terapiju ili sa kontraindikacijama ili sa nepodnošenjem iste; pedijatrijska plak psorijaza (u dobi od 6 god. i više); s.c.inj. reumatoidni artritis, psorijatični artritis, ankilozirajući spondilitis, odrasli preko 18 god. 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično; aktivni poliarтикуlarni juvenilni idiopatski artritis, djeca 2-17 godina, 400 mcg/kg (maks. 25 mg) dva puta nedjeljno, sa intervalom 3-4 dana između doza ili 800 mcg/kg (maks. 50 mg) jednom nedjeljno; razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca; pedijatrijska plak psorijaza, 0,8 mg/kg (do maks. 50 mg po dozi) jednom sedmično u trajanju do 24 sedmice, liječenje treba prekinuti kod pacijenata koji ne pokazuju odgovor na terapiju nakon 12 sedmica

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ENBREL - PFIZER LUXEMBOURG SARL

ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [10 mg/1 bočica] 4 bočice sa praškom, 4 napunjene šprice sa otapalom, 4 igle, 4 adaptera za bočice i 8 alkoholnih jastučića, u kutiji

ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [25 mg/1 bočica] 4 bočice sa praškom, 4 napunjene šprice sa otapalom, 4 igle, 4 adaptera za bočice i 8 alkoholnih jastučića, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [25 mg/0.5 mL] 4 šprice od prozirnog stakla napunjene rastvorom, 4 igle od nerđajućeg čelika i 8 jastučića natopljenih alkoholom

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [50 mg/1 mL] 4 šprice od prozirnog stakla napunjene rastvorom, 4 igle od nerđajućeg čelika i 8 jastučića natopljenih alkoholom

L04AB02 infliksimab

Doziranje: *reumatoidni artritis* (u kombinaciji sa metotreksatom): i.v. inf. odrasli 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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; djeca 13-18 god. 40 mg svake 2 sedmice; razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *artritis povezan sa entezitizom*: 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; *adolescentni gnojni hidradenitis* (u dobi 12 i više godina, tjelesne težine najmanje 30 kg): 80 mg u sedmici 0, zatim 40 mg svake druge sedmice, počevši od sedmice 1; ukoliko se ne postigne zadovoljavajući odgovor, može se razmotriti povećanje učestalosti doziranja na 40 mg svake sedmice; *uveitis (neinfektivni intermedijarni, posteriorni i panuveitis)*: početna doza 80 mg, zatim 40 mg svake druge sedmice, počevši 7 dana nakon početne doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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 sistemске 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; poliarтикуларни juvenilni idiopatski artritis (u kombinaciji sa metotreksatom ili sam ukoliko je metotreksat neodgovarajući) kod djece koja su imala neadekvatan odgovor na metotreksat: i.v. inf. djeca 2-18 god. tjelesne mase manje od 30 kg 10 mg/kg jednom svake 4 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 12 nedjelja terapije; djeca tjelesne mase preko 30 kg 8 mg/kg jednom svake 4 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 12 nedjelja terapije; arteritis divovskih ćelija: s.c. 162 mg jednom nedjeljno

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.

- ZU/Rp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (5 Al/Al blistera
 po 10 kapsula) u kutiji

SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10
 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10
 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [50 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10
 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] staklena bočica sa 50 ml oralnog
 rastvora u kutiji

L04AD02 takrolimus

Doziranje: *profilaksa odbacivanja alogenih transplantata jetre, bubrega i srca;* odbacivanje alogenih transplantata pri postojanju rezistencije na primjenu drugih imunosupresivnih lijekova: doze su individualne u zavisnosti od transplantiranog organa - odrasli i djeca početna doza 0,1-0,3 mg/kg/dan podijeljeno u dvije doze; kapsule sa

produženim oslobađanjem se uzimaju jednom dnevno, *sprečavanje obacivanja presađene jetre*, početi 12-18 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 produljenim oslobađanjem, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [1 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [3 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS PHARMA D.O.O.

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 blistera sa 10 kapsula), u kutiji

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.

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [1 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVdC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

TACROLIMUS LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [1 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

TRACUS - 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.

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 Alu/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Alu/PVC blistera po 10 tableta)

IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (4 bijela neprozirna PVC/AI - blistera 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) kod kojih je provedena transplantacija autolognih matičnih ćelija:* 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, do napredovanja bolesti ili do nepodnošenja terapije; nakon 3 ciklusa doza se može povećati na 15 mg jednom dnevno; *multipli mijelom (novodijagnostifikovani) kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa deksametazonom do progresije bolesti:* odrasli, 25 mg jednom dnevno u toku 21

uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; *multipli mijelom (novodijagnostifikovani) kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa melfalanom i prednizonom poslije čega slijedi održavanje lenalidomidom*, 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, do 9 ciklusa; za doze deksametazona, melfalana i prednizona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte, konsultovati literaturu proizvoda; *multipli mijelom kod odraslih pacijenata koji su prije toga primili najmanje jednu terapiju u kombinaciji sa deksametazonom*: odrasli, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; za doze deksametazona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvoda; *mijelodisplastični sindrom*: odrasli, 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; za podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvoda; *relapsni ili refraktorni limfom plaštene zone*: odrasli, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa

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;*

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

△ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula), u kutiji

M01AB05 diklofenak

Doziranje: *diklofenak natrijum-bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja (uključujući juvenilni idiopatski artritis) i druge mišićno-skeletne poremećaje; akutni gih; postoperativni bol: oralno, 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, rektalno-suozitorije, 75-150 mg dnevno u podijeljenim dozama; juvenilni idiopatski artritis: oralno, djeca 6 mjeseci-18 god. 1,5-2,5 mg/kg (maks. 75 mg) 2 puta dnevno, alternativno, ukupna dnevna doza može biti data u 3 podijeljene doze; postoperativni bol: 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 10 tableta sa modifikovanim 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 PHARMASWISS - 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 gastrozistentna kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 gastrozistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

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. BEOGRAD

- Rp gastrozistentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastrozistentnih tableta (2 PVC/PVdC/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp supozitorija [50 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 stripa po 5 supozitorija), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula sa 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

DIKLOFENAK 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 gastorezistentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastorezistentnih tableta (2 blistera po 10 tableta)

Rp supozitorija [50 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 Al/PE stripa po 5 supozitorija)

ZU otopina za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji

NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 OPA/Al/PVC folija/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC/PE/PVC/Al blister po 10 kapsula), u kutiji

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

Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

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

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

VOLTAREN - 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 - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- 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 - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- 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 etodolak

Doziranje: *bol i zapaljenje kod reumatskog artritisa i osteoartritisa:* odrasli i djeca preko 18 god, 300-600 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze

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//Alblister), 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, ankilozirajućeg 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 (2 PVC/Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

M01AC Oksikami**M01AC01 piroksikam**

Doziranje: *osteoarthritis, reumatski artrit, 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 otopala 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: *boli inflamacija kod reumatskih oboljenja: egzacerbacija osteoartritisa (kratkotrajna terapija), oralno, odrasli i djeca preko 16 god. 7,5 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno na maks. 15 mg jednom dnevno; reumatoidni artrit, 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

MELOSIKAM PHARMAS - PHARMAS D.O.O. BEOGRAD

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//Al-blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC/Al-blistera po 10 tableta), u kutiji

MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister) u kutiji

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al - blistera) u kutiji

ZU otopina za injekciju [15 mg/1.5 mL] 3 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

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

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 30 tableta, u kutiji

SZU tableta [15 mg/1 tableta] 1PVC/PE/PVDC/Al blister sa 30 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 mišićno 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 OPERATIONS GMBH

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

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

Rp šumeće granule [600 mg/1 kesu] 30 vrećica sa šumećim granulama, u kutiji

BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

BRp šumeće granule [400 mg/1 kesu] 12 vrećica sa šumećim granulama, u kutiji

BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp tableta s produženim oslobađanjem [800 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**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 OPERATIONS GMBH

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 PVC/PVDC/Al blister)

**IBUMAX - 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

**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

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 PVC/PVDC//Al) blistera po 10 tableta) u kutiji

IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji

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

- 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 - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp obložene tablete [400 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp sirup [100 mg/5 mL] 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 AI/PE blistera sa 5 čepića), u kutiji
- Rp sirup [100 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 ml sirupa i plastična žličica za doziranje, u kutiji
- BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

NEOFEN FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- BRp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 blister)

RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O.

- BRp kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVdC/AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [400 mg/1 tableta] 10 kapsula, mekih (1 PVC/PE/PVdC/AI 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:

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

- Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/AL blister sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/AI blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/AI folija blister), u kutiji
- BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/AI folija blistera po 10 tableta), u kutiji

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 primjeniti tokom perioda 30 min.-1 sata ili 100-200 mg rastvoriti u 500 ml infuzionog rastvora i primjeniti kontinuiranom i.v. inf. tokom perioda od 8 sati; maks. dnevna doza 200 mg

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

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp čepić [100 mg/1 supozitorija] 12 čepića (2 stripa po 6 čepića), u kutiji
 Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 25 kapsula, tvrdih (staklena bočica), u kutiji
 Rp tableta 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 PVC/PE strip pakiranja po 6 čepića), u kutiji

M01AE09 flurbiprofen

Doziranje: *bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišično-skeletnih poremećaja; umjeren do jak bol uključujući dismenoreju; migrenu; postoperativnu analgeziju:* odrasli i djeca preko 12 god, 150-200 mg dnevno u 2-4 podijeljene doze, u akutnim stanjima povećati na 300 mg dnevno; *dismenoreja:* odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 100 mg, zatim 50-100 mg svakih 4-6 sati, maks. 300 mg dnevno

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

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 Al/PVC blister sa 15 film tableta), u kutiji
 Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/ PVC - blistera sa 30 film tableta), u kutiji

MAPROFEN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 blister sa 15 film tableta), u kutiji

M01AE17 deksketoprofen

Doziranje: oralna primjena: *simptomatska terapija akutnih bolova blagog do umjerenog inteziteta (mišićno-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 kutij

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 kesica] 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

M01AE51 ibuprofen, pseudoefedrin

Doziranje: *ublažavanje simptoma prehlade i gripa:* odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 tbl. u razmacima od najmanje 4 sata, najviše 3 puta na dan, maks. 6 tbl. u toku dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

RHINORELIEF - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- BRp tableta [200 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

M01AH Koksibi

M01AH01 celekoksib

Doziranje: *simptomatski tretman osteoartritis:* 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), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 blister sa 14 tableta), u kutiji
Rp	filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 blistera po 7 tableta), u kutiji

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 osteoartrisa, 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 za oralnu suspenziju, u kutiji
----	---

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/2 g] 15 kesica po 2 g granula za oralnu suspenziju, u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/2 g] 9 kesica po 2 g granula za oralnu suspenziju, u kutiji

NIMULID - PANACEA BIOTEC 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 DOOEL 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; tendinitis; tendovaginitis), 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] 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 etofenamata

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] Al - tuba sa 40 g gela, u kutiji

M02AA10 ketoprofen

Doziranje: lokalno liječenje bolnih poremećaja osteoartikularnog i muskularnog sistema reumatskog i traumatskog porijekla (kontuzije, distorzije, istegnuća mišića, ukočen vrat, lumbago): 1-3 puta dnevno blago utrljati u oboljelo mjesto, tokom najduže 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:**FASTUM - BERLIN-CHEMIE AG (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] dispenzer sa 100 g gela, u kutiji

KETONAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp gel [25 mg/1 g] Al tuba sa 100 g gela, u kutiji

Rp gel [25 mg/1 g] Al tuba sa 50 g gela, u kutiji

Rp krema [50 mg/1 g] 30 g kreme

M02AA13 ibuprofen, 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, lumbago, sportskih i slučajnih povreda poput nagnječenja, uganuća i iščašenja: krem/gel, 3-4 puta dnevno utrljati u predio oboljelog mjesta;

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] 50 g gela (tuba sa 50 g gela) u kutiji

IBUFEN - LABORATORIOS CINFA S.A.

BRp gel [50 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM 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

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. BEOGRAD

BRp gel [10 mg/1 g] 1 aluminijumska tuba sa 50 g gela, u kutiji

DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.

BRp gel [11.6 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji

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] Alu-tuba sa 60 g gela, u kutiji

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, hidroksietilsalicilat, 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] Al - tuba sa 40 g kreme, u kutiji

M02AC ekstrakt ljute paprike, metil-salicilat, terpentinsko ulje

Doziranje: *posljedice povreda poput kontuzija, istegnuća, uganuća, pukotina mišićnih vlakana; bolovi u zglobovima, diskus hernia, bolovi u kičmi (lumbago), artroze zglobova; reumatske tegobe, išijas; teniski lakat:* više puta dnevno nanijeti i umasirati na suhu i neozlijeđenu kožu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**TRAUMA HOT MAST - KWIZDA PHARMA GMBH**BRp mast [0.91 g/100 g+ 5 g/100 g+ 5 g/100 g] Al tuba sa 100 g masti, u kutiji
BRp mast [0.91 g/100 g+ 5 g/100 g+ 5 g/100 g] Alu- tuba sa 40 g masti, u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

M02AC kamfor, mentol, metil-salicilat

Doziranje: akutne povrede mišića, zglobova i tetiva kao kontuzije, istegnuća, uganuća; bolovi mišića zbog preopterećenja, upala mišića; akutne reumatske upalne tegobe, išijas; bolovi u predjelu zglobova i kičmenog stuba (vratna kičma, krsta); sindromi diskus hernie, bolovi u kičmi (lumbago): više puta dnevno nanijeti i umasirati na suhu i neozlijeđenu kožu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TRAUMA COLD MAST - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp mast [1.5 g/100 g+ 1.5 g/100 g+ 5 g/100 g] Alu tuba sa 40 g masti, u kutiji

TRAUMA COLD MAST - KWIZDA PHARMA GMBH

BRp mast [1.5 g/100 g+ 1.5 g/100 g+ 5 g/100 g] Alu-tuba sa 100 g masti, u kutiji

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 potpuno ne apsorpira 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

M02AX etarsko ulje ruzmarina

Doziranje: tradicionalni biljni lijek za olakšavanje blagog bola u mišićima i zglobovima i lakših perifernih poremećaja cirkulacije: odrasli i stariji od 18 godina: 2-3 puta dnevno nanijeti otprilike 3-6 cm kreme na bolno područje i lagano utrljati.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ROSACTA – MEDIS D.O.O.

BRp krema [100 mg/1 g] 90 g kreme 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 tabletakutija sa 3 blistera30 tableta
Rp tableta [4 mg/1 tableta] blister sa 10 tabletakutija sa 3 blistera30 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 Al/PVC blister), u kutiji
- 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] 14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister sa 14 kapsula), u kutiji

M04 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE GIHTA
M04A Lijekovi za liječenje gihta
M04AA Inhibitori sinteze mokraćne kiseline

M04AA01 alopurinol

Doziranje: *profilaksa gihta i bubrežnih kamenaca mokraćne kiseline i kalcijum oksalata; profilaksa hiperurikemije povezane sa hemoterapijom kancera:* početna doza 100 mg dnevno, poslije jela, zatim podešavati prema koncentraciji mokraćne kiseline u plazmi ili urinu; uobičajena doza održavanja u blažim stanjima 100-200 mg dnevno; u umjereno teškim stanjima 300-600 mg dnevno; u teškim stanjima 700-900 mg dnevno; doze preko 300 mg dnevno treba davati u podijeljenim dozama; djeca ispod 15 god. (maligna oboljenja, enzimski poremećaji) 10-20 mg/kg dnevno (maks. 400 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (1 PVC bočica) u kutiji
- Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 (6x10) tableta u PVC/ Al - blisteru, u kutiji

M04AA03 febuksostat

Doziranje: *terapija hronične hiperurikemije kog gihta:* odrasli 80 mg jednom dnevno, ukoliko je nakon 2-4 sedmice nivo mokraćne kiseline u serumu > 6 mg/100 ml (357 μmol/l), povećati na 120 mg jednom dnevno; *profilaksa i terapija akutne hiperurikemije*

kod pacijenata podvrgnutih hemoterapiji radi hematoloških maligniteta: odrasli, 120 mg jednom dnevno, početi 2 dana prije citotoksične terapije i nastaviti tokom 7-9 dana, prema dužini trajanja hemoterapije

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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 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: osteoporozna kod žena u postmenopauzi, smanjuje rizik od preloma kičme i kuka: 70 mg jednom sedmično.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALENDOR 70 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al - blister), u kutiji

DRONAMID - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

DRONAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 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

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

BONDRONAT - 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

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)

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

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

ZOLENDRONSKA 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

ZOLENDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

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

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 osteoporozе kod žena u postmenopauzi sa rizikom od deficita vitamin D: 1 tableta jednom nedjeljno.

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

ALENSUN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp tableta [70 mg/1 tableta+ 140 µg/1 tableta] 4 tablete (1 Alu/Alu blister sa 4 tablete), u kutiji

BONEZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

Rp tableta [70 mg/1 tableta+ 0.07 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PA/Al - blister sa 4 tablete), u kutiji

FOSAVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV

Rp tableta [70 mg/1 tableta+ 70 µg/1 tableta] 4 tablete (1 Al/Al blister), u kutiji

M05BX *Ostali lijekovi koji djeluju na strukturu i mineralizaciju kosti*

M05BX03 **stroncijum-ranelat**

Doziranje: liječenje ozbiljne osteoporozе 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 osteoporozе kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od pojave fraktura; terapija gubitka kosti povezana sa hormonskom ablacijom kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od fraktura:** s.c. inj. 60 mg svakih 6 mjeseci

REGISTROVANI LIJEKOVI:

PROLIA - AMGEN (EUROPE) GMBH

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [60 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, sa automatskom zaštitom za iglu, u kutiji

XGEVA - AMGEN (EUROPE) GMBH

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**

N01AB08 **sevofluran**

Doziranje: *indukcija anestezije:* individualno, koncentraciju lijeka postepeno povećavati u zavisnosti od postignutog odgovora, odrasli i djeca starija od 1 mjesec, početna doza 0,5-1%, zatim povećavati postepeno do 8%; *održavanje anestezije:* koncentracija lijeka se kreće 0,5-3% (odrasli i djeca starija od 1 mjeseca); lijek se primjenjuje u kiseoniku ili smjesi azotnog oksida i kiseonika, pomoću specijalnog vaporizatora.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG

ZU para za inhalaciju, tečnost [100 %/250 mL] 6 aluminijumskih boca od 250 ml, u kutiji

SEVORANE - ABBVIE INC.

▲ ZU para za inhalaciju, tečnost [100 %/1 boca] 250 ml tečnosti u smeđoj bočici od polietilenaftalata sa sigurnosnim zatvaračem, u kutiji

N01AF **Barbiturati, monokomponentni**

N01AF03 **tiopental**

Doziranje: *kratkotrajne anestezije bez intubacije* (kratkotrajna anestezija kod hirurških procedura koje ne zahtijevaju vještačku respiraciju), *uvođenje u opštu anesteziju sa ili bez intubacije* (primjena anestetika sa dužim trajanjem dejstva kod hirurških intervencija sa ili bez vještačke respiracije): doza zavisi od specifične osjetljivosti pacijenta i željenog nivoa anestezije; sljedeće informacije su date samo kao smjernice; najsigurniji način postizanja optimalne efikasnosti je primjenom sporo ponovljenih injekcija sa malim dozama: pri uvođenju u opštu anesteziju, prosječna doza i.v. inj. kod adolescenata i odraslih je 5 mg/kg tjelesne mase, dejstvo traje približno 6 do 8 min; opšte pravilo je da se 100-200 mg injektuje sporo tokom 20 sekundi; primjena dodatnih doza zavisi od individualne osjetljivosti pacijenta i željene dubine anestezije; kod kratkotrajne anestezije, ukupna primjenjena doza ne treba da pređe dva puta dozu od 100-200 mg za indukciju, ukupna potrebna doza za hiruršku intervenciju može biti u opsegu 400-1000 mg; pojedinačna doza i.v. inj. (oko 3-4 mg/kg tjelesne mase) dovodi do 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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, u kutiji
- ▲,§ SZU prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju [2 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji
- ▲,§ SZU prašak za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju [5 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

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. BEOGRAD

Rp gel [50 mg/1 g] 30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

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

ZU rastvor za injekciju [35 mg/3.5 mL] 10 ampula po 3,5 mL rastvora za injekcije u kutiji

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

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

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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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; rastvoru 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. BEOGRAD

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 proizvođa; 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

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.

- Δ,§ Rp transdermalni flaster [100 µg/1 Hr] 5 transdermalnih flastera (5 vrećica sa po 1 flasterom) u kutiji
- Δ,§ Rp transdermalni flaster [25 µg/1 Hr] 5 transdermalnih flastera (5 vrećica sa po 1 flasterom) u kutiji
- Δ,§ 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.

- ▲,§ ZU 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 bioraspodjelivosti i smanjenog sistemskog klirensa, preporučuje se započeti s najnižom dozom nalbufin hidrida.

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

N02AJ Opioidi u kombinaciji sa ne opioidnim analgeticima

N02AJ13 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 neprozirni PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 neprozirna PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 neprozirna PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 bijela PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 bijela PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 bijelih PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

TRAMCET - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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/Al/PVC 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 PVC/Al blistera po 10 tableta), 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

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 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 od bezbojnog, neutralnog borsilikatnog stakla tip I sa po 2 ml rastvora za injekciju u kartonskoj podlošci u kartonskoj kutiji

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 kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 PVC/Al blistera sa 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp oralne kapi, otopina [100 mg/1 mL] 10 ml oralnih kapi, otopine
- ▲ ZU otopina za injekciju [100 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml otopine za injekciju
- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju

TRAMADOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲ Rp tableta 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 modifikovanim 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) 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 prijetućih tromboza: 50-300 mg/dan; uzimati sa hranom; ne preporučuje se djeci ispod 16 god.

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

- BRp tableta [300 mg/1 tableta] 20 tableta (2 A I/PVC//PVC/PVDC po 10 tableta) u kutiji

ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- BRp tableta [300 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

ASPIRIN - BAYER AG

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

N02BA51 acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol

Doziranje: blaga do umjerena glavobolja tokom napada migrene sa ili bez aure, glavobolja usljed napetosti: odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 tbl. po potrebi i do tri puta dnevno (obično u razmaku od 4 do 8 sati); maks. dnevna doza za odrasle i djecu stariju od 12 god. tri puta na dan (odgovara 1500 mg aspirina, 1500 mg paracetamola i 300 mg kofeina)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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 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 NARANČE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp šumeća tableta [400 mg/1 tableta+ 240 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 x 2 tablete u dvojnomoj traku), u kutiji

BRp šumeća tableta [400 mg/1 tableta+ 240 mg/1 tableta] 20 šumećih tableta (10 x po 2 tablete u dvojnomoj traku), u kutiji

DOLVINOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

BRp šumeći prašak [500 mg/1 vrećica+ 300 mg/1 vrećica] 10 vrećica po 3,59 g šumećeg praška, u kutiji

N02BB Pirazoloni

N02BB02 metamizol-natrijum

Doziranje: *samo za kratkotrajnu primjenu kod jakih bolova* (posttraumatskih, postoperativnih), kada se terapija drugim neopioidnim analgeticima pokaže neuspješnom: oralno, 1-2 puta po 500 mg; parenteralno, 0,5-1 g kao i.m. ili spora i.v. inj, max. 4 g dnevno; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 18 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE

Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 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. BEOGRAD

ZU rastvor za injekciju [2.5 g/5 mL] 50 ampula (5 plastičnih nosača po 10 ampula) u kutiji

REFALGIN - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE

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

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 u bočici, u kutiji

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (2 PVC/Al - blistera po 6 tableta), u kutiji

ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 mL sirupa u staklenoj boci i plastična kašičica u kutiji

BRp supozitorija [200 mg/1 supozitorija] 5 supozitorija (1 PVC/PE - blister) u kutiji

BRp supozitorija [250 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE - folija po 5 supozitorija) u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- 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 PVC/Al blistera po 6 tableta), u kutiji

LEKADOL FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- BRp tableta [1000 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Alu blister sa 10 tableta), u kutiji

LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- BRp čepić [120 mg/1 supozitorija] 10 (2x5) čepića u strip (PVC/PE) pakiranju, u kutiji
BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s polietilenskim (HDPE) sigurnosnim zatvaračem, u kutiji

PANADOL - WELLCOME LIMITED

- BRp 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 oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u staklenoj boci, u kutiji
BRp tableta [500 mg/1 tableta] Al/PE strip-pakovanje sa 10 tableta

PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

- BRp oralni rastvor [120 mg/5 mL] 200 ml oralnog rastvora u staklenoj boci, u kutiji
BRp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji
ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.

- BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj bočici i kašičica za doziranje, u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 stripova (aluminijumske strip folije) po 10 tableta), u kutiji

PARACETAMOL 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 DOEL SKOPJE

- BRp sirup [120 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji

PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/PVDC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji

PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

PLICET - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 x 10)

N02BE51 hlufenamin, natrijum-askorbat, paracetamol

Doziranje: *simptomatsko liječenje prehlade i gripe:* odrasli i djeca starija od 12 god, 1-2 šumeće tabl.svakih 4-6 sati (maks. 12 šum.tabl. unutar 24 h); djeca od 6 do 12 god: 1 šum. tabl. na 4-6 sati (maks. 3 šum. tabl. unutar 24 h); ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od 6 godina

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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

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 I/Pe stripa po 6 tableta) u kutiji

N02BE51 askorbinska kiselina, paracetamol

Doziranje: analgoantipiretik: šumeće tablete, odrasli i djeca preko 12 god. 1 šumeću tabletu rastvoriti u čaši vode i popiti; po potrebi ponoviti za 4 sata; maks. 4 doze dnevno; granule za oralni rastvor, odrasli i djeca starija od 12 god. 4-6 puta dnevno po 1 kesicu, maks. 6 kesica; interval između pojedinih doza je najmanje 4 h; rastvor se pripremi neposredno prije upotrebe tako što se sadržaj kesice rastvori u 2 dl tople vode ili čaja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FEBRICET C - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.

BANJA LUKA

BRp šumeća tableta [200 mg/1 tableta+ 330 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (1 fiola sa 10 tableta)

LEKADOL PLUS C - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp granule za oralni rastvor [300 mg/5 g+ 500 mg/5 g] 10 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 HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

- BRp prašak za oralni rastvor [50 mg/1 kesica+ 400 mg/1 kesica] 10 kesica u kutiji
- ZU prašak za oralni rastvor [50 mg/1 kesica+ 400 mg/1 kesica] 200 kesica u kutiji

PANADOL EXTRA - WELLCOME LIMITED

- BRp 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 PVC/Al - blister po 10 tableta) u kutiji
- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

CAFFETIN SC - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 12 tableta (2 Al /PE folija-stripa po 6 tableta) u kutiji
- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 6 tableta (1 Al/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/Al blister), u kutiji
- BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N02BE51 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/Al 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:

FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

BRp prašak za oralni rastvor [60 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 750 mg/1 kesica] 12 kesica od troslojne (PE/Al/P) folije sa po 3,4 g praška za oralni rastvor, u kutiji

FLUVIS ZA DJECU - PHARMAVISION EUROPE LTD.

BRp prašak za oralni rastvor [20 mg/1 kesica+ 5 mg/1 kesica+ 300 mg/1 kesica] 12 kesica od troslojne (PE/Al/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.

Δ BRp sirup [1.01 mg/5 mL+ 101 mg/5 mL+ 20.2 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 ml sirupa
Δ BRp tableta [2.54 mg/1 tableta+ 251 mg/1 tableta+ 61.2 mg/1 tableta] 10 tableta
Δ 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.

Δ BRp sirup [2.5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL] smeđa staklena boca sa 100 ml sirupa, sigurnosnim zatvaračem za djecu (CRC/TE) i kašičica graduirana na 2,5 ml i 5 ml, u kutiji
Δ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji

- △ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

N02BE51 kodein, kofein, paracetamol, propifenazon

Doziranje: *kratkotrajna terapija akutne, umjerene boli:* oralno, odrasli preko 18 god. 1 tbl. 3-4 puta dnevno, mogu se uzeti odjednom 2 tbl; maks. 6 tbl. dnevno; djeca 12-18 god. 1/2-1 tbl. do 3 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 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 dekstrometofan, 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 - BIOCDEX

- △ ZU rastvor za injekciju [20 mg/2 mL] 20 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- △ 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/AI/PVC//AI blister sa 3 tablete) u kutiji

ZOLMITRIPTAN ACTAVIS - ACTAVIS GROUP PTC EHF

- Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 blister sa 3 tablete) u kutiji
- 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 PVC/AL 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*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LTD.

- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

TEGRETOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVdC/AI blister po 10 tableta) u kutiji

TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVDC/AI blister po 10 tableta) u kutiji

N03AF02 okskarbazepin

Doziranje: *epilepsija (parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije toničko-kloničkim napadima):* kao monoterapija ili dodatak terapiji, početna doza 300 mg 2 puta dnevno, povećavati prema postignutom odgovoru za maksimalnih 600 mg dnevno, postepeno u sedmičnim intervalima; uobičajena doza 0,6-2,4 g u podijeljenim dozama; djeca 6-18 god, 8-10 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze, povećavati prema odgovoru postepeno u sedmičnim intervalima maksimalno po 10 mg/kg dnevno; doza održavanja oko 30 mg/kg dnevno; maks. dnevna doza 46 mg/kg u podijeljenim dozama

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXMAL - BOSNALIJEK D.D.

- ▲ Rp tableta [300 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [600 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PE/PVDC// AI - blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PE/PVDC// AI - blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralna suspenzija [60 mg/1 mL] staklena bočica sa 250 mL suspenzije i špric od 10 mL, u kutiji

N03AG Derivati masnih kiselina**N03AG01 valproinska kiselina**

Doziranje: *generalizovani, parcijalni i drugi epileptički napadi:* odrasli, početi sa 600 mg dnevno, povećavati za 200 mg svaka 3 dana do postizanja kontrole; maks. 2500 mg dnevno; djeca preko 20 kg, početi sa 400 mg dnevno, povećavati postepeno (kontrola se obično postiže sa 20-30 mg/kg/dnevno; maks. do 35 mg/kg/dnevno); djeca ispod 20 kg, koristiti alternativnu formulaciju

REGISTROVANI LIJEKOVI:**NAVARIN XR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (5 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 polipropilenska spremnika sa 50 tableta) u kutiji

DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- ▲ Rp film tableta [333 mg/1 tableta+ 145 mg/1 tableta] 30 film tableta u polipropilenskom spremniku, u kutiji

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 podjeljene 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. 400 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja sa valproatima,* odrasli preko 18 god, inicijalno 25 mg svaki drugi dan tokom 14 dana, zatim 25 mg jednom dnevno tokom narednih 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno; *dodatak terapiji bipolarnih poremećaja (sa lijekovima koji indukuju enzime) bez valproata:* odrasli preko 18 god, početna doza 50 mg jednom dnevno tokom 14 dana, zatim 50 mg 2 puta dnevno tokom narednih 14 dana, zatim 100 mg 2 puta dnevno tokom narednih 7 dana, zatim 150 mg 2 puta dnevno tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 200 mg 2 puta dnevno

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

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

DANOPTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta)

LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 Al/PVC folija blistera po 15 tableta) Al/PVC folija blister sa 15 tabletak u kutiji sa 2 blistera
- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (2 Al/PVC folija blistera po 15 tableta) blister sa 15 tabletak u kutiji sa 2 blistera
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC folija blistera sa 10 tableta) Al/PVC folija blister sa 10 tabletak u kutiji 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 tabletak u kutiji 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 PVC/PVDC/Al 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

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

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [100 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [25 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [50 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

N03AX11 topiramat

Doziranje: epilepsija (generalizovani toničko-klonički napadi ili parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije): monoterapija, početna terapija 25 mg uveče tokom 1 nedjelje,

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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/Al blistera po 20 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji

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

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 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 blistera po 10 kapsula) u kutiji

NEURONTIN - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

NIRVAX - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AL blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AL blistera po 10 kapsula), u kutiji

N03AX14**levetiracetam**

Doziranje: *monoterapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, odrasli i djeca preko 16 god, inicijalno 250 mg jednom dnevno tokom nedelju dana, zatim povećati na 250 mg 2 puta dnevno, zatim povećavati prema odgovoru po 250 mg dva puta dnevno (maks. 1,5 g dva puta dnevno) podešavati prema odgovoru, doze se povećavaju svake 2 sedmice; *dopunska terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, odrasli, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s više od 50 kg tjelesne težine, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca preko 6 mjeseci-17 god, tjelesne mase ispod 50 kg, početna doza 10 mg/kg jednom dnevno; povećati za maks. 10 mg/kg 2 puta dnevno svake 2 nedjelje; maks. 30 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1-6 mjeseci, inicijalno 7 mg/kg jednom dnevno, povećati za maks. 7 mg/kg 2 puta dnevno svake 2 nedjelje; maks. 21 mg/kg 2 puta dnevno; *dopunska terapija miokloničkih napada i primarno generalizovanih toničko-kloničkih napada*: oralno, odrasli, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s tjelesnom masom preko 50 kg, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 kg s manje od 50 kg tjelesne težine: inicijalno 10 mg/kg jednom dnevno; doza se može povećati do 30 mg/kg dva puta dnevno, s tim da se doza podešava za 10 mg/kg dva puta dnevno svake dvije sedmice

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

KEPPRA - UCB PHARMA S.A.

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 150 ml oralnog rastvora i šprica od 1 ml, u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 150 ml oralnog rastvora i šprica od 3 ml, u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 300 ml oralnog rastvora i šprica od 10 ml, u kutiji

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)

LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (10 Al/PVC blistera po 6 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

LEVETIRACETAM LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 blistera sa po 10 tableta)
- △ Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera sa po 10 tableta)
- △ 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)

LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta)
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [750 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

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

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 blistera po 10 film tableta)

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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.

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PD/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PD/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ 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 (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/PVDC//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

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*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

organskim jedinjenjima fosfora: individualno, 5 mg i.v. višekratno do nestanka simptoma trovanja.

REGISTROVANI LIJEKOVİ:

AKINETON - DESMA GMBH

- Δ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (10 x 5 PVC/Al - blistera), u kutiji
- Δ 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

- Δ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE

- Δ 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 LIJEKOVİ:

MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- Δ 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

- Δ 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

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.**

Δ 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.

Δ 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**

Δ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
 Δ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 18.75 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
 Δ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
 Δ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 31.25 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
 Δ 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

Δ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] HDPE - bočica sa 30 film tableta u kutiji
 Δ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] HDPE - bočica sa 30 film tableta u kutiji
 Δ Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] HDPE - bočica sa 30 film tableta u kutiji

N04BB Derivati adamantana**N04BB01 amantadin**

Doziranje: *Parkinsonova bolest:* 100 mg dnevno, povećati nakon jedne nedjelje na 100 mg 2 puta dnevno, obično u kombinaciji sa drugom terapijom; nekim pacijentima mogu biti potrebne više doze; maks. 400 mg dnevno; stariji od 65 god. 100 mg dnevno podešavati prema odgovoru; *liječenje gripe:* sa terapijom započeti što prije, po mogućnosti 24-48 sati nakon pojave simptoma, odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg 1-2 puta na dan tokom 5 dana; *profilaksa gripe:* odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg dnevno do 6 sedmica; *postherpetična neuralgija:* 100 mg dva puta dnevno tokom 14 dana, nastaviti tokom narednih 14 dana ukoliko je neophodno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

N04BC Agonisti dopamina

N04BC01 bromokriptin

Doziranje: *parkinsonizam:* 1,25 mg pred spavanje tokom 1. nedjelje, druge nedjelje 2,5 mg pred spavanje, treće nedjelje 2,5 mg dva puta dnevno; četvrta nedjelja 2,5 mg tri puta dnevno; dalje 3 puta dnevno sa povećanjem 2,5 mg svakih 3-14 dana u zavisnosti od terapijskog odgovora, uobičajeno optimalno 10-30 mg dnevno; *prevencija laktacije:* 2,5 mg prvog dana od porođaja a zatim 2,5 mg 2 puta dnevno tokom 14 dana; *supresija laktacije:* 2,5 mg u toku 2-3 dana, zatim povećavati na 2 puta po 2,5 mg tokom 14 dana; *hipogonadizam, galaktoreja, infertilitet:* u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno; uobičajena doza 7,5 mg dnevno u podijeljenim dozama, po potrebi povećati na maks. 30 mg dnevno, uobičajena doza kod infertiliteta bez hiperprolaktinemije, 2,5 mg dva puta dnevno; *akromegalija:* početna doza 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati; *prolaktinemija:* u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje; povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati (uobičajeno je potrebno do 30 mg dnevno)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC

Δ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N04BC04 ropinirol

Doziranje: *Parkinson-ova bolest:* monoterapija, 3 puta po 0,25 mg dnevno, tokom 1. nedjelje (najbolje uz obrok), tokom 2. nedjelje 3 puta po 0,5 mg dnevno, tokom 3. nedjelje 3 puta po 0,75 mg dnevno, tokom 4. nedjelje 3 puta po 1 mg dnevno; dalje povećavati prema odgovoru po 3 mg u intervalima od nedjelju dana; uobičajena doza 9-16 mg dnevno; maks. 24 mg dnevno u 3 podijeljene doze; u kombinaciji sa levodopom, doza levodopa se može postepeno smanjiti za približno 20%; *sindrom nemirnih nogu:* odrasli preko 18 god. početna doza 0,25 mg uveče tokom 2 dana, zatim ukoliko se ova doza dobro podnosi povećati na 0,5 mg uveče tokom 5 dana, a zatim do 1 mg uveče tokom 7 dana; dalje povećavati u intervalima od nedjelju dana po 0,5 mg dnevno prema odgovoru, uobičajena doza 2 mg uveče; maks. 4 mg dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REQUIP - WELLCOME LIMITED

- ▲ Rp filmom obložena tableta [0.25 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PE/PVdC-Alu/ papir blister siguran za djecu), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PCTFE/PVCblister), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PE/PVdC-Alu/ papir blister siguran za djecu), u kutiji

REQUIP MODUTAB - WELLCOME LIMITED

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PCTFE/PVC - blistera po 14 tableta) u kutiji

- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PCTFE /PVC- Aluminiij/papir blistera sigurna za djecu po 14 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PCTFE - blistera po 14 tableta), u kutiji

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

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/AI/PVC//AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 21 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 21 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 21 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta), u kutiji

N04BC05 pramipeksol

Doziranje: *Parkinsonova bolest:* tablete, odrasli preko 18 god, početna doza 88 mcg 3 puta dnevno, doze se udvostručavaju svakih 5-7 dana ako je podnošljivost dobra do 350 mcg 3 puta dnevno; dalje ukoliko je potrebno dozu povećavati za 180 mcg 3 puta dnevno u nedjeljnim intervalima; maks. 3,3 mg dnevno u 3 podijeljene doze (napomena: 88 mcg baze pramipeksol odgovara 125 mcg soli (pramipeksol dihidrohlorid monohidrat); 180 mcg baze odgovara 250 mcg soli; 350 mcg baze odgovara 500 mcg soli; 700 mcg baze odgovara 1 mg soli); tablete s produženim oslobađanjem, početna doza 260 mcg jednom dnevno, doze se udvostručavaju svakih 5-7 dana do 1,05 mg jednom dnevno; dalje povećanje ukoliko je neophodno je 520 mcg dnevno u intervalu od nedjelju dana; maks. 3,15 mg jednom dnevno; napomena: 260 mcg baze pramipeksol odgovara 375 mcg soli (pramipeksol dihidrohlorid monohidrat); 520 mcg baze odgovara 750 mcg soli; 1,05 mg baze odgovara 1,5 mg soli; 1,57 mg baze odgovara 2,25 mg soli; 2,1 mg baze odgovara 3 mg soli; 2,62 mg baze odgovara 3,75 mg soli; 3,15 mg baze odgovara 4,5 mg soli); *sindrom nemirnih nogu:* preporučena početna doza 88 mcg baze (125 mcg soli) jedanput dnevno 2-3 sata prije spavanja; kod pacijenata kojima je potrebno dodatno ublažavanje simptoma doza se može povećavati svakih 4-7 dana, maks. do 540 mcg baze (750 mcg soli) dnevno

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

- Rp tableta [0.18 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [0.7 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [0.26 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [0.52 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [1.05 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [2.1 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [3.15 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim 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 produljenim oslobađanjem [2.62 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [3.15 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produljenim oslobađanjem [0.26 mg/1 tableta] 30 tableta sa produljenim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produljenim oslobađanjem [0.52 mg/1 tableta] 30 tableta sa produljenim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produljenim oslobađanjem [1.05 mg/1 tableta] 30 tableta sa produljenim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produljenim oslobađanjem [1.57 mg/1 tableta] 30 tableta sa produljenim oslobađanjem (3 blistera sa 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produljenim oslobađanjem [2.1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produljenim 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)

N04BD Inhibitori monoamino 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 **Fenotaizini sa alifatičnim bočnim nizom**

N05AA01 hlorpromazin

Doziranje: šizofrenija i druge psihoze (naročito paranoidne), manija i hipomanija; anksioznost, psihomotorna agitacija, pretjerana uzbuđenost, nasilno ili opasno impulsivno ponašanje: početna doza 25 mg 3 puta dnevno (ili 75 mg uveče), podešavati prema odgovoru do uobičajene doze održavanja od 75-300 mg dnevno (ali do 1 g dnevno može biti potrebno kod psihoza); stariji pacijenti ili ometeni u razvoju, trećina do polovina doze za odrasle; djeca (dječija šizofrenija i autizam) 1-6 god. 500 mikrograma/kg svakih 4-6 sati(max. 40 mg dnevno); 6-12 god. 10 mg 3 puta dnevno (max. 75 mg dnevno); *kratkoročni tretman uporne štucavice:* 25-50 mg 3 puta dnevno; *mučnina i povraćanje kod terminalnih stanja (kada drugi preparati nemaju učinka ili nisu dostupni:* odrasli, 10-25 mg na svakih 4-6 sati; djeca 1-6 god, 0,5mg/kg tjelesne mase na svakih 4-6 sati, 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 (5 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

N05AA02 levomepromazin

Doziranje: šizofrenija: oralno, početna doza: 25-50 mg dnevno u podijeljenim dozama povećavati ukoliko je neophodno; u težim stanjima 100-200 mg dnevno podijeljeno u 3 doze, povećavati ukoliko je neophodno do 1 g dnevno

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

- ▲ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/ Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/ Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

N05AA03 promazin

Doziranje: kratkotrajni dodatka terapiji psihomotorne ekscitiranosti: 100-200 mg 4 puta dnevno; ekscitiranost i uznemirenost kod starijih: 25-50 mg 4 puta dnevno

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

- ▲ Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta] Polipropilenska bočica sa 50 obloženih tableta, u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] Polipropilenska bočica sa 50 obloženih tableta, u kutiji

N05AB Fenotiazini sa piperazinskom strukturom

N05AB02 flufenazin

Doziranje: tablete, *akutni i hronični psihotični poremećaji (shizofrenija, paranoidne psihoze, manija i hipomanija):* odrasli, 2,5-10 mg dnevno podijeljeno u 2-3 doze, maks. 20 mg dnevno, doza održavanja jednom dnevno po 1-5 mg; *anksioznost i drugi nepsihotični poremećaji:* 1-2 mg dnevno, po potrebi povećati na 4 mg, trajanje liječenja do 3 mjeseca; *agitacija praćena somatskim poremećajima ili anksiozno-depresivnim stanjima:* 1-2,5 mg dnevno; otopina za injekciju, *terapija održavanja i sprečavanje ponavljanja shizofrenije i drugih psihoza:* uobičajena početna doza 12,5-25 mg i.m., naredne doze i vremenski razmak između njih određuje se za svakog pacijenta posebno; uobičajeno interval doziranja je 15-35 dana; ako su potrebne doze veće od 50 mg, postepeno povećati po 12,5 mg; maks. doza 100 mg; pacijenti koji nisu dobijali fenotiazine moraju započeti liječenje injekcijama s kratkotrajnim djelovanjem ili tabletama flufenazina

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BANJA LUKA

- ▲ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] bočica sa 25 obloženih tableta, u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta, obložena tableta [1 mg/1 tableta, 1 mg/1 tableta] bočica sa 25 obloženih tableta, u kutiji

MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp obložena tableta [1 mg/1 tableta] 25 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- △ Rp obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji

MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ ZU otopina za injekciju [25 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

N05AD Derivati butirofenona

N05AD01 haloperidol

Doziranje: *shizofrenija i druge psihoze, manija, kratkotrajan dodatak terapiji psihomotorne ekscitiranosti, agitacije, burnog i opasnog impulsivnog ponašanja:* odrasli i djeca preko 12 god, oralno početna doza 0,5-3 mg 2-3 puta dnevno ili 3-5 mg 2-3 puta dnevno kod težih slučajeva ili kada slabije reaguju na terapiju; kod rezistentnih shizofrenija može biti potrebno do 30 mg dnevno; podešavati prema odgovoru do najniže efikasne doze održavanja (5-10 mg dnevno); kod starijih (ili iscrpljenih) početna doza je polovina doze za odrasle; parenteralno i.m. inj. odrasli preko 18 god. 5-10 mg, doza se može ponavljati do maks. 60 mg dnevno; kod starijih (ili iscrpljenih) početna doza je polovina doze za odrasle; *agitiranost i uznemirenost kod starijih:* oralno, početna doza

0,5-1 mg jednom ili dva puta dnevno; i.m. 5-10 mg; *kratkotrajni dodatak terapiji teške anksioznosti*: oralno, odrasli preko 18 god. 500 mcg 2 puta dnevno; *motorički tikovi*: oralno, 0,5-1 mg 3 puta dnevno podešavati prema odgovoru; akutna epizoda štucaanja: oralno, odrasli preko 18 god. 1,5 mg 3 puta dnevno podešavati prema postignutom odgovoru; **Haldol depo**: *terapija održavanja shizofrenije i drugih psihotičnih poremećaja: kod pacijenata čije je stanje prethodno uravnoteženo peroralnim liječenjem*, duboko i.m. početna doza 50 mg svake 4 nedjelje, ukoliko je neophodno povećavati po 50 mg do 300 mg svake 4 nedjelje; kod starijih bolesnika početna doza 12,5 do 25 mg svake 4 nedjelje

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

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 staklena bočica sa 30 tableta), u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

HALDOL DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 25 tableta (1 staklena bočica sa 25 tableta) u kutiji

N05AE**Derivati indola****N05AE04****ziprazidon**

Doziranje: *Šizofrenija, treman maničnih ili kombinovanih epizoda srednje-ozbiljnih bipolarnih poremećaja kod djece i adolescenata uzrasta od 10-17 godina*: odrasli 40 mg 2 puta dnevno, maks. do 80 mg 2 puta dnevno; doza održavanja 2 puta dnevno 20 mg; parenteralno, i.m. samo kod pacijenata kod kojih se oralni način primjene lijeka ne smatra odgovarajućim: inicijalno 10 mg prema potrebi, do maks. 40 mg dnevno; doze od 10 mg mogu se davati svaka 2 sata; u nekim slučajevima inicijalno 20 mg, a zatim 10 mg po isteku 4 sata, zatim nastaviti sa 10 mg svaka 2 sata do maks. 40 mg dnevno; što prije prijeći na oralnu primjenu

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

- ▲ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- ▲ ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa praškom i 1 ampula sa otapalom (voda za injekciju), u kutiji

ZYPSILA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC//Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- | | |
|------|---|
| △ 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 oksepin**

N05AH02 **klozapin**

Doziranje: *shizofrenija kod pacijenata koji ne reaguju na, ili ne podnose, konvencionalnu terapiju antipsihoticima:* odrasli preko 18 god, početna doza je 12,5 mg jednom ili dva puta (stariji preko 60 god. 12,5 mg jednom) prvi dan, zatim 25-50 mg drugog dana (stariji preko 60 god. 25-37,5 mg), zatim povećati postepeno ako se dobro podnosi po 25-50 mg dnevno (stariji preko 60 god. maks. povećanje 25 mg dnevno) tokom 2-3 sedmice do maksimalno 300 mg dnevno u podijeljenim dozama (veća doza uveče, do 200 mg može biti uzeto uveče pred spavanje); nakon toga ako je potrebno doza se može povećati postepeno po 50-100 mg dnevno svakih pola sedmice ili u intervalima od sedmicu dana, što je poželjnije; uobičajena doza 200-450 mg dnevno (maks. 900 mg dnevno), teške psihoze: maks. 900 mg dnevno; *psihoze kod Parkinsonove bolesti:* odrasli preko 16 god, 12,5 mg pred spavanje, zatim postepeno povećavati prema odgovoru po 12,5 mg do dva puta nedjeljno; uobičajena se daje 25-37,5 mg uveče pred spavanje i maks. 50 mg; u izuzetnim slučajevima doze se mogu dalje postepeno povećavati po 12,5 mg nedjeljno do maks. 100 mg dnevno u jednoj ili dvije podijeljene doze

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CLOZAPIN LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 blistera po 10 tableta) u kutiji

CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LTD.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- ▲ RpSp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

LEPONEX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVDC - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVDC - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

OLFRET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

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 kutij

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

BANJA LUKA

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

VAIRA - V - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 raspadljivih tableta za usta), u kutiji

ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [15 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [15 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [20 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [20 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 56 raspadljivih tableta za usta (8 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

ZYPREXA - ELI LILLY EXPORT S.A.

- △ Rp obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 obloženih tableta (4 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; strariji, početna doza 50 mg jednom dnevno, postepeno podešavati prema postignutom odgovoru po 50 mg dnevno; *terapija manije povezane sa bipolarnim poremećajem*: odrasli preko 18 god, 300 mg jednom dnevno prvog dana; zatim 600 mg jednom dnevno drugog dana, zatim podešavati prema postignutom odgovoru; uobičajena doza 400-800 mg jednom dnevno; stariji, početna doza 50 mg jednom dnevno, povećavati postepeno prema odgovoru po 50 mg dnevno; *terapija depresije povezane sa bipolarnim poremećajem*: odrasli preko 18 god. 50 mg jednom dnevno (uveče pred spavanje) prvog dana, 100 mg jednom dnevno drugog dana, 200 mg jednom dnevno trećeg dana, 300 mg jednom dnevno četvrtog dana, podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 300 mg jednom dnevno, maks. 600 mg jednom dnevno; *prevencija manije i depresije povezane sa bipolarnim poremećajem*: odrasli preko 18 god. nastaviti sa dozom efikasnom za tretman bipolarnog poremećaja i zatim podešavati prema najnižoj efikasnoj dozi; uobičajena doza 300-800 mg jednom dnevno; *dodatak terapiji velike depresije*: odrasli preko 18 god. 50 mg jednom dnevno uveče pred spavanje tokom 2 dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajeni raspon doza 150-300 mg jednom dnevno; stariji, inicijalno 50 mg jednom dnevno tokom 3 dana, zatim povećati ukoliko je neophodno na 100 mg jednom dnevno tokom 4 dana; zatim dozu podešavati postepeno po 50 mg prema odgovoru, uobičajeni raspon doza 50-300 mg jednom dnevno (doza od 300 mg ne bi trebala biti postignuta prije 22 dana terapije)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

KVELUX - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC / COC / PVDC / Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC / COC / PVDC / Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC / COC / PVDC / Al blistera po 10 tableta), u kutiji

KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blister po 10 tableta)PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tabletakutija sa 6 blistera
- △ 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Δ Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blisteća po 10 tableta) PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tableta kutija sa 6 blistera

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

- Δ 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
- Δ 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
- Δ 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.

- Δ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al neprozirnih blistera po 10 tableta)
- Δ 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.

- Δ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 6 blistera po 10 filmom obloženih tableta, u kutiji
- Δ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 blistera po 10 tableta), u kutiji
- Δ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 6 blistera po 10 filmom obloženih tableta, u kutiji
- Δ 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.

- Δ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta)
- Δ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Δ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera blistera po 15 tableta)
- Δ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 15 tableta)
- Δ 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: *shizofrenija, 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 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

N05AN Litijum**N05AN01 litijum karbonat**

Doziranje: *terapija i profilaksa manije, bipolarnog poremećaja, recidivirajuće depresije, agresivnog ili autodestruktivnog ponašanja:* doziranje litijuma je individualno uz obaveznu kontrolu litemije; potrebna litemija obično 0,4-1,0 mmol/l 12 h poslije doze lijeka 4.-7. dana liječenja, ne preko 1,5 mmol/l; manična stanja (akutna stanja): odrasli 3 puta po 600 mg dnevno; doza održavanja 3-4 puta po 300 mg dnevno; djeca preko 12 god. 32-63 mg/kg dnevno, podijeljeno u više doza

REGISTROVANI LIJEKOVI:**LITIJ KARBONAT JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- ▲ Rp tableta [300 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 100 tableta, u kutiji.

N05AX Ostali antipsihotici**N05AX08 risperidon**

Doziranje: *akutne i hronične psihoze:* 2 mg u jednoj do dvije podijeljene doze prvog dana, zatim 4 mg u jednoj ili u 2 podijeljene doze drugog dana; uobičajena doza 4-6 mg dnevno; doze iznad 10 mg samo ako korist primjene nadvladava rizik (maks. 16 mg dnevno); stariji, početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, povećavati postepeno po 0,5 mg 2 puta dnevno do 1-2 mg 2 puta dnevno; *manija:* početna doza 2 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno postepeno po 1 mg dnevno; uobičajeni opseg doza 1-6 mg dnevno; stariji, početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, povećavati postepeno po 0,5 mg 2 puta dnevno do 1-2 mg 2 puta dnevno; *perzistentna agresija kod pacijenata sa Alchajmerovom demencijom* (kratkotrajna terapija do 6 nedjelja): početna doza 0,25 mg 2 puta dnevno; povećavati prema odgovoru po 0,25 mg 2 puta dnevno svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg 2 puta dnevno (može biti potrebno do 1 mg 2 puta dnevno); *perzistentna agresija kod poremećaja ponašanja:* djeca preko 5 god. tjelesne mase ispod 50 kg 0,25 mg jednom dnevno, povećavati prema odgovoru po 0,25 mg svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg dnevno; djeca preko 5 god. tjelesne mase iznad 50 kg 0,5 mg jednom dnevno, povećavati prema odgovoru po 0,5 mg svaki drugi dan; uobičajena doza 1 mg dnevno (ne treba koristiti duže od 6 nedjelja); parenteralno-suspenzija sa produženim djelovanjem: duboko i.m. kod pacijenata koji su uzimali do 4 mg risperidona dnevno, početna doza 25 mg svake 2 nedjelje; kod pacijenata koji su uzimali preko 4 mg risperidona dnevno, početna doza 37,5 mg svake 2 nedjelje; doze podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje postepeno po 12,5 mg do 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

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- ▲ 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 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [1 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [2 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

N05AX12 aripiprazol

Doziranje: *shizofrenija*: oralno, odrasli preko 18 god, 10-15 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 15 mg jednom dnevno; maks. 30 mg jednom dnevno; *manične epizode u bipolarnom poremećaju tipa I*: oralno, odrasli preko 18 god, početna doza 15 mg jedanput dnevno, po potrebi povećati; maks. 30 mg dnevno; djeca 13-18 god. početna doza 2 mg jednom dnevno tokom 2 dana, povećati na 5 mg jednom dnevno tokom 2 dana, zatim povećati na uobičajenu dozu od 10 mg jednom dnevno; dalje po potrebi postepeno povećavati po 5 mg na maks. 30 mg; maks. trajanje terapije 12 nedjelja; *prevencija novih maničnih epizoda u bipolarnom poremećaju tipa I*: odrasli, preko 18 god, oralno, kod pacijenata koji već uzimaju lijek u obliku monoterapije ili kombinovane terapije, nastaviti s primjenom terapije u istoj dozi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 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 [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ARIPIRAZOL LEK - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- ▲ 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

ARIPIRAZOL PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

ARIPREXA 15 MG TABLETE - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (5 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 proizvoda

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.

- Δ 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. BEOGRAD

- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora, u kutiji

BOSAURIN - BOSNALIJEK D.D.

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

DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 AL/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 AL/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji
- ▲ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml

DIAZEPAM HF - HEMOFARM 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

N05BA03 medazepam

Doziranje: *psihička napetost, psihosomatske smetnje, kratkotrajno liječenje nesanicе:* 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.

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

N05BA06 lorazepam

Doziranje: *kratkotrajna terapija anksioznosti*: oralno 1-4 mg u podijeljenim dozama; starijim ili iscrpljenim polovinu doze za odrasle; *kratkotrajna terapija nesanica povezana sa anksioznošću*: 1-2 mg pred spavanje; *u premedikaciji, prije hirurških ili obimnijih stomatoloških intervencija*: 2-3 mg veče pred intervenciju i 2-4 mg 1-2 h prije intervencije

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

Δ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

LORSILAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

Δ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister sa 20 tableta) u kutiji

N05BA08 bromazepam

Doziranje: *anksioznost*: uobičajeno 1,5-3 mg 2-3 puta dnevno; maks. 60 mg dnevno; terapija treba da traje što kraće; treba koristiti najnižu moguću dozu koja kontrolira simptome

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Δ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

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

Δ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/Al - blister sa 20 tableta), u kutiji

LEKOTAM - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Δ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

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

LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Δ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

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

N05BA12 alprazolam

Doziranje: *kratkotrajna terapija anksioznosti:* 0,25-0,5 mg 3 puta dnevno; kod starijih bolesnika: 0,25 mg 2-3 puta dnevno podijeljeno u više doza; povećavati ukoliko je neophodno do ukupno 3 mg dnevno

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

- △ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
 △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji
 △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
 △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

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

- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 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. BEOGRAD

- △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
 △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
 △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Δ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al - blister), u kutiji
- Δ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al - blister), u kutiji
- Δ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji

MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Δ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta), u kutiji
- Δ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta), u kutiji

XANAX - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Δ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/aluminijske folije po 10 tableta) u kutiji
- Δ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/aluminijske folije po 10 tableta) u kutiji

XANAX SR - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Δ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji
- Δ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta) u kutiji
- Δ 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

- Δ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 24 kapsule, tvrde (2 Alu/PVC blistera po 12 kapsula) u kutiji
- Δ 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 nesanicе: 2 tablete uzeti 1 sat prije spavanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CIRKULIN VALERIJANA - ROHA ARZNEIMITTEL GMBH

- Δ 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 PVC/Al - blister) u kutiji

TRAZEM - BOSNALIJEK D.D.

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

N05CD08 midazolam

Doziranje: *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 preći dozu od 25 mg); *sedacija pacijenata na intenzivnoj njezi*: sporom i.v. injekcijom, početna doza 30-300 mcg/kg, sa povećanjem 1-2,5 mg svakih 2 min., onda sporom i.v. inj. ili kontinuiranom i.v. infuzijom 30-200 mcg/kg/h; doza se smanjuje (ili smanjuje ili se daje kao početna doza) u hipovolemiji, 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 PVC/PVDC//AI - blister) u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [15 mg/3 mL] 5 ampula sa po 3 mL otopine za injekciju u PVDC/PVC - blisteru u kutiji

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 AI/ PVC blistera po 10 tableta)
- ▲ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AI/ 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 filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI-blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/ PE/PVDC/AI - 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 uspavlivanju:* adolescenti stariji od 12 god, odrasli, stariji, za olakšanje blagih simptoma mentalnog stresa, 3-4 Persen obložene tablete 3 puta dnevno, odnosno 2 Persen forte kapsule 2 puta dnevno; kod nesanice, 3-4 Persen obložene tablete pola sata do sat pred spavanje sa ranijom dozom tokom večeri, ako je neophodno, odnosno 2 Persen forte kapsule pola sata do sat pred spavanje sa ranijom dozom tokom večeri, ako je neophodno; maks. dnevna doza: 4 pojedinačne doze; ako simptomi i dalje postoje ili se čak i pogoršaju tokom upotrebe Persena, treba se posavjetovati sa kvalifikovanim zdravstvenim radnikom ili ljekarom.

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

BRp obložena tableta [35 mg/1 tableta+ 17.5 mg/1 tableta+ 17.5 mg/1 tableta] 40 obloženih tableta (4 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

PERSEN FORTE - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp kapsula, tvrda [87.5 mg/1 kapsula+ 17.5 mg/1 kapsula+ 17.5 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 Alu /Aclar blistera sa 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

N05CM09 suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt cvijeta hmelja

Doziranje: *tradicionalni biljni lijek za ublažavanje blagih simptoma mentalnog stresa:* 1 tbl. 3 puta na dan; *pomoć kod nesanice:* 1 tbl. 1 sat prije odlaska na spavanje

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

BRp obložena tableta [68 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 25 obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

N06 PSIHOANALEPTICI**N06A Antidepresivi****N06AA Neselektivni inhibitori preuzimanja monoamina****N06AA09 amitriptilin**

Doziranje: *depresija:* odrasli i djeca preko 16 god. uobičajena doza 75 mg podijeljena u više doza ili kao pojedinačna doza uveče pred spavanje; povećavati postepeno ukoliko je neophodno do 150-200 mg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AMYZOL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Δ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (4 Alu/PVC blistera po 25 tableta)
- Δ 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.

- Δ 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

N06AB Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina

N06AB03 fluoksetin

Doziranje: *depresija:* 20 mg dnevno, povećati nakon 3-4 nedjelje ukoliko je neophodno, a zatim u odgovarajućim intervalima; maks. 60 mg dnevno (stariji obično maks. 40 mg dnevno, ali se može uzeti 60 mg); djeca 8-18 god. 10 mg dnevno, povećati nakon 1-2 nedjelje ukoliko je neophodno, maks. 20 mg dnevno; napomena: dnevna doza može biti data kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama; *bulimija nervoza:* odrasli preko 18 god, 60 mg dnevno kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama (stariji uobičajeno maks. 40 mg dnevno ali se može uzeti 60 mg); *opsesivno-kompulzivni poremećaj:* odrasli preko 18 god. 20 mg dnevno; povećavati postepeno ukoliko je neophodno do maks. 60 mg dnevno (stariji obično maks. 40 mg dnevno, ali se može uzeti 60 mg); u slučaju neadekvatnog odgovora nakon 10 nedjelja preispitati opravdanost terapije; napomena: dnevna doza može biti data kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLUNIRIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Δ 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

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

FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- Δ 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

- Δ 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//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D.

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

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

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

PAROKSETIN PHARMAS - PHARMAS D.O.O.

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji

PAROKSETIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

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

PAROKSETIN REPLEKPHARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

N06AB06 sertralin

Doziranje: *depresija:* početna doza 50 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg u intervalima ne kraćim od nedjelju dana do maks. 200 mg dnevno; uobičajena doza održavanja 50 mg dnevno; *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 aknizoznost:* 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/AI 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/AI blistera po 10 tableta) u kutiji

LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

LUXETA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

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

SERTAN - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji

- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/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 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

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

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

ZOLOFT - PFIZER LUXEMBOURG SARL

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

N06AB08 fluvoksamin

Doziranje: *depresivna oboljenja:* odrasli preko 18 god, početna doza 50-100 mg dnevno uveče, ukoliko je neophodno postepeno povećavati na maks. 300 mg dnevno (preko 150 mg u podijeljenim dozama); *uobičajena doza održavanja* 100 mg dnevno; *opsesivno-kompulzivni poremećaj:* početna doza 50 mg uveče, ukoliko je neophodno postepeno povećavati nakon nekoliko nedjelja na 300 mg dnevno (preko 150 mg u podijeljenim dozama); *uobičajena doza održavanja* 100-300 mg dnevno; *djeca* iznad 8 god početna doza 25 mg dnevno, ukoliko je neophodno povećavati u koracima po 25 mg svakih 4-7 dana na maks. 200 mg dnevno (prko 50 mg u 2 podijeljene doze); *napomena:* ukoliko nema poboljšanja kod opsesivno kompulzivnih poremećaja tokom 10 nedjelja, treba prekinuti sa terapijom

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

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

N06AB10 escitalopram

Doziranje: *depresija, generalizovani anksiozni poremećaj, opsesivno-kompulzivni poremećaj:* odrasli preko 18 god, 10 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do maks. 20 mg dnevno; *stariji od 65 god,* početna doza pola doze za odrasle; *niže doze održavanja* mogu biti dovoljne, maks. 10 mg dnevno; *ne preporučuje se djeci;*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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; *socialno 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-AI-PVC/AI blistera po 14 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA-AI-PVC/AI blistera po 14 tableta) u kutiji

CITALEA - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/AI 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 AI/AI blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 AI/AI blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 AI/AI blistera po 15 tableta) u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 AI/AI 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//AI 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/AI/PVC//PET/AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//PET/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/AI/PVC//PET/AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//PET/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/AI/PVC//PET/AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/AI/PVC//PET/AI 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 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 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
 △ Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
 △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
 △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

N06AX Ostali antidepressivi**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:

TRITTICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.P.A.

- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

N06AX11 mirtazapin

Doziranje: *epizode velike depresije*: uobičajena početna doza 15-30 mg dnevno, povećavati tokom 2-4 nedjelje prema odgovoru; maks. 45 mg dnevno kao pojedinačna doza uveče pred spavanje ili u 2 podijeljene doze; djeci ispod 18 god. se ne preporučuje

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

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: *depresija major*: preporučena početna doza je 150 mg jednom dnevno; u kliničkim ispitivanjima nije ustanovljena optimalna doza; ako se nakon 4 sedmice liječenja dozom od 150 mg dnevno ne primjećuje poboljšanje, doza se može povećati na 300 mg jednom dnevno; razmak između 2 doze treba biti najmanje 24 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

WELLBUTRIN XR - WELLCOME LIMITED

- △ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 30 tableta 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**

- Δ Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PvdC/AI blistera po 10 film tableta), u kutiji

N06AX16 venlafaksin

Doziranje: *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.**

- Δ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 28 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Δ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 98 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (7 PVC/PVDC/AI blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Δ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [37.5 g/1 kapsula] 98 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (7 PVC/PVDC/AI blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Δ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [37.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Δ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 28 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 14 kapsula) u kutiji
- Δ Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 98 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (7 PVC/PVDC/AI blistera po 14 kapsula) u kutiji

VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Δ Rp tableta [37.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Δ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/AI blistera po 14 tableta), u kutiji

VENLAX - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Δ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [37.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Δ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 10 kapsula), u kutiji

ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE

- Δ Rp tableta [37.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Δ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji
- Δ Rp tableta [75 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera po 15 tableta), u kutiji

ZANFEXA XR - ALKALOID AD SKOPJE

- Δ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Δ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

N06AX21 duloksetin

Doziranje: *veliki depresivni poremećaj:* odrasli preko 18 god. 60 mg jedanput dnevno; *generalizovani anksiozni poremećaj:* odrasli preko 18 god, inicijalno 30 mg dnevno, ukoliko je neophodno povećavati do 60 mg jednom dnevno, maks. 120 mg dnevno; *bol kod dijabetičke periferne neuropatije:* odrasli preko 18 god. 60 mg jednom dnevno; maks. 120 mg dnevno u podijeljenim dozama; napomena: kod dijabetičke neuropatije, prekinuti davanje ukoliko nema adekvatnog odgovora nakon 2 mjeseca; ispitati opravdanost terapije najmanje svaka 3 mjeseca

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DULOKSETIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- Δ Rp gastrotrezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrotrezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/ACLAR/PVC-Alu blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Δ Rp gastrotrezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrotrezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/ACLAR/PVdC-Alu blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Δ Rp gastrotrezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastrotrezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/ACLAR/PVC-Alu blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Δ Rp gastrotrezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastrotrezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/ACLAR/PVdC-Alu blistera po 7 kapsula), u kutiji

DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Δ Rp gastrotrezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 30 gastrotrezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Δ Rp gastrotrezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 gastrotrezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

DUXET - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.

- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

ROXANRI - ALVOGEN D.O.O. BARICE

- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kap] 30 gastorezistentnih
kapsula, tvrdih (3 Al//PVC/Aclar blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (3 Al//AI blistera sa po 10
kapsula), u kutiji

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

- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/AI blistera po
14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 30
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (3 PVC/PCTFE/PVC/AI blistera po
10 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/AI blistera po
14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30
gastorezistentnih kapsula, tvrdih (3 PVC/PCTFE/PVC/AI blistera po
10 kapsula) u kutiji

N06AX22 agomelatin

Doziranje: *velika depresija:* odrasli preko 18 god. 25 mg jednom dnevno prije spavanja; povećati ukoliko je neophodno nakon 2 nedjelje na 50 mg jednom dnevno, prije spavanja.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**VALDOXAN - LES LABORATOIRES SERVIER**

- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih
tableta

N06B Psihostimulansi i nootropni lijekovi**N06BC Derivati ksantina****N06BC01 kofein**

Doziranje: *primarna apneja nedonoščeta:* udarna doza i.v. inf. 1 ml/kg tjelesne mase (20 mg/kg tjelesne mase); doza održavanja i.v. inf. ili peroralno 0,25 ml/kg tjelesne mase (5 mg/kg tjelesne mase), svaka 24 sata (sa dozom održavanja se počinje 24 sata nakon udarne doze)

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

- ZU otopina za infuziju i oralna otopina [20 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml
otopine, u kutiji

N06BX Ostali psihostimulansi i nootropni lijekovi

N06BX cinarizin, piracetam

Doziranje: *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 - VIENNAPHARM GMBH

Rp tableta [1200 mg/1 tableta] 20 tableta
Rp tableta [1200 mg/1 tableta] 60 tableta
Rp tableta [1200 mg/1 tableta] 60 tableta (1 polipropilenska posuda)
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

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 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

ARICEPT EVESS - PFIZER LUXEMBOURG SARL

- Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 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 PVC/Al blistera po 7 tableta)
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 blistera po 7 tableta)

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

- Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp oralna disperzibilna tableta [5 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp oralna disperzibilna tableta [5 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Δ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 blistera po 7 tableta) u kutiji
- Δ 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,

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

suvu, intaktnu zdravu kožu na kojoj nema malja, u gornjem ili donjem dijelu leđa, na nadlakticu ili grudi, ukloniti flaster nakon 24 sata i ponovo ga staviti ali na drugu površinu (treba izbjegavati stavljanje na istu površinu u toku 14 dana); nakon najmanje 4 nedjelje, ukoliko je podnošljivost dobra, povećati na uobičajenu dozu održavanja, flaster od 9,5 mg/24 sata dnevno; nakon narednih 6 mjeseci ukoliko se dobro podnosi i ako postoje znaci kognitivnog pogoršanja ili smanjenja funkcionalnosti, doza može biti povećana na 13,3 mg/24 h (oprez kod pacijenata tjelesne mase manje od 50 kg); ukoliko se terapija prekine na period duži od 3 dana, dozu ponovo treba titrirati od početne doze 4,6 mg/24 sata; napomena: kada se radi prebacivanje sa oralne na transdermalnu terapiju, pacijenti koji uzimaju oralno 3-6 g dnevno, trebaju se u početku prebaciti na flaster 4,6 mg/24 sata, zatim dalje titrirati dozu kako je naprijed navedeno. Pacijenti koji uzimaju oralno 9 mg dnevno trebaju se prebaciti na flaster 9,5 mg/24 sata ukoliko je doza stabilna i dobro se podnosi. Ukoliko doza nije stabilna ili se ne podnosi dobro, pacijente treba prebaciti na flaster 4,6 mg/24 sata, zatim titrirati kao što je naprijed navedeno. Pacijente koji uzimaju oralno 12 mg dnevno treba prebaciti na flaster 9,5 mg/24 sata. Preporučuje se da primjena prvog transdermalnog flastera bude dan nakon posljednje oralne doze.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- △ Rp kapsula, tvrda [1.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 14 kapsula)

NIMVASTID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 tableta] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [4.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [6 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji
- Rp raspadljiva tableta za usta [1.5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp raspadljiva tableta za usta [3 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp raspadljiva tableta za usta [4.5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp raspadljiva tableta za usta [6 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [1.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

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:

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

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

MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 25 tableta), u kutiji

YMANA - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 AI/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/PVC blistera po 10 film tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 AI/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/PVC blistera po 10 film tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 AI/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 AI/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 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

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

BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula)

BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula)

BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] kutija sa 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] kutija sa 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/AI 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/AI blisteru (1 blister), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta u PVC/AI blisteru (2 blistera po 30 tableta), u kutiji

N07 OSTALI LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVNI SISTEM

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 AD**

△ Rp filmom obložena tableta [1.5 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (5 PVC/Al 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 - AMOMED PHARMA GMBH**

△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

NALTREXONE AOP - AMOMED PHARMA GMBH

△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

N07BC Lijekovi za liječenje zavisnosti od opijuma**N07BC01 buprenorfin**

Doziranje: *supstituciona terapija u terapiji odvikavanja kod osoba (odrasli i adolescenti stariji od 16 godina) sa ovisnošću na opijate, u okviru medicinskog, psihološkog i socijalnog tretmana:* sublingvalno, inicijalno 0,8-4 mg kao pojedinačna dnevna doza, podešavati prema odgovoru po 2-4 mg dnevno do uobičajene doze od 12-24 mg dnevno (maks. 32 mg dnevno); povlačiti postepeno

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

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [0.4 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/ Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [0.4 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/ Al - blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/ Al - blister), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al - 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) u kutiji

METADON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲,§ Rp oralne kapi, rastvor [10 mg/1 mL] 10 ml oralnih kapi, rastvora u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem i nastavkom za kapanje, u kutiji
- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] 100 ml oralnog rastvora u staklenoj bočici s plastičnim zatvaračem. Priložena je plastična graduirana pipeta od 5 ml (podjela po 0,2 ml), u kutiji
- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] smeđa staklena boca sa 1000 mL oralnog rastvora, zatvorena PP - zatvaračem, u kutiji

METADON 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

N07BC51 buprenorfin, nalokson

Doziranje: *dodatak terapiji opioidne zavisnosti:* izraženo kao buprenorfin, odrasli i djeca preko 15 god. početna doza 2-4 mg jednom dnevno (dodatna doza od 2-4 mg može biti primijenjena prvog dana u zavisnosti od individualnih pacijentovih zahtjeva), povećavati postepeno po 2-8 mg prema odgovoru; 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 PVC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0.5 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al - blister sa 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji

N07C **Lijekovi protiv vertiga****N07CA** **Lijekovi protiv vertiga****N07CA01** **betahistin**

Doziranje: *vertigo, tinitus i gubitak sluha udružen sa Menierovim sindromom:* početna doza 16 mg 3 puta dnevno uz jelo; doza održavanja 24-48 mg dnevno

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

- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVdC/Al - blister sa 20 tableta), u kutiji
- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

HISTINAX - BOSNALIJEK D.D.

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVDC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVDC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 100 tableta (10 PVDC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVDC/PE/PVDC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 100 tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 20 tableta), u kutiji

URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 60 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

N07CA02 **cinarizin**

Doziranje: *vestibularni poremećaji kao što su vrtoglavica, tinitus (šum u ušima), mučnina i povraćanje kod Menierove bolesti:* 1 tableta 1-2 puta na dan, maksimalno 3 tablete na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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;

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

kraniocerebralna 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 lekar 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

- Δ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 112 tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

N07XX09 dimetil fumarat

Doziranje: *relapsno-remitentna multipla skleroza*: odrasli preko 18 god, 120 mg dva puta dnevno; nakon 7 dana povećati na 240 mg 2 puta dnevno; za podešavanje doze zbog neželjenih efekata konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH

- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PVDC-PVC/Al blister), u kutiji
- Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [240 mg/1 kapsula] 56 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVDC-PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

P	ANTIPARAZITICI, INSEKTICIDI I REPELENTI
P01	ANTIPROTOZOICI
P01A	Amebicidi i drugi lijekovi za liječenje bolesti koje su izazvane protozoama
P01AB	Derivati nitroimidazola

P01AB01 metronidazol

Doziranje: *amebijaza:* odrasli 400-800 mg na 8 sati tokom 5-10 dana, a djeca 35-50 mg/kg/dan podijeljeno u 3 doze tokom 5-10 dana; *lamblijaza:* odrasli, 2 g dnevno tokom 3 dana ili 400 mg na 8 sati tokom 5 dana ili 500 mg na 12 sati tokom 7-10 dana; djeca 15 mg/kg/dan 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 prvoj 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 dekuitalne 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.**

△ Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta u polipropilenskoj bočici

METROZOL - BOSNALIJEK D.D.

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 film tableta) u kutiji
 △ Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVdC//Al - blister) u kutiji
 △ Rp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji
 Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC-Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

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 termofornni PVC/Al blister) u kutiji

P02 *ANTHELMINTICI*
P02C *Lijekovi protiv nematoda*
P02CA *Derivati benzimidazola*

P02CA01 mebendazol

Doziranje: *helmitijaze izazvane nematodama i cestodama uključujući enterobijaze, askarijaze, trihurijaze, ankilostomijaze, strongiloidijaze i tenijaze; oralno, odrasli i djeca starija od 2 god. askarijaza, trihurijaza, ankilostomijaza i mješovite infekcije:* 100 mg (5 ml) dva puta dnevno tokom 3 uzastopna dana; *enterobijaza:* 100 mg (5 ml) kao jedna doza; ponoviti poslije 2 do 4 nedjelje; *tenijaza i strongiloidijaza:* odrasli : 200 mg (10 ml) dva puta dnevno tokom tri uzastopna dana; djeca starija od 2 god: 100 mg (5 ml) dva puta dnevno tokom 3 uzastopna dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SOLTRIK - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml oralne suspenzije, u kutiji

R **RESPIRATORNI SISTEM**
R01 **NAZALNI PREPARATI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE**
BOLESTI SLUZNICE NOSA)

R01A **Dekongestivi i ostali nazalni lijekovi za lokalnu**
primjenu

R01AA **Simpatomimetici, monokomponentni**

R01AA03 **efedrin**

Doziranje: *nazalna kongestija:* odrasli i djeca preko 12 god. 1-2 kapi u svaku nosnicu do 4 puta dnevno ukoliko je potrebno, maks. do 7 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

REUKAP - BOSNALIJEK D.D.

BRp kapi za nos, otopina [10 mg/1 mL] 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 otopine u plastičnoj bočici s kapaljkom, u kutiji

BRp sprej za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] plastična bočica sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

OPERIL P - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp kapi za nos, otopina [0.25 mg/1 mL] 10 ml otopine u plastičnoj bočici s kapaljkom, u kutiji

BRp sprej za nos, otopina [0.25 mg/1 mL] plastična bočica sa 10 ml spreja za nos, rastvora u kutiji

R01AA07 **ksilometazolin**

Doziranje: *nazalna kongestija:* kapi za nos 0,1%: 2-3 kapi u svaku nozdrvu 2-3 puta dnevno ukoliko je potrebno, maks. do 7 dana; ne preporučuje se djeci ispod 12 god; pedijatrijske kapi za nos 0,05%, djeca 6-12 god. 1-2 kapi u svaku nozdrvu 1-2 puta dnevno kada je potrebno, maks. do 5 dana; sprej za nos 0,1%: 1 sprej u svaku nozdrvu po potrebi 1-3 puta dnevno, maks. do 7 dana; ne preporučuje se djeci ispod 12 god; sprej za nos 0,05%: djeca 2-6 god. do 3 puta dnevno po jedna inhalacija u svaku nosnicu, do 5 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAXIRINO - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

BRp sprej za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] staklena bočica sa odmjernim sistemom za raspršivanje, sa 10 ml otopine u kutiji

BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] staklena bočica sa odmjernim sistemom za raspršivanje, sa 10 ml otopine u kutiji

MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

- BRp sprej za nos, otopina [10 mg/10 mL] 10 ml otopine u bočici sa sprej pumpicom
- 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] staklena bočica sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

OLYNTH HA - JOHNSON&JOHNSON S.E D.O.O.

- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] plastična bočica sa odmjernim sistemom za raspršivanje i 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

SNUP 0,05% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- BRp sprej za nos, rastvor [5 mg/10 mL] 10 ml spreja za nos rastvora (HDPE bočica sa PP/PE čelik sprej pumpom za doziranje i plastičnim poklopcem) u kutiji

SNUP 0,1% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- BRp sprej za nos, rastvor [10 mg/10 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora (HDPE bočica sa PP/PE čelik sprej pumpom za doziranje i plastičnim poklopcem) u kutiji

XILOZIN - BOSNALIJEK D.D.

- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (u staklenoj bočici sa pumpicom sa aplikatorom i zaštitnom kapićom), u kutiji

XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (u staklenoj bočici sa pumpicom sa aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom), 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 anestetecima):* 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 doza 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 aplikacija spreja u svaku nozdrvu dva puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

- BRp sprej za nos, rastvor [1 mg/1 mL] staklena bočica sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji
- BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 30 ml spreja za nos, rastvor (bočica od 34,5 ml rastvora) u kutiji
- BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 4 ml spreja za nos, rastvora (1 bočica od 15 ml), u kutiji

ASTEPRO - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

- BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 30 ml spreja za nos, rastvora (bočica od 34,5 ml) u kutiji
- BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 4 ml spreja za nos, rastvora (bočica od 15 ml) u kutiji

R01AD *Kortikosteroidi*

R01AD05 budesonid

Doziranje: *sezonski i hronični alergijski rinitis, nealergijski rinitis, liječenje nosnih polipa:* odrasli i djeca iznad 6 godina: početna doza 2 aplikacije u svaku nosnicu 2 puta na dan, doza održavanja 1 aplikacija u svaku nosnicu 2 puta na dan ili 2 aplikacije u svaku nosnicu 1 put na dan (ujutro).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TAFEN NASAL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 1 staklena bočica sa 10 ml suspenzije (200 doza) u kutiji

R01AD08 flutikazon

Doziranje: *profilaksa i terapija alergijskog rinitisa i perenialni rinitis:* 100 mcg (2 inhalacije spreja) u svaku nosnicu jednom na dan (preporučuje se ujutro); povećati na maks. 2 puta dnevno po potrebi; nakon postizanja kontrole smanjiti na 50 mcg (1 sprej) u svaku nosnicu; djeca 4-11 god. 50 mcg (jedna inhalacija) u svaku nosnicu jednom dnevno (preporučuje se ujutro); povećati po potrebi na maks. dva puta dnevno;

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FLIXONASE - WELLCOME LIMITED

- Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 120 doza u bočici sa dozatorom i poklopcem, u kutiji

FLIXONASE ARI - WELLCOME LIMITED

- BRp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] staklena bočica sa 60 doza od 50 µg, sa dozatorom i poklopcem, u kutiji

R01AD09 mometazon

Doziranje: *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.

- Δ BRp šumeća tableta [60 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (1 fiola)

R01BA52 dektrometorfan, 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.

- Δ BRp sirup [5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL+ 15 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml sirupa i doznom kašičicom (5 ml), u kutiji

R01BA52 pseudoefedrin, triprolidin

Doziranje: *ublažavanje simptoma prouzrokovanih alergijskim rinitisom, vazomotornim rinitisom i prehladom:* odrasli i djeca iznad 12 god. 1 tableta ili 10 ml sirupa na 4-6 sati (maksimalna dnevna doza 240 mg pseudoefedrina); djeca od 6-12 god. pola tablete ili 1 mala kašika (5 ml) sirupa svakih 4-6 sati po potrebi (maks. dnevna doza 120 mg pseudoefedrina); djeca 2-5 god. ½ male kašike sirupa (2,5 ml) svakih 4-6 sati, maks. 4 doze na dan (maks. dnevna doza ne smije da pređe 60 mg pseudoefedrina); ne preporučuje se primjena lijeka kod djece mlađe od 2 god; lijek ne koristiti duže od 7 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACTIFED - WELLCOME LIMITED

- Δ 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

- Δ 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. BEOGRAD**

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
 Δ BRp sirup [100 mg/5 mL+ 30 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji

DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Δ 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 hlorfenamin, 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. **Tylo! 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. **Tylo! Hot Pediatric**: djeca od 6-12 godina: 1 vrećicu rastvoriti u 80 ml (1/3 šolje) vruće vode i odmah popiti; sljedeću dozu uzeti nakon 6 h; maks. dnevno 4 vrećice; ne preporučuje se kontinuirana primjena ovih lijekova duže od 5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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/Al/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 šumećih granula, u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 AKTIENGESELLSCHAFT

BRp granule za oralnu suspenziju [500 mg/1 kesica+ 30 mg/1 kesica]
kutija sa 10 vrećica

**R01BA52 askorbinska kiselina, dekstrometofan, paracetamol,
pseudoefedrin**

Doziranje: *simptomatsko liječenje prehlade i gripa:* odrasli i djeca preko 12 godina 1 tableta do četiri puta dnevno, sa minimalnim intervalima uzimanja tableta od 4 sata; maksimalna pojedinačna doza su 2 tablete, a maksimalna dnevna doza su 2 tablete četiri puta dnevno; lijek ne treba uzimati duže od 5 dana; ne preporučuje se djeci mlađoj od 12 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CAFFETIN COLD - ALKALOID AD SKOPJE

BRp film tableta [60 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+
30 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC//Al - blister), u kutiji

R01BA53 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/Al 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/Al/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 PVC/Al blister) u kutiji

R01BA53 askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol

Doziranje: *simptomatska terapija prehlade i gripa praćenog kašljem, rinitisom (i rinorejom), povišenom temperaturom i bolovima (glavobolja i bolovi u mišićima):* odrasli i djeca preko 12 godina: 1 prašak na svakih 4-6 sati po potrebi, maks. 4 praška dnevno;

prašak se prije upotrebe rastvori u čaši tople vode; ne koristiti duže od 7 dana bez savjeta ljekara.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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

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 SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- BRp pastila [4 mg/1 Pastila, Lozenga+ 3 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5 mg/1 Pastila, Lozenga] 20 pastila (2 bijela neprozirna PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 pastila), u kutiji

ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- BRp pastila [4 mg/1 Pastila, Lozenga+ 3 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5 mg/1 Pastila, Lozenga] 20 pastila (2 bijela neprozirna PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 pastila), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 SA AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D.

- BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL+ 20 mg/1 mL] 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/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 lorheksidin, 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 Alu /PVC/ PCTFE blistera po 12 pastila), u kutiji

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 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 9 pastila), u kutiji

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [10 mg/1 mL+ 2 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine u plastičnom spremniku (HDPE), pumpica raspršivača

SEPTOLETE PLUS MED I LIMETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [5 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PVDC//Al blistera po 9 pastila), u kutiji

R02AA06 cetilpiridin

Doziranje: za liječenje blažih infekcija usta i grla (*faringitis, laringitis, početak angine*); kod zapaljenja gingiva i oralne mukozne membrane (*stomatitis, gingivitis*); kod simptoma nazeba i gripa kao što su bol, pečenje, grebanje u grlu, suvoća grla; kod promuklosti i neprijatnog zadaha: odrasli i djeca iznad 12 godina, do 8 pastila na dan, na svakih 2-3 sata; djeca uzrasta od 10-12 godina, do 6 pastila na dan, na svaka 3-4 sata; djeca uzrasta od 4-10 godina, do 4 pastile na dan, na svaka 3-4 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SEPTOLETE DIVLJA TREŠNJA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.**

BRp pastila [1.2 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 9 pastila) u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

SEPTOLETE LIMUN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [1.2 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 9 pastila) u kutiji

SEPTOLETE ZELENA JABUKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [1.2 mg/1 pastila] 18 pastila (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 9 pastila) u kutiji

R02AA15 povidon jod

Doziranje: profilaksa i terapija infekcija usta i ždrijela (*stomatitis, gingivitis, afte, površinski ili herpetički apscesi*); profilaksa infekcija prije ili poslije oralnih i dentalnih intervencija; suzbijanje neprijatnog zadaha iz usta: 3-4 puta dnevno grgutati grlo i ispirati usta s 5 ml (1 kafena kašika) rastvora za grgljanje; za održavanje higijene u ustima, usta se ispiraju s 5 ml rastvora u toku 30 sekundi jedanput dnevno; ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od šest godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE

BRp rastvor za grgljanje [1 g/100 mL] polipropilenska boca sa 100 ml rastvora za grgljanje u kutiji

R02AA16 benzalkonijum-hlorid

Doziranje: kod blažih upala usta i grla; gripozne infekcije i prehlade; upala desni i usne sluznice; promuklost i loš zadah: odrasli i djeca iznad 12 godina do 8 pastila na dan, na svakih 2-3 sata; djece uzrasta od 10-12 godina do 6 pastila na dan, na svaka 3-4 sata; 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), u kutiji

R02AA20 benzidamin, cetilpiridin

Doziranje: antiinflamatorno, analgetičko i antiseptičko liječenje nadražaja u grlu, ustima, desni, kod gingivitisa, faringitisa i laringitisa, prije i poslije vađenja zuba: jednu dozu svaka 2 sata, 3-5 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 32 pastile (4 blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 plastični spremnik sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine, u kutiji

R02AA20 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 [50,15 mg/1 g+ 9,03 mg/1 g] 1 staklena bočica sa pumpicom sa 15 ml spreja za usnu sluznicu, u kutiji

R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol

Doziranje: *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela:* odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastilu otapati u ustima, maks. 12 pastila tokom dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**STREPSILS 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 NARANĐA 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 lozenga+ 10 mg/1 lozenga] 50 komprimovanih lozengi (5 PVC/Al blistera po 10 lozengi), u kutiji
- BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 1 blister sa 10 komprimovanih lozengi, u kutiji
- BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 30 komprimovanih lozengi (3 PVC/Al blistera po 10 lozengi) u kutiji

R03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE OPSTRUKTIVNIH PLUĆNIH BOLESTI

R03A Adrenergici, inhalacioni

R03AC Selektivni agonisti beta-2-adrenergičkih receptora

R03AC02 salbutamol

Doziranje: suspenzija za inhalaciju pod pritiskom: akutni napad astme: kod odraslih i djece preko 12 godina, 1-2 inhalacije maksimalno 8 inhalacija dnevno; kod djece od 4-11 godina uobičajna doza je 1 inhalacija, može se povećati na dvije; *prevencija asmatičnog napada prije izlaganja alergenu ili fizičkom naporu:* kod odraslih i djece preko 12 godina, 2 inhalacije 10-15 minuta prije izlaganja izazivačima; kod djece od 4-11 godina uobičajna doza je 1 inhalacija, može se povećati na dvije; *hronična terapija astme:* 2 inhalacije do 4 puta dnevno; **rastvor za raspršivanje:** tretmani hroničnog bronhospazma kod pacijenata koji ne odgovaraju na konvencionalnu terapiju; tretman akutne teške astme (*Status asthmaticus*): povremena primjena: 0,5-1,0 ml rastvora razrijeđeno fiziološkim rastvorom do 2 ili 2,5 ml inhalirati pomoću nebulizatora (raspršivača) sve dok ne nestane aerosol (oko 10 min) ili nerazrijeđeno 2,0 ml rastvora inhalirati pomoću nebulizatora (3-5 min); može se ponoviti 4 puta dnevno; kontinuirana primjena: 1 do 2 ml rastvora se razblaži do 100 ml tečnosti i inhalira pomoću nebulizatora (1-2 mg po satu).

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

SALRES - DEVA HOLDING A.S.

- Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom (u aluminijskom spremniku), u kutiji

SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 10 ml rastvora za raspršivanje u staklenoj bočici

VENTOLIN - WELLCOME LIMITED

- Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml rastvora za raspršivanje, u kutiji

VENTOLIN INHALER - WELLCOME LIMITED

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [100 µg/1 doza] 1 inhaler sa 200 doza

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: *reverzibilna opstrukcija disajnih puteva kod pacijenata koji zahtijevaju dugotrajnu redovnu terapiju bronhodilatatorima, noćna astma kod pacijenata koji zahtijevaju dugotrajnu redovnu terapiju bronhodilatatorima, profilaksa bronhospazama izazvanih vježbanjem kod pacijenata koji zahtijevaju dugotrajnu redovnu terapiju bronhodilatatorima, hronična astma kod pacijenata koji redovno upotrebljavaju inhalacione kortikosteroide:* prašak za inhaliranje - djeca 6-11 god. 12 mcg 2 puta dnevno, dnevna doza 24 mcg trebala bi biti dovoljna za većinu djece, osim za mlađe starije-grupe, više doze bi trebale biti rijetko upotrijebljene, i to samo onda kada se kontrola ne može postići nižim dozama; djeca 12-17 god. 12 mcg 2 puta dnevno, doza se može povećati kod jake opstrukcije disajnih puteva na 24 mcg 2 puta dnevno; dnevna doza 24 mcg trebala bi biti dovoljna za većinu djece, osim za mlađe starije-grupe, više doze bi trebale biti rijetko upotrijebljene, i to samo onda kada se kontrola ne može postići nižim dozama; odrasli: 12 mcg 2 puta dnevno, doza se može povećati kod jake opstrukcije disajnih puteva na 24 mcg 2 puta dnevno; rastvor za inhaliranje pod pritiskom - djeca 12-17 god. 12 mcg 2 puta dnevno, doza se može povećati kod jake opstrukcije disajnih puteva na 24 mcg 2 puta dnevno; dnevna doza 24 mcg trebala bi biti dovoljna za većinu djece, osim za mlađe starije-grupe, više doze bi trebale biti rijetko upotrijebljene, i to samo onda kada se kontrola ne može postići nižim dozama; odrasli: 12 mcg 2 puta dnevno; rastvor za inhaliranje pod pritiskom - odrasli, 12 mcg 2 puta dnevno; rastvor za inhaliranje pod pritiskom - 12 mcg 2 puta dnevno (maks. pojedinačna doza 24 mcg); ukoliko je potrebno za ublažavanje simptoma mogu se uzeti dodatne doze do maksimalne dnevne doze; maksimalna dnevna doza 48 mcg

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ATIMOS - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH

- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [12 µg/1 doza] 1 aluminijski spremnik pod pritiskom koji sadrži 100 doza rastvora za inhaliranje, u kutiji
- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [12 µg/1 doza] 1 aluminijski spremnik pod pritiskom koji sadrži 120 doza rastvora za inhaliranje, u kutiji

FOTEROL - DEVA HOLDING A.S.

- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [12 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula sa praškom za inhaliranje (6 Al/OPA-Al-PVC blistera sa po 10 kapsula i 1 uređaj, jednodozni za inhaliranje suhog praška), u kutiji

R03AC18 indakaterol

Doziranje: *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 godina 150 mcg jednom dnevno, povećati do maks. 300 mcg. jednom dnevno (isključivo po preporuci ljekara). Onbrez Breezhaler kapsule moraju se primjenjivati samo uz pomoć Onbrez Breezhaler inhalatora (kapsule se ne smiju progutati)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [150 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 PA/Al/PVC - blistera po 10 kapsula) i inhalator, u kutiji
- Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [300 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 PA/Al/PVC - blistera po 10 kapsula) i inhalator, u kutiji

R03AK Adrenergici u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim lijekovima, isključujući antiholinergike

R03AK06 flutikazon, salmeterol

Doziranje: *redovno liječenje astme za koju je indikovana primjena kombinovanog lijeka (dugodjelujućeg beta-2 agonista i inhalacijskog kortikosteroida):* odrasli i djeca 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 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

- Rp prašak inhalata, dozirani [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji
- Rp prašak inhalata, dozirani [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji

SERETIDE DISKUS - WELLCOME LIMITED

- Rp prašak za inhaliranje [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjeracem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjeracem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjeracem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji

SERETIDE INHALER - WELLCOME LIMITED

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču
- 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 indikovana primjena kombinovanog lijeka (dugodjelujućeg beta-2 agonista i inhalacijskog kortikosteroida): odrasli, 18 godina i više, dva puta dnevno (ujutro i uveče) po 1-2 inhalacije budesonid/formoterol u dozi 160/4,5

mcg, odnosno 2 puta dnevno po 1 inhalaciju budesonid/formoterol u dozi 320/9 mcg, maksimalno 2 inhalacije dva puta dnevno; bolesnici koji uzimaju dnevnu dozu održavanja za održavanje kontrole bolesti mogu dodatno da uzmu po potrebi dozu lijeka sa nižom dozom, za brzo olakšavanje tegoba u zavisnosti od simptoma (odjednom se ne smije uzeti više od 6 inhalacija, a maks. dnevna doza je 8 inhalacija); *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 primjeniti kombinovani lijek (inhalacioni kortikosteroid u kombinaciji sa dugodjelujućim β2 agonistom): odrasli iznad 18 god, 1-2 inhalacije 2 puta dnevno, maksimalna dnevna doza 4 inhalacije; ne primjenjuje se za liječenje akutnih napada astme; *hronična opstruktivna plućna bolest*: odrasli iznad 18 god, 2 puta dnevno 2 udaha (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 pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza u aluminijskom spremniku od 10 ml s odmjernim ventilom u plastičnom aktivatoru, u kutiji
- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza] 200 doza u aluminijskom spremniku od 10 ml s odmjernim ventilom u plastičnom aktivatoru, u kutiji

R03BA02 budesonid

Doziranje: *profilaksa astme:* odrasli i djeca preko 12 godina, početna doza 200-400 mcg 2 puta dnevno, maks. 800 mcg 2 puta dnevno; djeca 6-12 godina: početna doza 200 mcg 2 puta dnevno ili 200-400 mcg jednom dnevno, maks. 400 mcg 2 puta dnevno; u slučaju doziranja jednom dnevno, dozu uzeti u večernjim satima.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BUDELIN NOVOLIZER - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH**

- Rp prašak za inhalaciju [200 µg/1 doza] 1 inhalator i 1 umetak sa 200 doza, u kutiji

R03BA05 flutikazon

Doziranje: *prevencija astme:* odrasli i djeca starija od 16 godina, blaga astma do 250 mcg dva puta na dan, umjereno teška astma 250 do 500 mcg dva puta na dan, teška astma 500 do 1000 mcg dva puta na dan; djeca starija od 4 godine: 50 do 100 mcg dva puta na dan; *hronična opstruktivna bolest pluća:* odrasli, 500 mcg dva puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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 aluminijski spremnik sa 120 doza ispunjen sa suspenzijom za inhalaciju, u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza] 1 aluminijski spremnik sa 120 doza ispunjen sa suspenzijom za inhalaciju, u kutiji

R03BB Antiholinergici**R03BB01 ipratropijum bromid**

Doziranje: *otopina za inhalaciju; reverzibilni bronhospazam povezan sa hroničnom opstruktivnom plućnom bolešću, liječenje reverzibilne opstrukcije disajnih puteva u akutnoj i hroničnoj astmi kada je potrebno liječenje u kombinaciji sa inhalacionim β2 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

lijekar; ipatropijum 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), u kutiji

R03BB04 tiotropijum-bromid

Doziranje: inhalacijom praška, *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 god, 18 mcg jednom dnevno; **Respimat** (rastvor za inhalaciju) - inhalacijom, *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti,* odrasli preko 18 god, 5 mcg (2 potiska) jedanput dnevno; *terapija održavanja astme:* odrasli preko 18 god. 5 mcg (2 potiska) jedanput dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 Al/PVC/Al - blistera po 10 kapsula) i uređaj za inhalaciju "HandiHaler", u kutiji
Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 Al/PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG

Rp rastvor za inhalaciju [2,5 µg/1 doza] 1 Respimat inhalator i 1 uložak sa 4 mL otopine za inhalaciju za 60 potisaka (30 terapijskih doza), u kutiji

R03BB05 aklidinijum

Doziranje: *terapija održavanja kod hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 god. 1 inhalacija 2 puta dnevno

REGISTROVANI LIJEKOVI:

BRETARIS GENUAIR - INDUSTRIAS FARMACEUTICALS ALMIRALL S.A.

Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 30 doza praška za inhaliranje, u kutiji
Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 60 doza praška za inhaliranje, u kutiji
Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 3 inhalatora sa 60 doza praška za inhaliranje, u kutiji

R03BB06 glikopironijum bromid

Doziranje: *terapija održavanja kod hronične obstruktivne bolesti pluća:* odrasli preko 18 godina inhalirati sadržaj jedne kapsule jednom dnevno, svakog dana u isto vrijeme; ne uzimati više od jedne doze dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [44 µg/1 doza] 30 tvrdih kapsula i 1 inhalator (3 blistera po 10 kapsula) u kutiji

R03BB07 umeklidinijum

Doziranje: *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 godina 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//AI - blistera po 20 tableta), u kutiji

SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp oralni rastvor [2 mg/5 mL] 200 ml oralnog rastvora, u staklenoj boci

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 60 tableta (4 blistera po 15 tableta)

R03D Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji
opstruktivnih plućnih bolesti

R03DA Ksantini**R03DA04 teofilin**

Doziranje: *terapija i prevencija respiratornih poremećaja izazvanih opstrukcijom disajnih puteva (bronhokonstrikcija) kod pacijenata sa perzistentnom astmom i hroničnom opstruktivnom bolešću pluća (hronični bronhitis i emfizem pluća):* ljekar vrši određivanje doze na osnovu praćenja koncentracije teofilina u plazmi pacijenta, mora biti prilagođeno uzrastu i potrebama pacijenta; dnevna doza održavanja za odrasle je u prosjeku 11-13 mg/kg tjelesne težine; pušači zbog ubrzane eliminacije zahtjevaju veće doze teofilina po kilogramu tjelesne težine; djeca: zbog visokog sadržaja aktivne supstance, teofilin od 200 mg i 300 mg se ne daje djeci mlađoj od 6 godina, dok 300 mg ne treba davati djeci mlađoj od 12 godina; radi bržeg izlučivanja teofilina, djeci preko 6 mjeseci starosti treba davati

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 s produženim oslobađanjem, tvrdih (4 PVC/Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [350 mg/1 kapsula] 40 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (4 PVC/Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

R03DA05 aminofilin

Doziranje: akutni napadi astme, hronična bronhijalna astma i reverzibilni opstruktivni bronhitis, bronhokonstrikcija izazvana naporom, dodatna terapija pri Cheyne-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

R03DC Antagonisti leukotrijenskih receptora**R03DC03 montelukast**

Doziranje: liječenje astme kao dodatna terapija kod pacijenata sa blagom do umjereno teškom trajnom astmom koja nije dobro kontrolisana uzimanjem inhalacionih kortikosteroida i kod kojih se primjenom kratkodjelujućih β -agonista "po potrebi" ne može postići odgovarajuća klinička kontrola astme; *profilaksa astme:* odrasli i djeca starija od 15 god. 10 mg jednom dnevno uveče, djeca 6-15 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/AI/PVC//AI 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/AI/PVC//AI blister sa 14 tableta), u kutiji

AVADIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

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

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/AI/PVC/AI blistera po 7 tableta)
- Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 OPA/AI/PVC//AI - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji

MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

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 GENERA - GENERA D.D.

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 blistera po 7 tableta)

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/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji

SINGULAIR - MERCK SHARP & DOHME BV

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

SINGULAIR JUNIOR - MERCK SHARP & DOHME BV

- Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

SINGULAIR MINI - MERCK SHARP & DOHME BV

- Rp granule [4 mg/1 vrećica] 28 vrećica sa granulama, u kutiji
- Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PA/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

R05 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE KAŠLJA I PREHLADE
R05C Ekspektoransi, isključujući kombinacije sa antitusicima

R05C suhi ekstrakt lista bršljana

Doziranje: *tradicionalni biljni lijek koji se koristi kao ekspektorans u akutnim upalama disajnog sistema praćenim kašljem, hipersekrecijom sluzi i otežanim disanjem; za simptomatsko liječenje akutnih egzacerbacija hroničnih upala bronha: sirup Herbion - odrasli i adolescenti stariji od 12 godina: 5 do 7,5 ml sirupa dva puta dnevno (što odgovara 75 do 105 mg suhog ekstrakta lista bršljana dnevno), djeca 6-12 god. 5 ml sirupa dva puta dnevno (što odgovara 70 mg suhog ekstrakta lista bršljana dnevno), djeca 2-6 god. 2,5 ml sirupa dva puta dnevno (što odgovara 35 mg suhog ekstrakta lista bršljana dnevno), kod djece ispod 2 godine upotreba ovog sirupa je kontraindikovana; **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 timijana**

Doziranje: *ublažavanja tegoba kod bolesti disajnih puteva uzrokovanih prehladom, sa gustim (viskoznim) slajmom, ublažavanje simptoma kod akutnog bronhitisa:* djeca 1-5 god, 3 - 4 puta dnevno po 7,5 ml (odgovara oko 0,75 g tečnog ekstrakta timijana), djeca 6-12 god, 3-4 puta dnevno po 15 ml (odgovara oko 1,5 g tečnog ekstrakta timijana), odrasli i djeca starija od 12 god, 3-4 puta dnevno po 25 ml (odgovara oko 2,5 g tečnog ekstrakta timijana)

REGISTROVANI LIJEKOVI:

HUSTAGIL - TAKEDA GMBH

BRp sirup [480 mg/5 mL] staklena bočica sa 150 mL sirupa i mjerica za doziranje, u kutiji

R05CA **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 gastrezistentna kapsula, meka [300 mg/1 kapsula] 20
gastrezistentnih kapsula, mekih (2 blistera po 10 kapsula), u kutiji

R05CA **vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana**

Doziranje: *tradicionalno se koristi za lakše iskašljavanje kod prehlada praćenih kašljem:* odrasli i djeca preko 12 god, 1 kašiku za doziranje sirupa 4 puta dnevno; djeca 4-12 god, 1 kašiku za doziranje sirupa 3 puta dnevno; primjena sirupa kod djece mlađe od 4 god. se ne preporučuje; neposredno nakon uzimanja lijeka ne treba ništa jesti ni piti; preporučuje se da bolesnik uzima dovoljno čaja i toplih napitaka za vrijeme primjene sirupa ako se simptomi ne povuku nakon 7 dana, neophodno je zatražiti savjet ljekara ili farmaceuta.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp sirup [3.08 g/5 mL] 1 smeđa staklena bočica s 150 ml sirupa sa mjernom kašikom od 5 ml, u kutiji

R05CA **askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog sljeza**

Doziranje: *tradicionalno se koristi kod suvog, iritirajućeg kašlja koji prati oboljenje gornjih disajnih puteva:* odrasli i djeca preko 14 god, 2 mjerne kašike sirupa 3-5 puta dnevno; djeca 7-14 god, daje se 1-2 mjerne kašike sirupa 3 puta dnevno; djeca 4-7 god, 1 mjerna kašika sirupa 3 puta dnevno; neposredno nakon uzimanja lijeka ne treba ništa jesti ni piti; primjena sirupa kod djece mlađe od 4 god. se ne preporučuje; preporučuje se da bolesnik uzima dovoljno čaja i toplih napitaka za vrijeme primjene sirupa; ako se simptomi ne povuku nakon 7 dana, neophodno je zatražiti savjet ljekara ili farmaceuta.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp sirup, sirup [65 mg/5 mL, 2.5 g/5 mL] 150 mL sirupa u smeđoj staklenoj boci i mjerna kašika, u kutiji

R05CA suhi ekstrakt lista bršljena

Doziranje: ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija, akutna zapaljenja respiratornog trakta praćena produktivnim kašljem: **sirup** - djeca 4-6 god. 2,5 ml 2 puta na dan; djeca 6-12 god. 5 ml 2 puta na dan; odrasli i adolescenti stariji od 12 godina uzimaju 5 ml sirupa 3 puta na dan; **šumeće tablete** - djeca 6-12 god. 2 puta dnevno po 1 tbl; odrasli i djeca starija od 12 god. 1 tbl. ujutro i 1 tbl. 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:**BRONHOKLIRSIRUPI 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, u kutiji

R05CA10 tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana

Doziranje: tradicionalni biljni lijek, ublažava iritiranu sluznicu grla i djeluje kao ekspektorans kod kašlja povezanog sa prehladom: odrasli i adolescenti iznad 12 god. 10 ml svaka 3 sata (maks. do 6 puta na dan, maks. dnevna doza do 60 ml); djeca 4-12 god. 5 ml svaka 3 sata (maks. do 6 puta na dan, maks. dnevna doza do 30 ml); ne preporučuje se upotreba kod djece mlađe od 4 god.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH**

BRp sirup [0,66 g/5.7 g+ 0,77 g/5.7 g] 150 ml sirupa (1 staklena bočica) i čašica za doziranje

R05CA10 suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza

Doziranje: tradicionalni biljni lijek, ublažava iritiranu sluznicu grla i djeluje kao ekspektorans kod kašlja povezanog sa prehladom: odrasli i adolescenti iznad 12 god. 15 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno, maks. dnevna doza do 90 ml); djeca 4-12 god. 7,5 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno, maks. dnevna doza do 45 ml); djeca 2-4 god. (samo

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 1-2 puta dnevno; odrasli i djeca preko 14 god. 600 mg jedanput dnevno ili 200 mg tri puta dnevno; granule i šumeće tablete se upotrebljavaju rastvorene u vodi; ne preporučuju se kod djece mlađe od 2 god; *trovanje paracetamolom:* što je moguće prije primjeniti početnu dozu 140 mg/kg tjelesne mase, u roku od 10 sati, nakon toga 70 mg/kg svaka 4 sata, 1-3 dana

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACECYS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

BRp prašak za oralni rastvor [200 mg/1 kesica] 20 kesica sa praškom za oralni rastvor (1 kesica sadrži 3,1 g praška), u kutiji

BRp prašak za oralni rastvor [600 mg/1 kesica] 10 kesica sa praškom za oralni rastvor (1 kesica sadrži 3,8 g praška), u kutiji

FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A.

BRp granule za oralni rastvor [100 mg/1 g] 30 kesica po 1 g granula za oralni rastvor u kutiji

FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A.

BRp granule za oralni rastvor [200 mg/1 g] 30 kesica po 1 g granula za oralni rastvor

FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A.

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 blistera sa 2 šumeće tablete)

FLUIMUKAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

BRp oralni rastvor [20 mg/1 mL] 200 ml oralnog rastvora u staklenoj boci, u kutiji

FLUIMUKAN AKUT - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- BRp šumeća tableta [200 mg/1 tableta] 20 šumećih tableta u Al-tubi, u kutiji
- BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u Al-tubi, u kutiji

FLUIMUKAN JUNIOR - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- BRp granule za oralni rastvor [20 mg/1 mL] staklena bočica sa 30 g granula (za pripremu 75 ml oralnog rastvora), u kutiji

FLUIMUKAN PLUS - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 Al/papir folija sa 2 šumeće tablete) u kutiji

FLUIMUKAN ZA DJECU - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

- BRp oralni rastvor [20 mg/1 mL] staklena bočica sa 100 ml oralnog rastvora, mjerna čaša ili brizgalica, u kutiji

R05CB02 bromheksin

Doziranje: liječenje akutnih i hroničnih bolesti disajnih puteva praćenih izlučivanjem gustog i ljepljivog sekreta (traheobronhitis, hronični opstruktivni bronhitis sa emfizemom, upale pluća, bronhiektazije sinusitis); **sirup** - odrasli i djeca iznad 10 godina, 3 puta dnevno 5-20 ml; djeca 5-10 godina: 3 puta dnevno 5-10 ml; djeca 2-5 godina: 3 puta dnevno 2,5-5 ml. (Bisolex sirup se ne preporučuje djeci mlađoj od 7 godina zbog malog sadržaja alkohola); **oralne kapi, otopina** - oralna primjena, odrasli i djeca iznad 12 godina: 4 ml (60 kapi) 3 puta dnevno; djeca od 6-12 godina: 2 ml (30 kapi) 3 puta dnevno; djeca od 2-6 godina: 20 kapi 3 puta dnevno; djeca ispod 2 godine: 10 kapi 3 puta dnevno; inhalacijska primjena, odrasli: 4 ml (60 kapi) 2 puta dnevno; djeca starija od 12 god: 2 ml (30 kapi), 2 puta dnevno; djeca 6-12 god. 1 ml (15 kapi) 2 puta dnevno; djeca 2-6 god: 10 kapi, 2 puta dnevno; djeca mlađa od 2 god: 5 kapi, 2 puta dnevno; **tableta** - odrasli i djeca iznad 12 godina: 3 puta dnevno 8 mg; djeca 6-12 god: 3 puta dnevno 4 mg; kod djeca ispod 6 god. prikladnija je primjena tečnih farmaceutskih oblika

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

- BRp oralne kapi, 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 - SANOFI-AVENTIS GROUPE

- 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 u smeđoj staklenoj bočici i dozirna plastična čašica, u kutiji
- BRp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//Al-blistera po 10 tableta), u kutiji

BROMHEXINE SOPHARMA - SOPHARMA AD

- BRp sirup [4 mg/5 mL] 1 PET bočica sa 125 mL sirupa u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

BRp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/Al - 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 LIJEKOVİ:

BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D.

BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al - blistera po 10 kapsula) 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 zatvarčem za djecu, u kutiji

BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE

BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula)

BRp sirup [125 mg/5 mL] 150 ml sirupa

BRp sirup [250 mg/5 mL] 150 ml sirupa

BRONLES DIRECT - ALKALOID AD SKOPJE

BRp oralni rastvor [750 mg/10 mL] 15 jednodoznih PET/Al/PE kesica sa po 10 ml oralnog rastvora, u kutiji

FLUDITEC - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

BRp oralni rastvor [750 mg/10 mL] 15 kesica po 10 ml oralnog rastvora, u kutiji

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

BANJA LUKA

BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

BRp sirup [125 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa i kašičicom, u kutiji

BRp sirup [250 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa i kašičicom, u kutiji

R05CB06 ambroksol

Doziranje: akutne i hronične bronhopulmonalne bolesti povezane sa poremećajem formiranja i transporta mukusa: djeca do 2 god. 7,5 mg dva puta dnevno; djeca 2-5 god. 7,5 mg tri puta dnevno; djeca 6-12 god. 15 mg dva do tri puta dnevno; djeca preko 12 god. i odrasli 30 mg dva do tri puta dnevno.

REGISTROVANI LIJEKOVI:**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] staklena bočica sa 100 ml oralne otopine i dozirnom kašičicom, u kutiji

BRp šumeća tableta [60 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji

FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG (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 nadraživosti 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:

PHOLCODIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [15 mg/15 mL] staklena boca sa 150 ml oralnog rastvora, u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [4 mg/5 mL] staklena bočica sa 60 ml oralnog rastvora, u kutiji

R05DB Ostali antitusici

R05DB13 butamirat

Doziranje: akutni i hronični nadražajni suvi kašalj bilo kojeg izvora, 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 sirup [7.5 mg/5 mL] staklena boca sa 200 ml sirupa i posudom za doziranje, u kutiji

SINETUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp oralni rastvor [4 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 200 ml oralnog rastvora, u kutiji

R05X Ostali preparati protiv prehlade**R05X askorbinska kiselina, hlorfenamin, kofein, paracetamol**

Doziranje: 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-Al) blister sa 10 kapsula) u kutiji

BRp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula+ 25 mg/1 kapsula+ 200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC-Al) 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/Al blister), u kutiji

DIMIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Δ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister Alu/PVC//PVC/PVdC), u kutiji

DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Δ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 5 tableta (1PVC/Al blister)

RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D.

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

R06AB Supstituisani alkilamini

R06AB03 dimetinden

Doziranje: ublažavanje svraba različite etiologije (endogeni svrab, ekcem, svrab koji se javlja uz dermatoze, ubode insekata, urtikarija), simptomatsko ublažavanje sezonskog i hroničnog alergijskog rinitisa, simptomatsko liječenje alergija na lijekove i hranu, prevencija alergijskih reakcija tokom desenzibilizacij: odrasli i djeca iznad 12 godina: uobičajena doza: 20-40 kapi 3 puta na dan; bolesnicima koji su skloni pospanosti daje se 40 kapi uveče i 20 kapi ujutru, djeca: uobičajena doza: 0,1 mg/kg; 1 mjesec-1 godina: 3-10 kapi 3 puta na dan; 1-3 godine: 10-15 kapi 3 puta na dan; 3-12 godina: 15-20 kapi 3 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

FENISTIL 1MG/ML ORALNE KAPI - WELLCOME LIMITED

Rp oralne kapi, otopina [1 mg/1 mL] 20 ml oralnih kapi, otopine (1 bočica sa 20 ml 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:

SYNOPE 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 kinezoza, kod uremije, kod gastrointestinalnih i hepatobilijarnih poremećaja), liječenje i sprečavanje vrtoglavice (kod Menierove bolesti i drugih vestibularnih poremećaja, nakon potresa mozga, kod postkomocijskog sindroma, kod ateroskleroze moždanog krvotoka): odrasli 1-3 puta po 6,5 mg; ne preporučuje se primjena kod mlađih od 15 godina.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

△ Rp obložena tableta [6.5 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji

▲ ZU otopina za injekciju [6.5 mg/1 mL] 50 ampula po 1 mL otopine za injekciju, u kutiji

R06AE Derivati piperazina**R06AE07 cetirizin**

Doziranje: *olakšavanje nosnih i očnih simptoma sezonskog i cjelogodišnjeg alergijskog rinitisa, olakšavanje simptoma hronične idiopatske urtikarije:* djeca od 6-12 god. 5 mg dvaput na dan; odrasli i adolescenti stariji od 12 god. 10 mg jedanput na dan.

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

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

LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D.

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister) u kutiji

R06AE09 levocetirizin

Doziranje: *simptomatsko liječenje alergijskog rinitisa(uključujući perzistentni alergijski rinitis) i hronične idiopatske urtikarije:* film tablete- odrasli i djeca starija od 6 god. 5 mg dnevno; oralni rastvor, djeca 2-6 god. 1,25 mg 2 puta dnevno (2,5 ml rastvora 2 puta dnevno); odrasli i djeca starija od 6 godina: preporučena dnevna doza je 5 mg na dan (10 ml).

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

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVdC//Al - blister), u kutiji

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

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

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

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

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 OPA/AL/PVC/AL blister sa 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera sa 10 tableta) u kutiji

XYZAL - UCB FARCHIM SA

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

CONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al-blistar) u kutiji

FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

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

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

Rp oralna suspenzija [5 mg/5 mL] 120 ml oralne suspenzije u boci, 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 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 DOEL 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 PVC/Al - blister), u kutiji

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. BEOGRAD**

△ Rp sirup [1 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj bočici i kašika za doziranje od 5 ml, u kutiji

R06AX26 feksofenadin

Doziranje: sezonski alergijski rinitis: odrasli i djeca iznad 12 godina starosti 120 mg jednom dnevno; hronična idiopatska urtikarija: odrasli i djeca iznad 12 godina 180 mg jednom dnevno

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

BRp film tableta [120 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji

ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE

BRp film tableta [120 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister) u kutiji

FLEXOFEN - BOSNALIJEK D.D.

Rp film tableta [180 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji

Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji

R06AX27 desloratadin

Doziranje: olakšavanje simptoma kod alergijskog rinitisa, urtikarije: odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 film-tableta ili 10 ml sirupa 0,5 mg/ml (5 mg) jednom na dan; 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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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] 1 PVC/PVDC//AI - blister sa 10 tableta, u kutiji

DES-FLONIDAN - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PCTFE/PVC/AI - 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 AI/AI 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//AI 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/AI/PVC/AI blistera sa po 10 tableta) u kutiji

LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 blister) u kutiji

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

Rp sirup [2.5 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 60 ml sirupa u kutiji

Rp sirup [2.5 mg/5 mL] 150 ml sirupa u staklenoj bočici, u kutiji sa dozirnom kašičicom od 5 ml

R06AX29 bilastin

Doziranje: *simptomatsko liječenje alergijskog rino-konjunktivitisa i urtikarije:* odrasli i djeca preko 12 god. 20 mg jednom dnevno, savjetovati pacijentima da tablete uzimaju 1 sat prije jela ili 2 sata poslije jela ili voćnog soka

REGISTROVANI LIJEKOVI:**XADOS - BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PA/PVC/Al - blister) u kutiji

**R07 OSTALI LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI
RESPIRATORNOG SISTEMA****R07A Ostali lijekovi za liječenje bolesti respiratornog
sistema****R07AA Plućni surfaktanti****R07AA esencijalni fosfolipidi**

Doziranje: *respiratorni distres sindrom (RDS) kod prijevremeno rođene djece, sa težinom na rođenju od 700 g ili većom, koja su intubirana i koja su na mehaničkoj ventilaciji; profilaktička primjena kod prijevremeno rođene djece <32 nedelje gestacijske starosti kod koje postoji rizik od pojave RDS: endotrahealnom tubom, 100 mg fosfolipida po kg tjelesne mase na rođenju u zapremini koja ne prelazi 4 ml/kg, najbolje u roku od 8 sati po rođenju (najbolje u roku od 15 min. po rođenju za profilaksu); doza se može ponoviti u roku od 48 sati u intervalima od najmanje 6 sati, a mogu se primijeniti najviše 4 doze.*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**SURVANTA - ABBVIE INC.**

ZU suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 4 mL suspenzije za endotraheopulmonalno ukapavanje zatvorena gumenim zaptivačem i Al-pertlom, u kutiji

ZU suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 8 ml suspenzije za endotrahealno ukapavanje zatvorena gumenim zaptivačem i Al - pertlom, u kutiji

R07AA02 prirodni fosfolipidi

Doziranje: *terapija respiratornog distres sindroma ili bolesti hijalinih membrana kod novorođenčadi porođajne težine iznad 700 g; profilaksa respiratornog distres 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 ovise o respiratoru; maks. ukupna doza od 300-400 mg/kg*

REGISTROVANI LIJEKOVI:**CUROSURF - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

ZU ukapna tekućina za dušnik i pluća, suspenzija [120 mg/1.5 mL] 2 staklene bočice po 1,5 ml ukapne tekućine za dušnik i pluća, suspenzije, u kutiji.

S **SENZORNI ORGANI**
S01 **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA**
S01A **Antiinfektivni**
S01AA **Antibiotici**

S01AA01 **hloramfenikol**

Doziranje: infekcije prednjeg segmenta oka izazvane bakterijama osjetljivim na hloramfenikol, kada drugi antibiotici nemaju dejstva ili su kontraindikovani: malu količinu masti nanijeti u konjunktivalnu kesu svaka 3 sata tokom prvih 48 sati terapije, poslije toga, interval između doza povećati; terapiju produžiti najmanje 48 sati po nestanku znakova infekcije; liječenje može trajati najduže 5 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 5 g masti za oči u Al-tubi sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp mast za oči [10 mg/1 g] Al - tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

S01AA11 **gentamicin**

Doziranje: bakterijske infekcije prednjeg segmenta oka: svaka 4 sata (6 puta dnevno) po 1-2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesu; pri liječenju težih infekcija svakih 15-20 minuta aplikovati 1-2 kapi; bakterijske infekcije spoljašnjeg uha: 2-3 kapi rastvora aplikovati u inficirano spoljašnje uho, 3-4 puta dnevno i jednom u toku noći, po potrebi češće.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp kapi za oči, rastvor [3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 mL kapi za oči, rastvora, u kutiji sa nastavkom za doziranje

S01AA12 **tobramicin**

Doziranje: infekcije vanjskog dijela oka izazvane bakterijama osjetljivim na tobramicin: lakše i srednje infekcije 1-2 kapi u oboljelo oko svaka 4 sata ili oko 1,5 cm masti aplicirati 2-3 puta na dan; teške infekcije: po 2 kapi u oko svakog sata ili 1,5 cm masti u oboljelo oko svaka 3-4 sata do poboljšanja simptoma.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

TOBEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

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. BEOGRAD

Rp mast za oči [500 i.j./1 g+ 3300 i.j./1 g] 5 g masti za oči, u tubi

S01AD Antivirolici

S01AD03 aciklovir

Doziranje: *herpes simplex keratitis:* čim se pojave prvi znakovi bolesti 1 cm masti nanijeti u donju konjunktivalnu kesu bolesnog oka 5 puta dnevno, u razmacima oko 4 h (ne primjenjivati tokom noći); ulcerozne oblike liječiti 7 do 10 dana, a intersticijske 10 do 20 dana; nakon nestanka simptoma bolesti, mast primjenjivati još najmanje 3 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

Rp mast za oči [30 mg/1 g] Al-tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

S01AE Fluorohinoloni

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 - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

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 prvih dva dana doziranje može biti 1-2 kapi, na svaka 2 sata, tokom dana; maksimalno trajanje terapije iznosi 21 dan; preoperativna i postoperativna profilaksa

bakterijskih infekcija: 3-4 dana prije hirurške intervencije i poslije završetka operacije po 2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesicu 6 puta u toku dana.

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

Rp kapi za oči , rastvor [3 mg/1 mL] 5 mL rastvora u smeđoj staklenoj bočici sa gumenim zatvaračem i Al – kapičom i priloženim nastavkom za doziranje (polietilen niske gustine), u kutiji

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 - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oko, suspenzija [1 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije
 Rp mast za oči [1 mg/1 g] tuba sa 3,5 g masti za oči u kutiji

UNIDEXA 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

Rp kapi za oči , rastvor [1 mg/1 mL] 10 ml kapi za oči, rastvora (1 bočica sa kapaljkom), u kutiji

S01BA02 hidrokortizon

Doziranje: *promjene na oku koje reaguju na steroidnu terapiju (poslije isključivanja gljivične i virusne etiologije ovih promjena)*: lokalno 1-3 puta dnevno u tankom sloju, mazati unutrašnju stranu donjeg kapka jednog ili oba oka.

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

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 5 g masti za oči (1 alu-tuba sa 5 g masti)

S01BA04 prednizolon

Doziranje: *zapaljenje oka koje reaguju na steroidnu terapiju (nakon isključivanja bakterijskih, virusnih i gljivičnih infekcija); terapija neinfektivnog zapaljenja uha*: u početku

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

se ukapa po 1-2 kapi svakog sata ili svaka 2 sata u toku dana, i svaka 2 sata tokom noći; kad dođe do poboljšanja, lijek se može ukapavati svaka 4 sata.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BANJA LUKA

Rp kapi za oči, suspenzija [5 mg/1 mL] bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

S01BC Nesteroidni antiinflamatorni lijekovi

S01BC03 diklofenak

Doziranje: profilaksa preoperativne mioze: po 1 kap 4 puta tokom 2 sata prije operacije; kontrola postoperativne upale: po 1 kap 4 puta dnevno do 28 dana; kontrola bola i nelagodnosti kod fotorefraktivne keratektomije: po 1 kap 2 puta u toku 1 sata do operacije, po 1 kap 2 puta u razmaku od 5 minuta odmah nakon PRK operacije, i onda postoperativno po 1 kap na svakih 2-5 sati kada je pacijent budan, do 24 h; kontrola bolova oka povezana sa oštećenjima epitela rožnjače nakon slučajne nepenetrirajuće traume: po 1 kap 4 puta dnevno do 2 dana; kontrola post- ALT upale: po 1 kap 4 puta dnevno tokom 2 sata prije ALT, i poslije 1 kap 4 puta dnevno do 7 dana; olakšanje simptoma sezonske alergijske reakcije: po 1 kap 4 puta dnevno sve dok je potrebno; tretman upale i neugoda nakon operacije strabizma: po 1 kap 4 puta dnevno u prvoj sedmici, 3 puta dnevno u drugoj sedmici, 2 puta dnevno u trećoj sedmici, i ako je potrebno u četvrtoj sedmici; tretman bolova oka i neugode nakon radikalne keratotomije: preoperativno 1 kap prije operacije, postoperativno 1 kap odmah nakon operacije, i nakon toga 1 kap 4 puta dnevno do 2 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 10 mL rastvora, u kutiji

S01C Antiinflamatorni lijekovi i antiinfektivni u kombinaciji

S01CA Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji

S01CA01 deksametazon, neomicin

Doziranje: kod inflamatornih stanja oka i spoljašnjeg ušnog kanala koja reaguju na terapiju steroidima kada je istovremeno potrebna profilaktička antibiotska terapija (poslije isključenja postojanja virusnog i gljivičnog oboljenja): 1-2 kapi u oboljelo oko 6 puta na dan u zavisnosti od težine inflamacije ili 3-4 kapi u ušni kanal 3-4 puta na dan; kapi ne treba davati duže od 7 dana, osim pod nadzorom stručnjaka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL+ 3.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01CA01 deksametazon, neomicin, polimiksin B

Doziranje: upalna stanja oka koja reaguju na steroide i kod kojih je indikovano liječenje kortikosteroidima, te istovremeno prisutna bakterijska infekcija ili postoji opasnost njenog razvoja: kapi za oči, 1-2 kapi ukapati u konjunktivalnu kesicu oboljelog oka svaka 2-4 sata; u teškim slučajevima, kapi se mogu primjenjivati svaki sat; kada se postigne zadovoljavajući terapijski odgovor, odnosno kad se upala smanji, doza se postepeno

smanjuje do potpunog prestanka primjene lijeka; u tretmanu blagih upala, kapi se mogu primjenjivati svakih 4-6 sati; **mast**, aplicirati malu količinu (1-1,5cm) masti u konjunktivalnu vrećicu tri do četiri puta na dan ili primjenjivati zajedno sa kapima uveče pred spavanje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MAXITROL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp kapi za oko, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3500 i.j./1 mL+ 6000 i.j./1 mL]
5 ml kapi za oči, suspenzije
- Rp mast za oči [1 mg/1 g+ 3500 i.j./1 g+ 6000 i.j./1 g] 3,5 g masti za oči

S01CA01 **deksametazon, tobramicin**

Doziranje: *prevencija i liječenje upale oka; sprečavanje infekcije nakon operacije katarakta:* kapi za oči: 1-2 kapi se ukapavaju u konjunktivalnu vrećicu svakih 4 do 6 sati, u toku prvih 24 do 48 sati doza se može povećati 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] bočica sa 5 mL suspenzije (LDPE - bočica sa PP zatvaračem) u kutiji
- Rp mast za oči [1 mg/1 g+ 3 mg/1 g] tuba sa 3,5 g masti za oči (Al - tuba obložena epoksi-fenolom sa polietilenskim vrhom i polietilenskim zatvaračem) u kutiji

TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.

- Rp 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 očnoog kapka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CORTICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp mast za oči [1000 i.j./1 g+ 10 mg/1 g] 3,5 g masti za oči, u tubi

S01E **Lijekovi za liječenje glaukoma i miotici**

S01EB **Parasimpatomimetici**

S01EB01 **pilocarpin**

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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, liječenje povišenog očnog pritiska kod pacijenata sa očnom hipertenzijom, glaukomom otvorenog ugla i pseudoeksfoljativnim 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 - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

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: snižavanje povišenog intraokularnog pritiska kod očne hipertenzije i glaukoma otvorenog ugla ili kao dodatak beta-blokatorima ili analogima prostaglandina ili upotrijebljeni samostalno kod pacijenata koji ne reaguju na beta-blokatore ili su beta blokatori kontraindikovani: aplikovati 2 puta dnevno, povećati na maks. 3 puta dnevno ukoliko je neophodno

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

Rp kapi za oči, suspenzija [2 mg/1 mL+ 10 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

S01ED Blokatori beta-adrenergičnih receptora**S01ED01 timolol**

Doziranje: povišen očni pritisak (očna hipertenzija, hronični glaukom otvorenog ugla kao i afakični glaukom, neke oblike sekundarnog glaukoma): liječenje se, obično, započinje 0,25% rastvorom, jedna kap u oko, 1-2 puta dnevno; u težim slučajevima preporučuje se primjena 0,5% rastvora 2 puta dnevno

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

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora(staklena bočica sa 5 ml rastvora),kutija sa1 bočicom i kapaljkom

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

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 1 bočica (LDPE) sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [2.5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml otopine sa kapaljkom, u kutiji

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml otopine sa kapaljkom, u kutiji

TIMOLOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] Staklena bočica zapremine 5 ml i sterilna kapaljka u polietilenskoj vrećici, u kutiji

UNITIMOLOL 0,5 % - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 10 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01ED02 betaksolol

Doziranje: hronični glaukom otvorenog ugla i/ili povišeni očni pritisak: 1 kap dva puta na dan u oboljelo oko (oči).

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BETOPTIC S - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oči, suspenzija [2.5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, suspenzija

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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 konjunktivnu vrećicu bolesnog oka/očiju jednom dnevno, ujutro ili uveče (u isto vrijeme svakog dana); ukoliko pacijent propusti uzeti jednu dozu, terapiju treba nastaviti uzimanjem sljedeće doze u predviđeno vrijeme; maks. doza 1 kap dnevno u bolesno oko/oči.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DUOTRAV - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL+ 40 µg/1 mL] 1 polipropilenska bočica (PP) sa 2,5 ml kapi za oko, otopine sa kapaljkom, u kutiji

S01ED51 brinzolamid, timolol

Doziranje: povećan očni pritisak kod odraslih pacijenata sa glaukomom otvorenog ugla ili očnom hipertenzijom kod kojih monoterapija ne osigurava dovoljno sniženje očnog pritiska: 1 kap u u konjuktivnu vrećicu bolesnog oka/očiju dvaput dnevno.

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

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] neprozirna polietilenska bočica od 5 ml u kutiji

S01EE Analози prostaglandina**S01EE01 latanoprost**

Doziranje: povišen intraokularni pritisak kod glaukoma otvorenog ugla; očna hipertenzija: 1 kap dnevno u oboljelo oko; najbolje uveče; koristi se i u pedijatrijskoj populaciji

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

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] bočica sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.

Rp kapi za oko, otopina [50 µg/1 mL] 1 bočica sa 2,5 ml kapi za oko, otopine; u kutiji

UNILAT - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora u kutiji

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

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 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 kapicom 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 konjuktivalnu 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,

TRAVOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.

Rp kapi za oči , rastvor [40 µg/1 mL] zaštitna PET/Al/PE kesica sa bočicom od 5 ml sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora

S01EE05 tafluprost

Doziranje: snižavanje povišenog intraokularnog pritiska kod pacijenata sa očnom hipertenzijom ili glaukomom otvorenog ugla: 1 kap dnevno u konjunktivalnu vrećicu; optimalan efekat postiže se primjenom uveče.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

SAFLUTAN - SANTEN OY

Rp kapi za oči, rastvor u jednodoznom spremniku [15 µg/1 mL] 30 jednodoznih spremnika (3 vrećice po 10 LDPE - jednodoznih spremnika), u kutiji

S01G Dekongestivi i antialergici
S01GA Simpatomimetici kao dekongestivi

S01GA01 nafazolin

Doziranje: hiperemija i/ili edem konjunktive nastali uslijed alergijske reakcije, zapaljenja, prisustva stranog tijela u oku, kontaktnog sočiva, povrede oka: ukapati 1-2 kapi u konjunktivalnu kesu, najviše 4 puta na dan; preporučeno vrijeme trajanja tretmana je 3 do 4 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp kapi za oči, rastvor [0.3 mg/1 mL] 10 mL rastvora u staklenoj bočici sa gumenim čepom i Al - kapičicom i priloženim nastavkom za doziranje, u kutiji

PROCULIN - ALKALOID AD SKOPJE

BRp kapi za oči , rastvor [0.3 mg/1 mL] 10 mL rastvora u LDPE - bočici sa PP - zatvaračem u kutiji

S01GA02 tetrizolin

Doziranje: 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] plastična bočica sa 15 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

S01GX Ostali antialergici

S01GX01 kromoglicinska kiselina

Doziranje: profilaksa i terapija akutnog i hroničnog alergijskog konjunktivitisa i keratokonjunktivitisa: odrasli i djeca starija od 4 god. 1-2 kapi, 3-4 puta dnevno (na svaka 4 sata) u konjunktivalnu kesu oba oka; nastaviti sa terapijom i kada nestanu akutni simptomi, sve dok je pacijent izložen uticaju alergena (polen, prašina, životinjske dlake,

itd); u slučaju kada se očekuje izlaganje pacijenta alergenima, preporučuje preventivna primjena 2-3 sedmice ranije.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

NATRIJUM KROMOGLIKAT UNIMED PHARMA - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

Rp kapi za oči , rastvor [20 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 10 ml kapi za oči, rastvora u kutiji

S01GX07 azelastin

Doziranje: *liječenje i prevencija simptoma sezonskog alergijskog konjunktivitisa odraslih i djece starije od 4 godine; liječenje simptoma nesezonskog alergijskog konjunktivitisa odraslih i djece starije od 12 godina:* po 1 kap u oba oka 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno, može povećati do 4 puta dnevno; ne koristiti duže od 6 sedmice u kontinuitetu bez prethodne konzultacije sa ljekarom.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ALLERGODIL - MEDA PHARMACEUTICALS SWITZERLAND GMBH

Rp kapi za oči , rastvor [0.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 6 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

S01GX09 olopatadin

Doziranje: *liječenje oftalmičkih znakova i simptoma sezonskog alergijskog konjunktivitisa;* uobičajena doza je jedna kap u konjunktivalnu vrećicu zahvaćenog oka dva puta na dan (svakih 8 sati); ako se istovremeno koristi više oftalmoloških lijekova, primjenu treba odvojiti 5-10 minuta; lijek se smije davati djeci (u dobi od 3 godine i starijim), a dozira se jednako kao u odraslih.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

OPATANOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

Rp kapi za oko, otopina [1 mg/1 mL] LDPE bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

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

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora; u kutiji

S01GX11 alkaftadin

Doziranje: *spriječavanje 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:

LASTACFT - 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 Viskozo - elastične supstance

S01KA02 hipromeloza

Doziranje: *kod ublažavanja tegoba povezanih sa poremećajem suvog oka i iritacija oka, uzrokovanih smanjenim lučenjem suza (obično kod reumatskog artritisa,*

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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] 1 staklena bočica sa nastavkom za doziranje i 10 mL kapi za oči, rastvora, u kutiji

ISOPTO TEARS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

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 uzrokovano neovaskularizacijom žilnice (CNV) nastalom kao posljedica patološke miopije (PM)*: liječenje započinje jednokratnom injekcijom, ako se praćenjem otkriju znakovi aktivnosti bolesti, npr. smanjena oštrina vida i/ili znakovi aktivnosti lezije, preporučuje se daljnje liječenje.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU rastvor za injekciju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 0,23 ml rastvora za injekciju u kutiji sa jednom filterskom iglom za izvlačenje rastvora iz bočice

S01LA05

aflibercept

Doziranje: *neovaskularne (vlažne) starošću uslovljene makularne degeneracije (AMD)*: intravitrealnom injekcijom, odrasli preko 18 god, 2 mg u zahvaćeno oko jednom mjesečno tri uzastopna mjeseca, zatim svaka dva mjeseca; razmotriti učestalost terapije nakon 12 mjeseci; *makularni edem kao posljedica okluzije centralne retinalne vene (CRVO)*: intravitrealnom injekcijom, odrasli preko 18 god, 2 mg u zahvaćeno oko jednom mjesečno; vizuelni i anatomski ishod pratiti na mjesečnom nivou; nastaviti terapiju dok vizuelni i anatomski ishod ne budu stabilni tokom tromjesečne procjene (prekinuti sa terapijom ukoliko nema poboljšanja u vizuelnom i anatomskom ishodu nakon početne 3 injekcije); po potrebi sledeće doze se mogu dati odvojeno najmanje jednom mjesečno; *dijabetički makularni edem*: intravitrealnom injekcijom, odrasli preko 18 god. 2 mg u zahvaćeno oko jednom mjesečno tokom 5 mjeseci, a nakon toga svaka 2 mjeseca; nakon 12 mjeseci razmotriti učestalost terapije (prekinuti sa terapijom ukoliko nema poboljšanja u vizuelnom i anatomskom ishodu); *liječenje oštećenja vida zbog horoidalne neovaskularizacije kod kratkovidnosti*: intravitrealnom injekcijom, preporučena doza je 2 mg; interval između dvije doze ne smije biti kraći od jednog mjeseca

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EYLEA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- ZU otopina za injekciju [40 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 mikrolitara otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [40 mg/1 mL] 1 napunjen injekcioni špric sa 90 mikrolitara otopine za injekciju, u kutiji

S01X *Ostali lijekovi za liječenje bolesti oka*
S01XA *Ostali lijekovi za liječenje bolesti oka*

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] Al - tuba sa 5 g gela za oči, u kutiji

S01XA18 **ciklosporin**

Doziranje: *povećanje produkcije suza kod pacijenata kod kojih je produkcija suza prema pretpostavkama potisnuta usljed upale oka povezane sa keratokonjunktivitisom sicca:* 2 puta dnevno (na 12 h) po 1 kap u oba oka

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

- Rp kapi za oči, emulzija [0,5 mg/1 mL] 3 vrećice sa po 10 pojedinačnih bočica, u kutiji

S02 *LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI UHA (OTOLOGICI)*

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 prvih dva dana ukapava se 1-2 kapi na svaki sat, a narednih 2-3 dana 1-2 kapi, u jednakim razmacima, 6-8 puta na dan; trajanje liječenja treba da bude najmanje 7 dana (uz dodatna 3 dana nakon prestanka lučenja gnojnog sekreta), ali ne duže od 14 dana; djeca starija od 1 godine: ljekar mora da posebno propiše korišćenje i doziranje preparata, uobičajena doza iznosi 1 kap, 5 puta dnevno tokom 7 dana.

Otologija: liječenje bakterijskih infekcija izazvanih patogenima osjetljivim na ofloksacin: otitis externa i otitis media chronica suppurativa (sa oštećenjem bubne opne): kao adjuvantni lijek uz sistemsku primjenu antibiotika na koje su osjetljivi uzročnici infekcije; kod odraslih i djece starije od 12 godina uobičajena doza iznosi 10 kapi, 2 puta dnevno tokom 10 dana (otitis externa), odnosno tokom 14 dana (otitis media chronica suppurativa); zapaljenja spoljašnjeg ušnog kanala i akutnog zapaljenja srednjeg uha sa timpanostomijom: kod djece uzrasta od 1 do 11 godina preporučena doza iznosi 5 kapi, 2 puta dnevno tokom 10 dana.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] LDPE bočica sa 10 ml kapi za uši/oči, rastvora i kapaljkom, u kutiji

S03AA07 ciprofloksacin

Doziranje: oftalmologija: kornealni ulceri: prvi dan po dvije kapi ukapavati u zahvaćeno oko svakih 15 minuta tokom prvih 6 sati, a zatim po dvije kapi svakih 30 minuta preostali dio prvog dana; drugi dan po 2 kapi svakih sat vremena i od 3.-14. dana po 2 kapi svaka 4 sata; bakterijske infekcije: 1 do 2 kapi u oko 4 puta na dan, kod težih infekcija prva dva dana doza može biti 1-2 kapi svaka 2 sata (maksimalno trajanje terapije 21 dan).

otologija: infekcije uva (upala ušnog kanala ili srednjeg uva): odrasli: 4 kapi u ušni kanal 2 puta na dan; djeca starija od 1 godine: 3 kapi 2 puta na dan.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] bočica sa 5 ml kapi za oči i uši, rastvora, i plastična kapaljka, u kutiji

S03C Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji

S03CA Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji

S03CA01 deksametazon, neomicin

Doziranje: kod 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

dan u zavisnosti od težine inflamacije ili 3-4 kapi u ušni kanal 3-4 puta na dan; kapi ne treba davati duže od 7 dana, osim pod nadzorom stručnjaka.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

DEXAMETHASON-NEOMYCIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

Rp kapi za uši/oči, rastvor [1 mg/1 mL+ 3.5 mg/1 mL] 1 staklena
bočica sa 10 ml kapi za oči/uši, rastvora, u kutiji

V **OSTALO**
V03 **OSTALI NERAZVRSTANI TERAPIJSKI PROIZVODI**
V03A **Ostali nerazvrstani terapijski proizvodi**
V03AB **Antidoti**

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:

RENVELA 800 MG - SANOFI-AVENTIS GROUPE

Rp film tableta [800 mg/1 tableta] HDPE - bočica sa 180 film tablete

V03AF Lijekovi za detoksikaciju u terapiji antineoplasticima

V03AF01 mesna

Doziranje: *prevencija uroteljalne 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:

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; lokalana ishemija tkiva (ishemija miokarda, cerebralna ishemija, periferna ishemija, usljed vaskularne okluzije); sindrom apnee u snu; za liječenje ronilačke bolesti dekompresije;*

zračne embolije drugog porijekla i trovanja ugljen-monoksidom; dodatna terapija kod teških osteoradionekroza i mionekroze izazvane klostridiumom (gasne gangrene): za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

REGISTROVANI LIJEKOVI:

MEDICINSKI KISEONIK UTP - UTP D.O.O. ULJANIK TEČNI PLINOVİ

ZU	medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj rashladnoj cisterni volumena 19000 L
ZU	medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj rashladnoj posudi volumena 30 L
ZU/Rp	medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Baterija 12 x 50 L (12 x Cilindar -čelična boca pod pritiskom od 50 L)
ZU/Rp	medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 10 L
ZU/Rp	medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 1L
ZU/Rp	medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 20 L
ZU/Rp	medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 3L
ZU/Rp	medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 40 L
ZU/Rp	medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 5 L
ZU/Rp	medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Cilindar (čelična boca pod pritiskom) 50 L

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

V07 SVI OSTALI NETERAPIJSKI PROIZVODI

V07A Svi ostali neterapijski proizvodi

V07AB Rastvarači i razblaživači, uključujući rastvore za ispiranje

V07AB voda za injekciju

Doziranje: za rastvaranje preparata u obliku suve supstance za parenteralnu primjenu, za razrjeđivanje injekcionih rastvora do potrebnog volumena: kada se koristi za razrjeđivanje i rastvaranje lijekova, uputstva i svojstva dodatnih lijekova određivače potrebnu količinu pripremljenog rastvora i način davanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

BRp rastvarač za parenteralnu upotrebu [5 ml/1 viala] 50 ampula po 5 ml (10 PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji

VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp rastvarač za parenteralnu upotrebu [5 ml/1 ampula] 50 staklenih ampula po 5 ml rastvarača za parenteralnu upotrebu, u kutiji

V08 KONTRASNA SREDSTVA

V08A Jodirana rentgenska kontrasna sredstva

V08AB Nefrotropna, niskoosmolarna rentgenska kontrasna sredstva, rastvorljiva u vodi

V08AB02 joheksol

Doziranje: odrasli i djeca: kardioangiografija, arteriografija, urografija, flebografija, CT pretrage kontrastom; lumbalna, torakalna, cervikalna mijelografija, kompjutorizovana tomografija bazalnih cisterni nakon subarahnoidalne injekcije; artrografija, endoskopska retrogradna pankreatografija (ERP), endoskopska retrogradna kolangiopankreatografija (ERCP), herniografija, histerosalpingografija, 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 obezbijediti adekvatnu hidrataciju prije i nakon snimanja

REGISTROVANI LIJEKOVI:**BIEMEXOL - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- ZU otopina za injekciju [647 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [647 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji

OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS

- 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: lumbalna i torako-cervikalna mijelografija, cerebralna angiografija, periferna angiografija, venografija, poboljšanje kompjuterizovane tomografije, urografija, artrografija, angiokardiografija i lijeva ventrikulografija, koronarna arteriografija, aortografija-retrogradna, selektivna renalna arteriografija, selektivna viscelarna angiografija, digitalna subtraksijska angiografija: za informacije o doziranju i načinu primjene konsultovati literaturu proizvođača

REGISTROVANI LIJEKOVI:**EMRAD - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755,2 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755,2 mg/1 mL] 1 bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755,2 mg/1 mL] 1 bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji

IOPAMIRO - BRACCO IMAGING S.P.A.

- ZU otopina za injekciju [612 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

ZU	otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
----	--

IOPAMIRO 370 - BRACCO IMAGING S.P.A.

ZU	otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji

V08AB05 jopromid

Doziranje: dijagnostičke svrhe: angiografija, angiokardiografija, digitalna subtraksijska angiografija (DSA), pojačavanje kontrastom kod kompjuterizovane tomografije (CT), urografija, vizualizacija tjelesnih šupljina, (Izuzetak: mijelografija, ventrikulografija, cisternografija); dozu treba prilagoditi u skladu sa godinama pacijenta, tjelesnom težinom pacijenta, srčanom i bubrežnom funkcijom pacijenta, opštim stanjem, značajnim kliničkim pitanjima, kao i sa primijenjenom tehnikom pregleda i područjem koje se pregleda; ukupna dopuštena doza od 1,5 g joda po kg tjelesne težine se ne smije prekoračiti; za Ultravist 300 to odgovara količini od 5 ml po kg tjelesne težine, a za Ultravist 370 količini od oko 4 ml po kg tjelesne težine; doziranje je uslovljeno vrstom snimanja i određuje se prema posebnom protokolu; preparat se smije otvoriti samo neposredno prije primjene; u principu, jedan gumeni zatvarač može se samo jedanput probušiti, a za bušenje gumenog zatvarača i izvlačenje kontrastnog sredstva treba koristiti cjevčice sa dugim vrhom određenog promjera. Rastvor jopromida predviđen je za jednokratnu upotrebu.

REGISTROVANI LIJEKOVI:

ULTRAVIST 300 OTOPINA ZA INFUZIJU - BAYER 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 AG

ZU	rastvor za infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 bočica po 100 ml otopine za infuziju
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 - LIEBEL-FLARSHEIM CANADA INC.**

- 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 50 ml
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] boca sa 500 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 5 boca, 5 boca po 500 ml
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] injekciona šprica sa adapterom napunjena sa 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 šprica sa adapterom za injektor, 10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom po 50 ml, u kutiji
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] injekciona šprica sa adapterom, napunjena sa 75 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 šprica sa adapterom za injektor, 10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom po 75 ml, u kutiji
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] injekcione šprice napunjene sa 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 šprica, 10 napunjenih injekcionih šprica po 50 ml, u kutiji
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] staklena boca sa 150 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 boca, 10 boca po 150 ml, u kutiji
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] staklena boca sa 200 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 boca, 10 boca po 200 ml
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] staklena boca sa 75 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 boca

OPTIRAY 350 - LIEBEL-FLARSHEIM CANADA INC.

- 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] injekciona šprica napunjena sa 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 šprica, 10 napunjenih injekcionih šprica po 50 ml, u kutiji
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] injekciona šprica sa adapterom napunjena sa 100 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 šprica sa adapterom za injektor, 10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom po 100 ml, u kutiji
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] injekciona šprica sa adapterom napunjena sa 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 šprica sa adapterom za injektor, 10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom po 50 ml, u kutiji
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] injekciona šprica sa adapterom napunjena sa 75 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 10 šprica sa adapterom za injektor, 10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom po 75 ml, u kutiji
- SZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] staklena boca sa 500 ml rastvora za injekciju/infuziju, kutija sa 5 boca, 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 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), dakriciografiju, sijalografiju, fistulografiju, galaktografiju, mijelografiju;* doziranje je uslovljeno je vrstom snimanja, uzrastom, tjelesnom težinom i starosnom dobi

REGISTROVANI LIJEKOVI:

IOMERON - BRACCO IMAGING S.P.A.

- ZU otopina za injekciju [612.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 mL otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714.4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 mL otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL otopine za injekciju u kutiji

ZU	otopina za injekciju [816.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 mL otopine za injekciju u kutiji
----	--

V08AB11 jobitridol

Doziranje: *intravenska urografija, 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 AKTIENGESELLSCHAFT**

SZU	otopina za injekciju [0.5 mmol/1 mL] 1 bočica po 20 ml
SZU	otopina za injekciju [0.5 mmol/1 mL] 10 ml otopina za injekciju

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

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

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:

GADODIEM - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

ZU	otopina za injekciju [287 mg/1 mL] 1 bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
ZU	otopina za injekciju [287 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml otopine za injekciju, u kutiji

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 IMAGING 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 AG**

- ZU otopina za injekciju [604.72 mg/1 mL] 1 bočica po 15 ml otopine za injekciju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [604.72 mg/1 mL] 1 bočica po 7,5 ml otopine za injekciju u kutiji

V08CA10 gadoksetinska kiselina

Doziranje: T1 - magnetna rezonanca (MR) jetre: i.v. bolus injekcijom 0,1 ml/kg tjelesne mase

REGISTROVANI LIJEKOVI:**PRIMOVIST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- ZU otopina za injekciju [181,43 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 10 ml otopine za injekciju

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)/1 tableti, 60 tableta (3 PVC/Alu bistera sa 20 tableta) u kutiji

Doziranje: *prehlade praćene povišenom tjelesnom temperaturom:* odrasli, u akutnim stanjima 1 tbl. na svaki sat, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 3 puta dnevno; djeca do 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 (1 polipropilenska 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, dijarejom 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

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
HUMIRA
LUCRIN depot PDS
MODERIBA

NORVIR
SEVORANE
SURVANTA
SYNAGIS
VIEKIRAX

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
EPINEXX
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 \ Bihac \ 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

Reykjavikurvegur 76-78, PO. Box 420 \ Hafnarfjordur \ Island

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033723544 \ Faks: 033653986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ACTELSAR
BICUSAN
BISACODYL Actavis
BORTEADE
CARBOPLASIN
CECLOR
CEFAZOLIN ACTAVIS
DONECEPT
ENALAPRIL HCT ACTAVIS
EPICA
GEMCITABIN Actavis
IBUDOLOR DUO
IMIPENEM/CILASTATIN ACTAVIS
IMOPER
IRINOTESIN
LERKANIDIPIN Actavis
LEVETIRACETAM ACTAVIS

LEVOXA
MERINFEK
PHEZAM
RAPILYSIN
RASETRON
SCLEFIC
SETALOFT
SINDAXEL
SINDOVIN
SINDROXOCIN
SINOXAL
SINPLATIN
TERCEF
TRANDOLAPRIL ACTAVIS
VINORELSIN
ZOLEDRONSKA KISELINA ACTAVIS
ZOLMITRIPTAN 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

TOBRADEX

TRAVATAN

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	PENTOKSIFILIN ALKALOID
EGLONYL FORTE	PHOLCODIN ALKALOID
EGLONYL	PIMEF
FLUOXETIN ALKALOID	PROCULIN
FOXERO	PROPAFENON ALKALOID
FUREXA	PTU
GASTROGUARD MENTOL tablete za žvakanje sa ukusom mentola	REGLAN
GENTAMICIN ALKALOID	RELIKA
GLIBEDAL	RISSAR
HEFEROL	SIZAP
HIDROHLOROTIAZID Alkaloid	SKOPRYL PLUS
HOLLESTA	SKOPRYL
IBUPROFEN ALKALOID	SYNETRA
KALCIUM KARBONAT ALKALOID	TAMLOS
LAMAL	TRAMADOL ALKALOID
LEGOFER	ULCODIN
LEXILIUM	VALDOCEF
LORATADIN ALKALOID	VASOFLEX
LOTAR	VERAPAMIL ALKALOID RETARD
LUNATA	VERAPAMIL ALKALOID
LYVAM	VITAMIN B1 ALKALOID
MENDILEX	VITAMIN B12 ALKALOID
METADON ALKALOID	VITAMIN B6 ALKALOID
MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID	VITAMIN C ALKALOID
NIFADIL RETARD	WALZERA
NIFUROKSAZID ALKALOID	YMANA
OMEZOL	ZANFEXA XR
PANCEF	ZANFEXA
PARACETAMOL ALKALOID	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: draganacvokic.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	ALVOLAMID
ALVOKAST	ALVOTADIN
ALVOLAMID T	DUTAPROST

ESOMEPRAZOL ALVOGEN
FLEVENOL
FURAS
INDAPAMID ALVOGEN
LERCOREN
METOPROLOL ALVOGEN
RIVAPATCH
ROXANRI

TELSIDAN PLUS
TELSIDAN
TIALERA
TINALVO
TRIMETACOR
VORAMOL
ZOLPRIX

AMGEN (Europe) GmbH

Dammstrasse 23 \ Zug \ 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

ARANESP
MIMPARA
NEULASTIM
PROLIA

REPATHA
VECTIBIX
XGEVA

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

AMOMED PHARMA GmbH

Storchengasse 1, 1150 Beč, Austrija \ \ 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

ETHYLEX
NALTREXONE AOP

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
ARIPREXA 15 mg tablete

ARIPREXA
ATTERA

DESLORIN
EPROSTA
ESCITA
NEBICOR
PARACET FLU

PARACETAMOL AMSAL
RAPRIL
ROSSTAT
TRAMCET
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: draganacvokic.medprom@teol.net

AMOXIPLUS 1,2 g

AMPIPLUS

AMPICILLIN ANTIBIOTICE

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

NALPAIN

THROMBOREDUCTIN

TETMODIS

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.bakija@valeant.com

ATIOPRIN

ASPEN PHARMA TRADING LIMITED

3016 Lake Drive, Citywest Business Campus \ Dublin \ Irska

Zastupnik:

Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 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

OMNIC OCAS 0,4 mg

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: branka.rokvic@comedprom.com

DIANEAL PD4

ENDOXAN

EXTRANEAL	PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v
HOLOXAN	PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v
HUMAN ALBUMIN 200g/l BAXTER	RECOMBINATE 1000 I.U.
IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF	RECOMBINATE 250 I.U.
IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF	RECOMBINATE 500 I.U.
NUTRINEAL PD4 1,1%	SEVOFLURAN BAXTER
PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v	UROMITEXAN

Bayer AG

Kaiser-Wilhelm-Allee 1, 51373 Leverkusen, Njemačka \ Leverkusen \ Njemačka

Zastupnik:

Bayer d.o.o. Sarajevo

Trg solidarnosti 2a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941601 \ Faks: 033941620 \ e-pošta:

regulatory.bosnia@bayerhealthcare.com

ASPIRIN Plus C	GLUCOBAY 50 mg
ASPIRIN	IBEROGAST
AVELOX	LEVITRA
BEPANTHEN Plus	LOGEST
BONEFOS	MICROGYNON 30
CANESTEN 1 combi	NEXAVAR
CANESTEN 3	PRIMOLUT-NOR
CANESTEN	RUPURUT
CIPROBAY 400	ULTRAVIST 300 otopina za infuziju
CIPROBAY 500	ULTRAVIST 370
DIANE 35	XARELTO
GADOVIST	

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Kaiser-Wilhelm-Allee 1 \ 51 373 Leverkusen \ 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	CANESTEN 1
ANDROCUR	CANESTEN 3
ANGELIQ	CANESTEN
ASPIRIN complex	CIPROBAY 400
ASPIRIN plus C sa okusom naranče	CIPROBAY 500
ASPIRIN Plus C	DIANE 35
ASPIRIN PROTECT 100	EYLEA
ASPIRIN	GADOVIST
AVELOX 400 mg/250 mL	GLUCOBAY 50 mg
AVELOX	IBEROGAST
BEPANTHEN Plus	ILOMEDIN
BETAFERON	KOGENATE Bayer 500 IU
BONEFOS	LEVITRA
CANESPOR	LOGEST
CANESTEN 1 combi	MAGNEVIST

MICROGYNON 30
MIRENA
NEXAVAR
PRIMOLUT-NOR
PRIMOVIŠT
QLAIRA
RENNIE
RUPURUT
SKINOREN

STIVARGA
TRAVOCORT
TRIQUILAR
ULTRAVIST 300 otopina za infuziju
ULTRAVIST 370
VENTAVIS
XARELTO
YASMIN
YAZ

BAYER PHARMA AG

13342 \ Berlin \ Njemačka

Zastupnik:

Bayer d.o.o. Sarajevo

Trg solidarnosti 2a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941601 \ Faks: 033941620 \ e-pošta:

regulatory.bosnia@bayerhealthcare.com

DOLOPROCT

NEO-PENOTRAN Forte

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
BELODIN
BETIDEN GEL
BISOBEL
DRONAMID
GINKGO Belupo
HERPLEX
KNAVON
LUBOR
LUPOCET FLU FORTE
LUPOCET FLU
LUPOCET

MEDAZOL
MIROBACT mast
NEOFEN Plus
NEOFEN
ROJAZOL 20 mg/g krema
ROJAZOL 200 mg vagitoriji
RUDAKOL
SILYMARIN Belupo
SILYMARIN FORTE Belupo
SONA
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: apavlovic@berlin-chemie.com

ADENURIC 120
ADENURIC 80

BERLIPRIL 10
BERLIPRIL 20

BERLIPRIL 5	LIOTON 1000
BERLIPRIL PLUS	MANINIL 1,75
BERLITHION 300 ED	MANINIL 3,5
BERLITHION 600 ED	MANINIL 5
BERLITHION	MENARTAN
BRIMICA GENUAIR	MEZYM 10000
CORVITOL 100	MEZYM 20000
CORVITOL 50	NEBILET plus 12,5
DEXOMEN 25	NEBILET plus 25
DEXOMEN INJECT	NEBILET
ESPUMISAN L	NIMESIL
ESPUMISAN	PANGROL 10 000
FASTUM	PANGROL 25 000
FLAVAMED forte	PRILIGY
FLAVAMED sirup	PROSTAMOL UNO
FLAVAMED	RANEXA
FLOSIN	SIOFOR 500
LERCANIL 10	SIOFOR 850
LERCANIL 20	SIOFOR
LERCANIL ACE	SPEDRA
LETROX 100	TRICAL
LETROX 150	XADOS
LETROX 50	ZOFECARD

BESINS HEALTHCARE (HONG-KONG) LIMITED

Unit 2105B-6, 21st Fl., Exchange Tower, 33 Wang Chiu Road, Kowloon \ Hong Kong \ Kina

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

UTROGESTAN

BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH

Hegenheimermattweg 127 \ Allschwill \ Švajcarska

Zastupnik:

Mylan d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 033725932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@mylan.com

BETASERC	DUPHASTON
BRUFEN EFFECT	FEVARIN
BRUFEN SR	GOPTEN
BRUFEN	INFLUVAC
CHOLIB	KLACID i.v.
CLIVARIN 1750	KLACID SR
CLIVARIN 3436	KLACID
COLOSPA retard	KREON 10000
DALSY	KREON 25000
DAROB mite	KREON 40000
DUPHALAC	LEPONEX

LIPIDIL
OLICARD Retard
PHYSIOTENS

RYTMONORM
TARKA

BIEM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Amntepe Mah. Turgut Reis Cad. No:21 Tandogan Cankaya \ Ankara \ Turska

Zastupnik:

INTRADE PHARM d.o.o

Zmajca od Bosne br.44 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 657 205 \ Faks: +387 33 657 206 \ e-pošta: sinka@intrade.ba

BIEMEXOL
EMRAD

GADODIEM

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
FORTINE
FUCITEC 2%
GLIFOR

KLAMOKS BID
KLAMOKS
MUSCOFLEX
ROSUVAS
TORK
TRAVAZOL
ZELOXIM
ZESPIRA
ZIMAKS

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

Ciprofloxacin 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

TYSABRI

TECFIDERA

BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A.

ViaDe Ambrosis 2 \ Novi Ligure \ Italija

Zastupnik:**SanMed d.o.o.**

Nenada Kostića 24A \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: draganacvokic.medprom@teol.net

Atropina solfato BIOINDUSTRIA L.I.M.

NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA
L.I.M.

1 mg/ml

LEVOFLOXACINA 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: 033777273 \ 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%

HEPATECT CP

ALBIOMIN 5%

INTRATECT

HAEMOCTIN SDH

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

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
ATROVENT N
ATROVENT
JARDIANCE
JENTADUETO
MIRAPEXIN
PERSANTIN

PRADAXA
PRAXBIND
SPIRIVA RESPIMAT
SPIRIVA
SYNJARDY
TRAJENTA
VIRAMUNE

BOSNALIJEK d.d.

Jukićeva 53 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Zastupnik:

Bosnalijek d.d.

Jukićeva 53 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033254587 \ Faks: 033814263 \ e-pošta: Amila.Celjo@Bosnalijek.com

ALERIX
ALTIOKS
AMINOL
AMLODIL
AMOXIBOS
AMPIBOS 500 mg
AMPIBOS
ANGINAL
ARGEDIN
AZOMEX
BETHAGEN
BETHANAT
BETHASAL
BOLDOL
BOS Aurin
BOSNYL
BOSPYRIN
BOSTROMBIN
BRONCHOBOS 2,5 %
BRONCHOBOS 5 %
BRONCHOBOS
CEPHABOS
CIPROL
CITALEA
CLODIL

DIABOS
DIFEN rapid
DIFEN
DILATREND
DIPRESAN
DOXAT
DUOCLAV
ENKORTEN
ENTEROFURYL STOP
ENTEROFURYL
EPIRON
EPRIL DUO
ESBESUL
EXMAL
FAVISTAN
FENIX NEO
FENIX
FLAMIX
FLEXOFEN
FLUSETIN
FORDEX
FUNZOL
GENTAMICIN BOSNALIJEK
HEPALIP FORTE
HIBIBOS G

HIBIBOS T	NORACIN
HISTINAX	ONTRIL
HYPRESSIN PLUS	PARACETAMOL BOSNALIJEK
HYPRESSIN	PHARYNGAL
IZOSEPT D	PILFUD
KAMFART	PILFUD
KETOBOS	POLIBEVIT
KOFAN INSTANT	PROBILOL DUO
LANIBOS	PROBILOL
LAXEN	PROMASS
LIDOPROCT	PYLOMID
LODIX	RANIBOS
LOPRIL H plus	REUKAP P
LOPRIL H	REUKAP
LOPRIL	RHINOBOB
LOSTOP	RHINOSTOP
LYSOBACT COMPLETE Spray sa aromom peperminta	RISEDON
LYSOBACT DUO	RODAVAN N
LYSOBACT Sprey sa aromom anisa	ROTIN
LYSOBACT Sprey sa aromom peperminta	SERTAN
LYSOBACT	STOMATIDIN
MAGALOX	TENLOP H
MATHADOR	TENLOP
MELPAMID 1 mg	TENPRIL
MELPAMID 2 mg	TENVAL DUO
MELPAMID 3 mg	TENVAL
MENTO	TOZAR
METROZOL	TRAZEM
MONOCLAR	TRIAK
MONTELA	ULCOSAN
NIRVAX	VALDIPIN
NITROGLICEROL	VENOSAN
NIZON	VERION
NOMIGREN	XILOZIN P
	XILOZIN

Bracco Imaging s.p.a.

Via Egidio Folli 50 \ Milano \ Italija

Zastupnik:

Mark Medical d.o.o. Sarajevo

Radenka Abazovića br.5 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 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: draganacvokic.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 2 \ Višegrad \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 058 621 301 \ Faks: - \ e-pošta: afulurija@hotmail.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
OLOPEG

CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.

Via Palermo 26/A \ Parma \ Italija

Zastupnik:

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.handzic@providens.com.ba

BRAMITOB

CHIESI PHARMACEUTICALS GmbH

Gonzagagasse 16/ 16 \ 1010 Beč \ Austrija

Zastupnik:

Providens d.o.o. Sarajevo

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559635, hitni telefon 033/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: lana.handzic@providens.com.ba

ATIMOS
CUROSURF
FOSTER 100 µg/6 µg
FOSTER NEXTHALER

PAMITOR
PEYONA
SABACOMB

CIPLA EUROPE

Uitbreidingstraat 80 \ Antwerpen (Berchem) \ Belgija

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, Vlakovo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033580300 \ Faks: 033580301 \ e-pošta: sejla.catovic@elpharma.ba

DUTACIP
FLUTIKAZON CIPLA
MOMETAZON FUROAT CIPLA

OSPERTUS
SERROFLO
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.bakija@valeant.com

HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING

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: selma.brajlovic@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.com

CINNABSIN
INFLUCID

POLINOL
TONSILOTREN

DEVA HOLDING A.S.

Halkali Merkez Mah.Basin Ekspres Cad.34303 No:1 Kucukcekmece \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 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

FOTEROL
FUROMID
IMATIS
LETRASAN
MOKSINE
MONALIZ
PANDEV
PANTEDEX
RENIDEVA
RESPIRO
SALRES

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-ANGIN

NEO-BRONCHOL

Dr. Gustav Klein GmbH & Co.KG

Steinfeld 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: ajla.smailagic@gmail.com

SOLIDAGOREN

EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG

Mondseestrasse 11 \ Unterach am Attersee \ Austrija

Zastupnik:

Novartis BA d.o.o.

Antuna Hangija bb \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 033563277 \ Faks: 033226988 \ e-pošta: nermina.bilic@sandoz.com

CISPLATIN Ebewe
DOCETAXEL Ebewe
DOXORUBICIN Ebewe
EPIRUBICIN Ebewe

ETOPOSID Ebewe
GEMCITABIN Ebewe
METHOTREXAT EBewe
OXALIPLATIN Ebewe

PACLITAXEL 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:

EWOPHARMA d.o.o.

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 0335 592 140 \ Faks: 033 592 145 \ e-pošta: lejla.celik@hercegovinalijek.ba

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: pesto_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

Elpen Pharmaceutical Co. Inc.

95 Marathonos Av, 19009 \ Pikermi, Atina \ Grčka

Zastupnik:

Co. Medprom d.o.o.

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366790 \ e-pošta: branka.rokvic@comedprom.com

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, Vlakovno \ 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: branka.rokvic@comedprom.com

CEREBROLYSIN

EWOPHARMA AG

Vordergasse 43 \ 82000 Schaffhausen \ Švajcarska

Zastupnik:

EWOPHARMA d.o.o.

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 0335 592 140 \ Faks: 033 592 145 \ e-pošta: lejla.celik@hercegovinalijek.ba

BUDOSAN
LASTACAFIT

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: srdjan.lucic@roche.com

ACTEMRA
AVASTIN
BACTRIM
BONDRONAT
BONVIVA
CELLCEPT
COPEGUS
COTELLIC
DORMICUM
GAZYVA
HERCEPTIN
KADCYLA
KYTRIL
MABTHERA

MADOPAR HBS
MADOPAR
MIRCERA
PEGASYS
PERJETA
PULMOZYME
RECORMON MD
RECORMON
ROACCUTANE
ROCALTROL
ROFERON-A
TARCEVA
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: selma.glibanovic@farmal.ba

ADEXA
ASTAX
BIPROL
CADIL
CARDOX
DIKLOFENAK FARMAL
EFOX
ESOMEPRAZOL FARMAL
IBUPROFEN Farmal
KLAVAX BID 1 g

KLAVAX BID 400/57 mg prašak za
oralnu suspenziju
LIZINOPRIL Farmal
LIZINOPRIL H Farmal
LOTAN H
OMEX
PAROXIN
RAMIPRIL Farmal
RAMIPRIL H Farmal
ROVASTA

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
BELODERM
BELOGENT
BELOSALIC
CALIXTA
CARDIOPROL
CARVELOL
CERSON
CIFLOX
CITRAM
COBALAMIN
COLDSTOP
DRONAT
ERACID
ERITROMICIN FARMAVITA
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

NEOFEN FORTE
NEOFEN
NIBEL
NOFLOX
ORMIDOL
OXIMAL
PINOX
PORTALAK
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 Vergognausz 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 DEPOT
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.bakija@valeant.com

METRONIDAZOL Fresenius

PROPOFOL Fresenius

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.bakija@valeant.com

SMOFlipid 20%

ZOLENDRONSKA

Fresenius Kabi

KISELINA

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

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

GALENICUM HEALTH LIMITED

B2 Industry Street \ Qormi \ Malta

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033777275 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

UNAPROST

GALENIKA a.d. Beograd

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

ALFACET	GLIORAL
AMIKACIN GALENIKA	HEPALPAN
AMLOGAL	HEPARIN GALENIKA
AMRACIN	HIBIDEKS DAP
ANBOL	HYDROCORTISON GALENIKA
ATOLIP	HYDROCYCLIN
BEDOXIN	ITANEM
BENSEDIN	KATOPILO
BEVIPLEX	KLOMETOL
BISOPROLOL GALENIKA	KSALOL
CHLORAMPHENICOL GALENIKA	LANOPROGAL
CLOPIGAL	LEGRAVAN
CORNILAT	LIDOKAIN - HLORID GALENIKA
CORTICIN	LIDOKAIN 2% - ADRENALIN
DAKTANOL	GALENIKA
DAMATON	LIDOKAIN-HLORID Galenika 1%
DEFRINOL forte	LIDOKAIN-HLORID Galenika 2%
DEFRINOL	LOMETAZID
DEXAMETHASON-NEOMYCIN	LONGACEPH
GALENIKA	NOVALGETOL
DEXASON	OHB 12
DIDERMAL	ORVAGIL D
DIKLOFEN	ORVAGIL
DIMIGAL	PALITREX
DOVICIN	PENTREXYL
ENBECIN	PIPEGAL
FARIN	PRILAZID PLUS
FLUNIRIN	PRILAZID
GALITIFEN	PRINORM
GALOSART PLUS	PROGESTERON DEPO
GALOSART	PRONISON
GENTAMICIN GALENIKA	PROPRANOLOL
GENTAMICIN	RIFAMOR
GINO-DAKTANOL	SINACILIN
GLAUMOL	SINETUS

SINODERM N	TELUKA
SINODERM	TESTOSTERON DEPO
SOLTRIK	TIVORAL
SPALMOTIL	VENLAX
SPIRONOLAKTON GALENIKA	VITAMIN C
TEFOR	VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA

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
OMNISCAN

VISIPAQUE

INTRADE PHARM d.o.o

Zmaja od Bosne br.44 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 657 205 \ Faks: +387 33 657 206 \ e-pošta: sinka@intrade.ba

VISIPAQUE

GENERA d.d.

Svetonedeljska 2, Kalinovica \ Rakov Potok \ Hrvatska

Zastupnik:

GENERA d.d.

Hamdije Čemerlića 2/14 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 652434 \ Faks: 033 652435 \ e-pošta: mirela.kovacevic@genera.ba

AZITROMICIN Genera
ESCITALOPRAM Genera
KLOPIDOGREL Genera
KVETIAPIN Genera
LIZINOPRIL Genera
LIZINOPRIL H Genera
MONTELUKAST Genera

OLANZAPIN Genera
RAMIPRIL Genera
RAMIPRIL H Genera
RISPERIDON Genera
SERTRALIN Genera
SIMVASTATIN Genera

GILEAD SCIENCES INTERNATIONAL Limited

CB21 6GT, Abington \ Cambridge \ Velika Britanija

Zastupnik:

MEDICOPHARMACIA d.o.o.

Lužansko polje br.7 Iliđa \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 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: ferida.f.topcagic@gsk.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 650 \ Faks: 051331 623 \ e-pošta: infoBL@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.bakija@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.bakija@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 650 \ Faks: 051331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

BRONHOKLIRSIRUPI BRŠLJAN

CORTIAZEM RETARD

GASTROPERIDON

GELUSIL LAC

HEMOKVIN PLUS

HEMOKVIN

HETASORB 6%

HEXORAL

KOMBINOVANI PRAŠAK HF

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 650 \ Faks: 051331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

ADEMOLA

AGLIKEM

AMBROKSOL HF

AMINOSOL 10% E

AMINOSOL 10%

AMINOSOL 15%

AMOKSICILIN HEMOFARM

AMOKSICILIN HF

APERTO

AZARAN

BARIOS

BELAROM

BIKALIS

BROMAZEPAM HF

CAFFEBOL MOMENT

CAFFEBOL

CAVEDA

CEFALEKSIN HF

CEFAPAN

CEFEPIM HF

CENOMAR

CHOLIPAM

CITRALES

CORNELIN

DATUST

DIKLOFENAK HF

DILCORAN 80

DIPRIAN

DOCETAXEL HF

DOKSICIKLIN HF

ELUMELA

EQRALYS

ERITROMICIN HEMOFARM

ERYNORM H

ERYNORM

FARNOS

FEBRICET C

FEBRICET

FELODIPIN HF 10 mg retard

FELODIPIN HF 5 mg retard

FINASTERID HEMOFARM

FLUCONAL

FLUNISAN	MONIZOL retard
FOMELA	MONIZOL
FORTECA	MONTEFAR
GENTAMICIN HF	MUCODYNE
GENTOKULIN	MYCOSEB
GLIMEPIRID HF	NAFAZOL
GLUCOSI INFUNDIBILE 10 %	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE
GLUCOSI INFUNDIBILE 5 %	COMPOSITUM (RINGER RASTVOR)
GRIPPOSTAD C	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE
GRIPPOSTAD topli napitak	NEODEKSACIN
HARTMANOV rastvor	NOTMAL
HEMODROPS	NYSTATIN HF
HEMOKULIN	NYSTATIN
HEMOMYCIN	OFTALMOL
HEMOPRES	OTOL H
HEPASOL 8%	PACLITAXEL HF
HEPATHROMBIN 30 000	PANCILLIN
HEPATHROMBIN 50 000	PANKLAV 2X
HEXTEND	PANKLAV forte
HIDROKORTIZON HF	PANKLAV
HORIZONT	PANTOPRAZOL Hemofarm
HYPOLIP	PARAVANO
IBUMAX	PATAMIN
IBUPROFEN HF	PEPTICAID CONTROL
IBUPROFEN	PEPTIX
IDIKA	PHENOBARBITON HF
INDAPRES	PIPEM
IRBENIDA H	POROXIFEN
IRBENIDA HL	POVIDON JOD HF
IRBENIDA	PRAZEPAM HEMOFARM
IRINOTECAN HF	PRESOLOL
ISPIROL	PRESSING
KAMISTAD	PRILENAP H
KARBAPIN	PRILENAP HL
KVINAPRIL HF	PRILENAP
LAKTULOZA HF	PRILINDA PLUS
LATRIGIL	PRILINDA
LAVRENA	PROPAFEN
LEMOD-DEPO	RANITIDIN HF
LEMOD-SOLU	RAPTEN - K
LORAZEPAM HF	RAPTEN DUO
LOSTRIS	RAPTEN forte
MANITOL HF 10% E	RAPTEN
MANITOL HF 20%	RESPEKT
MAROCEN	REXIT
METHYLDOPA HF	RINASEK
METHYLERGOMETRIN	SABAX
METOPROLOL HF 200 mg retard	SAURUS
METOTEN	SCRIPTA
MIDOL PROTECT	SIDATA
MILENOL	SILDENA
MIOKARPIN	SILETRIS

SINEDOL	VERAPAMIL HF
SIRUP BRŠLJANA BOCKO	VISUS PLUS
SNUP 0,05%	VISUS
SNUP 0,1%	VITAMIN AD
TAITA	VITAMIN C HEMOFARM
TENSEC	VITOPRIL H
TIMADREN	VITOPRIL
TRAMADOL HF	YANIDA COMBO
TREANA	YANIDA H
TRECAR	YANIDA HL
TREFERO	YANIDA
TREGONA D	YURINEX
TRODON	ZENIX
VAZOTAL	ZYMBAKTAR

IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA

Via al Ponte 13 \ Massagno, Lugano \ Švajcarska

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreoce br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

CHORIOMON

MERIONAL

FOSTIMON

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

OVERACT

LIVERCOL

PANOCER

INDUSTRIAS FARMACEUTICALS ALMIRALL S.A.

Ctra. Nacional II, Km 593 \ Sant Andreu de la Barca, Barcelona \ Španija

Zastupnik:

BERLIN CHEMIE / Menarini BH d.o.o. Sarajevo

Hasana Brkića broj 2/II \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 715195 \ Faks: 033 715187 \ e-pošta: apavlovic@berlin-chemie.com

Bretaris Genuair

INSTITUTO GRIFOLS S.A.

Poligone Levante, Can Guasch 2, 08150 Parets del Valles \ Barcelona \ Španija

Zastupnik:

AMICUS PHARMA d.o.o.

Milana Preloga 12 b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 62 990 917 \ Faks: - \ e-pošta: fatima.insanic@amicuspharma.eu

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
ATHYRAZOL
BETAZON
BIKALUTAMID JGL
CARBOMED
CONTRAL
DOLOKAIN gel
DOLVINOL
DORZOL
DRAMINA
ESCONTRAL direkt
ESCONTRAL
FOLACIN
FUNGILAC
FUNGISOL
GLAUMAX
HEPAN gel
HEPAN krema
ISOSORBIDE MN Jadran
KALIJ KLORID JADRAN

KALIJEV CITRAT JGL
LATANOX
LITIJ KARBONAT JADRAN
MERALYS HA
MERALYS
MOKSACIN
MUPIRON
NAZOL N 0,05%
NAZOL N 0,1%
PIGREL
PROLAX čepići za djecu
PROLAX čepići za odrasle
RAMIPRIL JGL
RHINORELIEF
ROZAMET
TIMALEN
TRAMADOX
VALERAL
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

ASPISAL 100
BISOPROLOL 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: tamara.rudic@inpharm.rs

DUROGESIC

EPREX

IMBRUVICA

RISPOLEPT CONSTA

TOPAMAX

VELCADE

XEPLION

ZYTIGA

JOHNSON&JOHNSON S.E d.o.o.

Oreškovićeve 6 H \ Zagreb \ Hrvatska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

IMODIUM

OLYNTH HA

OLYNTH

REGAINE

VISINE Classic

JSC OLAINFARM

5 Rupnicu Str., \ Olaine \ Latvija

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vreoce br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

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: office@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: azra.tahirovic@krka.biz

ACLEXA	GARAMYCIN
AD3	GLICLADA SR
ALVENTA	GLICLADA
AMIOKORDIN	HALDOL DEPO
AMLESSA	HALDOL
AMLEWEL	Haloperidol Krka
AMPRIL HD	HELEX SR
AMPRIL HL	HELEX
AMPRIL	HERBION bršljan
APaurin	HERBION islandski lišaj
ARYZALERA	HERBION sirup od bokvice
ASENTRA	HERBION sirup od jagorčevine
ATORDAPIN	HICONCIL
ATORIS	IFIRMACOMBI
AZIBIOT	IRACOR
B-COMPLEX	KALCIJEV KARBONAT Krka
BILOBIL forte	KAMIREN XL
BILOBIL intense 120 mg	KAMIREN
BILOBIL	KAPTOPRIL KRKA
BLOXAN	KARBIS
CALCIUMVITAC	KVENTIAX SR
CEZERA	KVENTIAX
CIPRINOL	LAAVEN-HD
CORDIPIN Retard	LANZUL
CORYOL	LETIZEN
DAKTARIN	LEVALOX
DALERON COLD 3	LEXAURIN
DALERON	LORISTA H 100
DASSELTA	LORISTA H
DEXAMETHASON Krka	LORISTA HD
DORETA	LORISTA
DULSEVIA	LORTANDA
DUOVIT	MACROPEN
ECANSYA	MEAXIN
EFLORAN	MEGLIMID
ELERNAP	MEMANDO
ELICEA	METADON Krka
EMANERA	MIRZATEN
ENAP	MODITEN DEPO
ENAP-H	MODITEN
ENAP-HL 20	MOLOXIN
ENAP-HL	MONKASTA
ESCEPRAN	NAKLOFEN DUO
EVITOL	NAKLOFEN SR
EZOLETA	NAKLOFEN
FINPROS	NALGESIN FORTE
FLOSTERON	NALGESIN S
FROMILID UNO	NIMVASTID
FROMILID	NOLICIN
FUROCEF	NOLPAZA CONTROL

NOLPAZA	SULFASALAZIN KRKA EN
OLIMESTRA	TANYZ ERAS
OPRYMEA	TANYZ
PANATUS FORTE	TENLORIS
PANATUS	TENOX
PENTILIN	TEOTARD
PIKOVIT forte	TOLNEXA
PIKOVIT	TOLUCOMBI
PREGABIO	TOLURA
PRENESSA	TORECAN
PRENEWEL	TORENDO Q-Tab
RAWEL SR	TORENDO
ROLPRYNA SR	TRAMADOL KRKA
ROSUDAPIN	ULTOP
ROSWERA	VALSACOMBI
SELDIAR	VALSACOR, Filmom obložena tableta, 80 mg/1 Tablet
SEPTANAZAL ZA DJECU	VALSACOR
SEPTANAZAL ZA ODRASLE	VASILIP
SEPTOLETE divlja trešnja	VEROLAX Senna
SEPTOLETE limun	VIROLEX
SEPTOLETE PLUS med i limeta	VIZARSIN
SEPTOLETE PLUS	YASNAL
SEPTOLETE TOTAL	ZALASTA Q-Tab
SEPTOLETE zelena jabuka	ZOLSANA
SEPTOLETE	ZULBEX
SOBYCOMBI	ZYLLT
SOBYCOR	ZYPSILA
STUGERON FORTE	

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
BRONCHOSTOP pastile protiv kašlja
BRONCHOSTOP Sine sirup protiv
kašlja
BRONCHOSTOP sirup protiv kašlja
FLUPIX SR

KWIZDA PHARMA GmbH
MIRTARON
TRAUMA COLD MAST
TRAUMA HOT MAST
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: tamara.rudic@inpharm.rs

ORAMORPH

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: lejla.alajbegovic@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

FLUDITEC

IDEOS

PHLEBODIA

POLYGYNAX

TOT'HEMA

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

METEOSPASMYL

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:

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, Olloki \ 31699 Navarra \ Španija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujskic@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 Blvd., 3rd district, 032266 Bukurešt, Rumunija \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

KARVEDILOL Labormed

TRIMETACOR MR

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.bakija@valeant.com

CARDIOPIRIN

LEK farmacevtska družba d.d.

Verovškova 57 \ Ljubljana \ Slovenija

Zastupnik:

Novartis BA d.o.o.

Antuna Hangija bb \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033563277 \ Faks: 033226988 \ e-pošta: nermina.bilic@sandoz.com

ACIPAN STOP

ACIPAN

ADAVIN

AirFluSal Forspiro

ALENSUN

AMLOPIN 10 mg

AMLOPIN 5 mg

AMLOPIN COMBO

AMOKSIKLAV Lek 2X

AMOKSIKLAV Lek 3X

AMYZOL

ANASTRAZE

ANGAL Limun

ANGAL S Limun

ANGAL S

ANGAL

ANSILAN Mite

ANSILAN

ARIPIPRAZOL LEK

ARIPIPRAZOL LEK

ASK Lek

ASTMASAN

BANEOCIN

BIKALUTAMID LEK

BINOCRIT

BIVACYN

BYOL H

BYOL HL

BYOL

CALCIUM LEK

Caperil Combo

CAPERIL

CARDOGREL

CEFEPIM LEK

CEFPODOXIM LEK

CEFTAZIDIM LEK

CITAFORT

CLOZAPIN LEK

DERMAZIN

DES-FLONIDAN

DIBIGLIM

DICLAC 5%

DICLAC duo

DICLAC retard 100

DICLAC	LEVOFLOKSACIN Lek
DICYNONE	LINEX forte
DOXILEK	LINEX
DUTASTERID Lek	LINEZOLID LEK
EBETREXAT	Lopedium
EDEMID FORTE	MEGION
EDEMID	MEMANTIN LEK
EDICIN	MEROPENEM LEK
ELANIX	MIKTAN
ENALAPRIL HCT Lek	MODOLEX
ENALAPRIL LEK 10 mg	Mometazon Lek
ENALAPRIL LEK 20 mg	MOXIFLOKSACIN Lek
ERGOMETRIN Lek	NAKOM
EXODERIL	NEBIVAL
FENTANIL M LEK 100	NEOPERSEN
FENTANIL M LEK 25	NILAR
FENTANIL M LEK 50	NYSSIELA
FENTANIL M LEK 75	OMNITROPE
FERRUM LEK 100 mg/2 ml	OPERIL P
FERRUM LEK 100 mg	OPERIL
FERRUM LEK 50 mg/5ml	OSPAMOX DT 1000 mg
FLONIDAN direkt	OSPAMOX DT 500 mg
FLONIDAN	OSPAMOX DT 750 mg
FLUIMUKAN	OSPEN 1000
FLUIMUKAN AKUT	OSPEN 1500
FLUIMUKAN junior	OSPEN 750
FLUIMUKAN PLUS	PALIN
FLUIMUKAN za djecu	PERSEN forte
GABOTON	PERSEN
IBANDRONAT Lek	PIRAMIL
IBUPROFEN LEK	PREGABALIN LEK
IMMUNAL	PROPRANOLOL LEK
KAPECITABIN LEK	Rabeprazol Lek
KETONAL DUO	RANITAL
KETONAL forte	REDERGIN
KETONAL	RHONYA
KLIMICIN	ROSANELLE
KUTERID G	RUPILIP
KUTERID S	SANVAL
KUTERID	SEEGEE
KVELUX	SOLIFENACIN LEK
LAMOTRIGIN Lek	SPASMEX forte
LEKADOL FORTE	SPASMEX
LEKADOL plus C	TACROLIMUS LEK
LEKADOL	TAFEN Nasal
LEKOKLAR	TORNETIS
LEKOTAM	TRAMADOL LEK
LERCANIDIPIN LEK 10 mg	TULIP
LERCANIDIPIN LEK 20 mg	VENITAN forte
LETOZOMAX	VENOFER 100 mg/5 ml
LEUPROSTIN 3,6 mg	VIVENDAL HCT
LEUPROSTIN 5 mg	VIVENDAL
LEVETIRACETAM LEK	XALAVISTA

XICLAV 1,2 g
XICLAV 2X
XICLAV 3X
XICLAV

XORIMAX
ZARZIO
ZOLEDRONSKA kiselina Lek

LES LABORATOIRES SERVIER

50, rue Carnot \ Suresnes Cedex 92284 \ Francuska

Zastupnik:

OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijaćna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033777275 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

CORLENTOR

COSYREL

DETRALEX

DIAPREL MR

LIPERTANCE

NATRIXAM

NORPREXANIL 10 mg/10 mg tableta

NORPREXANIL 10 mg/5 mg tableta

NORPREXANIL 5 mg/10 mg tableta

NORPREXANIL 5 mg/5 mg tableta

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

LIEBEL-FLARSHEIM CANADA INC.

7500 Trans Canada Highway \ Pointe-Claire, Quebec \ Kanada

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

OPTIRAY 300

OPTIRAY 350

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: branka.rokvic@comedprom.com

ACURMIL

LIKACIN

MEDA PHARMACEUTICALS Switzerland GmbH

Hegenastrasse 60 \ Wangen 8602 \ Švajcarska

Zastupnik:

Mylan d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033725932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@mylan.com

ALDARA
ALLERGODIL
ASTEPRO

BUDELIN NOVOLIZER
DYMISTA
ELIDEL

RANTUDIL forte
RHEUMON
SOLCOSERYL

SYNAZE
TOREM

MEDIS d.o.o.

Brnčičeva ulica 1, Črnuče, 1231 \ Ljubljana \ Slovenija

Zastupnik:

MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmata Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559381 \ Faks: 033221458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.ba

ROSACTA

MERCK EXPORT GmbH

Frankfurter Strasse 250 \ Darmstadt \ Njemačka

Zastupnik:

Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Rogačići bb, Vlakovo \ 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.

Tešanjaska 24a \ 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
JANUMET
JANUVIA
KEYTRUDA

LIPEX
M-M-RVAXPRO
NASONEX
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.

Rogačići bb, Vlakovo \ 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

CARMEN

CURON

DOXEL

FLUMEN

IDAMEN

LINOXA

NEVAKSON

RUBENS

SEFAZOL

SITAGEM

TEKAMEN

UNIKLAR

UNISEF

ZOLENAT

NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti.

Inkilap Mah. Akcakoca Sok. No.10. 34768 Umraniye \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

NOBEL LIJEK d.o.o. Sarajevo

Hasiba Brankovića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 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 \ Turska

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

AZAX

BEFRON

CO-IRDA

DEKSALGIN

ESRAM

ETOL FORT

ETOL SR

HERNOVIR

IRDA
KONVERIL plus
KONVERIL
LANSOPROL
LEBEL
LIPIDRA
LIPOFEN SR
LORDES
MAPROFEN
MELOX fort
MELOX
MEXIA
MISOL
MYCOCUR
OLFREX

OMEPRAZID
PULCET
RANOBEL
REVIL
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.bakija@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: ferida.f.topcagic@gsk.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
AZARGA
AZOPT
BETOPTIC S
CO-DIOVAN
COSENTYX
DIOVAN
DUOTRAV

ENTRESTO
EUCREAS
EXELON
EXFORGE
EXJADE
FEMARA
GALVUS
GILENYA
ISOPTO TEARS
JAKAVI

LAMISIL	SYNTOCINON
LUCENTIS	TAFINLAR
MAXIDEX	TASIGNA
MAXITROL	TEGRETOL CR
MEKINIST	TEGRETOL
MYFORTIC	TOBRADEX
ONBREZ Breezhaler	TOBREX
OPATANOL	TRILEPTAL
REVOLADE	TYVERB
SANDIMMUN NEORAL	Ultibro Breezhaler
SANDOSTATIN LAR	VIGAMOX
SANDOSTATIN	VOLTAREN forte
SEEBRI BREEZHALER	VOLTAREN retard
SIGNIFOR	VOTRIENT
SIMBRINZA	VOTUBIA
STALEVO	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: mjn@novonordisk.com

ACTRAPID Penfill	NOVOMIX 30 FLEXPEN
GLUCAGEN HYPOKIT	NOVORAPID FLEXPEN
INSULATARD Penfill	NovoSeven
LEVEMIR	RYZODEG
MIXTARD 30 Penfill	TRESIBA
NORDITROPIN NORDILET	VICTOZA
NovoEight	XULTOPHY

OCTAPHARMA AG

Seidenstrasse 2 \ Lachen \ Švajcarska

Zastupnik:

Remedia d.o.o.

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

ALBUNORM 20%	OCTANATE LV
ALBUNORM 25%	OCTANATE
ALBUNORM 5%	OCTANINE F
GAMMANORM	OCTAPLEX
NUWIQ	RHESONATIV
OCTAGAM	WILATE

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.ninkovicvjestica@winpharm.ba

NIMULID MD
NIMULID Transgel

NIMULID

PANPHARMA S.A.

Z.I.du Clairay-Luitre \ Fougères \ Francuska

Zastupnik:

Co. Medprom d.o.o.

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366790 \ e-pošta: branka.rokvic@comedprom.com

DOBUTAMINE PANPHARMA
FENTANYL PANPHARMA
HEPARIN NATRIJUM Panpharma
IMIPENEM CILASTATINE
PANPHARMA

MEROPENEM Panpharma
MIDAZOLAM Panpharma
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM
PANPHARMA

PFIZER LUXEMBOURG SARL

51 Avenue J.F. Kennedy. L-1855 \ Luxembourg \ Luksemburg

Zastupnik:

PFIZER BH d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033296291 \ Faks: 051296200 \ e-pošta: andrea.knezevic@pfizer.com

ACCUPRO
ARICEPT EVESS
ARICEPT
AROMASIN
BeneFIX
CADUET
CAMPTO
CARBOPLATIN Pfizer
CELEBREX
CISPLATIN Pfizer
CORTEF
DALACIN C
DIFLUCAN
ECALTA
ELIQUIS
ENBREL
ESTRACYT
ETOPOSIDE PFIZER
FRAGMIN
GENOTROPIN
INLYTA
INSPIRA
LEUCOVORIN CALCIUM
LINCOCIN
LYRICA
MEDROL
MENCEVAX ACWY

METHOTREXATE Pfizer
NEURONTIN
NIMENRIX
NORVASC
PREPIDIL
PROSTIN E2
ReFacto AF
REVIATIO
SALAZOPYRIN EN
SOMAVERT
SORTIS
SUTENT
TORISEL
TYGACIL
VFEND
VIAGRA
VIBRAMYCIN D
VINCRISTINE Pfizer
XALACOM
XALATAN
XALKORI
XANAX SR
XANAX
ZAVEDOS
ZELDOX
ZMAX
ZOLOFT

ZYVOXID

Pharmachemie B.V.

Swensweg 5 \ 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

AVOMIT

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

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: adnan.kukuljac@pharmas.ba

AZITROMICIN PharmaS 500 mg

Cefuroksim PharmaS

GLIKLAZID PharmaS

GLIMEPIRID PharmaS

IBANDRONAT PHARMAS

KlavoPhar

KLOPIDOGREL PharmaS

KVETIAPIN PharmaS

OLANZAPIN PharmaS

PANTOPRAZOL PharmaS

PAROKSETIN PharmaS

PRAMIPEKSOL PharmaS

SILDENAFIL PharmaS

SoliPhar

TAMSULOZIN 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: adnan.kukuljac@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.bakija@valeant.com

DICLOFENAC PHARMASWISS
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.bakija@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: 051340541 \ Faks: 051378111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

AceCys
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	GEONISTIN
Amlodipin/valsartan Pliva	GLUFORMIN 1000 mg
ANASTROZOL PLIVA	GLUFORMIN 850 mg
ANDOL 100	HEPTANON
ANDOL C	HIRAMICIN
ANDOL GR 100	ISOPTIN
ANDOL	KALCIJEV FOLINAT Pliva 10 mg/ml
ANGICLOD	KLAVOCIN BID
ARIPIRAZOL PLIVA	LADIOMIL
ATENOLOL Pliva	LANITOP
ATORVOX	LOQUEN
AVIOMARIN	LOSARTIC PLUS
AVOMIT	LOSARTIC
BAZETHAM	LUXETA 50 mg
BETAGLID	MAXFLU
BETRION	MAXIRINO
BIKALUTAMID Pliva 150 mg	MELARTH
BIKALUTAMID Pliva 50 mg	MEMANTIN Pliva
BISOLEX F	MONOPIN
BISOLEX	MOSTRAFIN
BONNEDRA	Natrijev valproat + valproatna kiselina Pliva
BORTEZOMIB PLIVA	NEBIVOLOL Pliva
CARVETREND	NISTATIN Pliva
CIPROMED	OIKAMID
COPAXONE	OLANDIX
DANOPTIN	OMEGA PLIVA
DEPROZEL	OPTIMON HCT
DINAMICO	OPTIMON
DIUVER	OXALIPLATIN Pliva 5 mg/ml
DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ ml	Paclitaxel Pliva 6 mg/ml
DULOKSETIN PLIVA	PEMETREKSED PLIVA
DUSTER	PERAMIT
DUTASTERID Pliva	PHEMITON
ENAZIL 10 mg	PHENOBARBITON Pliva
ENAZIL 20 mg	PLIBEX
ENAZIL 5 mg	PLICET
ENAZIL plus	PLIMYCOL
EPIRAMAT	PLIMYCOL
EQUORAL	PLIVADON
FENTAGESIC	PLIVATINIB
FLUDARABIN Pliva	PLIVIT C
FLUOROURACIL Pliva 50 mg / 1 ml	PLIVIT D3
FLUOROURACIL Pliva 50 mg/1 ml	PRAXITIN 15
FULVESTRANT PLIVA	PRAZINE
GASTAL	PRILEN Plus
GEOKORTON	

PRILEN
QVAR AUTOHALER
REODON
RINCY
RINOLAN
RISSET
SERPENTIL
SEVAL
STATEX
SUMAMED 1200
SUMAMED FORTE
SUMAMED S
SUMAMED

SYNOPEX injekcije
SYNOPEX mast
TACNI
TEMAZOL
TONOCARDIN
TRIXIN
VELAFAX
VILPIN
VOLTAREN injekcije
VOLTAREN rapid
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.bakija@valeant.com

MEGOXI

POLICHEM S.A.

Val Fleuri 50 \ Luxembourg \ Luksemburg

Zastupnik:

Remedia d.o.o.

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: remedia@bih.net.ba

MACMIROR COMPLEX

POLIFARMA ILAC SAN ve TIC.A.S.

Halkali Merkez Mah. Basın Ekspres Yolu No:9, Halkali \ Istanbul \ Turska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

Natrij hlorid POLIFLEKS 0,9% rastvor
za infuziju

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	LOSEPRAZOL
DOLGIT gel	MONOSAN
DOLGIT krema	PROPANORM
INDAP	RANISAN
LORMED	URSOSAN

RAFARM S.A.,12

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: sejlja.catovic@elpharma.ba

FERROVIN

REXTOL

Reckitt Benckiser Bulgaria Eood

Flora Kaneva br.56 \ Sofija \ Bugarska

Zastupnik:

Ataco d.o.o. Mostar

KraljaTomislava L4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 394 191 \ Faks: 051 394 202 \ e-pošta: veledrogerija@ataco-bih.com

STREPSILS Cool

STREPSILS narandža sa vitaminom

STREPSILS limun bez šećera

STREPSILS original

STREPSILS med i limun

STREPSILS plus

STREPSILS mentol i eukaliptus

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.bakija@valeant.com

UROREC

REMEDICA Ltd.

Aharon Street, Limassol Industrial Estate, 3508 \ Limassol \ Kipar

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

ALVOTINIB

VARLOTA

PHOENIX d.o.o.

Stefana Dečanskog bb \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 055231200 \ Faks: 055231231 \ e-pošta: ivana.lalic@phoenix.ba

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
FUROSEMIDE REMEDICA
IBUPROFEN REMEDICA
IMUPRIN
KAPETRAL
KAPTOPRIL REMEDICA
KLONAZEPAM REMEDICA
LORATADIN REMEDICA
NIFEDIPINE-RETARD 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
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: 033777273 \ 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: branka.rokvic@comedprom.com

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: kemala.sabotic@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

Sandoz Ilac Sanayi ve Ticaret A.S.

Gebze Plastikciler Organize Sanayi Bölgesi, Atatürk Bulvarı 9 \ Gebze-Kocaeli \ Turska

Zastupnik:

Novartis BA d.o.o.

Antuna Hangija bb \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina
Telefon: 033563277 \ Faks: 033226988 \ e-pošta: nermina.bilic@sandoz.com

FLONIDAN

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: office@pharmamaac.com

ACT-HIB
AVAXIM
DULTAVAX
EUVAX B
HEXAXIM
IMOVAX DT ADULT
IMOVAX POLIO

ORALNA BIVALENTNA TIP 1 i 3
POLIOMIJELITIS VAKCINA
PENTAXIM
TETAVAX
TETRIXIM
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
BISOLVON
BUSCOPAN
CERDELGA
CEREZYME
CLEXANE
CORDARONE
DEPAKINE CHRONO 300
DEPAKINE CHRONO 500
DEPAKINE
DULCOLAX
DUOPLAVIN
ELOXATIN
ENTEROGERMINA
ESSENTIALE Forte N
EVOLTRA
FABRAZYME
FLUDARA
GRANOCYTE 34

IBALGIN RAPID
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
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: - \ Faks: 033568370 \ e-pošta: selma.brajlovic@inspirehl.ba

COSOPT
SAFLUTAN

TRUSOPT

SC LABORMED PHARMA SA

Theodor Pallady 44 B, Sector 3 \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

ALVOGEN PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033295809 \ Faks: 033295810 \ e-pošta: sabina.mujkic@alvogen.com

RANITIDIN Labormed

SCHERING-PLOUGH CENTRAL EAST AG

Weystrasse 20 \ Lucerne \ Švajcarska

Zastupnik:

Merck Sharp & Dohme BH d.o.o.

Tešanjaska 24a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033592125 \ Faks: 033592126 \ e-pošta: nina_kale@merck.com

AERIUS

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

Building 17 Myru Street \ 03134 Kijev \ Ukrajina

Zastupnik:

DOO Farmacija 2011

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 037 319 122 \ Faks: 037 388 804 \ e-pošta: marija@farmacija2011.ba

CEFTRIAXONE-BCPP

CEFUROXIME-BCPP

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 1/100 000

SEPTANEST 1/200 000

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: 033777273 \ 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 \ Sofija \ Bugarska

Zastupnik:

UNIFARM d.o.o.

Bistarac, Novo Naselje bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035369880 \ Faks: 035369875 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

CARSIL

SOPHARMA AD

Iliensko Shose No 16 \ Sofia \ Bugarska

Zastupnik:

Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051331 650 \ Faks: 051331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

TABEX

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
ISOCOR
PENTOFYLLIN
SOPHAMET

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

REMUREL

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: emina.mahmutovic@takeda.com

CALCIMONTA
CONTROLOC CONTROL
CONTROLOC

EBRANTIL
EUPHYLONG
HUSTAGIL

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: emina.mahmutovic@takeda.com

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: emina.mahmutovic@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: emina.mahmutovic@takeda.com

ADCETRIS

EDARBI

DEXILANT

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

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

ROSUVASTATIN TEVA

COPAXONE

TENOFOVIR TEVA

DuoResp Spiromax

TEVAGRASTIM

KAPECITABIN TEVA

ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA

TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES Ltd.

5 Basel Street \ Petach Tikva \ Izrael

Zastupnik:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033723544 \ Faks: 033653986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ALPHA D3

VINORELBIN Teva 10 mg/ml

EPORATIO

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

640 *Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2018*

Telefon: 033777275 \ Faks: 033777273 \ 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

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

UNIMED PHARMA spol. s.r.o.

Orieškova 11 \ Bratislava \ Slovačka

Zastupnik:

Tuzla-Farm d.o.o.Tuzla

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 035321200 \ Faks: 035321221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

NATRIJUM KROMOGLIKAT UNIMED
PHARMA

UNICLOPHEN 0,1%
UNIDEXA 0,1%

UNIFLOX 0,3%
UNILAT

UNITIMOLOL 0,5 %

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

UTP d.o.o. Uljanik tečni plinovi

Sv. Polikarpa 4 \ Pula \ Hrvatska

Zastupnik:

TGT Tehnogas a.d.

Nikole Pašića 28,Trn \ Laktaši \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051584818 \ Faks: - \ e-pošta: d.bukarac@soltgt.ba

MEDICINSKI KISEONIK UTP

VIENNAPHARM GmbH

Mariahilfer Straße 123/3 \ Wien \ Austrija

Zastupnik:

APOMEDICAL d.o.o.

Vrecoe br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

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: biljanasevarika@interpromet.biz

LAMETTA

VUAB Pharma a.s.

Vltavska 53 \ Rosztoky \ Češka Republika

Zastupnik:

SanMed d.o.o.

Lenada Kostića 24A \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: draganacvokic.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: ferida.f.topcagic@gsk.com

ACTIFED	OTRIVIN Duo
ANORO	PANADOL BABY
AUGMENTIN	PANADOL EXTRA
AVAMYS	PANADOL Forte Optizorb
AVODART	PANADOL OPTIZORB
Ca-C 1000 Calvive	PANADOL
CALGEL	POLIO SABIN BIVALENT
CESENTRI	POLIO SABIN
CERVARIX	PRIORIX
COLDREX MaxGrip Limun	PRIORIX-TETRA
COLDREX	RELVAR ELLIPTA
COMBIVIR	REQUIP MODUTAB
DERMOVATE	REQUIP
DUAC	ROTARIX
DUODART	SERETIDE Diskus
ENGERIX B za djecu	SERETIDE inhaler
ENGERIX B za odrasle	SEREVENT
FENISTIL 1mg/ml oralne kapi	SEROXAT
FENISTIL gel	SINECOD
FLIXONASE ARI	SYNFLORIX
FLIXONASE	TIVICAY
FLIXOTIDE Inhaler	TRACRIUM
FORTUM	TWINRIX za djecu
HIBERIX	TWINRIX za odrasle
IMIGRAN	ULTIVA
INFANRIX - IPV	VENTOLIN inhaler
INFANRIX Hexa	VENTOLIN
INFANRIX IPV + Hib	VOLTAREN emulgel 1%
KAPANOL	WELLBUTRIN XR
KIVEXA	ZEFFIX
LACIPIL	ZINACEF
LAMICTAL	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	MILGAMMA 100
GABAGAMMA 300	MILGAMMA N
METFOGAMMA 1000	MOXOGAMMA 0,2
METFOGAMMA 500	MOXOGAMMA 0,3
METFOGAMMA 850	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
AVADIL
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
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:

PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033723544 \ Faks: 033653986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ACIKLOVIR ZDRAVLJE

ACTASULID

AMIODARON ZDRAVLJE

BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE

CIPROCINAL

DILACOR

ENALAPRIL ZDRAVLJE

KANSEN

LOPERAMID ZDRAVLJE

NIFELAT RETARD

LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA ZA 2018. god.

Lista zabranjenih sredstava (LZS) predstavlja međunarodni standard kojeg donosi Svjetska agencija za borbu protiv dopinga u sportu (engl. *World Anti-Doping Agency*, WADA) najmanje jedanput godišnje još od 2004. godine.

Značaj postojanja i objavljivanja LZS jeste, između ostalog, da se sportisti, kao i svo njihovo pomoćno medicinsko osoblje, upoznaju koje su to supstance zabranjene, te čije prisustvo u uzorku krvi ili urina sportiste povlači moguće odgovarajuće zdravstvene i pravne posljedice na sportistu, njegovu karijeru i njegovo osoblje.

U poglavljima LZS se nalaze razvrstane supstance, kao i metode prema grupama čija je primjena zabranjena samo na takmičenju, na takmičenju i izvan takmičenja, te one čija je primjena zabranjena u pojedinim sportovima.

Takođe određene supstance su označene kao „specifične“ čime se ukazuje na mogućnost da je njihovo unošenje bilo nenamjerno ili ne sa svrhom poboljšanja performansi sportiste. Navedena podjela je uspostavljena zbog različitih pravnih implikacija na sportistu (što tačnijeg određivanja individualne odgovornosti).

Sportista ima pravo da bude bolestan i da se razboli, te ukoliko njegovo liječenje zahtjeva korištenje nekog od sredstava sa LZS, pristupa se podnošenju Zahtjeva za terapijskim izuzećem (engl. *Therapeutic Use Exemptions*, TUE), nadležnom tijelu za borbu protiv dopinga u sportu (Agencija za antidoping kontrolu BiH).

Ukoliko je navedeni zahtjev opravdan, odlukom Odbora za terapijska izuzeća, sportista biva dozvoljeno da koristi navedena sredstva u svrhu liječenja svoga stanja.

Lista zabranjenih sredstava za 2018. godinu je objavljena u „Službenom Glasniku BiH“ br.87/17 od 08.12.2017. 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 trećii put objavljuje u Registru lijekova, kao zajednički projekat Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH i Agencije za antidoping kontrolu BiH.

LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA (2018)

SUPSTANCE I METODE ZABRANJENE UVIJEK (NA I VAN TAKMIČENJA)

U skladu s članom 4.2.2. Svjetskog antidoping kodeksa, sve zabranjene supstance će se smatrati „specifičnim supstancama“, osim supstanci u klasama S1, S2, S4.4, S4.5, S6.A i zabranjenih metoda M1, M2 i M3.

ZABRANJENE SUPSTANCE

S0. NEODOBRENE SUPSTANCE

Farmakološki aktivna supstanca koja nije navedena u bilo kojem drugom dijelu Liste i koja nije odobrena za humanu terapijsku upotrebu od strane nijednog državnog regulatornog zdravstvenog tijela (npr. lijekovi u pretkliničkoj ili kliničkoj fazi razvoja ili lijekovi čiji je razvoj prekinut, dizajnerski lijekovi, 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-Androsterone (3 α -hydroxy-5 α -androst-1-ene-17-one); 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); Drostanolone; 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-dien-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); Mibolone; Norbolone; Norclostebol; Norethandrolone; Oxabolone; Oxandrolone; Oxymesterone; Oxymetholone; Prostanolol (17 β -[(tetrahydropyran-2-yl)oxy]-1'H-pyrazolo[3,4:2,3]-5 α -androstane); 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); Androstanolone (5 α -dihydrotestosterone, 17 β -hydroxy-5 α -androstan-3-one); Androstenediol (androst-5-ene-3 β ,17 β -diol); Androstenedione (androst-4-ene-3,17-dione); Boldenone; Boldione (androsta-1,4-diene-3,17-dione); Nandrolone (19-

3. Faktori rasta i modulatori faktora rasta, uključujući ali nije ograničeno na: 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); Thymosin- β 4 i njegovi derivati, npr. TB-500; Vaskularni endotelijalni faktor rasta (VEGF).

Dodatni faktori rasta ili modulatori faktora rasta koji utiču na proteinsku sintezu/degradaciju 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; Tulobuterol; Vilanterol.

Osim:

- Inhaliranog salbutamola: maksimalno 1600 mikrograma tokom 24 sata u podijeljenim dozama, da ne prelazi 800 mikrograma svakih 12 sati počevši od bilo koje doze;
- 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 korištenjem u terapijske svrhe i smatra se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF), osim ako sportista dokaže, kontrolisanom farmokinetičkom studijom, da je abnormalan rezultat posljedica upotrebe terapijskih doza (inhalacijom) u granicama gore navedenih maksimalnih doza.

S4. HORMONI I MODULATORI METABOLIZMA

Sljedeći hormoni i modulatori metabolizma su zabranjeni:

1. Inhibitori aromataze, uključujući, ali 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: Clomifene; Cyclofenil; Fulvestrant.
4. Agensi koji modifikuju funkciju(e) miostatina, uključujući, ali nije ograničeno na: inhibitori miostatina.
5. Modulatori metabolizma:

-
- 5.1 Aktivatori AMP-aktivirane protein kinaze (AMPK), npr. AICAR, SR9009; i agonisti receptora aktivatora proliferacije perksizoma δ (PPAR δ), npr. 2-(2-methyl-4-((4-methyl-2-(4-(trifluoromethyl)phenyl)thiazol-5-yl)methylthio)phenoxy) acetic acid (GW1516, GW501516);
 - 5.2 Inzulini i mimetici inzulina;
 - 5.3 Meldonium;
 - 5.4 Trimetazidine.

S5. DIURETICI I MASKIRNI AGENSI

Sljedeći diuretici i maskirni agensi su zabranjeni, kao i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata.

Uključujući, ali nije ograničeno na:

- Desmopresin; probenecid; plazma ekspanderi, npr. intravenska primjena albumina, dextransa, hydroxyethyl skroba i manitola;
- Acetazolamide; amiloride; bumetanide; canrenone; chlortalidone; etacrynic acid; furosemide; indapamide; metolazone; spironolactone; tiazidi, npr. bendroflumethiazide, chlorothiazide i hydrochlorothiazide; triamterene i vaptani, 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 kiseonikom. Uključujući, ali nije ograničeno na: Perfluorirane hemijske supstance; efaproxiral (RSR13) i modifikovane produkte hemoglobina; npr. hemoglobin-bazirane zamjene za krv i mikrokapsulirane produkte hemoglobina, osim davanja kiseonika 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 imaju uticaj na integritet i validnost uzoraka prikupljenim tokom doping kontrole. Uključujući, ali nije ograničeno na: zamjenu uzoraka urina i/ili falsificiranje (npr. proteazama).
2. Intravenske infuzije i/ili injekcije volumena većeg od ukupno 100 ml tokom perioda od 12 sati, osim ako se opravdano daju tokom bolničkog liječenja, hirurških procedura ili kliničkih dijagnostičkih ispitivanja.

M3. GENSKI DOPING

Sljedeće, sa potencijalom poboljšanja sportskih performansi, je zabranjeno:

1. Upotreba polimera nukleinskih kiselina ili analoga nukleinskih kiselina.
2. Upotreba agenasa za modifikovanje gena namijenjenih izmjeni sekvenci genoma i/ili transkripcijskom ili epigenetskom reguliranju ekspresije gena.
3. Upotreba normalnih ili genetski modifikovanih ćelija.

SUPSTANCE I METODE ZABRANJENE NA TAKMIČENJU

UZ KATEGORIJE S0 DO S5 I M1 DO M3 KOJE SU DEFINISANE GORE, SLJEDEĆE KATEGORIJE ZABRANJENE SU NA TAKMIČENJU:

ZABRANJENE SUPSTANCE

S6. STIMULANSI

Svi stimulansi, uključujući sve optičke izomere, npr. *d*- i *l*- gdje 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:

1,3-Dimethylbutylamine; 4-Methylhexan-2-amine (methylhexaneamine); Benzfetamine; Cathine**; Cathinone i njegovi analozi, npr. mephedrone, methedrone, i α -pyrrolidinovalerophenone; Dimethylamphetamine; Ephedrine***; Epinephrine**** (adrenaline); Etamivan; Etilamphetamine; Etilfrine; Famprofazone; Fenbutrazate; Fencamfamin; Heptaminol; Hydroxyamphetamine (parahydroxyamphetamine); Isometheptene; Levmetamfetamine; Meclofenoxate; Methylenedioxymethamphetamine; Methylamphetamine***; 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 sličnih bioloških efekata.

Osim:

- Clonidine;
- Derivati imidazola za topičku/oftalmičku upotrebu i stimulanasa uključenih u Monitoring program za 2018. godinu*.

* Bupropion, caffeine, nicotine, phenylephrine, phenylpropranolamine, pipradrol, i synephrine: ove supstance su uključene u Monitoring program za 2018. godinu, i ne smatraju se zabranjenim supstancama.

** Cathine: zabranjen ako mu je koncentracija u urinu veća od 5 mikrograma po mililitru.

*** Ephedrine i methylephedrine: zabranjeni su ako je njihova pojedinačna koncentracija u urinu veća od 10 mikrograma po mililitru.

**** Epinephrine (adrenaline): nije zabranjena lokalna primjena, npr. nazalna, oftalmološka ili istovremena primjena s lokalnim anestheticima.

***** Pseudoephedrine: zabranjen kada je njegova koncentracija u urinu veća od 150 mikrograma po mililitru.

S7. NARKOTICI

Zabranjeni su:

Buprenorphine; Dextromoramide; Diamorphine (heroin); Fentanyl i njegovi derivati; Hydromorphone; Methadone; Morphine; Nicomorphine; Oxycodone; Oxymorphone; Pentazocine; Pethidine.

S8. KANABINOIDI

Sljedeći kanabinoidi su zabranjeni:

- Prirodni kanabinoidi, npr. kanabis, hašiš i marihuana,
- Sintetski kanabinoidi, npr. Δ^9 -tetrahydrocannabinol (THC) i drugi kanabimimetici.

Osim:

- Cannabidiol.

S9. GLUKOKORTIKOIDI

Svi glukokortikoidi su zabranjeni kada se primjenjuju oralno, intravenski, intramuskularno ili rektalno.

Uključujući ali nije ograničeno na: Betamethasone; Budesonide; Cortisone; Deflazacort; Dexamethasone; Fluticasone; Hydrocortisone; Methylprednisolone; Prednisolone; Prednisone; Triamcinolone.

SUPSTANCE ZABRANJENE U POJEDINIM SPORTOVIMA

P1. BETA-BLOKATORI

Beta-blokatori zabranjeni su samo na takmičenju u sljedećim sportovima, i van takmičenja gdje je to označeno:

- Streličarstvo (WA)*

-
- Automobilizam (FIA)
 - Bilijar (sve discipline) (WCBS)
 - Pikado (WDF)
 - Golf (IGF)
 - Streljaštvo (ISSF, IPC)*
 - Skijanje/Skijanje na dasci (FIS) u skijaškim skokovima, skijaškim akrobacijama slobodnim stilom/baletu na skijama i baletu na dasci.
 - Podvodni sportovi (CMAS) u apnei sa stalnim opterećenjem sa ili bez peraja, dinamičkoj apnei sa i bez peraja, apnea slobodnim zaronom, „Jump Blue“ apnei, podvodni ribolov, statička apnea, gađanje meta i apnea s promjenljivim opterećenjem.

*Također zabranjeni i van takmičenja

Uključujući, ali 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 bosanskom jeziku održavat će Agencija za antidoping kontrolu Bosne i Hercegovine u skladu s Listom na engleskom jeziku, koju održava Svjetska antidoping agencija (WADA). U slučaju bilo kakve neusaglašenosti između engleske i verzije na bosanskom jeziku, mjerodavna je engleska verzija koja se nalazi na web stranici Svjetske antidoping agencije.

Lista stupa na snagu 1. januara 2018. 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"/> smrt <input type="checkbox"/> životnu ugroženost <input type="checkbox"/> hospitalizaciju ili produženu hospitalizaciju <input type="checkbox"/> trajni ili teški invaliditet ili nesposobnost <input type="checkbox"/> kongenitalnu anomaliju ¹ <input type="checkbox"/> medicinski značajno ozbiljno stanje
DIJAGNOZA/SINDROM NEŽELJENE REAKCIJE:													
OPIS REAKCIJA* (znakovi ili simptomi, uključujući relevantne podatke laboratorijskih testova):													
LIJEČENJE NEŽELJENE REAKCIJE:													
OZNAČITI AKO SUMNJATE NA: <input type="checkbox"/> interakciju lijekova <input type="checkbox"/> nedjelotvornost lijeka													
ISHOD NEŽELJENE REAKCIJE: <input type="checkbox"/> oporavak bez posljedica <input type="checkbox"/> oporavak s posljedicama <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/nеспособnosti <input type="checkbox"/> životne ugroženosti <input type="checkbox"/> kongenitalne malformacije	<input type="checkbox"/> sigurna/vrlo vjerovatna <input type="checkbox"/> vjerovatna <input type="checkbox"/> moguća <input type="checkbox"/> nije vjerovatna

* OBAVEZNI PODACI

PRILOG 3

PRIJAVA NEŽELJENE REAKCIJE NA LIJEK

(obrazac namjenjen NOSIOCIMA DOZVOLE)

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine

Adresa: Veljka Mladenovića b.b. 78000 Banja Luka, Bosna i Hercegovina	Telefoni: 051 456 040 051 456 050 051 450 302
Elektronska pošta:	ndl@almbih.gov.ba

I PODACI O NEŽELJENOJ REAKCIJI

1. Inicijali pacijenta	1a Država	2. Datum rođenja			2a Starost	3. Pol	4-6. Početak neželjene reakcije			8-12. OZNAČITE DA LI JE NEŽELJENA REAKCIJA DOVELA DO:
		Dan	Mjesec	Godina			Dan	Mjesec	Godina	
		.	.	.		<input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> Ž	.	.	.	<input type="checkbox"/> Smrt
7 – 13. OPIS NEŽELJENIH REAKCIJA (uključujući relevantne podatke laboratorijskih testova):										<input type="checkbox"/> Hospitalizacija ili produžena hospitalizacija
										<input type="checkbox"/> Trajni ili teški invaliditet ili nesposobnost
										<input type="checkbox"/> Životna ugroženost

II PODACI O LIJEKU/LIJEKOVIMA POD SUMNJOM

14. LIJEK ZA KOJI SE SUMNJA DA JE UZROKOVAO NEŽELJENE REAKCIJE (zaštićeni naziv, INN, oblik i jačina):		20. DA LI JE REAKCIJA PRESTALA NAKO OBUSTAVE LIJEKA:	
		<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> nepoznato	
15. DNEVNA DOZA:	16. NAČIN PRIMJENE LIJEKA:		
17. INDIKACIJE:		21. DA LI SE REAKCIJA PONOVO JAVILA POSLIJE PONOVNE PRIMJENE LIJEKA:	
18. POČETAK I KRAJ PRIMJENE LIJEKA (od/do):		19. TRAJANJE TERAPIJE:	
		<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> nepoznato	

III PODACI O ISTOVREMENO KORIŠTENIM LIJEKOVIMA

22. ISTOVREMENO PRIMJENJIVANI LIJEKOVI I DATUMI PRIMJENE (ne navoditi lijekove korištene za liječenje neželjene reakcije):
23. OSTALI VAŽNIJI ANAMNESTIČKI PODACI (npr. drugi nalazi, alergije, trudnoća sa posljednjim mjesecom menstruacije, itd.):

IV PODACI O PROIZVOĐAČU

24a. NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA LIJEKA / NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET:		24b. BROJ SERIJE LIJEKA:	
24c. DATUM KADA JE PROIZVOĐAČ / NOSILAC DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET / NARUČILAC ISPITIVANJA DOBIO OVU PRIJAVU:		24d. IZVOR PODATAKA:	
		<input type="checkbox"/> KLINIČKO ISPITIVANJE	<input type="checkbox"/> LITERATURA
		<input type="checkbox"/> ZDRAVSTVENI STRUČNJAK	<input type="checkbox"/> OSTALO
DATUM PRIJAVE:		25a. VRSTA PRIJAVE	
		<input type="checkbox"/> PRVA	<input type="checkbox"/> NAREDNA

