

AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKA SREDSTVA  
BOSNE I HERCEGOVINE



**REGISTAR LIJEKOVA  
BOSNE I HERCEGOVINE**

2025

[almbih.gov.ba](http://almbih.gov.ba)

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

**REGISTAR LIJEKOVA  
BOSNE I HERCEGOVINE  
2025**

**XVI**

**februar 2025.**

**REGISTAR LIJEKOVA BOSNE I HERCEGOVINE  
2025**

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

**Za izdavača:**

Prim mr ph. Nataša Grubiša, spec.

**Priređivači:**

mr ph. Tijana Spasojević-Došen, spec.

mr ph. Jovana Vojvodić Šipka

dr. sc. Biljana Tubić, mr.ph. spec.

**Tehnička obrada:**

Dragana Tešić

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

615.2(497.6)(083.81)"2025"

**РЕГИСТАР лијекова Босне и Херцеговине**

Registar lijekova Bosne i Hercegovine. XVI : 2025 [Elektronski izvor] / [priređivači Tijana Spasojević-Došen, Jovana Vojvodić Šipka, Biljana Tubić]. - Onlajn izd. - Banja Luka : Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, 2025

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

- Ел. публикација у ПДФ формату опсега 654 стр. - Насл. са насловног екрана. - Опис извора дана 27.02.2025.

ISBN 978-99976-169-3-7

COBISS.RS-ID 142215425

## POŠTOVANE KOLEGICE I KOLEGE,

Pred nama je šesnaesto 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 31.12.2024, a tokom godine zdravstveni stručnjaci će biti obaviješteni o promjenama u vezi registracije lijekova putem zvanične web-prezentacije, [www.almbih.gov.ba](http://www.almbih.gov.ba) (<http://www.almbih.gov.ba/lijekovi/>).

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

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

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

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

Ovogodišnji Registar lijekova sadrži i Listu zabranjenih sredstava za 2025. godinu, koju po deseti put objavljujemo u saradnji sa Agencijom za antidoping kontrolu BiH.

Registar lijekova će kao i prethodnih sedam godina, biti dostupan samo u *on-line* izdanju, koje se može preuzeti na stranicama naše Agencije (<http://www.almbih.gov.ba/dokumenti/publikacije/>).

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

AGENCIJA ZA LIJEKOVE  
I MEDICINSKA SREDSTVA BIH

## SADRŽAJ

Predgovor .....	3
Sadržaj.....	5
Režimi izdavanja i posebne oznake.....	6
Najčešće skraćenice.....	7
Skraćenice za vakcine.....	9
<b>INDEKS.....</b>	<b>11</b>
<b>REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC-KLASIFIKACIJI</b>	
Grupa A (Alimentarni trakt i metabolizam) .....	79
Grupa B (Krv i krvotvorni organi) .....	129
Grupa C (Kardiovaskularni sistem) .....	173
Grupa D (Koža i potkožno tkivo) .....	239
Grupa G (Genitourinarni sistem i polni hormon) .....	255
Grupa H (Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline).....	275
Grupa J (Antiinfektivni lijekovi za sistemsku primjenu).....	287
Grupa L (Antineoplastici i imunomodulatori).....	341
Grupa M (Mišićno-koštani sistem).....	399
Grupa N (Nervni sistem).....	421
Grupa P (Antiparazitici, insekticidi i repelenti).....	489
Grupa R (Respiratorni sistem).....	491
Grupa S (Senzorni organi).....	529
Grupa V (Ostalo).....	543
<b>DODACI</b>	
Spisak proizvođača i nosioca dozvole u BiH sa lijekovima za koje su nosioci dozvole.....	561
Homeopatski lijekovi.....	559
Lista zabranjenih sredstava za 2025.....	642
Obrasci za prijavu neželjenih dejstava lijekova.....	651

## REŽIMI IZDAVANJA I POSEBNE OZNAKE

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

## NAJČEŠĆE SKRAĆENICE

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



## SKRAĆENICE ZA VAKCINE

<b>DT</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa, adsorbovani (djeca)
<b>Td</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa, adsorbovani (odrasli)
<b>DTaP</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis, adsorbovani
<b>DTP</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i cijela ćelija pertussis-a
<b>DTP-Hib</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i cijela ćelija pertussis-a i Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
<b>Tdap</b>	Toksoid tetanusa, redukovan toksoid difterije i acelularni pertussis, adsorbovani
<b>TT</b>	Toksoid tetanusa
<b>DTaP/Hib</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis adsorbovani i Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
<b>DTaP-HepB-IPV</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis adsorbovani, hepatitis B i inaktivisani poliovirus
<b>DTaP-IPV</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis i inaktivisani poliovirus
<b>DTaP-IPV/Hib</b>	Toksoid difterije i toksoid tetanusa i acelularni pertussis adsorbovani, inaktivisani poliovirus i Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
<b>Hib</b>	Haemophilus influenza tip b konjugovana vakcina
<b>Hib-HepB</b>	Haemophilus influenza tip b konjugovana i hepatitis B vakcina
<b>HepA</b>	Hepatitis A vakcina
<b>HepB</b>	Hepatitis B vakcina
<b>HepA-HepB</b>	Hepatitis A inaktivisani i Hepatitis B vakcina
<b>HPV4</b>	Humani papilomavirus vakcina (četvorovalentna)
<b>HPV2</b>	Humani papilomavirus vakcina (dvovalentna)
<b>TIV</b>	Trivalentna inaktivisana vakcina influence
<b>LAIV</b>	Živa atenuisana vakcina influence
<b>M</b>	Vakcina protiv rubeole ( <b>Measles</b> )
<b>MR</b>	Vakcina protiv rubeole ( <b>Measles</b> ) i rubele ( <b>Rubella</b> )
<b>MMR</b>	Vakcina protiv rubeole ( <b>Measles</b> ), zaušnjaka ( <b>Mumps</b> ) i rubele ( <b>Rubella</b> )
<b>MMRV</b>	Vakcina protiv rubeole ( <b>Measles</b> ), zaušnjaka ( <b>Mumps</b> ), rubele ( <b>Rubella</b> ) i varičele ( <b>Varicella</b> )

<b>MCV4</b>	Meningokokna (četvorovalentna)	konjugovana	vakcina
<b>MPSV4</b>	Meningokokna (četvorovalentna)	polisaharidna	vakcina
<b>P</b>	Pertussis		
<b>PCV7</b>	Pneumokokna (sedmovalentna)	konjugovana	vakcina
<b>PCV13</b>	Pneumokokna (trinaestovalentna)	konjugovana	vakcina
<b>IPV</b>	Poliovirus vakcina (inaktivisana)		
<b>OPV</b>	Poliovirus vakcina (živa)		
<b>R</b>	Rubella vakcina		
<b>RV1</b>	Rotavirus vakcina (monovalentna)		
<b>RV5</b>	Rotavirus vakcina (petovalentna)		
<b>VAR</b>	Varičela vakcina		



# Indeks

- 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, 500  
 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina, 501  
 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol, 501  
 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain, 500  
 abakavir, dolutegravir, lamivudin, 327  
 abakavir, lamivudin, 326  
 ABASAGLAR - ELI LILLY EXPORT S.A., 106  
 ABELCET LIPID COMPLEX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 319  
 abemaciclib, 356  
 ABESINE - HETERO EUROPE S.L., 378  
 ABEVMI - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, 367  
 abirateron, 378  
 ABIRATERON SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 378  
 ABIRATERON STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 378  
 ABIRATERONE ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O., 378  
 ABIRATERONE PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 379  
 ABIREX - LABORATORIOS LICONSA S.A., 379  
 ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 464  
 ABOXOMA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 143  
 abrocitinib, 252  
 ABUXAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 417  
 acemetacin, 402  
 acenokumarol, 129  
 ACENOKUMAROL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 129  
 ACENOKUMAROL UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 129  
 acetil salicilna kiselina, pseudoefedrin, 496  
 acetilcistein, 518  
 acetilsalicilna kiselina, 134, 430  
 acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina, 431  
 acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril, 235  
 acetilsalicilna kiselina, klopidoqrel, 138  
 acetilsalicilna kiselina, kofein, 431  
 acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol, 431  
 acetilsalicilna kiselina, rosuvastatin, 235  
 ACICLOVIR ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A., 323  
 aciklovir, 244, 323, 530  
 ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 530  
 ACIPAN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 84  
 ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 410  
 ACOPAIR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 511  
 ACTEMRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 391  
 ACTILYSE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 139  
 ACURMIL - LISAPharma SPA, 415  
 adalimumab, 388  
 adapalen, 251  
 adapalen, benzoil-peroksid, 251  
 ADCETRIS - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 368  
 ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 268

**ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG, 417**  
**ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG, 417**  
adrenalin, lidokain, 424  
**ADRIENNE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 260**  
**ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 393**  
**ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 393**  
**ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 393**  
**ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD, 394**  
**AEROGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 525**  
aflibercept, 372, 539  
**AFLODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 246**  
**AFORBE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 506**  
agalzidaza alfa, 126  
agalzidaza beta, 126  
**AGILLAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 453**  
**AGLIKEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
**BANJA LUKA, 108**  
**AGLIKEM XR - STADA ARZNEIMITTEL AG, 108**  
**AGNIS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 115**  
**AIMAFIX - KEDRION S.P.A., 150**  
**AIRBUFO FORSPIRO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 506**  
**AIRFLUSAL FORSPIRO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 504**  
**AKINETON - DESMA GMBH, 450**  
aklidinijum, 512  
aklidinijum bromid, formoterol, 508  
**AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 251**  
**AKNET DUO - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 261**  
**AKSEF - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 297**  
aksitinib, 357  
aktivni medicinski ugajl, 100  
alanin, aminokiseline, aminokiseline, glukoza, lipidi, arginin, cink, fenilalanin, glicin, glukoza, histidin, izoleucin, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin, 160  
alanin, arginin, cistein, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, treonin, triptofan, valin, 158  
alanin, arginin, fenilalanin, glicin, histidin, izoleucin, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin, 158  
**alantoin, heparin, vodeni ekstrakt luka, 242**  
**albumin, 157**  
**ALBUMIN-BIOPHARMA - BIOPHARMA PLASMA LLC, 157**  
**ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG, 157**  
**ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG, 157**  
**ALBUTEIN 200 G/L - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 157**  
**ALBUTEIN 50 G/L - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 157**  
**ALDACTONE - KERN PHARMA S.L., 185**  
**ALDARA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 245**  
**ALDIZEM - ALKALOID AD SKOPJE, 200**  
**ALDURAZYME - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 126**  
**ALECAST - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 514**  
**ALECENSA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 354**  
alektinib, 354  
**alemtuzumab, 385**  
**alendronska kiselina, 418, 419**

ALERIX - BOSNALIJEK D.D., 525  
alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenhon, kamfen, 266  
alfa pinen, beta pinen, borneol, levomentol, kamfen, menton, 95  
ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 181  
ALFAZAN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 127  
alglukozidaza alfa, 127  
alirokumab, 233  
ALKAFORMIN - ALKALOID AD SKOPJE, 108  
alklometazon, 246  
ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 525  
ALLERGODIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 493, 538  
ALMACIN - ALKALOID AD SKOPJE, 289  
ALMIK - SYNTHON B.V., 270  
alogliptin, 116  
alogliptin, metformin, 114  
alopurinol, 417  
ALOPURINOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 417  
ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 417  
alpelisib, 358  
ALPINOL - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 197  
ALPINOL PLUS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 212  
alprazolam, 469  
ALPROLIX - SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM AB (PUBL), 149  
ALRINAST - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 525  
alteplaza, 138  
ALTIOKS - BOSNALIJEK D.D., 127  
ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 114  
ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 114  
ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 114  
ALTUXERIN PLUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 112  
aluminijum magnezijum silikat, 80  
aluminijum-hidroksid, magnezijum-karbonat, magnezijum-hidroksid, 81  
ALUNBRIG - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 354  
ALVESCO - COVIS PHARMA EUROPE B.V., 510  
ALVOBAC - XELLIA PHARMACEUTICALS APS, 317  
ALVODRONIC - PHARMATHEN S.A., 418  
ALVOLAMID T - PHARMATHEN S.A., 314  
ALYMSYS - GH GENHELIX S.A., 367  
ALZAM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 469  
amantadin, 451  
AMARYL - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 111  
ambroksol, 520  
AMBROSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 520  
amfotericin B, 319  
AMGEVITA - AMGEN (EUROPE) GMBH, 389  
amikacin, 311  
AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 311  
AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 311  
AMIKAN - ANFARM HELLAS S.A., 311  
amilorid, hidrohlorotiazid, 186  
aminofilin, 513  
AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 513

**AMINOFILIN BRAWN - BRAWN LABORATORIES LIMITED, 513**  
**AMINOFILIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 513**  
 aminokiseline, 159  
 aminokiseline, elektroliti, 161  
 aminokiseline, masti, glukoza, 161  
**AMINOL - BOSNALIJEK D.D., 192**  
**AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 162**  
**AMINOSOL 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
     D.O.O. BANJA LUKA, 159  
**AMINOSOL 15% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
     D.O.O. BANJA LUKA, 159  
**AMINOSTERIL N-HEPA 8% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 159**  
**AMINOVEN 10% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 158**  
 amiodaron, 175  
**AMIODARON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 175**  
**AMIODARONE CLORIDRATO BIOINDUSTRIA LIM - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P. A.,**  
     175  
**AMIOKORDIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 175**  
 amitriptilin, 473  
**AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 213**  
**AMLESSANEO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 213**  
**AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 215**  
**AMLODIL - BOSNALIJEK D.D., 197**  
 amlodipin, 197  
**AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 197**  
**AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 197**  
 amlodipin, atorvastatin, 235  
 amlodipin, atorvastatin, perindopril, 236  
 amlodipin, bisoprolol, 196  
 amlodipin, hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil, 225  
 amlodipin, hidrohlorotiazid, valsartan, 225  
 amlodipin, indapamid, perindopril, 215  
 amlodipin, lizinopril, 212  
 amlodipin, olmesartan medoksomil, 224  
 amlodipin, perindopril, 212  
 amlodipin, perindopril, rosuvastatin, 237  
 amlodipin, ramipril, 214  
 amlodipin, valsartan, 224  
**AMLOPIN 10 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 197**  
**AMLOPIN 5 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 197**  
**AMLOPIN COMBO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 214**  
**AMLOPRESSIN - BOSNALIJEK D.D., 213**  
**AMOKLAVIN-BID - DEVA HOLDING A.S., 292**  
**AMOKLAVIN-BID 400/57 MG FORTE - DEVA HOLDING A.S., 293**  
 amoksicilin, 288  
**AMOKSICILIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**  
     D.O.O. BANJA LUKA, 289  
 amoksicilin, klavulanska kiselina, 292  
**AMOKSICILIN/KLAVULANSKA KISELINA APTAPHARMA - APTA MEDICA**  
     INTERNATIONAL D.O.O., 293  
**AMOKSIKLAV SANDOZ 2X - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 293**  
**AMORA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 214**  
 amorolfin, 241

AMOXIBOS - BOSNALIJEK D.D., 289  
AMOXICILLIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 289  
AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIBIOTICE S.A., 293  
AMPHOTERICIN B BHARAT - BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD., 320  
ampicilin, 288  
AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 288  
ampicilin, sulbaktam, 292  
AMPICILIN/SULBAKTAM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.,  
292  
AMPICILLIN ANTIBIOTICE - ANTIBIOTICE S.A., 288  
AMPRIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 205  
AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 211  
AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 211  
AMYZOL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 473  
anagrelid, 371  
ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE, 432  
ANASTRAZE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 377  
anastrozol, 377  
ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 469  
ANBOL CARDIO - FARMALIDER S.A., 134  
ANBOL CARDIO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 134  
ANDESART - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 219  
ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 431  
ANDOL 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 134  
ANDOL C - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 431  
ANDOL GR 100 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 134  
ANDOL GR 75 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 134  
ANDROCUR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 266  
ANGAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 499  
ANGAL S - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 499  
ANGINAL - BOSNALIJEK D.D., 177  
ANGIOTEC PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 208  
ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 462  
ANTAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 545  
anti-D (Rho) imunoglobulin, humani, 330  
ANTROLIN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE, 188  
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE  
TICARET A.S., 498  
ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MENTOLA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET  
A.S., 498  
apalutamid, 376  
APAUIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 467  
APERTO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 270  
APIDRA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 105  
APIDRA SOLOSTAR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 105  
apiksaban, 142  
APIKSABAN TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.\*, 143  
APIXA - BOSNALIJEK D.D., 143  
APRAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 87  
APRIXA - SANECA PHARMACEUTICALS, 526  
AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 550



**AQUA BIDEST.**, 550  
**AQUIPTA - ABBVIE INC.**, 440  
**ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH**, 156  
**ARAVA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**, 382  
**ARCHIFAR - MEDOCHEMIE LTD**, 303  
**ARCOXIA - N.V. ORGANON**, 410  
**AREMED - REMEDICA LIMITED**, 377  
**ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D.**, 244  
**aripirazol**, 463  
**ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 464  
**ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 464  
**ARISTIN-C - ANFARM HELLAS S.A.**, 312  
**ARTIMON - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 174  
**ARIXTRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 144  
**ARLEVERT - HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**, 487  
**ARMISARTE - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**, 343  
**AROMASIN - PFIZER INC.**, 378  
**ARTENEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**, 221  
**ARTHRYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 411  
**artikain, adrenalin**, 425  
**ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 444  
**ARYTMIL - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL  
 PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**, 175  
**ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 464  
**ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 134  
**asciminib**, 352  
**ASENTRA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 475  
**ASIRAX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**, 323  
**askorbinska kiselina**, 124  
**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**, 120  
**askorbinska kiselina, dekspantenol, holekalciferol, nikotinamid, piridoksin, retinol, tiamin,  
 vitamin B12, vitamin B2**, 120  
**askorbinska kiselina, dekstrometorfan, paracetamol, pseudoefedrin**, 497  
**askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol**, 436, 497  
**askorbinska kiselina, feniramin, paracetamol**, 522  
**askorbinska kiselina, folna kiselina, fosfor, holekalciferol, kalcijum-hidrogenfosfat,  
 kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, retinol, riboflavin, tiamin, vitamin B12**, 119  
**askorbinska kiselina, hlorfenamin, kofein, paracetamol**, 522  
**askorbinska kiselina, hlorfenamin, paracetamol**, 436  
**askorbinska kiselina, kalijum-hlorid, makrogol, natrijum sulfat, natrijum-askorbat,  
 natrijum-hlorid**, 97  
**askorbinska kiselina, paracetamol**, 435  
**askorbinska kiselina, paracetamol, pseudoefedrin**, 495  
**askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog sljeza**, 520  
**ASPIRIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 431  
**ASPIRIN COMPLEX - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 497  
**ASPIRIN PLUS C - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 431  
**ASPIRIN PLUS C FORTE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 431  
**ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANČE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 431  
**ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 134  
**ATAXIL - DEVA HOLDING A.S.**, 346

- ATECTURA BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 508**  
**atenolol, 192**  
**ATENOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 192**  
**ATENOLOL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 192**  
**ATENZIO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 218**  
**ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 221**  
**ATEROZ - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 228**  
**atezolizumab, 367**  
**ATIXARSO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 137**  
**atogepant, 440**  
**ATOLIP - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 228**  
**ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 228**  
**atorvastatin, 227**  
**ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 228**  
**ATORVASTATIN TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 228**  
**ATORVASTATIN TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.\*, 228**  
**ATORVOX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 228**  
**atosiban, 259**  
**ATOSIBAN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE, 259**  
**ATOSIBAN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE, 259**  
**ATRACURIUM KALCEKS - AS KALCEKS, 415**  
**atrakurijum besilat, 415**  
**ATRASYL - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 415**  
**ATREMIA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 371**  
**atropin, 91**  
**ATROPIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 91**  
**atropin sulfuricum trit. D5, kalium bichromicum trit. D4, hepar sulfuris trit. D3, silicea trit. D2, mercurius bijodatus trit. D8, 559**  
**ATROPINA SOLFATO BIOINDUSTRIA L.I.M. 1 MG/ML - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 91**  
**ATROVENT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 511**  
**ATROVENT N - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 511**  
**ATRUS ARVOHALER - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S., 511**  
**ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 133**  
**AUBAGIO - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 384**  
**AUGMENTIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 293**  
**AVADIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 514**  
**AVAMYS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 494**  
**AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE, 228**  
**AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 367**  
**avelumab, 366**  
**avibaktam, ceftazidim, 302**  
**AVIOMARIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 522**  
**AVODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 273**  
**AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 377**  
**AVONEX - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 380**  
**AXITINIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 357**  
**AXONIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 543**  
**azacitidin, 345**  
**AZACITIDIN STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 345**

**AZARAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
BANJA LUKA, 300

**AZARGA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 536**  
azatioprin, 396

**AZAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 308**  
azelastin, 493, 538  
azelastin, flutikazon, 494

**AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 308**

**AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 308**

**AZINOCIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 308**

**AZITRO - DEVA HOLDING A.S., 308**  
azitromicin, 307

**AZOMEX - BOSNALIJEK D.D., 308**

**AZOMICIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 308**

**AZOPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 534**  
azot suboksid, 422

**AZOT SUBOKSID MESSER - MESSER TEHNOGAS AD BEOGRAD, 423**  
bacitracin, neomicin, 243, 529

**BACTRIM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 306**

**BAGEDA - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 382**  
bakar-glukonat, gvožđe, mangan-glukonat, 153

**BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 167**

**BALANCE 1,5 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 168**

**BALANCE 2,3 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 168**

**BALANCE 2,3% GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 168**

**BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,25 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 168**

**BALANCE 4,25 % GLUKOZE 1,75 MMOL/L KALCIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 168**

**baloksavir marboksil, 328**

**BANEOCIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 243**

**BANXIOL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 143**

**BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 401**

**BARIOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
BANJA LUKA, 194

**BAVENCIO - MERCK HEALTHCARE KGAA, 367**

**BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 270**

**B-COMPLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 123**

**BEDOXIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 124**  
beklometazon, 509  
beklometazon, formoterol, 506  
beklometazon, formoterol, glikopironijum bromid, 508

**BELEPTIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 449**

**BELODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 246**

**BELODIN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 524**

**BELOGENT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 247**

**BELOSALIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 248**  
bendamustin, 341

**BENEFIT - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 230**

- BENEFIX - PFIZER INC.**, 149  
**benfotiamin, piridoksin**, 123  
**BENSEDIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 467  
**benzerazid, levodopa**, 450  
**benzidamin**, 79, 411, 502  
**benzidamin, cetilpiridin**, 499, 502  
**benzil-nikotinat, kamfor, mentol, metil-salicilat**, 414  
**benzilpenicilin-kalijum, benzilpenicilin-prokain**, 290  
**benzilpenicilin-natrijum, benzilpenicilin-prokain**, 291  
**benzoil-peroksid, klindamicin**, 251  
**benzokain, enoksolon, hlorheksidin**, 498  
**BEOVU - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**, 539  
**BEPANTHEN PLUS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 249  
**BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG**, 202  
**BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG**, 202  
**BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG**, 208  
**BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG**, 127  
**BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG**, 127  
**berotralstat**, 171  
**BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE**, 250, 257, 499  
**BETAFERON - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 381  
**betahistin**, 487  
**BETAKLAV - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 293  
**betaksolol**, 535  
**betametazon**, 246, 278  
**betametazon, gentamicin**, 247  
**betametazon, gentamicin, klotrimazol**, 248  
**betametazon, salicilna kiselina**, 248  
**BETASERC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 487  
**BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 246  
**BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D.**, 247  
**BETHANAT - BOSNALIJEK D.D.**, 246  
**BETHASAL - BOSNALIJEK D.D.**, 248  
**BETIDEN GEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**, 242  
**BETOPTIC S - IMMEDICA PHARMA AB**, 535  
**BETRION - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 244  
**bevacizumab**, 367  
**BEVIPLEX - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 123  
**BEZIDIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 79  
**BICAPROST - SYNTHON B.V.**, 376  
**bifonazol**, 240  
**BIKALIS - STADA ARZNEIMITTEL AG**, 376  
**bikalutamid**, 376  
**BIKALUTAMID PLIVA 50 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 376  
**BIKALUTAMID SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 376  
**bilastin**, 526  
**BILEXIN - BOSNALIJEK D.D.**, 95  
**BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 483  
**BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 483  
**BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 483  
**BIMANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 534  
**BINOCRIT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 156

BIOVEN - BIOPHARMA PLASMA LLC, 330  
BIOVEN MONO - BIOPHARMA PLASMA LLC, 330  
biperiden, 449  
BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE, 193  
bisakodil, 96  
BISOCOR - KWIZDA PHARMA GMBH, 193  
BISOLEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 519  
BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 519  
BISOLVON - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 519  
bisoprolol, 193  
BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 193  
bisoprolol, perindopril, 216  
BIVACYN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 243  
bizmut subcitrat, 89  
BLASTOMAT - EIRGEN PHARMA LIMITED, 342  
BLOCETTA - PHARMAS D.O.O., 506  
BLOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 193  
BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 403, 412  
BLOKMAX DUO - ALKALOID AD SKOPJE, 434  
BLOKMAX FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 404  
BLOKMAX FORTE ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE, 404  
BLOKMAX RAPID - ALKALOID AD SKOPJE, 404  
BLOKMAX ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE, 404  
BLOXAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 191  
BOLEX - BOSNALIJEK D.D., 407  
BOLEX FORTE - BOSNALIJEK D.D., 407  
BONDONAT - ATNAHS PHARMA DENMARK APS, 418  
BONVIVA - ATNAHS PHARMA DENMARK APS, 418  
BORTEGAZ - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 370  
bortezomib, 370  
BORTEZOMIB PHARMAS - SYNTHON B.V., 370  
BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 370  
BORTEZOMIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 370  
BORTEZOMIB VENUS - VENUS PHARMA GMBH, 370  
BOSSAURIN - BOSNALIJEK D.D., 467  
bosentan, 182  
BOSENTAN PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 182  
BOSNYL - BOSNALIJEK D.D., 461  
BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D., 135  
BOSPYRIN PROTECT - BOSNALIJEK D.D., 135  
BOSTROMBIN - BOSNALIJEK D.D., 189  
BOSULIF - PFIZER INC., 352  
bosutinib, 352  
botulinski toksin, 416  
BRALTUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 511  
BRAMITOB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 310  
brentuksimab vedotin, 368  
BREQUAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 504  
BRETARIS GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG, 512  
brigatinib, 354  
BRIMICA GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG, 508  
brimonidin, 533  
brimonidin, brinzolamid, 534

brinzolamid, 534  
brinzolamid, timolol, 536  
BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 534  
BRINZUNO - PHARMATHEN S.A., 534  
brolucizumab, 539  
bromazepam, 468  
BROMAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 468  
bromheksin, 518  
bromokriptin, 258, 451  
BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE AD LESKOVAC, 259, 451  
BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D., 519  
BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 516  
BRONCHOSTOP SINE SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 516  
BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH, 516  
BRONCHOSTOP SPREJ ZA USNU SLUZNICU - KWIZDA PHARMA GMBH, 80  
BRONHOKLIR SIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 517  
BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE, 519  
BRONTIO - DEVA HOLDING A.S., 511  
BRUFEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 404  
BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 404  
BRUFEN EFFECT DUO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 409  
BRUFEN EFFECT RAPID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 404  
BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 404  
bryonia trit. D2, gelsemium trit. D3, aconitum trit. D3, ipecacuanha trit. D3, eupatorium  
perfoliatum trit. D1, phosporus trit. D5, 558  
BUDEKORT - STADA ARZNEIMITTEL AG, 509  
BUDELIN NOVOLIZER - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 509  
budesonid, 100, 509  
budesonid, formoterol, 506  
BUDOSAN - DR FALK PHARMA GMBH, 100  
BULAREN 250 MG - ABELA PHARM D.O.O. BEOGRAD, 103  
BULNEXO - ALKALOID AD SKOPJE, 486  
buprenorfin, 427, 485  
BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 486  
BUPRENORFIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 485  
buprenorfin, nalokson, 486  
bupropion, 477  
burosumab, 419  
BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD, 91  
BUSCOPAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 92  
busulfan, 342  
BUSULFAN FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 342  
butamirat, 521  
butilskopolamin, 91  
butilskopolamin, paracetamol, 92  
BYOL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 193  
CABAZITAXEL MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED, 348  
CAFFEBOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 435  
CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE, 437  
CAFFETIN COLD - ALKALOID AD SKOPJE, 497  
CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE, 498

**CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE, 404**  
**CALGEL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 424**  
**CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 477**  
**CALMESAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 523**  
**CANESPOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 240**  
**CANESTEN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 239**  
**CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 256**  
**CANESTEN 3 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 256**  
**CAPD/DPCA 3 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 168**  
**CAPD/DPCA 17 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 168**  
**CAPD/DPCA 19 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 168**  
**CAPD/DPCA 2 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 168**  
**CAPD/DPCA 2 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 169**  
**CAPD/DPCA 4 SLEEP SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 169**  
**CAPD/DPCA 4 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 169**  
**CAPECITABINE ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 345**  
**CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LIMITED, 441**  
**CARBOMED - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 100**  
**CARBONATIN - NANO FANAVARAN DAROUEI ALVAND (NANOALVAND), 369**  
**CARBOPLASIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 369**  
**CARBOPLATIN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 369**  
**CARBOPLATIN PFIZER - PFIZER INC., 370**  
**CARDIOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 193**  
**CARDIOPIRIN GR - ICN POLFA RZESZOW S.A., 135**  
**cardiospermum, galfimia glauca dil. D3, luffa operculata D4 trit., 558**  
**CARSIL - SOPHARMA AD, 96**  
**CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 195**  
**CASPOFUNGIN ANFARM - ANFARM HELLAS S.A., 322**  
**CEBOPIM - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 302**  
**CEFACLOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 298**  
**cefaklor, 298**  
**CEFAKS - DEVA HOLDING A.S., 297**  
**cefaleksin, 295**  
**CEFALEKSIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 295**  
**CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 295**  
**CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 295**  
**CEFAPAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 300**  
**cefazolin, 296**  
**CEFAZOLIN QILU - QILU PHARMA SPAIN SL, 296**  
**CEFAZOLIN REYOUNG - REYOUNG PHARMACEUTICAL CO., LTD, 296**  
**CEFAZOLIN-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 296**  
**CEFDIA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 300**

- cefepim, 302  
CEFEPIM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 302  
CEFEPIM QILU - QILU PHARMA SPAIN SL, 303  
cefiksim, 300  
cefotaksim, 298  
CEFOTAKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 298  
CEFOTAKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 298  
cefpodoksim, 301  
CEFPODOXIM SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 301  
CEFRIDEM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 300  
ceftazidim, 299  
CEFTAZIDIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 299  
ceftolozan, tazobaktam, 305  
ceftriakson, 299  
CEFTRIAKSON APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 300  
CEFTRIAKSON QILU - QILU PHARMA SPAIN SL, 300  
CEFTRIAKSON-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY  
CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 300  
cefuroksim, 296  
CEFUROKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 297  
CEFUROKSIM-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY  
CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 297  
celekoksib, 409  
CENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 315  
CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH, 488  
CEREBRYL - KWIZDA PHARMA GMBH, 481  
CERENORM - BIOFARM SP. Z.O.O., 481  
CEREZYME - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 126  
CERSON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 470  
cetilpiridin, lidokain, 424  
cetilpiridin, lidokain, lizozim, 498  
cetilpiridin, lizozim, 498  
cetirizin, 524  
CETRAXAL - LABORATORIOS SALVAT, S.A., 540  
CETRAXAL PLUS - LABORATORIOS SALVAT, S.A., 540  
cetoreliks, 278  
CETROTIDE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 278  
cetuksimab, 365  
CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 529  
CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 529  
CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 454  
CHOLIPAM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 227  
CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 263  
CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A., 269  
CIBINQO - PFIZER INC., 252  
CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 312  
CIFLOXINAL - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 312  
cijanokobalamin, 154



cijanokobalamin, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, riboflavin, tiamin, 123  
cijanokobalamin, kalcijum-pantotenat, nikotinamid, piridoksin, tiamin, vitamini B-kompleksa, 123  
cijanokobalamin, lidokain, piridoksin, tiamin, 122  
cijanokobalamin, piridoksin, tiamin, 122  
ciklesonid, 510  
ciklofosamid, 341  
ciklosporin, 393, 540  
cilastatin, imipenem, 304  
cilastatin, imipenem, relebaktam, 305  
cilostazol, 136  
cinarizin, piracetam, 480  
cineol, 517  
cinhokain, polikrezulen, 188  
cinnabaris trit. D3, Echinacea trit. D1, hydrastis trit. D3, kalium bichromicum trit. D3, 559  
**CINNABSIN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH&CO. KG STEINENFELD 3, 77736 ZELL AM HARMERSBACH GERMANY, 559**  
**CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 312**  
ciprofibrat, 232  
ciprofloksacin, 311, 530, 540, 541  
**CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 312**  
ciprofloksacin, fluocinolon acetamid, 540  
**CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 312**  
**CIPROFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 312**  
**CIPROL - BOSNALIJEK D.D., 312**  
ciproteron, 265  
ciproteron, etinilestradiol, 266  
**CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 313**  
cisplatin, 369  
**CISPLATIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 369**  
**CISPLATINUM ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 369**  
**CITALEA - BOSNALIJEK D.D., 476**  
**CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE, 313, 541**  
**CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 476**  
**CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 476**  
**CLARISCAN - GE HEALTHCARE AS, 554**  
**CLEXANE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 131**  
**CLINDAMYCIN ANFARM - ANFARM HELLAS S.A., 309**  
**CLODIL - BOSNALIJEK D.D., 133**  
**CLOPICAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 133**  
**CLOZAPIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 458**  
**CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 458**  
**CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 521**  
**CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 222**  
**CO-IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 222**  
**COLISTIN ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A., 317**  
**COLISTIN ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A., 317**  
**COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 90**  
**COLUMVI - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 369**  
**COMBIVIR - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 326**

CONCOR - MERCK HEALTHCARE KGAA, 193  
CONCOR COR - MERCK HEALTHCARE KGAA, 194  
CONTRACTUBEX - MERZ PHARMACEUTICALS GMBH, 242  
CONTROLOC - TAKEDA GMBH, 84  
COPAXONE - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 381  
CORDARONE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 175  
CORIVA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 511  
CORNELIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 199  
CORNEPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 212  
CORNILAT - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 177  
CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 195  
CORRIGO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 195  
CORTAIR - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 509  
CORTEF - PFIZER INC., 282  
CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 200  
CORTIMENT MMX - COSMO S.P.A., 100  
CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG, 191  
CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG, 192  
CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 195  
COSENTYX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 392  
COSOPT - SANTEN OY, 535  
COSYREL - LES LABORATOIRES SERVIER, 216  
COTELLIC - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 355  
CRICEA - ALKALOID AD SKOPJE, 260  
CRINONE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 262  
crizotinib, 354  
CRUSIA 10000 IU (100 MG)/1 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI  
- ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 131  
CRUSIA 2000 IU (20 MG)/0,2 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI  
- ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 131  
CRUSIA 4000 IU (40 MG)/0,4 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI  
- ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 131  
CRUSIA 6000 IU (60 MG)/0,6 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI  
- ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 131  
CRUSIA 8000 IU (80 MG)/0,8 ML RASTVORA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI  
- ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., 131  
CRYPINEO - ALKALOID AD SKOPJE, 260  
CRYSVITA - KYOWA KIRIN HOLDINGS B.V, 420  
CULENTO - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Š., 514  
CUROSURF - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 527  
CUTAQUIG - OCTAPHARMA AG, 329  
dabigatran eteksilat, 139  
dabrafenib, 354  
DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 404  
DAGRAFORS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 118  
DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 79, 99, 239  
DALACIN C - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 309  
DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 432  
DALSY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 404  
dalteparin, 130

DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 450  
DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 187  
damoktokog alfa pegol, 146  
dapagliflozin, 118  
daratumumab, 363  
darbeoetin alfa, 156  
DAROB MITE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 191  
darolutamid, 377  
DARZALEX - JANSSEN-CILAG KFT., 364  
dasatinib, 350  
DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 525  
DATUST - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 273  
DATUST DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 271  
DECAPEPTYL - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 375  
DECAPEPTYL DEPOT - FERRING PHARMACEUTICALS BV, 375  
DEEP HEAT RUB - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 414  
DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED, 414  
deferasiroks, 543  
DEFERASIROKS PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 544  
DEFRINOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 495  
DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 495  
DEGASTROL - DEVA HOLDING A.S., 87  
DEKENOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 408  
DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 408, 413  
deksametazon, 279, 531  
deksametazon, neomicin, 532, 542  
deksametazon, neomicin, polimiksin B, 533  
deksametazon, neomicin, polimiksin B sulfat, 532  
deksametazon, tobramicin, 533  
deksketoprofen, 408, 413  
deksketoprofen, tramadol, 429  
deksmedetomidin, 472  
DEKSMEDETOMIDIN EVER PHARMA - EVER VALINJECT GMBH, 472, 473  
DEKSMEDETOMIDIN PHARMIDEA - PHARMIDEA SIA, 473  
DEKSMEDETOMIDINE KALCEKS - AS KALCEKS, 473  
dekspantenol, 242  
dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin, 189  
dekspantenol, heparin, 189  
dekspantenol, hlorheksidin, 249  
dekspantenol, ksilometazolin, 493  
deksstrometorfan, hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 496  
DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 525  
DELSTRIGO - MERCK SHARP & DOHME BV, MERCK SHARP & DOHME, 327  
DEMAX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 482  
DEMEPRAZOL - DEVA HOLDING A.S., 83  
DEMOXIF 0,5% - DEVA HOLDING A.S., 530  
DEMROSE - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 153  
denosumab, 419  
DEPAKINE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 442  
DEPAKINE CHRONO 300 - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 443  
DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 443

- DEPORES 0.05% - DEVA HOLDING A.S., 540  
DERMOVATE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 247  
desloratadin, 525  
destilat mješavine pročišćenih eteričnih ulja eukaliptusa, slatke naranče, mirte i limuna, 515  
DETRALEX - LES LABORATOIRES SERVIER, 190  
DEVAPEN - DEVA HOLDING A.S., 291  
DEVIT-3 - DEVA HOLDING A.S., 121  
DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S., 402  
DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 279  
DEXAMETHASON-NEOMYCIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 542  
DEXASON - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 280  
DEXIREN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 408  
DEXKETOPROFEN KALCEKS - AS KALCEKS, 408  
DEXOMEN 25 - BERLIN-CHEMIE AG, 408  
DEXOMEN INJECT - BERLIN-CHEMIE AG, 408  
dezmopresin, 276  
DIABOS - BOSNALIJEK D.D., 111  
DIAMELL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 112  
DIAMOND - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 182  
DIANE 35 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 266  
DIANEAL PD4 - BAXTER AG, 169  
DIASEV - SYNTHON HISPANIA S.L., 545  
diazepam, 466  
DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 467  
DIAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 467  
DIBASE 1.000 I.J. - ABIOTEN PHARMA S.P.A., 121  
DIBASE 2.000 I.J. - ABIOTEN PHARMA S.P.A., 121  
DIBASE 25.000 I.J. - ABIOTEN PHARMA S.P.A., 121  
DIBASE 6.000 I.J. - ABIOTEN PHARMA S.P.A., 122  
DICLAC 5% - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 413  
DICLOFENAC PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O., 400  
DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O., 400  
DICYNONE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 151  
DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 247  
didrogesteron, 262  
dienogest, estradiol, 260  
DIFEN - BOSNALIJEK D.D., 400, 413  
DIFLUCAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 320  
diflukortolon, izokonazol, 240  
digoksin, 173  
DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD, 173  
DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 400, 413  
diklofenak, 399, 412, 531  
DIKLOFENAK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 400  
diklofenak, orfenadrin, 402  
DIKLORON - DEVA HOLDING A.S., 400, 413  
DIKLOVIS - S.C. ROMPHARM COMPANY S.R.L., 532  
DILATREND - BOSNALIJEK D.D., 196  
DILCORAN 80 - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 177

diltiazem, 200  
DILVAS - J.URIACH Y COMPANIA S.A., 136  
dimenhidrinat, 487, 522  
DIMETEX - ADALVO LIMITED, 398  
DIMETEX - ADALVO LIMITED, 398  
dimetil fumarat, 398  
dimetinden, 242, 523  
DIMIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 522  
DINAMICO - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 268  
dinoproston, 258  
diosmin, 189  
diosmin, hesperidin, 190  
DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 218  
dipiridamol, 135  
DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D., 474  
DIPROGENTA - N.V. ORGANON, 248  
DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 183  
dobutamin, 176  
DOBUTAMINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 176  
docetaksel, 347  
DOCETAXEL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 347  
DOCETAXEL VENUS - VENUS PHARMA GMBH, 347  
doksazosin, 181  
doksiciklin, 287  
DOKSICIKLIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 287  
doksilamin, 523  
doksorubicin, 349  
DOLAP - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 207  
DOLGIT GEL - DOLORGIET GMBH & CO. KG, 412  
DOLGIT KREMA - DOLORGIET GMBH & CO. KG, 412  
DOLISTA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 114  
DOLISTA DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA, 113  
DOLNADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 426  
DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 423  
DOLOREX - BOSNALIJEK D.D., 409, 413  
DOLOXIB - ZENTIVA, K.S., 410  
DOLPIRINN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 407  
dolutegravir, 325  
dolutegravir, lamivudin, 327  
domperidon, 93  
donepezil, 481  
dopamin, 176  
DOPAMINE S.A.L.F. - S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO, 176  
doravirin, 325  
doravirin, lamivudin, tenofovir disoproksil, 327  
DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 428  
dornaza alfa, 520  
DORTIMOL - DEVA HOLDING A.S., 536  
DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 534

dorzolamid, 534  
dorzolamid, timolol, 535  
DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD., 536  
DOTAGRAF - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 554  
DOTAREM - GUERBET, 554  
DOTRAX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 428  
DOVATO - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 327  
DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 287  
DOXAT - BOSNALIJEK D.D., 181  
DOXORUBICIN PLIVA 2 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 349  
DOXORUBICIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 349  
DOXTADIN - DEVA HOLDING A.S., 526  
DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 287  
DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 522  
drospirenon, etinilestradiol, 260  
dulaglutid, 117  
DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 96  
duloksetin, 479  
DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 479  
DUOCLAV - BOSNALIJEK D.D., 293  
DUODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 271  
DUONASE - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 494  
DUOPLAVIN - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 138  
DUOESP SPIROMAX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 506  
DUOTIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 479  
DUOTRAV - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 536  
DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 120  
DUPHASTON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 262  
DUROGESIC - JANSSEN-CILAG KFT., 427  
durvalumab, 366  
DUSKONAL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 90  
DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 273  
DUSTER DUO - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.\*, 272  
DUTAMERA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 272  
DUTAPROST - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 273  
DUTAPROST COMBO - LABORATORIOS LEON FARMA S.A., 272  
dutasterid, 273  
dutasterid, tamsulosin, 271  
DUTRYS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 273  
DUXET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 479  
DYMISTA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 495  
EBETREXAT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 343  
ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 345  
EDEMID - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 183  
EDEMID FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 183  
EDICIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 316  
edoksaban, 144  
EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 318  
efmoroktokog alfa, 146  
eftrenonakog alfa, 149  
EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE, 461  
EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE, 461

eksemestan, 378  
ekstrakt ploda testeraste palme, 273  
ELANIX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 233  
ELANIX COMBO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 234  
ELAPRASE - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND  
BRANCH, 127  
ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 476  
ELIDEL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 252  
ELIGARD - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A, 374  
ELIQUIS - PFIZER INC., 143  
ELISKARDIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 136  
ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA, 261  
ELMOPAG - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 152  
ELOCOM - N.V. ORGANON, 247  
ELOCTA - SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM AB (PUBL), 146  
eltrombopag, 151  
EMANERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 88  
EMFER - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 153  
emicizumab, 152  
EMOCLOT - KEDRION S.P.A., 148  
empagliflozin, 118  
EMRAD - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 551  
emtricitabin, rilvipirin, tenofovir disoproksil, 327  
emtricitabin, tenofovir disoproksil, 326  
ENAGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 379  
enalapril, 201  
ENALAPRIL HCT SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 208  
ENALAPRIL SANDOZ 10 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 202  
ENALAPRIL SANDOZ 20 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 202  
enalapril, hidrohlorotiazid, 208  
enalapril, lerkanidipin, 212  
ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 202  
ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 208  
ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 208  
ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 208  
ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 202  
ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 202  
ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 202  
ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 208  
ENBECIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 530  
ENBREL - PFIZER INC., 387  
ENDOXAN - BAXTER AG, 341  
ENERZAIR BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 509  
ENGERIX B ZA DJECU - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 335  
ENGERIX B ZA ODRASLE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 335  
ENKORTEN - BOSNALIJEK D.D., 381  
enoksaparin, 130  
ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 206  
ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 211  
ENOXAPARIN LEDRAXEN - VENIPHARM S.A.S., 132  
ENSPRYNG - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 392  
entekavir, 324  
ENTEROFURYL - BOSNALIJEK D.D., 99

ENTEROFURYL STOP - BOSNALIJEK D.D., 99  
ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE, 102  
ENTEROL - BIOCDEX, 103  
ENTIX - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A., 184  
entrectinib, 362  
ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 384  
enzalutamid, 376  
ENZALUTAMID STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 376  
ENZULID - ADALVO LIMITED, 376  
EPCLUSA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC, 326  
EPILEM - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 447  
EPIRON - BOSNALIJEK D.D., 448  
epirubicin, 349  
EPIRUBICIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 349  
EPLECOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 186  
eplerenon, 186  
epoetin alfa, 155  
epoetin beta, 155  
EPREX - JANSSEN-CILAG KFT., 156  
EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 272  
eptakog alfa, 150  
ERBITUX - MERCK HEALTHCARE KGAA, 365  
ergokalciferol, vitamin A, 120  
ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon, 438  
ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 306  
eritromicin, 306  
ERITROMICIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 306  
ERITROMICIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 306  
ERLEADA - JANSSEN-CILAG KFT., 377  
erlotinib, 353  
ERLOTINIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 353  
ertapenem, 304  
ERTAPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 304  
ERYNORM - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 217  
ESBESUL - BOSNALIJEK D.D., 306  
escin, esencijalni fosfolipidi, heparin, 189  
ESCITA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 476  
escitalopram, 475  
ESCONTRAL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 526  
ESCONTRAL DIREKT - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 526  
esencijalni fosfolipidi, 526  
esketamin, 423  
ESKETAMIN KALCEKS - AS KALCEKS, 423  
ESOM I.V. - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 88  
esomeprazol, 88  
ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG, 91  
ESPUMISAN LX - BERLIN-CHEMIE AG, 91  
ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 476  
ESSO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 88  
ESTRELA - BLUEPHARMA-INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A., 382  
etamsilat, 151



etanercept, 386  
eterično ulje ružmarina, 414  
etinilestradiol, gestoden, 259  
etinilestradiol, levonorgestrel, 259  
etodolak, 401  
etofenam, 412  
ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 401  
ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 401  
ETOPOSID SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 346  
etopozid, 346  
ETORICOX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 410  
etorikoksib, 410  
ETOXIB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 410  
EUCREAS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 113  
EUTHYROX - MERCK HEALTHCARE KGAA, 283  
EUVAX B - LG CHEM LTD, 335  
everolimus, 356  
EVEROLIMUS KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 356  
EVEROLIMUS MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 357  
EVIPLERA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC, 327  
EVRYSDI - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 420  
EXABEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 544  
EXATRON - REMEDICA LIMITED, 326  
EXEDRAL - REMEDICA LIMITED, 378  
EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 482  
EXMAL - BOSNALIJEK D.D., 442  
EXODERIL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 241  
EXTRANEAL - BAXTER AG, 165  
EYLEA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 539  
ezetimib, 232  
ezetimib, rosuvastatin, 234  
EZOLETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 233  
EZRUSTA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 234  
FABRAZYME - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 126  
faktor koagulacije II, humani, faktor koagulacije IX, faktor koagulacije VII, humani, faktor koagulacije X, humani, protein c, protein s, 145  
faktor koagulacije IX, 150  
faktor koagulacije VIII, humani, 148  
faktor koagulacije VIII, humani, von Willebrand-ov faktor, 150  
FAKTU - ORIFARM GENERICS A/S, 188  
famotidin, 82  
FAMOTIDIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 82  
FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 148  
FANHDI 250 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 148  
FANHDI 500 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A., 148  
faricimab, 539  
FARIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 129  
FARNOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 207  
FASINDOR - ALKALOID AD SKOPJE, 358  
FASTUM - BERLIN-CHEMIE AG, 412  
FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D., 283  
FDG-RMC - RUĐER MEDICOL CIKLOTRON D.O.O., 557

**FEBRICET - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 433  
febuksostat, 417  
feksofenadin, 525  
**FELKARID - ALKALOID AD SKOPJE**, 174  
**FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**, 377  
**FENESA - REMEDICA LIMITED**, 360  
fenilefrin, gvaifenezin, paracetamol, 434  
fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol, 434, 437, 497  
fenilefrin, ibuprofen, 409  
fenilefrin, paracetamol, 498  
**FENISTIL 1MG/ML ORALNE KAPI - HALEON HUNGARY KFT**, 523  
**FENISTIL GEL - HALEON HUNGARY KFT**, 242  
**FENIX - BOSNALIJEK D.D.**, 84  
**FENIX NEO - BOSNALIJEK D.D.**, 84  
fenobarbiton, 440  
fenofibrat, 232  
fenoksietanol, oktenidin, 250  
fenoksimetilpenicilin, 289  
fentanil, 421, 427  
**FENTANIL CITRAT KALCEKS - AS KALCEKS**, 422  
**FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**, 422  
fentikonazol, 257  
**FERRUM SANDOZ 100 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 153  
**FIASP FLEXTOUCH - NOVO NORDISK A/S**, 105  
fibrinogen humani, 145  
**FIBRYGA - OCTAPHARMA AG**, 145  
**FILEX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 476  
filgrastim, 379  
finasterid, 272  
**FINASTERID HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 272  
finerenone, 186  
fingolimod, 382  
**FINGOLIMOD MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED**, 382  
**FINGOLIMOD PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED**, 383  
**FINGOLIMOD TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**, 383  
**FINGOLIMOD ZENTIVA - ZENTIVA S.A.**, 383  
**FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 273  
**FIRAZYR - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND BRANCH**, 171  
**FITAXYL - RONTIS HELLAS S.A.**, 417  
**FLAMIX - BOSNALIJEK D.D.**, 315  
**FLAVAMED - BERLIN-CHEMIE AG**, 520  
**FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG**, 520  
**FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG**, 520  
**FLEBAVEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 189  
flekainid, 174  
**FLEVENOL - LABORATORIOS CINFA S.A.**, 190  
**FLIRKANO - ALKALOID AD SKOPJE**, 225  
**FLIXON - DEVA HOLDING A.S.**, 510  
**FLIXONASE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**, 494

**FLIXOTIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 510**  
**FLONIDAN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 524**  
**FLONSENO - ALKALOID AD SKOPJE, 504**  
**FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG, 270**  
**FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 279**  
**FLOXILEVO - DEVA HOLDING A.S., 314**  
**FLUCONAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
**BANJA LUKA, 321**  
**fludarabin, 344**  
**FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 344**  
**fludeoksiglukoza (18F), 556**  
**flufenazin, 455**  
**FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A., 518**  
**FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A., 518**  
**FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A., 518**  
**FLUIMUKAN AKUT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 518**  
**FLUIMUKAN PLUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 518**  
**FLUIMUKAN ZA DJECU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 518**  
**flukonazol, 320**  
**FLUNIRIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 474**  
**FLUNISAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**  
**BANJA LUKA, 474**  
**fluocinolon acetonid, 246**  
**fluocinolon acetonid, neomicin, 248**  
**fluoksetin, 473**  
**fluorouracil, 344**  
**FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 344**  
**FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 474**  
**FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 474**  
**flurbiprofen, 408, 501**  
**FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D., 474**  
**FLUTEL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 494**  
**FLUTIFORM - MUNDIPHARMA DC B.V., 507**  
**flutikazon, 493, 494, 510**  
**flutikazon, formoterol, 507**  
**flutikazon, salmeterol, 504**  
**flutikazon, vilanterol, 507**  
**FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 436**  
**FOKLEROS - ALKALOID AD SKOPJE, 353**  
**FOKUSIN - ZENTIVA S.A., 270**  
**FOLACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 155**  
**FOLESSA - BOSNALIJEK D.D., 155**  
**FOLIK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 155**  
**FOLINSKA KISELINA KALCEKS - AS KALCEKS, 546**  
**folitropin alfa, 264**  
**folitropin delta, 265**  
**folna kiselina, 154**  
**FOLNA KISELINA REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 155**  
**FOMELA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 80**  
**fondaparinuks, 144**  
**FORDEX - BOSNALIJEK D.D., 108**  
**formoterol, 503**  
**FORTECA - COOPER PHARMACEUTICALS S.A., 314**

- FORTEVIR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**, 325  
**FORTINE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 408  
**FORXIGA - ASTRAZENECA AB**, 118  
**FOSAMAX T - N.V. ORGANON**, 418  
**fosfomicin**, 319  
**fosinopril**, 207  
**fosinopril, hidrohlorotiazid**, 211  
**FOSTER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**, 507  
**FOSTER 100 MG/6 MG - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**, 507  
**FOSTER NEXTHALER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**, 507  
**FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA**, 264  
**FOTEROL - DEVA HOLDING A.S.**, 503  
**FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE**, 301  
**FRAGMIN - PFIZER INC.**, 130  
**FRAVEN - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S.**, 380  
**FRAXIPARINE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 133  
**FROMILID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 307  
**FROMILID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 307  
**FRONTIENT - PHARMACARE PREMIUM LTD.**, 361  
**FUARTE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**, 544  
**FULAIR - STADA ARZNEIMITTEL AG**, 495  
**fulvestrant**, 375  
**FULVESTRANT PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 375  
**FUNGILAC - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 241  
**FUNGISOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 241  
**FUNITRAL - WAVE PHARMA LIMITED**, 318  
**FUNZOL - BOSNALIJEK D.D.**, 321  
**FUREXTIL - ALKALOID AD SKOPJE**, 297  
**FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 297  
**FUROMID - DEVA HOLDING A.S.**, 184  
**furosemid**, 183  
**FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LIMITED**, 184  
**FUROSEMIDE-DARNYTSIA - PRIVATE JOINT STOCK COMPANY**  
**PHARMACEUTICAL FIRM DARNYTSIA**, 184  
**FURSEMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 184  
**FURSEMID FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 184  
**fusidinska kiselina**, 243, 529  
**FUSIDIX 1% - DEVA HOLDING A.S.**, 529  
**gabapentin**, 445  
**GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 438  
**gadobenat**, 555  
**gadobutrol**, 555  
**gadoksetinska kiselina**, 555  
**gadoterična kiselina**, 554  
**GADOVIST 1,0 MMOL/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - BAYER**  
**AKTIENGESELLSCHAFT**, 555  
**GALITIFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 525  
**GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 217  
**GALOSART PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 221  
**GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**, 115  
**GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 310  
**GARDASIL - MERCK SHARP & DOHME BV**, 337

GARDASIL 9 - MERCK SHARP & DOHME BV, 338  
GARTYZ - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 137  
GASTAL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 81  
GASTROGUARD MENTOL TABLETE ZA ŽVAKANJE SA UKUSOM MENTOLA -  
ALKALOID AD SKOPJE, 80  
GASTROPERIDON - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 93  
GAZYVA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 363  
gefitinib, 352  
GEFITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 353  
GEFITINIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 353  
GELOMYRTOL FORTE - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 515  
gemcitabin, 344  
GEMCITABIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 344  
GEMCITABINE VENUS - VENUS PHARMA GMBH, 344  
GENBUTROL 15 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş., (SKRAĆENO  
GEN), 555  
GENBUTROL 7,5 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.,  
(SKRAĆENO GEN), 555  
GENOTROPIN - PFIZER INC., 275  
GENSULIN M30 - BIOTON S.A., 105  
GENSULIN N - BIOTON S.A., 105  
GENSULIN R - BIOTON S.A., 104  
gentamicin, 243, 310, 541  
GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 243  
GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 243, 310  
GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 311  
GENTOKULIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 541  
GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 255  
GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 383  
ginkgo biloba, list, 483  
GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 256  
GITAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 115  
GITAS PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 113  
glatiramer acetat, 381  
GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 536  
GLAUMOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 535  
glekaprevir, pibrentasvir, 326  
GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE, 111  
glibenklamid, 111  
gliceril trinitrat, 176  
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, 166, 167  
glicin, L-alanin, L-arginin, L-fenilalanin, L-histidin, L-izoleucin, L-leucin, L-lizin, L-  
metionin, L-prolin, L-serin, L-treonin, L-triptofan, L-valin, 158  
GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 111  
GLICLADA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 111  
GLIFOR - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 109  
gliklazid, 111  
glikopironijum bromid, 512  
glikopironijum bromid, indakaterol, 508  
glikopironijum bromid, indakaterol, mometazon, 509

**GLIMATIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 350**  
 glimepirid, 111  
**GLIMEPIRID HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 112**  
**GLIORAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 111**  
 glofitamab, 369  
**GLOFTRINID - ALKALOID AD SKOPJE, 371**  
**GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S, 284**  
**GLUCONORM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 109**  
**GLUCOPHAGE - MERCK HEALTHCARE KGAA, 109**  
**GLUCOPHAGE XR - MERCK HEALTHCARE KGAA, 109**  
**GLUCOSI INFUNDIBILE 10% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 160**  
**GLUCOSI INFUNDIBILE 5% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 160**  
**GLUFORMIN 1000 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 110**  
**GLUFORMIN 850 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 110**  
 glukagon, 284  
 glukoza, 160  
**GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 160**  
**GLUKOZA 10% DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 160**  
**GLUKOZA 40% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 160**  
**GLUKOZA 5 % DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 160**  
**GLUKOZA 5% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 160**  
**GLUKOZA 5% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 160**  
**GLUKOZA SA NATRIJ KLORIDOM DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 164**  
 glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid, 171  
 glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 170  
 glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum bikarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 166  
 glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 165  
 glukoza, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 167  
 glukoza, natrijum-hlorid, 164  
 glukozamin, 411  
**GLYPVILO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 116**  
 golimumab, 390  
**GONAL-F - MERCK HEALTHCARE KGAA, 264**  
**GONAL-F 900 I.J./1.5 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM PENU - MERCK HEALTHCARE KGAA, 264**  
**GOPTEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 207**  
 goserelin, 374  
 granisetron, 94  
**GRATRYL - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 94**  
**GRIPPOSTAD C - STADA ARZNEIMITTEL AG, 522**  
**GRIPPOSTAD COMPLEX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 497**  
**GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - STADA ARZNEIMITTEL AG, 433**  
 guselkumab, 392  
 gusti ekstrakt islandskog lišaja, 520

**gvožđe (II)-fumarat**, 152  
**gvožđe (III) hidroksid-polimaltozni kompleks**, 153  
**HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH**, 188  
**haloperidol**, 455  
**HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 457  
**HALOPERIDOL KRKA DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 457  
**HARTMANOV RASTVOR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 164  
**HEFEROL - ALKALOID AD SKOPJE**, 152  
**heksetidin**, 79  
**HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 469  
**HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 469  
**HEMLIBRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**, 152  
**HEMOMYCIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 308  
**HEMOPRES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 187  
**HEPALPAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 188  
**HEPALPAN 1000 - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 188  
**HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 189  
**heparin**, 129, 188  
**HEPARIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 130  
**HEPARIN NATRIJUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**, 130  
**HEPASOL 8% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 158  
**HEPATHROMBIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 188  
**hepatitis B imunoglobulin, humani**, 331  
**hepatitis B, prečišćeni antigen**, 334  
**HEPTANON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 485  
**HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK**, 517  
**HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 517  
**HERBION ISLANDSKI LIŠAJ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 521  
**HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 520  
**HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 516  
**HERCEPTIN** -, 364  
**HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 244, 324  
**HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 244, 324  
**HERZUMA - CELLTRION INC.**, 364  
**HEXAXIM - SANOFI PASTEUR**, 339  
**HEXTEND - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 79  
**HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D.**, 249  
**HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D.**, 249  
**HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 289  
**hidrohlorotiazid**, 182  
**HIDROHLOROTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**, 183  
**hidrohlorotiazid, irbesartan**, 222  
**hidrohlorotiazid, lizinopril**, 209  
**hidrohlorotiazid, losartan**, 220  
**hidrohlorotiazid, nebivolol**, 196  
**hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil**, 223  
**hidrohlorotiazid, ramipril**, 211

- hidrohlorotiazid, telmisartan, 223  
hidrohlorotiazid, valsartan, 221  
hidrokortizon, 245, 281, 531  
**HIDROKORTIZON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 282**  
hidrokortizon, lidokain, 187  
hidrokortizon, oksitetraciklin, 247  
hidroksihlorohin, 490  
hidroksikarbamid, 371  
hidroksokobalamin, 154  
hidromorfon, 426  
**HIDROMORFON KALCEKS - AS KALCEKS, 426**  
hidrotalcit, 81  
himekromon, 95  
hioscin butilbromid, 92  
histidin, ketoaminokiseline, lizin, tirozin, treonin, triptofan, 549  
**HISTINAX - BOSNALIJEK D.D., 487**  
**HIVERAC - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 324**  
**HIZENTRA - CSL BEHRING GMBH, 329**  
hloramfenikol, 529  
hlorfenamin, natrijum-askorbat, paracetamol, 435  
hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin, 436, 496  
hlorheksidin, 248  
hlorheksidin, lidokain, 499  
hloropiramin, 242, 523  
hlorpromazin, 454  
holekalciferol, 121  
holekalciferol, kalcijum, 125  
**HOLLESTA - ALKALOID AD SKOPJE, 227**  
**HOLOXAN - BAXTER AG, 341**  
horiogonadotropin alfa, 263, 265  
**HUKYNDRA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 389**  
**HULIO - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, 389**  
**HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI, 40MG / 0,8ML -  
BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, 389**  
**HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI, 40MG / 0,8ML -  
BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, 389**  
**HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM PENU, 40MG / 0,8MG -  
BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, 389**  
**HUMALOG - ELI LILLY EXPORT S.A., 104**  
**HUMALOG JUNIOR KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 104**  
**HUMALOG KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 104**  
**HUMALOG MIX 25 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 106**  
**HUMALOG MIX 50 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 106**  
**HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING - CSL BEHRING GMBH, 158**  
**HUMAN ALBUMIN 200G/L TAKEDA - TAKEDA PHARMACEUTICALS  
INTERNATIONAL AG, 158**  
humani menopauzalni gonadotropin, 263  
**HUMIRA - ABBVIE INC., 389**  
**HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A., 106**  
**HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A., 105**  
**HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A., 104**



HYDMOXIA - DEVA HOLDING A.S., 371  
HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 245, 531  
HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S., 282  
HYDROCICLIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 247  
HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 203  
HYPERIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 209  
HYPOLIP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 228  
HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D., 204  
HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D., 210  
HYPRESSIN PLUS L - BOSNALIJEK D.D., 210  
HYRIMOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 389  
ibandronska kiselina, 418  
IBEROGAST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 89  
IBRANCE - PFIZER INC., 356  
ibrutinib, 358  
IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK, 404  
IBUMAX 2% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 405  
IBUMAX 4 % - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 405  
IBUMAX DIRECT - STADA ARZNEIMITTEL AG, 405  
IBUMAX DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 409  
IBUMENTHOL - ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD, 414  
ibuprofen, 403, 412  
IBUPROFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 405  
IBUPROFEN B. BRAUN 4 MG/ML - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 405  
IBUPROFEN B. BRAUN 6 MG/ML - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 405  
IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 405  
IBUPROFEN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 405  
IBUPROFEN KABI 400 MG OTOPIJA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA  
GMBH, 405  
IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 405  
IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 406, 412  
IBUPROFEN ZENTIVA - ZENTIVA, K.S., 406  
ibuprofen, levomentol, 414  
ibuprofen, mentol, 414  
ibuprofen, paracetamol, 409, 434  
ibuprofen, pseudoefedrin, 495  
icatibant, 171  
IDACIO - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 390  
idarucizumab, 543  
IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 125  
IDIKA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA  
LUKA, 418  
idursulfase, 127  
IESPOR - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S., 296  
IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 222  
ifosfamid, 341  
IG VENA - KEDRION S.P.A., 330  
IGZELYM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 137  
ihtamol, mentol, monohlorokarvakrol, 188

- ikodekstrin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat,**  
 165  
**iksazomib, 371**  
**ILOMEDIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 136**  
**iloprost, 135**  
**imatinib, 350**  
**IMATIS - DEVA HOLDING A.S., 350**  
**IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT., 358**  
**IMFINZI - ASTRAZENECA AB, 366**  
**IMIBACID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE "BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL  
 PHARMACEUTICAL PLANT" PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 304**  
**imigluceraza, 126**  
**IMIGRAN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 439**  
**imikvimod, 245**  
**IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 304**  
**IMIPENEM/CILASTATIN APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.,  
 304**  
**IMIPENEM/CILASTATIN KABI 500 MG/500 MG - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH,  
 305**  
**IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF - TAKEDA PHARMACEUTICALS  
 INTERNATIONAL AG, 150**  
**IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF - TAKEDA PHARMACEUTICALS  
 INTERNATIONAL AG, 150**  
**IMMUNOHBS - KEDRION S.P.A., 331**  
**IMMUNORHO - KEDRION S.P.A., 330**  
**IMOVAX DT ADULT - SANOFI PASTEUR, 334**  
**IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR, 336**  
**imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu, 328**  
**imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu, 329**  
**IMUPRIN - REMEDICA LIMITED, 396**  
**IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, 396**  
**indakaterol, 503**  
**indakaterol, mometazon, 507**  
**INDAP - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 183**  
**indapamid, 183**  
**INDAPAMID LABORMED - SC LABORMED PHARMA SA, 183**  
**indapamid, perindopril, 210**  
**indapamid, perindopril, rosuvastatin, 237**  
**indapamid, telmisartan, 223**  
**indapamid, valsartan, 221**  
**INDAPRES - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 183**  
**INDIVIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
 BANJA LUKA, 116**  
**INDIVIL MET - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
 BANJA LUKA, 114**  
**indometacin, 399**  
**INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 399**  
**INFANRIX - IPV - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 338**  
**INFANRIX HEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 339**  
**INFANRIX IPV + HIB - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 338**  
**INFAXA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
 BANJA LUKA BANJA LUKA, 140**

infliksimab, 387  
INFLUCID - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 558  
influenca, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen, 334  
INFLUVAC TETRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 334  
INHIXA - SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD., 132  
inklisiran, 233  
INLYTA - PFIZER INC., 357  
INNPOCETIN - COVEX S.A., 481  
INNPOCETIN FORTE - COVEX S.A., 481  
inozin acedoben dimepranol, 327  
INSPIRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 186  
INSULATARD FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 105  
insulin, 104, 105  
insulin aspart, 104, 106  
insulin aspart, insulin degludek, 106  
insulin degludek, 107  
insulin degludek, liraglutid, 107  
insulin detemir, 107  
insulin glargin, 106  
insulin glargin, liksisenatid, 107  
insulin glulisin, 105  
insulin lispro, 104, 106  
interferon beta-1a, 380  
interferon beta-1b, rekombinantni, 380  
IODOPOL - NARODOWE CENTRUM BADAN JADROWYCH, 557  
IOMERON - BRACCO IMAGING S.P.A, 553  
IOPAMIRO 300 - BRACCO S.P.A., 551  
IOPAMIRO 370 - BRACCO S.P.A., 551  
ipilimumab, 368  
ipratropijum bromid, 510  
ipratropijum bromid, salbutamol, 508  
IRACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 219  
IRBENIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 219  
IRBENIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 223  
IRBENIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 223  
irbesartan, 218  
IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 219  
IRINOTECAN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 348  
IRINOTECAN KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 348  
irinotekan, 348  
IRINOTEKAN QILU - QILU PHARMA SPAIN SL, 348  
IRINOTESIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 349  
IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 203  
IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 209  
IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 209  
IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 209  
ISENTRESS - MERCK SHARP & DOHME BV, 325  
ISOCOR - SOPHARMA AD, 200  
ISOPRINOSINE - LUSOMEDICAMENTA-SOCIEDADE TECNICA FARMACEUTICA  
S.A., 328

ISOSKIN - GAP S.A., 252  
ITOMED - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 93  
itoprid, 93  
itrakonazol, 321  
ivabradin, 179  
IVABRADIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 179  
IZOSEPT D - BOSNALIJEK D.D., 250  
izosorbid dinitrat, 177  
izosorbid mononitrat, 177  
IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-KLORIDA 0,9% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 162  
izotretinoin, 252  
JAGLIX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 115  
JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 357  
JANUMET - MERCK SHARP & DOHME BV, 113  
JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV, 115  
JARAMERA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA, 233  
JARDIANCE - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 118  
JEVTANA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 348  
JIVI 1000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 146  
JIVI 2000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 146  
JIVI 3000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 146  
jobitridol, 553  
jodiksanol, 552  
JODOKOMP - ZOREX PHARMA D.O.O. ŠABAC, 250  
joheksol, 550  
jomeprol, 553  
jopamidol, 550  
jopromid, 551  
joversol, 552  
JUVE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 412  
kabazitaksel, 348  
KABAZITAKSEL EVER PHARMA - EVER VALINJECT GMBH, 348  
KABIVEN PERIPHERAL 1000 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 161  
KABIVEN PERIPHERAL 1400 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 161  
KABIVEN PERIPHERAL 1700 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 161  
KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 365  
KADRIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 202  
KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 208  
KAFESIT - BERKO ILAČ VE KIMYA SAN. A.Ş., 480  
KALCIJ GLUKONAT 10% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 162  
KALCIJEV FOLINAT PLIVA 10 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 546  
kalcijum glukonat, 162  
kalcijum karbonat, magnezijum karbonat, teški, 81  
kalcijum-folinat, 546  
kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat, 549, 558  
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, 163  
kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat, 163  
kalcijum-karbonat, 125  
kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat, 80

kalcijum-pantotenat, 124  
kalcitriol, 121  
KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 125  
KALII CHLORIDI UFAR - UFAR D.O.O. BEOGRAD, 125  
KALIJ HLORID 7,45% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 170  
KALIJ KLORID JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 125  
KALIJEV KLORID NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 125  
kalijum-citrat, limunska kiselina, 125  
kalijum-hlorid, 125, 169  
KALINOR - DESMA GMBH, 126  
KAMFART - BOSNALIJEK D.D., 414  
KAMIREN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 181  
KANAZOL - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 321  
kandesartan, 219  
KANJINTI - AMGEN (EUROPE) GMBH, 364  
kapecitabin, 344  
kapmatinib, 362  
kaptopril, 201  
KAPTOPRIL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 201  
KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 201  
karbamazepin, 441  
KARBAPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 441  
karbidopa, levodopa, 450  
KARBIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 219  
karbocistein, 519  
KARBOCISTEIN NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 519  
karboplatin, 369  
karvedilol, 195  
KARVEDILOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 196  
kaspofungin, 322  
KATENA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 446  
KATHESIN - LABORMED-PHARMA S.A., 353  
KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 201  
KEPPRA - UCB PHARMA S.A., 447  
KERENDIA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 186  
KESIMPTA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 396  
KETOBOS - BOSNALIJEK D.D., 407  
ketokonazol, 239  
KETONAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 407  
KETONAL DUO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 408  
KETONAL FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 408  
KETONAL SPRINT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 408  
ketoprofen, 407, 412  
KETOSTERIL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 549  
ketotifen, 525  
KEYTRUDA - MERCK SHARP & DOHME BV, 366  
kiseonik, 546  
KISQALI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 356  
KIVEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 326  
KLACID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 307  
KLACID I.V. - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 307  
KLACID SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 307

kladribin, 385  
klaritromicin, 307  
KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 307  
KLAVAMOX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 293  
KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 294  
KLIMICIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 309  
klindamicin, 251, 255, 309  
KLINDAVAG - VERISFIELD SINGLE MEMBER S.A., 255  
klobetazol, 247  
kloksacilin, 291  
KLOMETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 92  
KLOMID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 92  
klonazepam, 440  
KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 440  
KLOPIDEX - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 133  
klopidogrel, 133  
klotrimazol, 239, 256  
klozapin, 457  
kobimetinib, 355  
kodein, 521  
kodein, kofein, paracetamol, 435  
kodein, kofein, paracetamol, propifenazon, 437  
KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D., 436  
kofein, 480  
KOFEIN CITRAT GEN 20 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş., 480  
KOFEIN CITRAT GEN 60 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş., 480  
kofein, paracetamol, 436  
kofein, paracetamol, propifenazon, 436  
KOLESTAN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 229  
kolistin, 317  
kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa, atenuisana, 335  
KONVERIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TİCARET A.S., 202  
KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TİCARET A.S., 209  
KREON 10000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 103  
KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 103  
KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 469  
ksilometazolin, 491  
ksilometazolin, lizozim, 492  
KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 460  
KVENTIAX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 460  
KVEPIN - BOSNALIJEK D.D., 460  
kvetiapin, 459  
KYTRIL - ATNAHS PHARMA UK LTD, 94  
lacidipin, 198  
LACIPIL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 198  
LACOMDA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 449  
lakoamid, 448  
laktuloza, 97  
LAKTULOZA HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 97  
LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE, 444  
LAMICTAL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 444  
LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 241

lamivudin, 324  
lamivudin, zidovudin, 326  
lamotrigin, 443  
lanadelumab, 171  
LANIBOS - BOSNALIJEK D.D., 173  
lansoprazol, 86  
LANSOPROL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 87  
lantan karbonat, 545  
LANTUS - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 106  
LANTUS SOLOSTAR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 107  
LANZUL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 87  
LAPPOXO - ALKALOID AD SKOPJE, 83  
LARGOCILIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA BANJA LUKA, 290  
laronidaza, 126  
LARTEXA - LABORATORIOS NORMON S.A., 382  
latanoprost, 536  
latanoprost, timolol, 535  
LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 536  
LATASOPT - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 536  
LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 444  
LAVRENA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 524  
LAXADIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 96  
LAXID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 99  
LAXOPRID - COMBINO PHARM MALTA, LTD., 97  
LEBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 314  
LECANID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 174  
LECTRUM - ERIOCHEM SA, 374  
LEFISYO - ALKALOID AD SKOPJE, 486  
leflunomid, 382  
LEKADOL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 433  
LEKADOL PLUS C - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 435  
LEMOSOLU - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 280  
LEMTRADA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 385  
lenalidomid, 397  
LENALIDOMID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 397  
LENALIDOMID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 397  
LENALIDOMIDE GRINDEKS - AS GRINDEKS, 398  
LENOCOR - BOSNALIJEK D.D., 199  
LEPONEX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 458  
LEPTICA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 447  
LEQVIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 233  
LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG, 199  
LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG, 199  
LERCANIL ACE - BERLIN-CHEMIE AG, 212  
lerkanidipin, 199  
LESCIT - STADA ARZNEIMITTEL AG, 465  
LESTEDON - ALKALOID AD SKOPJE, 273  
LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 524  
LETRASAN - DEVA HOLDING A.S., 377  
LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG, 283

**LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG, 283**  
letrozol, 377  
leuprorelin, 373  
**LEUPROSTIN 3,6 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 374**  
**LEUPROSTIN 5 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 374**  
**LEVALOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 314**  
**LEVEMIR - NOVO NORDISK A/S, 107**  
levetiracetam, 446  
**LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 447**  
**LEVETIRACETAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA, 447**  
**LEVEX - BOSNALIJEK D.D., 447**  
levobupivakain, 424  
**LEVOBUPIVAKAIN KABI 5 MG/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU/INFUZIJU - FRESENIUS  
KABI AUSTRIA GMBH, 424**  
levocetirizin, 524  
levofloksacin, 313  
**LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 314**  
levomepromazin, 454  
levometadon, 486  
levonorgestrel, 258, 260  
levotiroksin-natrijum, 282  
**LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 468**  
**LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE, 468**  
**LIBURADONE - PHARMACARE PREMIUM LTD., 361**  
**LIDOCAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A., 173,  
423**  
**LIDOCAINE 2% S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO, 173,  
424**  
**LIDOCAINE KABI 20 MG/ML - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 424**  
lidokain, 173, 423  
**LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 424**  
**LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 425**  
lidokain, nifedipin, 187  
**LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 173, 424**  
**LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 173, 424**  
**LIDOPROCT - BOSNALIJEK D.D., 187**  
**LIFTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 269**  
liksisenatid, 117  
linagliptin, 116  
**LINATIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 116**  
**LINCOCIN - PFIZER INC., 310**  
**LINEX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 103**  
**LINEX FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 103**  
**LINEZAN - ANFARM HELLAS S.A., 319**  
linezolid, 319  
linkomicin, 309  
lioofilizirana kultura *Saccharomyces boulardii*, 103  
**LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG, 188**  
**LIPANOR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 232**  
**LIPERTANCE - LES LABORATOIRES SERVIER, 236**  
**LIPEX - N.V. ORGANON, 227**



LIPIDIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 232  
LIPOFEN SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 232  
LIPOSTAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 229  
LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 229  
liraglutid, 116  
LIRTONEN - ALKALOID AD SKOPJE, 235  
LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 475  
LIVERCOL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 230  
LIVTENCITY - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 328  
lizinopril, 203  
lizozim, 245  
lizozim, piridoksin, 501  
LODIX - BOSNALIJEK D.D., 184  
LOGEST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 259  
LOKOSOL, GEL, 10 MG / G - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A., 413  
LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A., 257  
LONGACEPH - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 300  
LONSURF - LES LABORATOIRES SERVIER, 346  
loperamid, 100  
LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC, 100  
LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 197  
LOPRIDAM - ZENTIVA, K.S., 215  
LOPRIL - BOSNALIJEK D.D., 203  
LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D., 209  
LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D., 209  
LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 524  
loratadin, 524  
lorazepam, 468  
LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 468  
LORDES - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 526  
LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 100  
LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 217  
LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 221  
LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 221  
lorlatinib, 355  
LORSILAN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 468  
LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 377  
LORVIQUA - PFIZER INC., 355  
losartan, 216  
LOSMORID - ALKALOID AD SKOPJE, 449  
LOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 524  
LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE, 217  
LOVETROX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 314  
LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 539  
LUMINEL - BOSNALIJEK D.D., 464  
LUNATA - ALKALOID AD SKOPJE, 471  
LUNSUMIO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 368  
LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 433  
LUPOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 436  
LUPOCET FLU FORTE - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 435  
LUPOCET TRIO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 434

lutropin alfa, 265  
LUVERIS - MERCK HEALTHCARE KGAA, 265  
LYRICA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 438  
LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D., 501  
LYSOBACT COMPLETE SPRAY S AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D., 498  
LYSOBACT DUO - BOSNALIJEK D.D., 499  
LYSOBACT P SPRAY S AROMOM BANANE - BOSNALIJEK D.D., 501  
LYSOBACT SPRAY S AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D., 499  
LYSODERM - BOSNALIJEK D.D., 245  
LYUMJEV - ELI LILLY EXPORT S.A., 104  
LYUMJEV 100 JEDINICA/ML KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A., 104  
LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE, 447  
LYXUMIA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 117  
MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 362  
macitentan, 182  
MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A., 255  
MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 450  
MALCOVIR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 490  
MANINIL 3,5 - BERLIN-CHEMIE AG, 111  
MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG, 111  
manitol, 164  
MANITOL HF 10% E - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 165  
MANITOL HF 20% - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 164  
manitol, natrijum-laktat, 165  
MANNITOL 20% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 165  
MAPRAZAX - ALKALOID AD SKOPJE, 469  
maribavir, 328  
MARCEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 530  
MARCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 313  
MASARU - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 512  
MASIPAH - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 182  
MASSIDO - ALKALOID AD SKOPJE, 195  
MATHADOR - BOSNALIJEK D.D., 192  
MAVENCLAD - MERCK HEALTHCARE KGAA, 385  
MAVIRET - ABBVIE INC., 326  
MAXFLU - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 495  
MAXIDEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 531  
MAXIPENEM - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S., 303  
MAXITROL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 533  
MAYMETSI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 113  
MAYSIGLU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 115  
MAYZENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 394  
MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 350  
mebendazol, 490  
mebeverin, 90  
MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 256, 489  
MEDICINSKI KISEONIK KRAS - KRAS D.O.O. ZA PROIZVODNJU I TRGOVINU LAKTAŠI, 547

MEDICINSKI KISEONIK TGT - TGT A.D. LAKTAŠI, 548  
MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 548  
MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O., 548  
MEDROL - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 280  
megestrol, 373  
MEGOXI - POLFARMEX S.A., 373  
MEKINIST - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 355  
MEKSENA - ALKALOID AD SKOPJE, 192  
MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 402  
meloksikam, 402  
MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 402  
MELOX FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 402  
MELPAMID 1 MG - BOSNALIJEK D.D., 112  
MELPAMID 2 MG - BOSNALIJEK D.D., 112  
MELPAMID 3 MG - BOSNALIJEK D.D., 112  
MEMANDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 482  
memantin, 482  
MEMANTIN AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 482  
MEMANTIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 482  
MEMANTIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 482  
MEMENTO - BOSNALIJEK D.D., 482  
MEMBLOCUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 483  
MEMORION - STADA ARZNEIMITTEL AG, 483  
MEMOXA - ACONITUM PRIVATE LIMITED LIABILITY COMPANY, 481  
MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG, 220  
MENDIAXON - ADAMED PHARMA SPOLKA AKCYJNA, 95  
MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE, 450  
meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani, 332  
MENOPUR - FERRING GMBH, 263  
mentol, metil-salicilat, terpentinsko ulje, ulje eukaliptusa, 413  
MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 491  
MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 491  
MERIOFERT - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA, 263  
MEROBODIC - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE 'BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT' PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 303  
meropenem, 303  
MEROPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 303  
MEROPENEM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 304  
MEROPENEM STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 304  
MEROPENEM VENUS - VENUS PHARMA GMBH, 304  
MEROT - BOSNALIJEK D.D., 184  
mesalazin, 101  
MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 101  
mesna, 545  
MESTINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 484  
metadon, 485  
METADON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 485  
METADON MOLTENI - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO-S.P.A., 486  
METADON SOPHARMA - SOPHARMA AD, 486  
METAMIZOL HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 432  
metamizol natrijum, 432

metenkefalin, tridekaktid, 381  
**METFORIX - VEFA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**, 110  
metformin, 108  
**METFORMIN STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**, 110  
metformin, sitagliptin, 112  
metformin, vildagliptin, 113  
**METHOTREXAT SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 396  
**METHOTREXATE PFIZER - PFIZER INC.**, 343  
**METHYLDOPA HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 180  
**METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 257  
metildopa, 180  
metilergometrin, 257  
metilprednizolon, 280  
**METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 192  
metoklopramid, 92  
metoksi polietilen glikol-epoetin beta, 156  
metoprolol, 191  
**METOTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 455  
metotreksat, 343, 396  
**METOTREKSAT REMEDICA - REMEDICA LIMITED**, 397  
metronidazol, 245, 256, 317, 489  
**METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**, 318  
**METRONIDAZOL VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY**, 318  
metronidazol, mikonazol, 257  
**METRONIDAZOLE-DARNYTSIA - PRIVATE JOINT STOCK COMPANY PHARMACEUTICAL FIRM DARNYTSIA**, 318  
**METROZOL - BOSNALIJEK D.D.**, 489  
**MEXIA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 483  
**MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG**, 104  
**MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG**, 104  
**MICROGYNON 30 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 259  
midazolam, 470  
**MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**, 471  
**MIDOL PROTECT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 135  
**MIDOL PROTECT 75 - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 135  
**MIDOLAM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**, 471  
mikofenolna kiselina, 381  
mikonazol, 79, 99, 239, 256  
**MIKO-PENOTRAN - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI**, 257  
**MIKOTEN - BOSNALIJEK D.D.**, 239  
**MILENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 196  
**MILGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG**, 123  
**MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG**, 122  
**MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS BV**, 276  
**MINIRIN MELT - FERRING GMBH**, 276  
minoksidil, 253

MIOZAC - FISIOPHARMA-S.R.L., 176  
MIRCERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 157  
MIRENA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 258  
MIROBACT MAST - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 244  
mirtazapin, 477  
MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 477  
MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 469  
MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 470  
MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 475  
MISVENOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 359  
MIVUX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 324  
MIXTARD 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 106  
mliječno kiselinske bakterije, 102  
M-M-RVAXPRO - MERCK SHARP & DOHME BV, 335  
MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 455  
MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 455  
MOKSACIN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 531  
moksifloksacin, 314, 530  
MOKSINE - DEVA HOLDING A.S., 315  
moksonidin, 180  
MOLOXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 315  
mometazon, 246, 494  
MOMETAZON SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 494  
MON.FDG (<sup>18</sup>F) - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ, 557  
MON.IYOT-131 - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ, 556, 557  
MON.TEK<sup>99</sup>MO/<sup>99m</sup>Tc GENERATOR - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ, 556  
MONALIZ - DEVA HOLDING A.S., 494  
MONIZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 178  
MONKASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 514  
MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 514  
MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D., 307  
MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 199  
MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O., 207  
MONOPRIL PLUS - PHARMASWISS D.O.O., 212  
MONOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 178  
montelukast, 514  
MONURAL - ZAMBON S.P.A., 319  
morfin, 425  
moroktokog alfa, 147  
MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 426  
MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 273  
mosunetuzumab, 368  
MOTRIX - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 445  
MOUNJARO - ELI LILLY EXPORT S.A., 119  
MOVIPREP - NORGINE B.V., 97  
MOVYMIA - GEDEON RICHTER PLC., 284  
MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 315  
MOXIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 315  
MOXIFLOXACIN VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 315

**MOXIRAL - ALKALOID AD SKOPJE, 315**  
**MUCOVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD., 530**  
**MUCODYNE - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 519**  
**MULTIBIC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 171**  
**MULTIBIC 3 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 171**  
**MULTIHANCE - BRACCO S.P.A., 555**  
**MULTILAC 2 MMOL/L KALIJA - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, 170**  
**mupirocin, 244**  
**MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 416**  
**MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 240, 241**  
**MYCOSEB - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 240**  
**MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 382**  
**MYOZYME - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 127**  
**nadroparin, 132**  
**NAFAZOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 492**  
**nafazolin, 492, 537**  
**naftifin, 241**  
**NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 400**  
**NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 400**  
**NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 400**  
**NAKOM - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 450**  
**NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 407**  
**NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 407**  
**nalokson, oksikodon, 426**  
**naproksen, 406**  
**NAPROKSEN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 407**  
**natalizumab, 382, 395**  
**NATFORMIN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 110**  
**NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 170**  
**NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM (RINGER RASTVOR) - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 163**  
**NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 163**  
**NATRIJ HLORID POLIFLEKS 0,9% RASTVOR ZA INFUZIJU - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 170**  
**NATRIJ KLORID DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 170**  
**natrijum jodid (131 I), 556, 557**  
**natrijum oksibat, 488**  
**natrijum-hidrogenkarbonat, 162**  
**natrijum-hlorid, 162, 170**  
**NATRIJUM-HLORID KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 163**  
**natrijum-valproat, 442**  
**natrijum-valproat, valproinska kiselina, 442**  
**NAVARIN XR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 442**  
**NAZOPASS - ALKALOID AD SKOPJE, 491**  
**NEBICOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 195**  
**NEBILET - BERLIN-CHEMIE AG, 195**  
**NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG, 196**

**NEBILET PLUS 25 - BERLIN-CHEMIE AG**, 196  
neбиволол, 194  
**NEBREMEL - ALKALOID AD SKOPJE**, 260  
**NEIRATAX - AS KALCEKS**, 122  
**NEO-ANGIN - DIVAPHARMA GMBH**, 501  
**NEO-ANGIN BEZ ŠEĆERA - DIVAPHARMA GMBH**, 501  
**NEOCEF - LABORATÓRIOS ATRAL, S.A.**, 301  
**NEODEKSACIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 532  
**NEODOLPASSE - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**, 402  
**NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**, 406  
**NEOFEN COMBO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**, 409  
**NEOFEN FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 406  
**NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**, 412  
**NEOFEN RAPID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 406  
neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat, 255  
**NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM**, 451  
**NEO-PENOTRAN FORTE - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI**,  
257  
**NEOPERSEN - ADIPHARM EAD**, 472  
**NEOZAPIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 458  
nepafenak, 532  
**NERIDE - SYNTHON B.V.**, 379  
**NEURONTIN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**, 446  
**NEVANAC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**, 532  
**NEVOTEK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.**, 314  
**NEXAVAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 360  
**NEXETIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 479  
**NGENLA - PFIZER INC.**, 275  
**NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 195  
**NICORETTE - MCNEIL AB**, 484  
**NICORETTE FRESHMINT - MCNEIL AB**, 484  
**NICORETTE INVISIPATCH - LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG**, 484  
nifedipin, 198  
**NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LIMITED**, 198  
**NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 318  
nifuratel, nistatin, 255  
nifuroksazid, 99  
**NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**, 99  
nikotin, 484  
nilotinib, 351  
**NILOTINIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**, 351  
**NIMENRIX - PFIZER INC.**, 332  
nimesulid, 411, 413  
nimodipin, 198  
**NIMOSAN - SOLUPHARM PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE GMBH**, 198  
**NIMULID - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED**, 411  
**NIMULID MD - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED**, 411  
**NIMULID TRANSGEL - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED**, 413  
**NINLARO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**, 371  
**NIRVAX - BOSNALIJEK D.D.**, 446  
nistatin, 98, 239, 255  
nistatin, oksitetraciklin, 255  
**NITINAB - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 352

nitisinone, 128  
nitrazepam, 470  
nitrofurantoin, 318  
NITROGLICERIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD, 177  
NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 177  
NITROGLICEROL - BOSNALIJEK D.D., 177  
NITROLINGUAL SPREJ - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.KG, 177  
nivolumab, 366  
NIZON - BOSNALIJEK D.D., 281  
NODRIGA - ALKALOID AD SKOPJE, 351  
NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 313  
NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 313  
NOLPAZA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 84  
NOLPAZA CONTROL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 85  
NOMIGREN - BOSNALIJEK D.D., 439  
nonakog alfa, 149  
nonakog beta pegol, 149  
noradrenalin (norepinefrin), 175  
NORADRENALIN KALCEKS - AS KALCEKS, 175  
noretisteron, 262  
norfloksacin, 313  
NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE, 313  
NORMATIN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Š., 535  
NORMAVIL - BOSNALIJEK D.D., 116  
NORPREXANIL 10 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 213  
NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 213  
NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 213  
NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER, 213  
NORVASC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 198  
NOTMAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 447  
NOTMAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 448  
NOVALGETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 432  
NOVOEIGHT - NOVO NORDISK A/S, 147  
NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 106  
NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S, 105  
NOVOSEVEN - NOVO NORDISK A/S, 151  
NOZINAN - NEURAXPHARM PHARMACEUTICALS S.L., 454  
NUBEQA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 377  
NUROFEN ZA DJECU JAGODA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 406  
nusinersen, 420  
NUTRINEAL PD4 1,1% - BAXTER AG, 166, 167  
NUWIQ - OCTAPHARMA AG, 147  
NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 98, 239, 255  
obinutuzumab, 363  
OCREVUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 385  
OCTAGAM - OCTAPHARMA AG, 330  
OCTANATE - OCTAPHARMA AG, 148  
OCTANATE LV - OCTAPHARMA AG, 148  
OCTANINE F - OCTAPHARMA AG, 150  
OCTAPLEX 500 IU - OCTAPHARMA AG, 146



OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH, 250  
ofatumumab, 396  
ofloksacin, 541  
OFTAMYCIN - DEVA HOLDING A.S., 529  
OGIVRI - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, 364  
OHB 12 - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 154  
okrelizumab, 385  
oksaliplatin, 370  
oksazepam, 467  
oksikodon, 426  
OKSIKODON SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 426  
oksimetazolin, 491  
oksitocin, 276  
okskarbazepin, 441  
oktreotid, 277  
OKTREETID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 277  
OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 458  
olanzapin, 458  
OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 458  
OLEOVIT D3 - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 122  
OLFEN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 413  
OLIFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 458  
OLICARD RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 178  
olmesartan medoksomil, 220  
OLMETEC - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 220  
OLMETEC PLUS - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 223  
olodaterol, tiotropijum-bromid, 508  
olopatadin, 538  
OLYNTH - DELPHARM ORLÉANS, 492  
OLYNTH HA - FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U., 492  
omalizumab, 515  
OMEPRAZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 83  
omeprazol, 82  
OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE, 83  
OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 550  
OMNITROPE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 275  
OMNITUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 521  
OMNITUS FORTE - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 521  
ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 503  
ONCEAIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 514  
ondansetron, 93  
ONDANSETRON TROIKAA - TROIKAA PHARMACEUTICALS LIMITED, 94  
ONGENTYS - BIAL - PORTELA & CA,S.A., 454  
ONTRIL - BOSNALIJEK D.D., 512  
OPATANOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 538  
OPDIVO - BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY, 366  
OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 491  
OPERIL P - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D., 491  
opikapon, 453  
OPRYMEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 453  
OPTIMON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 204  
OPTIMON HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 210  
OPTIRAY 300 - GUERBET, 552

**OPTIRAY 350 - GUERBET**, 552  
**ORABLOC - PIERREL S.P.A.**, 425  
**ORALSEPT - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**, 80  
**ORAMORPH - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A.**, 426  
**OREBRITON - LABORMED-PHARMA S.A.**, 137  
**ORLADEYO - BIOCRYST IRELAND LIMITED**, 172  
**ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 192  
**OROFAR AKUT - GEISER PHARMA S.L.**, 502  
**ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 256, 318, 489  
**OSADENT - DR. A. & L. SCHMIDGALL GMBH & CO KG**, 549, 558  
**osimertinib**, 353  
**OSPEN K 1 MIU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 290  
**OSPEN 1000 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 290  
**OSPEN 1500 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 290  
**OSPEN 750 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 290  
**OSPEN K 1,5 MIU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 290  
**Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem**, 487  
**OTOL H - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 540  
**OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**, 218  
**OVITRELLE - MERCK HEALTHCARE KGAA**, 265  
**OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 370  
**OXALIPLATINUM ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**, 370  
**OXYCORT - TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE**, 247  
**OYAVAS - STADA ARZNEIMITTEL AG**, 367  
**OZEMPIC - NOVO NORDISK A/S**, 117, 118  
**PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 347  
**PACLITAXEL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 347  
**PAGAMAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 438  
**paklitaksel**, 346  
**PAKSTON - ALKALOID AD SKOPJE**, 474  
**palbociklib**, 355  
**PALEXIA - GRUNENTHAL GMBH**, 430  
**PALEXIA SR - GRUNENTHAL GMBH**, 430  
**paliperidon**, 465  
**PALIPERIDON TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**, 465  
**PALITREX - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 296  
**palivizumab**, 332  
**PALLADA - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.**, 538  
**PALLORIN COMBO - STADA ARZNEIMITTEL AG**, 215  
**PANADOL - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG**, 433  
**PANADOL BABY - HALEON HUNGARY KFT**, 433  
**PANADOL EXTRA - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG**, 436  
**PANADOL FORTE OPTIZORB - HALEON HUNGARY KFT**, 436  
**PANADOL OPTIZORB - HALEON HUNGARY KFT**, 433  
**PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 521  
**PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 521  
**PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE**, 301  
**PANCILLIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 291  
**PANCURONIUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**, 415

PANDEV - DEVA HOLDING A.S., 85  
panitumumab, 365  
PANKLAV - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 294  
PANKLAV 2X - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 294  
PANKLAV FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 294  
pankreatin, 103  
pankuronijum, 415  
PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 85  
PANTHENOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 242  
PANTHENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA BANJA LUKA, 124  
pantoprazol, 83  
PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 85  
PANTOPRAZOL STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 85  
papilomavirus (humani tipovi 6, 11, 16, 18), 337  
papilomavirus (humani tipovi 6,11,16,18,31,33,45,52,58), 337  
PARACEROL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 433  
PARACET FLU - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 435  
paracetamol, 432  
PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 433  
PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 433  
PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D., 434  
PARACETAMOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 434  
PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 434  
PARACETAMOL S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO, 434  
PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 434  
paracetamol, pseudoefedrin, 495  
paracetamol, tramadol, 428  
PARAFEN - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 409  
PARAVANO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 230  
PARAVANO DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 234  
parikalcitol, 284  
PARLIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 453  
paroksetin, 474  
PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 474  
PAXIBAN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 143  
pazopanib, 361  
PAZOPANIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED,  
361  
PAZOPANIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 361  
PAZOPANIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 362  
PDSOLONE - SWISS PARENTERALS LIMITED., 280  
PDSOLONE 40 MG - SWISS PARENTERALS LIMITED., 280  
pegfilgrastim, 380  
PELGRAZ - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 380  
PELIMERA - SYNTHON B.V., 343  
pembrolizumab, 366

pemetreksed, 343  
pentaeritritil tetranitrat, 177  
PENTASA - FERRING INTERNATIONAL CENTER SA, 101  
PENTAXIM - SANOFI PASTEUR, 339  
PENTIAX - GOODWILL PHARMA DOO ZA TRGOVINU, USLUGE, EXPORT-IMPORT  
SUBOTICA, 461  
PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 187  
PENTOKAR - SAKAR HEALTHCARE LTD, 85  
pentoksifilin, 187  
PENTREXYL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 288  
PERFOSE - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 545  
perindopril, 204  
PERJETA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 365  
PERSANTIN - GLENWOOD GESELLSCHAFT MIT BESCHRANKTER HAFTUNG  
PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE (GLENWOOD GMBH), 135  
PERSEN - SOPHARMA AD, 472  
PERSEN FORTE - ADIPHARM EAD, 472  
pertuzumab, 365  
pertuzumab, trastuzumab, 372  
PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 480  
PHARMADON - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 462  
PHARMAFLU - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 497  
PHARMCORTI - SKYMAP PHARMACEUTICALS PRIVATE LIMITED, 281  
PHARMOX CV - INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD., 294  
PHARYNGAL - BOSNALIJEK D.D., 499  
PHENOBARBITON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 440  
PHESGO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 373  
PHEZAM - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 480  
PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 190  
PHYSIONEAL 40 CLEAR-FLEX GLUKOZA 1,36% W/V/13,6 MG/ML - BAXTER AG, 165  
PHYSIONEAL 40 CLEAR-FLEX GLUKOZA 2,27% W/V/22,7 MG/ML - BAXTER AG, 165  
PHYSIONEAL 40 CLEAR-FLEX GLUKOZA 3,86% W/V/38,6 MG/ML - BAXTER AG, 166  
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 1,36% W/V - BAXTER AG, 166  
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 2,27% W/V - BAXTER AG, 166  
PHYSIONEAL 40 GLUKOZA 3,86% W/V - BAXTER AG, 167  
PHYSIOTENS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 180  
PIFELTRO - MERCK SHARP & DOHME BV, 325  
PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 119, 120  
PILFUD - BOSNALIJEK D.D., 253  
pimekrolimus, 252  
PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 199  
piperacilin, tazobaktam, 295  
PIPERACILIN/TAZOBAKTAM KALCEKS - AS KALCEKS, 295  
PIPERACILLIN/TAZOBAKTAM KABI 4 G/0,5 G - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH,  
295  
PIPERACILLIN/TAZOBAKTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 295  
PIQRAY - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 358  
piracetam, 480  
pirfenidon, 398  
PIRFENIDON MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED, 398  
piridoksin, 124

piridostigmin, 484  
pitavastatin, 231  
PLANICID - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S., 316  
PLAVIX - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 133  
PLENVU - NORGINE B.V., 97  
PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 123  
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 256  
PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 239  
PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 437  
PLIVATINIB - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 350  
PLIVIT D3 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 122  
pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen, 332  
pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani, 333  
PNEUMOVAX 23 - MERCK SHARP & DOHME BV, 332  
polatuzumab vedotin, 368  
POLGYL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 318  
POLINOL - DR. GUSTAV KLEIN GMBH&CO. KG STEINFELD 3, 77736 ZELL AM  
HARMERSBACH GERMANY, 558  
POLIVY - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 368  
POLTECHNET - NARODOWE CENTRUM BADAN JADROWYCH, 556  
POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 256  
ponesimod, 386  
PONVORY - JANSSEN-CILAG KFT., 386  
POROXIFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 418  
PORTALAK - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 97  
povidon jod, 249, 257, 499  
POVIDON JOD HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 250, 257  
PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 139  
PRALUENT - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 233  
pramipeksol, 452  
prasugrel, 136  
PRASUGREL MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH., 136  
PRATIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 232  
PRAXBIND - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 543  
PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 467  
prazepam, 468  
PRAZEPAM HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 469  
PRAZINE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 454  
prazosin, 180  
prednizolon, tetrakain, tirotricin, 540  
prednizon, 281  
PREDUCTAL - LES LABORATOIRES SERVIER, 179  
PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER, 179  
pregabalin, 437, 448  
PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 438  
PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 204  
PRENESSANEO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 205  
PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 210  
PRENEWELNEO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 210  
PREPIDIL - PFIZER INC., 258

- PRESOLOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 192
- PRESONAT - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**, 194
- PRESSING - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 525
- PREVENAR 20 - PFIZER INC.**, 333
- PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER**, 205
- PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER**, 211
- PREXANIL COMBI A 5 MG/1,25 MG - LES LABORATOIRES SERVIER**, 211
- PRIAMLO - ZENTIVA, K.S.**, 213
- PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 206
- PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 211
- PRILENAP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 203
- PRILENAP H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 209
- PRILENAP HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 209
- PRILINDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 206
- PRILINDA DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 214
- PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 211
- PRIMOLUT-NOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 263
- PRIMOVIŠT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**, 555
- PRINORM - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 192
- PRIORIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**, 335
- prirodni fosfolipidi**, 527
- PROBILOL - BOSNALIJEK D.D.**, 194
- PROCULIN - ALKALOID AD SKOPJE**, 537
- PROGAS - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**, 85
- progesteron**, 261
- PROGRAF - ASTELLAS IRELAND CO. LTD**, 394
- PROLIA - AMGEN (EUROPE) GMBH**, 419
- PROMASS - BOSNALIJEK D.D.**, 418
- promazin**, 454
- PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 455
- PROMIN - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**, 543
- PRONERV - G.L. PHARMA GMBH**, 122
- PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 281
- PROPAFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 174
- propafenon**, 174
- PROPAFENON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**, 174
- PROPAFENON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 174
- propiltiouracil**, 283
- propofol**, 422
- PROPOFOL 1% MCT FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**, 422
- propranolol**, 190
- PROPRANOLOL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 191
- PROPRANOLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 191
- PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**, 517

PROSPAN LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 517  
PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 517  
PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 462  
PROSTAMOL UNO - BERLIN-CHEMIE AG, 273  
PROSTIN E2 - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 258  
PROSTULOSIN - ADAMED PHARMA S.A., 272  
protamin, 543  
PROTAMIN SULFAT GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 543  
PROTECTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 227  
prukaloprid, 97  
pseudoefedrin, triprolidin, 496  
PTU - ALKALOID AD SKOPJE, 283  
PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 85  
PULMOZYME - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 520  
PYLOMID - BOSNALIJEK D.D., 92  
QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 260  
Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 461  
QVAR AUTOHALER - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 509  
rabeprazol, 87  
RABEPRAZOL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 87  
raltegravir, 325  
RAMEAM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 215  
ramipril, 205  
RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG, 179  
ranibizumab, 538  
ranitidin, 81  
RANOBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 82  
ranolazin, 179  
RANTUDIL FORTE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 402  
RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O., 406  
RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 206  
RAPTEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 413  
RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 400  
RAPTEN - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 401  
RAPTEN DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 401  
RAPTEN FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 401  
RAPTEN FORTE 2% GEL - STADA ARZNEIMITTEL AG, 413  
rasagilin, 453  
RASAGILINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 453  
RAVEFLUX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 375  
ravulizumab, 385  
REBIF - MERCK HEALTHCARE KGAA, 380  
REBONE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 419  
RECARBRIO - MERCK SHARP & DOHME BV, 305  
RECRMON - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 155  
REDICLON 0,1% - DEVA HOLDING A.S., 532  
REFACTO AF - PFIZER INC., 147  
REFALGIN - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 432  
REFERUM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 153

REFIDORO - ALKALOID AD SKOPJE, 234  
REFIXIA - NOVO NORDISK A/S, 149  
REGLAN - ALKALOID AD SKOPJE, 93  
REKONAZOL - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 240  
REKOVELLE - FERRING GMBH, 265  
RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE, 205  
RELVAR ELLIPTA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 507  
REMICADE - JANSSEN-CILAG KFT., 388  
REMSIMA - CELLTRION INC., 388  
REMUREL - SYNTHON B.V., 381  
RENNIE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 81  
RENVELA 800 MG - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 545  
REPLAGAL - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 126  
REPPLE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 186  
REQUIP - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 452  
REQUIP MODUTAB - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 452  
RESELIGO - AMW GMBH, 374  
RESPEKT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 134  
RESPIRO - DEVA HOLDING A.S., 504  
RESPIRO-D - DEVA HOLDING A.S., 505  
RESPULEX - CIPLA EUROPE, 508  
RETOMIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 268  
REVATIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 268  
REVOLADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 152  
REXTOL - RAFARM S.A., 284  
RHESONATIV - OCTAPHARMA AG, 331  
RHEUMON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 412  
RHINOBOS - BOSNALIJEK D.D., 435, 437  
RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D., 437  
RHINOSTOP HOT - BOSNALIJEK D.D., 496  
RHINOZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 496  
RIBAXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 140  
ribociklib, 356  
RICUS - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S., 462  
riluzol, 488  
rimegepant, 439  
RINASEK - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 496  
RINGER LAKTAT DIACO - DIACO BIOFARMACEUTICI S.R.L., 164  
RINGER LAKTAT VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY, 164  
RINGEROV LAKTAT FRESENIUS KABI OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 164  
RINGEROVA OTOPINA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 163  
RINGEROVA OTOPINA FRESENIUS KABI OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 163  
RINOACT - BOSNALIJEK D.D., 493  
RINOACT P - BOSNALIJEK D.D., 493  
RINOFF - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 492  
RINVOQ - ABBVIE INC., 395  
RINVOQ, TABLETE SA PRODUŽENIM OSLOBAĐANJEM, 30 MG - ABBVIE INC., 395  
RINVOQ, TABLETE SA PRODUŽENIM OSLOBAĐANJEM, 45 MG - ABBVIE INC., 395



risdiplam, 420  
risperidon, 461  
RISPOLEPT CONSTA - JANSSEN-CILAG KFT., 462  
RISSAR - ALKALOID AD SKOPJE, 463  
RISSET - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 463  
rituksimab, 362  
RITUXIMAB BIOCAD - BIOCAD HONG KONG LIMITED, 363  
rivaroksaban, 139  
RIVAROKSABAN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 140  
RIVAROX - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 140  
RIVAROXABAN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 141  
RIVAROXABAN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O., 141  
rivastigmin, 482  
RIVER - BOSNALIJEK D.D., 141  
RIVOKSAR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 141  
RIVOTRIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 440  
RIXATHON - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 363  
ROACCUTANE - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 252  
ROCALTROL - ATNAHS PHARMA UK LTD, 121  
ROCURONIUM BROMIDE KALCEKS - AS KALCEKS, 416  
RODAXAN N - BOSNALIJEK D.D., 523  
ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 239  
ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 257  
roksitromicin, 306  
rokuronijum bromid, 416  
ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 452  
ROMEZON DR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 281  
RONDO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 205  
RONIX - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S., 419  
ropinirol, 451  
ROPUIDO - ALKALOID AD SKOPJE, 230  
ROSACTA - MEDIS D.O.O. LJUBLJANA, 414  
ROSIX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 230  
ROSIX COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 234  
ROSTAT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 230  
rosuvastatin, 229  
rosuvastatin, valsartan, 236  
ROXUXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 235  
ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 231  
ROSWERA COMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 234  
rota virus, petovalentni, živi,, 336  
rota virus, živi, atenuisani, 336  
ROTARIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 336  
ROTATEQ - MERCK SHARP & DOHME BV, 336  
ROTEAS - BERLIN-CHEMIE AG, 144  
ROTIN - BOSNALIJEK D.D., 231  
ROWACHOL - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 95  
ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD, 266  
ROXACET COLD - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 522  
ROXAMPEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 237  
ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 306  
ROXIPER - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 237

- ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 245  
ROZLYTREK - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 362  
SOLIX - TECNIMEDE – SOCIEDADE TECNICO MEDICINAL S.A., 267  
RUDAKOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 90  
RUFIXALO - ALKALOID AD SKOPJE, 141  
ruksolitininib, 357  
RUPILIP - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 231  
RUPURUT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 81  
RUSOVAS - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 231  
RUXIENCE - PFIZER LUXEMBOURG SARL, 363  
RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S, 118  
RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S, 118  
RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S, 118  
RYTMONORM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 174  
RYZODEG - NOVO NORDISK A/S, 106  
SAFLUTAN - SANTEN OY, 537  
SAIZEN - MERCK HEALTHCARE KGAA, 275  
SAKLOVIR - SAKAR HEALTHCARE LTD, 324  
sakubitril, valsartan, 226  
SALAZOPYRIN EN - PFIZER INC., 101  
SALBUAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 503  
salbutamol, 502, 512  
SALDISK - CELON PHARMA S.A., 505  
SALMIMET - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 102  
SALOFALK - DR FALK PHARMA GMBH, 102  
SALRES - DEVA HOLDING A.S., 503  
SALTAPSA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 361  
SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 393  
SANDOSTATIN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 278  
SANDOSTATIN LAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 278  
SANVAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 471  
SARGIN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 217  
satralizumab, 392  
SAURUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 267  
SAURUS COMBO - STADA ARZNEIMITTEL AG, 272  
SCSEMBLIX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 352  
SCLEFIC - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 488  
SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 512  
SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 302  
sekukinumab, 391  
semaglutid, 117  
SEMGLEE - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED, 107  
SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 493  
SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 493  
SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 500  
SEPTOLETE TOTAL EUKALIPTUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO  
MESTO, 502  
SEPTOLETE TOTAL LIMUN I MED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO  
MESTO, 500  
SEPTOLETE TOTAL LIMUN I ZOVA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO  
MESTO, 500

SERETIDE DISKUS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 505  
SERETIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 505  
SEROXAT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 474  
SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 476  
SERTAN - BOSNALIJEK D.D., 475  
SERTOGEN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 409  
sertralin, 474  
SERZYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 505  
SEVASOL - SHANDONG XINHUA PHARMACEUTICALS CO,LTD, 545  
sevelamer, 545  
SEVIKAR - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 224  
SEVIKAR HCT - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, 226  
sevofluran, 421  
SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG, 421  
SEVORANE - ABBVIE INC., 421  
SIDATA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 475  
SILDENA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 268  
sildenafil, 268  
SILETRIS - STADA ARZNEIMITTEL AG, 378  
silimarin, 96  
SILYMARIN BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 96  
SILYMARIN FORTE BELUPO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 96  
SIMBRINZA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 534  
simetikon, 90  
simoktokog alfa, 147  
SIMPONI - JANSSEN-CILAG KFT., 390  
simvastatin, 226  
SINACILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 289  
SINEDOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 189  
SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 268  
SINGULAIR - N.V. ORGANON, 514  
SINGULAIR JUNIOR - N.V. ORGANON, 514  
SINGULAIR MINI - N.V. ORGANON, 515  
SINODERM - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 246  
SINODERM N - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 248  
SINOLPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 517, 518  
SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 517, 518  
SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 517, 518  
SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL, 129  
SIOFOR 1000 - BERLIN-CHEMIE AG, 110  
SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG, 110  
SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG, 110  
siponimod, 394  
SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 313  
SITABEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 115  
SITABEL MET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 113  
sitagliptin, 114  
SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE, 204  
SKOPRYL COMBO - ALKALOID AD SKOPJE, 212  
SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE, 210  
SKUDEX - BERLIN-CHEMIE AG, 429  
SLOŽENA OTOPINA NATRIJ LAKTATA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG, 164

SMOFKABIVEN PERIPHERAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 160  
SMOFLIPID 20% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, 159  
SNUP 0,05% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 492  
SNUP 0,1% - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 492  
SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 493  
SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 197  
SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 194  
SODIUM BICARBONATE LIQVOR - LIQVOR CJSC, 162  
SODIUM IODIDE (I-131) CAPSULES T - CURIUM NETHERLANDS B.V., 557  
SODIUM OXYBATE KALCEKS - AS KALCEKS, 488  
sofosbuvir, velpatasvir, 326  
sojino ulje, trigliceridi, maslinovo ulje, riblje ulje sa omega 3 kiselinama (masne emulzije), 159  
SOLEZOL - ANFARM HELLAS S.A., 89  
SOLICILLIN - INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD., 288  
SOLIDAGOREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG, 270  
solifenacin, 267  
solifenacin, tamsulosin, 272  
SOLTRIK - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 490  
somatrogon, 275  
somatropin, 275  
SOMNIS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 471  
SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 251  
SONA DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 251  
sorafenib, 360  
SORAFENIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 361  
SORAFENIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 361  
SORAFENIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 361  
SORAFENIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 361  
SORAGEN - GENEPHARM S.A., 361  
SORTIS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 229  
sotalol, 191  
SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 503, 512  
SPASMEX FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 267  
SPAZMOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 92  
SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 185  
SPINRAZA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 420  
SPIOLTO RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 508  
SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 511  
SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG, 511  
spironolakton, 185  
SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 185  
SPIRTOS - STADA ARZNEIMITTEL AG, 353  
spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne, 102  
SPYLACTON - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş., 185  
SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC., 506  
STAGE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 231  
STANICID - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 243  
STARTINA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 235  
STINDAB - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 342  
STOMATIDIN - BOSNALIJEK D.D., 79

STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 500  
STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 500  
STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 500  
STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 501  
STREPSILS NARANDŽA SA VITAMINOM C - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 501  
STREPSILS PLUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED, 500  
STULIPOR - VERISFIELD SINGLE MEMBER S.A., 255  
SUBOXONE - INDIVIOR EUROPE LIMITED, 486  
SUCCINEX-M - WELCURE REMEDIES, 280  
sugamadeks, 543  
SUGAMMADEX MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED, 543  
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore, 472  
suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt lista matičnjaka, suhi ekstrakt lista pitome nane, 472  
suhi ekstrakt lista bršljena, 516  
suhi ekstrakt timijana, 516  
suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, 516  
suksametonijum, 415  
sulfadiazin-srebro, 244  
sulfametoksazol, trimetoprim, 305  
sulfasalazin, 101  
SULFASALAZIN KRKA EN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 101  
SULIQUA SOLOSTAR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 107  
sulpirid, 461  
SULPIRID FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 461  
SUMAMED - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 309  
SUMAMED 1200 - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 309  
SUMAMED FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 309  
sumatriptan, 439  
SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD, 439  
SUNIGEN - GENEPHARM S.A., 359  
sunitinib, 358  
SUNITINIB KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 359  
SUNITINIB MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED, 359  
SUNITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED, 359  
SUNITINIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 359  
SUNITINIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 360  
SUNITINIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 360  
SURVANTA - ABBVIE INC., 527  
SUTENT - PFIZER INC., 360  
SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 100 MG - VUAB PHARMA A.S., 415  
SWISSCILLIN - SWISS PARENTERALS LIMITED., 288  
SYNAGIS - ASTRAZENECA AB, 332  
SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE, 134  
SYNOPEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 242, 523  
SYNTARPEN - TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE, 291  
SYNTOCINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 277

- SYRLENO - ALKALOID AD SKOPJE, 357**  
**TABRECTA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 362**  
**TACFORIUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V., 394**  
 tadalafil, 269  
**TADALAFIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 269**  
**TADILECTO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 270**  
 tafamidis, 488  
**TAFINLAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 354**  
 tafluprost, 537  
**TAGRISSE - ASTRAZENECA AB, 353**  
**TAITA - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 479**  
**TAKHZYRO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, (IRELAND BRANCH), 171**  
 takrolimus, 393  
 talidomid, 396  
**TALIRA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 345**  
**TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI., 271**  
**TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE, 271**  
**TAMLOS DUOD - ALKALOID AD SKOPJE, 272**  
 tamoksifen, 375  
**TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 271**  
**TAMOSIN DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D., 272**  
**TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 375**  
**TAMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO, 271**  
 tamsulosin, 270  
**TANCER - ADAMED PHARMA S.A., 272**  
**TANFLEX 0,15% - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 411**  
**TANFLEX FORT - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 80**  
**TANTUM VERDE - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.P.A., 80, 502**  
**TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 271**  
**TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 271**  
**TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 271**  
 tapentadol, 430  
**TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 83**  
**TARGINACT - BARD PHARMACEUTICALS LIMITED, 427**  
**TARKA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 215**  
**TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 352**  
**TAVANIC - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 314**  
**TAZIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 271**  
**TECENTRIQ - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 367**  
**TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 398**  
 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, 89  
**tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana, 516**  
**tečni ekstrakt lista žalfije, tečni ekstrakt timijana, 80**  
**TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 110**  
**TEGRETOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 441**  
**TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 441**

tehnecijum (<sup>99m</sup>Tc) pertehnetat, 556  
teikoplanin, 316  
TEIKOPOL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 317  
telmisartan, 220  
TELSIDAN PLUS - SC LABORMED PHARMA SA, 223  
TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 515  
temozolomid, 342  
TEMOZOLOMID ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O., 342  
TENLOP - BOSNALIJEK D.D., 217  
TENLOP H - BOSNALIJEK D.D., 221  
tenofovir disoproksil, 324  
TENOFIVIR REMEDICA - REMEDICA LIMITED, 324  
TENOVIRAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 324  
TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 198  
TENPRIL - BOSNALIJEK D.D., 206  
TENPRIL DUO - BOSNALIJEK D.D., 211  
TENSEC - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 194  
TENSIS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG, 491  
teofilin, 513  
TEOKAP SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 513  
TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 513  
terbinafin, 240, 241  
teriflunomid, 384  
TERIFLUNOMID PHARMAS 14 MG FILMOM OBLOŽENE TABLETE - ADALVO  
LIMITED, 384  
TERIFLUNOMID STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG, 384  
TERIFLUNOMIDE PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL  
LIMITED, 384  
teriparatide, 284  
testosteron, 261  
TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 261  
TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH, 331  
TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A., 331  
tetanus imunoglobulin, 331  
tetanus toksoid, 333  
tetanus toksoid, kombinacije sa difterija toksoidom, 334  
tetanus toksoid, toksoid difterije, 334  
TETAVAX - SANOFI PASTEUR, 334  
TETRAKXIM - SANOFI PASTEUR, 338  
tetrizolin, 537  
TEZEO - ZENTIVA, K.S., 220  
TEZEO HCT - ZENTIVA, K.S., 223  
THALIDINE - SHILPA MEDICARE LIMITED, 396  
THERAFLU MAX PLUS C - HALEON HUNGARY KFT, 497  
THIOGAMMA 600 ORAL - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, 127  
THIOPENTAL PANPHARMA - PANPHARMA S.A., 421  
THROMBOREDUCTIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS GMBH, 371  
TIALERA - LABORATORIOS LICONSA S.A., 478  
tiamazol, 283  
tiamin, 122  
tianeptin, 478  
TICADIL - BOSNALIJEK D.D., 137

**TICAGREX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**, 137  
**TICASA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 137  
tietilperazin, 523  
**TIGECID - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S.**, 287  
tigeciklin, 287  
**TIGECIKLIN ANFARM - ANFARM HELLAS S.A.**, 287  
**TIGECYCLIN HF - TECNIMEDE SOCIEDADE TECNICI MEDICINAL S.A.**, 287  
**TIGILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**, 287  
tikagrelor, 136  
**TILANTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**, 137  
**TILOBRASTIL, 90 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 137  
**TILOBRASTIL, 60 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 138  
**TILOBRASTIL, 90 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**, 137  
**TIMADREN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**, 535  
**TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**, 535  
timolol, 534  
**TIMOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**, 535  
timolol, travoprost, 536  
**TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 490  
**TINGORA - ALKALOID AD SKOPJE**, 138  
tinidazol, 489  
tiokolhikozid, 416  
tioktinska kiselina, 127  
**TIOLIZEN - SC LABORMED PHARMA SA**, 128  
tiopental, 421  
tiotropijum-bromid, 511  
**TIRAMAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 445  
tirotricin, 244  
tirzepatid, 119  
**TISINON - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 128  
**TIVICAY - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**, 325  
**TIYOZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 416  
**TIYOZID, TABLETA, 8 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**, 416  
**TOBRADEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**, 533  
tobramicin, 310, 529  
**TOBRAVIS - BALKANPHARMA-RAZGRAD AD**, 529  
**TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.**, 533  
**TOBRIX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**, 529  
tocilizumab, 391  
tofacitinib, 383  
**TOLDEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 267  
tolterodin, 267  
**TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 223  
**TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 220  
**TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**, 184  
**TONOCARDIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**, 181  
**TONSILOTREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG**, 559  
topiramat, 445  
**TOPIRIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**, 431  
torasemid, 184  
**TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**, 524



**TOREM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 184**  
**TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 463**  
**TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 463**  
**TORVACARD NEO - ZENTIVA, K.S., 229**  
**TOSYNAL - ALKALOID AD SKOPJE, 136**  
**TOT`HEMA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL, 153**  
**TOUJEO - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 107**  
**TOZAR - BOSNALIJEK D.D., 229**  
**TRACTOCILE - FERRING GMBH, 259**  
**tramadol, 429**  
**TRAMADOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 429**  
**TRAMADOL BOSNALIJEK 50 MG KAPSULA, TVRDA - BOSNALIJEK D.D., 429**  
**TRAMADOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 429**  
**TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 429**  
**trametinib, 355**  
**trandolapril, 207**  
**trandolapril, verapamil, 215**  
**traneksaminska kiselina, 145**  
**TRANEXSOL - SKYMAP PHARMACEUTICALS PRIVATE LIMITED, 145**  
**TRANSTEC 35 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 428**  
**TRANSTEC 52,5 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 428**  
**TRANSTEC 70 MG/H - GRUNENTHAL GMBH, 428**  
**trastuzumab, 364**  
**trastuzumab emtanzin, 365**  
**TRAVATAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 537**  
**TRAVAZOL - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 240**  
**travoprost, 537**  
**TRAVOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD., 537**  
**TRAZEM - BOSNALIJEK D.D., 470**  
**TRAZIMERA - PFIZER INC., 364**  
**trazodon, 477**  
**TREANA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 459**  
**TRECAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 439**  
**TREFERO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 464**  
**TREGONA D - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 481**  
**TREMFYA - JANSSEN-CILAG KFT., 392**  
**TRENOLK - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A., 145**  
**TRESIBA - NOVO NORDISK A/S, 107**  
**TREVICTA - JANSSEN-CILAG KFT., 465**  
**TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG, 112**  
**TRIDERM - N.V. ORGANON, 248**  
**trifluridin, tipiracil, 345**  
**TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 442**  
**TRIMBOW - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH, 508**  
**TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A., 179**  
**trimetazidin, 178**  
**TRINOMIA - FERRER INTERNATIONAL, SA, 236**  
**TRIO VISION - BALKANPHARMA-RAZGRAD AD, 532**  
**TRIPLIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER, 216**

- triptorelin, 375  
TRITACE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 206  
TRITAZIDE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 211  
TRITTICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO-  
A.C.R.A.F. S.P.A., 477  
TRIUMEQ - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 327  
TRIXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 382  
TROMBOMELT - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 143  
TROMBOPIRIN - G.L. PHARMA GMBH, 135  
trospijum, 267  
TRULICITY - ELI LILLY EXPORT S.A., 117  
TRUSOPT - SANTEN OY, 534  
TRUVADA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC, 327  
TRYCCEF - BOSNALIJEK D.D., 301  
turoktog alfa, 147  
TYGACIL - PFIZER INC., 288  
TYGEPOL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S., 288  
TYGEX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 288  
TYGROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 138  
TYLOR COLD SYRUP - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 496  
TYLOL HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 496  
TYLOL HOT C - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 522  
TYLOL HOT D - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 496  
TYLOL HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 496  
TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 497  
TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 417  
TYROSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG, 244  
TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH, 382, 396  
ULCAMED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 89  
ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D., 83  
ulipristal, 260  
ULSEPAN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.S., 86  
ULTIBRO BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 508  
ULTOMIRIS - ALEXION EUROPE SAS, 386  
ULTOP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 83  
ULTRA-TECHNEKOW FM - CURIUM NETHERLANDS B.V., 556  
ULTRAVIST-300 OTOPINA ZA INJEKCIJU ILI OTOPINA ZA INFUZIJU ILI ORALNA  
OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 551  
ULTRAVIST-370 OTOPINA ZA INJEKCIJU ILI OTOPINA ZA INFUZIJU ILI ORALNA  
OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 551  
UMAN ALBUMIN - KEDRION S.P.A., 158  
UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 532  
UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 541  
UNIKORT - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 240  
UNILAT - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 536  
UNITIMOLOL 0,5 % - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O., 535  
upadacitinib, 395  
UPADIL - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 181  
UPERIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 226  
urapidil, 181  
URAPIDIL CARINOPHARM 25 MG - CARINOPHARM GMBH, 181

**URAPIDIL CARINOPHARM 50 MG - CARINOPHARM GMBH, 181**  
urofolitropin, 264  
**UROMITEXAN - BAXTER AG, 546**  
ursodeoksiholna kiselina, 94  
**URSOFALK - DR FALK PHARMA GMBH, 95**  
**URSOSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 95**  
**URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 487**  
**URUTAL 24 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 487**  
**URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 487**  
ustekinumab, 390  
**UTROGESTAN - LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL S.A.S., 262**  
**UZPRUVO - STADA ARZNEIMITTEL AG, 391**  
**VABYSMO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 539**  
**VAIRA - V - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 459**  
vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 338  
vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitis B, 339  
vakcina protiv difterije, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, 338  
vakcina protiv poliomijelitisa, trivalentna, inaktivisana, cijeli virus, 336  
vakcina protiv varičele, živa, 337  
**VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 218**  
**VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 222**  
**VALAROX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 236**  
**VALICA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 224**  
**VALICA COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 225**  
**VALOMINDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 221**  
valproinska kiselina, 442  
**VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 222**  
**VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 218**  
valsartan, 217  
**VALTRICOM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 225**  
**VAMYCIN - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 316**  
**VANCOMAX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 316**  
**VANCOMYCIN MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH, 316**  
**VANKAR 1000 - SAKAR HEALTHCARE LTD, 98, 316**  
**VANKAR 500 - SAKAR HEALTHCARE LTD, 98, 316**  
vankomicin, 98, 315  
**VANKOMICIN APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O., 98, 316**  
**VANKOMICIN PHARMAS - STRIDES PHARMA (CYPRUS) LIMITED, 98**  
varfarin, 129  
**VARIVAX - MERCK SHARP & DOHME BV, 337**  
**VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 227**  
**VASOFLEX - ALKALOID AD SKOPJE, 180**  
**VASTALOMA - LABORATORIOS FARMALAN S.A., 375**  
**VAXIGRIP TETRA - SANOFI PASTEUR, 334**  
**VAXNEUVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV, 333**  
**VAZOTAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 198**  
**VAZOTAL DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA, 214**  
**VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH, 366**  
**VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 196**

vedolizumab, 384  
VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 478  
VELAFAX XL - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 478  
velagluceraze alfa, 127  
VELCADE - JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., 371  
vemurafenib, 353  
VENCLYXTO - ABBVIE INC., 372  
venetoklaks, 372  
venlafaksin, 478  
VENOMIA - SANOVEL ILAČ SAN. VE TIC A.Š, 141  
VENOSAN - BOSNALIJEK D.D., 189  
VENOSMIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 190  
VENTAVIS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 136  
VENTOLIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 503  
VENTOLIN INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 503  
VENTOR - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 411  
verapamil, 199  
VERAPAMIL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 200  
VERAPAMIL ALKALOID RETARD - ALKALOID AD SKOPJE, 200  
VERAPAMIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 200  
VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE, 200  
vericigvat, 178  
VERION - BOSNALIJEK D.D., 273  
VERION DUO - BOSNALIJEK D.D., 272  
VERQUVO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 178  
VERZENIOS - ELI LILLY EXPORT S.A., 356  
VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 267  
VEXANA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 478  
VFEND - PFIZER INC., 322  
VIAGRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 268  
VICTOZA - NOVO NORDISK A/S, 116  
VIGAMOX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 530  
VILDABET - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S., 116  
vildagliptin, 115  
VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 198  
VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 268  
vinorelbin, 346  
VINORELBIN LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A., 346  
vinpocetin, 481  
VIOPLEX-T - MEDICAIR BIOSCIENCE LABORATORIES S.A., 243  
VIPDOMET - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 114  
VIPIDIA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, 116  
VIRENTE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 325  
VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 324  
VISIKLEAR - JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., 537  
VISINE CLASSIC - JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., 537  
VISIPAQUE - GE HEALTHCARE AS, 552  
VISTABEL - ABBVIE INC., 416  
VITAMIN AD - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 120  
VITAMIN B1 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 122  
VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE, 154

VITAMIN C GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 124  
VITAMIN D3 KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 122  
VITOPRIL - STADA ARZNEIMITTEL AG, 204  
VITOPRIL H - STADA ARZNEIMITTEL AG, 210  
VIXARGIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 141  
VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 269  
VIZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D., 538  
VLOFINOX - ANFARM HELLAS S.A., 314  
VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD, 550  
voda za injekciju, 549  
vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana, 515  
vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastavića, 270  
VOLTAREN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 401  
VOLTAREN EMULGEL 1% - HALEON HUNGARY KFT, 413  
VOLTAREN FORTE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 401  
VOLTAREN FORTE 2% - HALEON HUNGARY KFT, 413  
VOLTAREN RAPID - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 401  
VOLTAREN RETARD - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 401  
VOMEPRAM - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 93  
VORAMOL - PHARMATHEN S.A., 322  
VORAZYR - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, 322  
vorikonazol, 321  
VORTEMYEL - SYNTHON B.V., 371  
VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 362  
VOXABAN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 142  
VPRIV - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND BRANCH,  
127  
VYDURA - PFIZER INC., 439  
VYNDAQEL MEKA KAPSULA - PFIZER INC., 488  
WAMLOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 224  
WELLBUTRIN XR - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 477  
WILATE - OCTAPHARMA AG, 150  
XADOS - BERLIN-CHEMIE AG, 526  
XALACOM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 535  
XALATAN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 537  
XALKORI - PFIZER INC., 354  
XANAX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 470  
XANAX SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 470  
XANIRVA - S.C.ZENTIVA S.A., 142  
XARELTO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 142  
XELJANZ - PFIZER INC., 383  
XENETIX - GUERBET, 553  
XEPAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC, 136  
XEPLION - JANSSEN-CILAG KFT., 466  
XERDOXO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 142  
XICLAV - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 294  
XICLAV 1,2 G - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 294  
XICLAV 2X - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 294  
XILOZIN - BOSNALIJEK D.D., 492  
XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D., 492  
XOFLUZA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 328  
XOLAIR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG, 515  
XTANDI - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., 376

XULTOPHY - NOVO NORDISK A/S, 107  
YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 218  
YANIDA COMBO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA, 224  
YANIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 222  
YANIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 222  
YANIDA TRIO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 225  
YASMIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 260  
YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 481  
YAZ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, 260  
YERVOY - BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY, 368  
YLPJO - PRO.MED.CS PRAHA A.S., 223  
YMANA - ALKALOID AD SKOPJE, 483  
ZACEF - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL  
PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY, 299  
ZALASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 459  
ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO, 459  
ZALDIAR 37,5 MG/325 MG - GRUNENTHAL GMBH, 428  
ZALTRAP - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 372  
ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE, 478  
ZANFEXA XR - ALKALOID AD SKOPJE, 479  
ZANKAF - PHARMANOVA D.O.O., 431  
ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 459  
ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO, 429  
ZARZIO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 380  
ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O., 471  
ZASSIDA - AQVIDA GMBH, 345  
ZAVICEFTA - PFIZER INC., 302  
ZEFFIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, 324  
ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, 354  
ZELDOX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH, 457  
ZENIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA, 319  
ZEOKS - SYNTHON B.V., 544  
ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE, 476  
ZERBAXA - MERCK SHARP & DOHME BV, 305  
ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S., 515  
ZESUVA - REMEDICA LIMITED, 360  
ZEVESIN - ZENTIVA, K.S., 267  
ZINNAT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D., 297  
ZIPANTOLA - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 86  
ZIPANTOLA PROTECT - PLIVA HRVATSKA D.O.O., 86  
ziprazidon, 457  
ZIRABEV - PFIZER INC., 368  
ZITHROTEL - ANFARM HELLAS AP, 309  
ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG, 208  
zofenopril, 207  
zoledronska kiselina, 419

**ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH,**  
419  
**ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA B.V,** 419  
zolmitriptan, 439  
**ZOLOFT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH,** 475  
**ZOLPAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.,** 86  
zolpidem, 471  
**ZOLTEX - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.,** 86  
**ZONTOP - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO,** 86  
**ZULBEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO,** 87  
**ZYGLIP - ALKALOID AD SKOPJE,** 232  
**ZYGOSIS - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.,** 86  
**ZYLLT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO,** 134  
**ZYMBAKTAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC,** 307  
**ZYPREXA - CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH,** 459  
**ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT.,** 379  
**ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE,** 94  
željezo (III) hidrokisid saharaa kompleks, 153

## REGISTROVANI LIJEKOVI PREMA ATC-KLASIFIKACIJI

<b>A</b>	<b>ALIMENTARNI TRAKT I METABOLIZAM</b>
<b>A01</b>	<b>STOMATOLOŠKI PREPARATI</b>
<b>A01A</b>	<b>Stomatološki preparati</b>
<b>A01AB</b>	<b>Antiinfektivni i antiseptički za lokalnu oralnu primjenu</b>

### **A01AB09** mikonazol

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

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### **DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

### **A01AB12** heksetidin

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

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### **HEXTEND - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

#### **STOMATIDIN - BOSNALIJEK D.D.**

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

## **A01AD** *Ostali lijekovi za lokalnu terapiju oralne sluznice*

### **A01AD02** benzidamin

**Doziranje:** *zapaljenski procesi u ustima i grlu:* 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 prskanja 2-6 puta dnevno poprskati zahvaćeno područje u razmacima 1,5-3 sata; djeca 6-12 god. 4 prskanja 2-6 puta dnevno; djeca mlađa od 6 god. 1 prskanje na svakih 4 kg tjelesne mase do maks. 4 prskanja odjednom, 2-6 puta dnevno

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### **BEZIDIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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



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

#### **ORALSEPT - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

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

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

#### **TANFLEX FORT - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

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

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

BRp 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      *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 - KWIZDA PHARMA GMBH**

BRp sprej za usnu sluznicu [0.32 g/1 g+ 0.32 g/1 g] 1 smeđa staklena bočica sa sprej pumpom, sa 15 ml spreja za usnu sluznicu, u kutiji

#### **A02                      *LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI KOJE SU IZAZVANE POREMEĆAJEM ACIDITETA***

#### **A02A                    *Antacidi***

#### **A02AD                 *Kombinacija i kompleksi jedinjenja aluminijuma, kalcijuma i magnezijuma***

#### **A02AD                 *aluminijum magnezijum silikat***

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

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **FOMELA - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

#### **A02AD01              *kalcijum-karbonat, magnezijum-karbonat***

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

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

#### A02AD01 kalcijum karbonat, magnezijum karbonat, teški

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

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### RENNIE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

BRp tableta za žvakanje [680 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 24 tablete za žvakanje (2 PVC/Al blistera po 12 tableta), u kutiji

#### A02AD01 aluminijum-hidroksid, magnezijum-karbonat, magnezijum-hidroksid

**Doziranje:** simptomatsko ublažavanje hiperaciditeta (sa žgaravicom ili bez nje), povezanog s peptičkim ulkusom, gastritisom, refluksnim ezofagitisom, ili hijatalnom hernijom: odrasli, 1-2 tablete 4-6 puta na dan (ne više od 8 tableta tokom 24-satnog perioda, ne duže od 6 dana), otprilike jedan sat nakon obroka i uveče prije spavanja; protiv žgaravice uzima se jednaka doza bez obzira na obrok;

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

BRp tableta [450 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 24 tablete (4 PVC/Al blistera po 6 tableta), u kutiji

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

#### A02AD04 hidrotalcit

**Doziranje:** *dispepsija, gastritis; ulkus želuca i duodenuma:* odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 tablete nekoliko puta na dan po potrebi, između obroka i prije odlaska na spavanje, maks. dnevno 12 tableta;

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### RUPURUT - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

### A02B **Lijekovi za liječenje peptičkog ulkusa i bolesti gastroezofagusnog refluksa**

#### A02BA **Antagonisti H2 receptora**

#### A02BA02 ranitidin

**Doziranje:** oralno, *benigni gastrični i duodenalni ulkusi, hronične epizode dispepsije:* odrasli i djeca preko 12 god, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg u jednoj večernjoj dozi tokom 4-8 nedjelja kod benignog gastričnog i duodenalnog ulkusa, do 6 nedjelja kod *hroničnih epizoda dispepsije*, i do 8 nedjelja kod *ulkusa usljed primjene NSAID* (kod duodenalnog ulkusa može se dati 300 mg dva puta dnevno tokom 4 nedjelje do postizanja veće stope izlječenja); djeca 3-12 god. (benigni gastrični i duodenalni ulkusi) 2-4 mg/kg (maks. 150 mg) dva puta dnevno tokom 4-8 nedjelja; *prevencija duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom nesteroidnih antiinflamatornih lijekova, posebno kod pacijenata sa istorijom peptičkog ulkusa:* odrasli i djeca iznad 12 god., 300 mg dva puta dnevno; *duodenalni ulkusi povezani sa infekcijom bakterijom Helicobacter pylori:* oralno,

300 mg prije spavanja ili 150 mg dva puta dnevno zajedno sa drugim lijekovima u sklopu protokola; *gastro-ezofagusni refluks*: odrasli i djeca preko 12 god, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg u jednoj večernjoj dozi tokom 8 nedjelja, ili ako je potrebno 12 nedjelja (umjereni do jak oblik, 600 mg dnevno u 2-4 podjeljene doze tokom 12 nedjelja); dugotrajni tretman 150 mg dva puta dnevno; djeca starosti 3 - 12 godina, 2,5 - 5 mg/kg (maks. 300 mg) dva puta dnevno; *Zollinger-Ellisonov sindrom*: početna doza 150 mg tri puta dnevno, zabilježena je dobra podnošljivost doza do 6 g dnevno; *hronična epizoda dispepsije*: oralno, 150 mg dva puta dnevno u trajanju do 6 nedjelja; *prevencija aspiracije želudačne kiseline prije izvođenja opšte anestezije, kod rizičnih pacijenata (Mendelsonov sindrom), posebno akušerskih pacijenata tokom rađanja*: odrasli i djeca iznad 12 god, 150 mg kod akušerskih pacijenata prije porođaja, a zatim nastaviti 150 mg na 6 sati; kod hirurških procedura i.m. ili spora i.v. inj. 50 mg 45 - 60 min. prije početka anestezije (i.v. inj. razblažiti do 20 ml i davati tokom najmanje 2 min.) ili oralno 150 mg 2 h prije početka anestezije i takođe kada je moguće, prethodno veće; i.m. inj. 50 mg svakih 6-8 sati; spora i.v. inj. odrasli i djeca preko 12 god, 50 mg razblaženo do 20 ml fiziološkog rastvora, davati tokom najmanje 2 min; može se ponoviti na 6-8 sati; *profilaksa gastrointestinalnog krvarenja nastalog zbog stresom izazvanog ulkusa kod ozbiljno oboljelih pacijenata*: odrasli i djeca iznad 12 god, spora i.v. inj. tokom najmanje 2 min, 50 mg razblaženo do 20 ml svakih 8 sati (može se zamjeniti sa 150 mg dva puta dnevno, oralno);

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

#### A02BA03 famotidin

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

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### FAMOTIDIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC

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

#### A02BC Inhibitori protonске pumpe

#### A02BC01 omeprazol

**Doziranje:** oralno, odrasli - *benigni gastrični i duodenalni ulkus*: 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje kod duodenalnog ulkusa ili 8 nedjelja kod gastričnog ulkusa; u teškim slučajevima ili kod ponavljanja dozu povećati na 40 mg dnevno; *prevencija recidiva kod gastričnog ulkusa*, 20 mg jednom dnevno, povećati do 40 mg jednom dnevno, ako je potrebno; *prevencija recidiva kod duodenalnog ulkusa*, 20 mg jednom dnevno (raspon 10-40 mg dnevno); *duodenalni ili gastrični ulkus i gastroduodenalne erozija povezane sa primjenom NSAID*: 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, nastaviti još 4 nedjelje, ako nije došlo do potpunog izlječenja; *profilaksa kod pacijenata sa istorijom NSAID-povezanih duodenalnih i gastričnih ulkusa, gastroduodenalnih lezija ili kod dispeptičnih simptoma kod osoba kojima je neophodna terapija NSAID*, 20 mg jednom dnevno; *duodenalni ili gastrični ulkus povezan sa H.pylori*: 20-40 mg dva puta dnevno po protokolu u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori; *Zollinger-Ellison-ov sindrom*: početna doza 60 mg jednom dnevno, uobičajeni raspon doza 20-120

mg dnevno (iznad 80 mg u 2 podijeljene doze); *gastro-ezofagusna refluksna bolest*: 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom 4-8 nedjelja, ako se ne postigne potpuno izlječenje; 40 mg jednom dnevno se daje tokom 8 nedjelja kod gastro-ezofagusnog refluksa otpornog na druge terapije, doza održavanja 20 mg jednom dnevno; *refluks izazvan viškom želučane kiseline (dugotrajna terapija)*: 10 mg dnevno povećati na 20 mg jednom dnevno ako se simptomi vraćaju; *dispepsija izazvana viškom želučane kiseline*: 10 mg jednom dnevno tokom 2-4 nedjelje prema odgovoru; *teški ezofagitis, refraktoran na početnu terapiju*: 40 mg 2 puta dnevno; pedijatrijska populacija - *refluksni ezofagitis, simptomatsko liječenje žgaravice i regurgitacije želučane kiseline u gastroezofagusnoj refluksnoj bolesti*: djeca starija od 2 god. tjelesne mase preko 20 kg 20 mg jednom dnevno povećati po potrebi na 40 mg jednom dnevno (trajanje liječenja kod refluksnog ezofagitisa 4 - 8 nedjelja, kod žgaravice i regurgitacije 2-4 nedjelje); za informacije o doziranju kod djece 1 mjesec - 2 god. konsultovati informacije o lijeku farmaceutskog oblika prikladnog za ovaj uzrast; *liječenje duodenalnog ulkusa povezanog sa H.pylori*: djeca starija od 4 god. i adolescenti, tjelesne težine 31-40 kg i preko 40 kg 20 mg dva puta dnevno, po protokolu u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori, terapiju primjenjuje bolnički pedijatar;

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

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

**LAPPOXO - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp oralni rastvor [10 mg/15 mL] 14 jednodoznih, dvokomornih HDPE bočica na PVC postolju, u kutiji

Rp oralni rastvor [20 mg/15 mL] 14 jednodoznih, dvokomornih HDPE bočica na PVC postolju, u kutiji.

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

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

**OMEZOL - ALKALOID AD SKOPJE**

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

**TARGET PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

**ULCOSAN - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 1 plastični spremnik sa 14 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih, u kutiji

Rp gastrorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 1 plastični spremnik sa 28 gastrorezistentnih kapsula, tvrdih, 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; *eradikacija H.pylori*, u kombinaciji sa drugim lijekovima: oralno, odrasli 40 mg dnevno tokom 7 dana za prvu i drugu liniju eradikacione terapije, 10 dana kod treće linije eradikacione terapije; *peptički ulkus povezan sa upotrebom NSAID*: oralno, odrasli 40 mg

jednom dnevno tokom 8 nedjelja; *profilaksa gastričnih i duodenalnih ulkusa povezanih sa upotrebom NSAID kod pacijenata sa povećanim rizikom od gastroduodenalnih komplikacija koji zahtijevaju kontinuiranu terapiju NSAID*: odrasli preko 18 god, 20 mg dnevno; *gastro-ezofagusna refluksna bolest*: odrasli i djeca preko 12 god: 20-80 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izlječenje; doza održavanja 20 mg dnevno, povećati na 40 mg dnevno ukoliko se simptomi vraćaju; *teški ezofagitis*: oralno, odrasli 40 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja, nastaviti kao terapiju održavanja ako je odgovarajuća; *teški ezofagitis, otporan na početnu terapiju*: oralno, odrasli 40 mg 2 puta dnevno; *funkcionalna dispepsija*: oralno, odrasli 20 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje; *neistražena dispepsija*: oralno, odrasli 40 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje; *Zollinger-Ellisonov sindrom (i druga hipersekretorna stanja)*, odrasli preko 18 god. u početku 80 mg (160 mg ako se zahtijeva brza kontrola aciditeta) zatim 80 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; dnevne doze iznad 80 mg se daju u 2 podijeljene doze; i.v. inj. ili i.v.inf. 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, početna doza 80 mg, alternativno 160 mg u dvije podijeljene doze, ukoliko je neophodna brza kontrola aciditeta, zatim 80 mg jednom dnevno (maks. po dozi 80 mg), podesiti prema odgovoru; napomena: tablete od 20 mg mogu imati bezreceptni režim za kratkotrajnu terapiju refluksnih simptoma (npr, gorušica/žgaravica) kod odraslih preko 18 god, maks. dnevna doza 20 mg tokom maks. 4 nedjelje

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ACIPAN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

##### **CONTROLOC - TAKEDA GMBH**

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

##### **FENIX - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

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

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

- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- ZU prašak za otopinu za injekciju [40 mg/1 boca] 1 bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji
- NOLPAZA CONTROL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**
- BRp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 gastrorezistentnih tableta), u kutiji
- BRp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 7 gastrorezistentnih tableta (1 OPA/Al/PVC//Al blister), u kutiji
- PANDEV - DEVA HOLDING A.S.**
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (4 PA/ALU/PVC//Al blistera po 7 gastrorezistentnih tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (2 PA/ALU/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- PANOCER - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 PA/Al/PVC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- PANTOPRAZOL HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrorezistentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- PANTOPRAZOL STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**
- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji.
- PENTOKAR - SAKAR HEALTHCARE LTD**
- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 jantarna staklena bočica od 10 ml sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji
- PROGAS - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**
- ZU liofilizat za rastvor za injekciju [40 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa liofilizatom za rastvor za injekciju, u kutiji
- PULCET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- Rp gastrorezistentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrorezistentnih tableta (1 Al/Al blister), u kutiji

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

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

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

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

- Rp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrozestizentnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrozestizentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrozestizentnih tableta (1 Al/Al blister sa 14 tableta), u kutiji
- Rp gastrozestizentna tableta [40 mg/1 tableta] 28 gastrozestizentnih tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

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

- BRp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrozestizentnih tableta (1 Al/Al blister po 14 gastrozestizentnih tableta), u kutiji

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

- Rp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 14 gastrozestizentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
- Rp gastrozestizentna tableta [20 mg/1 tableta] 28 gastrozestizentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
- Rp gastrozestizentna tableta [40 mg/1 tableta] 14 gastrozestizentnih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

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

- ZU prašak za otopinu za injekciju [40 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa gumenim čepom i Al - kapicom, u kutiji

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

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

**ZYGOSIS - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 bezbojna staklena bočica (tip I) od 10 ml, u kutiji

**A02BC03 lamsoprazol**

**Doziranje:** *benigni gastrični ulkus:* oralno, odrasli 30 mg dnevno ujutro tokom 8 nedjelja; *duodenalni ulkus:* oralno, odrasli 30 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, doza održavanja 15 mg dnevno; *gastrični i duodenalni ulkusi u vezi sa upotrebom NSAID:* oralno, odrasli 30 mg jednom dnevno tokom 4 - 8 nedjelja; profilaksa 15-30 mg jednom dnevno; *eradikacija Helicobacter pylori:* oralno, odrasli (u kombinaciji sa odgovarajućim antibioticima za liječenje ulkusa povezanih sa H.pylori: 30 mg dva puta dnevno tokom 7 dana za prvu i drugu liniju eradikacione terapije; 10 dana za treću liniju eradikacione terapije; *Zollinger-Ellisonov sindrom (i druga hipersekretorna stanja):* oralno, odrasli početnu dozu 60 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; dnevnu dozu od 120 mg ili više davati u 2 podijeljene doze; *gastro-ezofagusna refluksna bolest:* oralno, odrasli 30 mg dnevno ujutro tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije



postignuto potpuno izlječenje; doza održavanja 15-30 mg dnevno; *teški ezofagitis*: oralno, odrasli 30 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja, nastaviti sa terapijom održavanja ukoliko je terapija odgovarajuća; *teški ezofagitis refraktoran na početnu terapiju*: oralno, odrasli 30 mg dva puta dnevno; *dispepsija izazvana viškom želučane kiseline*: oralno, odrasli 15-30 mg dnevno, ujutro tokom 4 nedjelje

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

Rp kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih, u staklenoj bočici boje čilibara sa bijelim sigurnosnim poklopcem od HDPE materijala na vanjskoj i LDPE materijala na unutrašnjoj strani poklopca, u kutiji

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

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

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

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

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

Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastrozistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

**LANZUL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

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

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

**A02BC04 rabeprazol**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****RABEPAZOL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

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

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

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

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



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

#### **A02BC05 esomeprazol**

**Doziranje:** oralno, peptički ulkus; gastrični ulkus u vezi sa primjenom NSAIL: odrasli preko 18 god, 20 mg jednom dnevno tokom 4-8 nedjelja; profilaksa kod pacijenata sa povećanim rizikom od gastroduodenalnih komplikacija koji zahtijevaju stalnu terapiju NSAIL, 20 mg dnevno; gastro-ezofagusna refluksna bolest (u prisustvu erozivnog refluksnog ezofagitisa): odrasli i djeca preko 12 god, 40 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, nastaviti tokom još 4 nedjelje ukoliko nije postignuto potpuno izlječenje ili ukoliko su prisutni simptomi; doza održavanja 20 mg dnevno; djeca 1 -12 god, tjelesne težine 10-20 kg, 10 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; tjelesne mase preko 20 kg, 10-20 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; simptomatsko liječenje gastro-ezofagusne refluksne bolesti (u odsustvu ezofagitisa): odrasli i djeca preko 12 god, 20 mg jednom dnevno do 4 nedjelje, zatim 20 mg dnevno, kada je to potrebno; djeca 1-12 god, tjelesne težine preko 10 kg, 10 mg jednom dnevno do 8 nedjelja; Zollinger-Ellison-ov sindrom: odrasli preko 18 god, početnu dozu 40 mg dva puta dnevno podešavati prema odgovoru; uobičajeni raspon doza 80-160 mg dnevno (iznad 80 mg u 2 podijeljene doze); eradikacija *Helicobacter pylori*: 20 mg 2 puta dnevno tokom 7 dana; i.v. inj. tokom najmanje 3 min. ili i.v. inf.: odrasli preko 18 god, gastro-ezofagusna refluksna bolest, 40 mg jednom dnevno; simptomatska refluksna bolest bez ezofagitisa, gastrični ulkus u vezi sa terapijom NSAIL, prevencija gastričnog i duodenalnog ulkusa kod terapije NSAIL: 20 mg dnevno; nastaviti dok oralna primjena ne bude moguća; ozbiljno krvarenje peptičkog ulkusa (poslije endoskopske terapije): odrasli preko 18 god, početna doza i.v. inf. 80 mg tokom 30 min, a zatim stalnom i.v. inf. 8 mg/sat tokom 72 sata, zatim oralno 40 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **EMANERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

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

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

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

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

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

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

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

**SOLEZOL - ANFARM HELLAS S.A.**

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [40 mg/1 bočica] 10 bočica (staklena bočica tip I, čep od brombutil gume tip I) u kutiji

**A02BX Drugi lijekovi za peptički ulkus i gastroezofagealne refluksne bolesti (GORD)****A02BX05 bizmut subcitrát**

**Doziranje:** ulkus želuca i dvanaestopalačnog crijeva, pomoć u eradikaciji *Helicobacter pylori* u kombinaciji sa drugim lijekovima, gastritis povezan sa dispeptičkim poremećajem kada je poželjna eradikacija *Helicobacter pylori*: 1 tbl. četiri puta dnevno na prazan želudac (pola sata prije glavnih obroka i prije spavanja) ili 2 tbl. dva puta dnevno na prazan želudac (pola sata prije doručka i pola sata prije večere ili prije spavanja); maks. trajanje jedne kure liječenja 2 mjeseca, prije nove kure liječenja moraju proći bar 2 mjeseca

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

Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**A03 LIJEKOVI KOJI REGULIŠU FUNKCIONALNE GASTROINTESTINALNE POREMEĆAJE**

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

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****IBEROGAST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

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

**A03A Lijekovi koji regulišu funkcionalne gastrointestinalne poremećaje**

## **A03AA**            **Sintetski antiholinergici, estri sa tercijsnom amino grupom**

### **A03AA04**            **mebeverin**

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

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **COLOSPA RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

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

Rp            kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modificiranim oslobađanjem, tvrdih (3 AI/PVC blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

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

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

Rp            obložena tableta [135 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta u smeđoj staklenoj bočici (sa Al-PP - zatvaračem), u kutiji

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

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

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

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ESPUMISAN - BERLIN-CHEMIE AG**

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

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

**ESPUMISAN LX - BERLIN-CHEMIE AG**

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

**A03B Alkaloidi beladone i derivati, monokomponentni preparati****A03BA Alkaloidi beladone, tercijarni amini****A03BA01 atropin**

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

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

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

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

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

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

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BUSCOLYSIN - SOPHARMA AD**

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 i djeca starija od 6 god, 3-5 puta dnevno 10-20 mg;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BUSCOPAN - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

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

**A03D                Spazmolitici u kombinaciji sa analgeticima**

**A03DB             Beladona i derivati u kombinaciji sa analgeticima**

**A03DB04           butilskopolamin, paracetamol**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SPAZMOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

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

**A03F                Propulzivi**

**A03FA             Propulzivi**

**A03FA01           metoklopramid**

**Doziranje:** simptomatska terapija mučnine i povraćanja, uključujući i onu koja je u vezi sa akutnom migrenom, odgođena (ali ne akutna) mučnina i povraćanje indukovana hemoterapijom, mučnina i povraćanje indukovana radioterapijom, prevencija postoperativne mučnine i povraćanja; oralno ili i.m. inj. ili spora i.v. inj. (tokom najmanje 3 min): odrasli preko 18 god, tjelesne mase ispod 60 kg, maks. dnevna doza 500 mcg/kg u 3 podijeljene doze; odrasli, tjelesne mase preko 60 kg, 10 mg do 3 puta dnevno; kod djece se koristi kao druga opcija u prevenciji odložene mučnine i povraćanja indukovane hemoterapijom i u terapijama sa ustanovljenom post-operativnom mučninom i povraćanjem; upotreba metoklopramida je kontraindikovana kod djece ispod jedne godine: maksimalna doza za odrasle i djecu tokom 24 sata je 0,5 mg po kg tjelesne mase; kod odraslih, uobičajena doza konvencionalnih formulacija (svi putevi primjene) je 10 mg do 3 puta dnevno; preporučena doza kod djece je 0,1 do 0,15 mg po kg tjelesne mase do 3 puta dnevno, maks. doza u toku 24 sata je 0,5 mg/kg tjelesne mase

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

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

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

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

**PYLOMID - BOSNALIJEK D.D.**

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

**REGLAN - ALKALOID AD SKOPJE**

△ Rp oralni rastvor [5 mg/5 mL] staklena bočica sa 120 mL rastvora, plastični dozator i plastična kašika u kutiji

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

**VOMEPRAM - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

△ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/2 mL] 5 bezbojnih staklenih ampula sa 2 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

**A03FA03 domperidon**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma mučnine i povraćanja:* odrasli i djeca (starosti 12 god. i starija i težine 35 kg ili više): 10 mg do tri puta dnevno, maks. dnevna doza 30 mg);

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

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

**A03FA07 itoprid**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ITOMED - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**

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

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

**A04 ANTIEMETICI I LIJEKOVI PROTIV NAUZEJE****A04A Antiemetici i lijekovi protiv nauzeje****A04AA Antagonisti serotonina (5-HT<sub>3</sub>)****A04AA01 ondansetron**

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

dana - hemoterapijom izazvana mučnina i povraćanje, djeca 6 mjeseci-18 god, i.v. inf. tokom najmanje 15 min, 5 mg/m<sup>2</sup> (maks. 8 mg) neposredno prije hemoterapije, onda za tijelo površine manje od 0,6 m<sup>2</sup>, 2 mg oralno svakih 12 sati u periodu do 5 dana; za tijelo površine 0,6 m<sup>2</sup> ili više 4 mg oralno svakih 12 sati u periodu do 5 dana; maks. ukupna dnevna doza 32 mg alternativno, i.v. inf. tokom najmanje 15 min, odmah 150 mcg/kg (maks. 8 mg) neposredno prije hemoterapije ponoviti u intervalima od 4 sata za 2 doze, zatim za tjelesnu masu 10 kg ili manje 2 mg oralno svakih 12 sati u periodu do 5 dana; za tjelesnu masu preko 10 kg 4 mg oralno svakih 12 sati do 5 dana; maks. ukupna dnevna doza 32 mg. Napomena: za 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:**

##### **ONDANSETRON TROIKAA - TROIKAA PHARMACEUTICALS LIMITED**

- ZU      rastvor za injekciju/ infuziju [2 mg/1 mL] 5 bezbojnih staklenih ampula rastvora za injekciju/infuziju po 2 mL, u kutiji
- ZU      rastvor za injekciju/ infuziju [2 mg/1 mL] 5 bezbojnih staklenih ampula sa 4 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

##### **ZYTRON - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp      film tableta [4 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 AL/PVC blister), u kutiji
- Rp      film tableta [8 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 AL/VC blister), u kutiji

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

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **GRATRYL - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

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

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

- Rp      film tableta [1 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- ZU      koncentrat za rastvor za infuziju [3 mg/3 mL] 5 ampula po 3 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

## **A05                      TERAPIJA BOLESTI BILIJARNOG TRAKTA (ŽUČNIH PUTEVA) I JETRE**

### **A05A                      Lijekovi za liječenje bolesti žučnih puteva A05AA                      Žučne kiseline i derivati**

**A05AA02 ursodeoksiholna kiselina**

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

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

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

**URSOFALK - DR FALK PHARMA GMBH**

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih (4 Alu/PVC blistera po 25 kapsula) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 50 kapsula tvrdih (2 Alu/PVC blistera po 25 kapsula) u kutiji

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

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

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

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

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

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

**A05AX02 himekromon**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MENDIAXON - ADAMED PHARMA SPOLKA AKCYJNA**

BRp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

BRp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**A05B Lijekovi za liječenje bolesti jetre, lipotropni lijekovi**

*Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 95*



## **A05BA**                    **Lijekovi za liječenje bolesti jetre**

### **A05BA03**                    **silimarin**

**Doziranje:** poremećaji funkcije jetre (vezano uz hronični hepatitis B i C, alkoholna bolest jetre uz prestanak unošenja alkohola, produžena primjena lijekova, hronična intoksikacija, ciroza jetre): početna doza i kod težih stanja: 2 kapsule 2 puta dnevno tokom 8 nedjelja; doza održavanja i lakša stanja: 1 kapsula 2 puta dnevno; tablete, 1 tabletu 2 puta dnevno tokom 8 nedjelja, a zatim nastaviti sa 1 tabletom dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **CARSIL - SOPHARMA AD**

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

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

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

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

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

## **A06**                            **LIJEKOVI ZA KONSTIPACIJU**

### **A06A**                            **Lijekovi za konstipaciju**

### **A06AB**                        **Kontaktni laksativi**

#### **A06AB02**                    **bisakodil**

**Doziranje:** *opstipacija:* oralno, odrasli i djeca starija od 10 god. 5-10 mg (1-2 tablete) uveče prije spavanja; djeca 4-10 god. 5 mg (1 tableta) dnevno uveče prije spavanja; rektalno, odrasli i djeca starija od 10 god. 10 mg dnevno; *priprema za dijagnostičke pretrage i preoperativno;* odrasli i djeca starija od 10 god. oralno, 10 mg ujutro i 10 mg uveče prije pregleda i rektalno 10 mg (1 supozitorija) sljedećeg jutra na dan procedure; djeca 4-10 god, 5 mg uveče prije pregleda i pedijatrijski laksativ sa momentalnim djelovanjem (npr. supozitoriju) sljedećeg jutra na dan procedure; napomena: tablete djeluju nakon 10-12 sati, supozitorije djeluju nakon 20-60 min.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **DULCOLAX - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

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

##### **LAXADIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

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

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

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

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

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

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

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

**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+ 7.5 g/1 kesica+ 5.9 g/1 kesica+ 2.691 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

**PLENUV - NORGINE B.V.**

Rp prašak za oralnu otopinu [7,54 g/1 vrećica+ 1 g/1 vrećica+ 1,2 g/1 vrećica+ 100 g/1 vrećica+ 40 g/1 vrećica+ 9 g/1 vrećica+ 48,11 g/1 vrećica+ 3,2 g/1 vrećica+ 2 g/1 vrećica] 3 vrećice s praškom u zaštitnoj vrećici, u kutiji

**A06AX Ostali laksativi****A06AX05 prukaloprid**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LAXOPRID - COMBINO PHARM MALTA, LTD.**

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

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

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

**A07AA02** **nistatin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- BRp obložena tableta [500000 i.j./1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al-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:** *infekcije izazvane Clostridium difficile:* oralno, 125 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; po potrebi povećati na 500 mg svakih 6 sati tokom 10 dana, u slučaju teške ili komplikovane bolesti; *komplikovane infekcije kože i mekog tkiva; infekcije kostiju i zglobova; vanbolnička pneumonija; bolnički stečena pneumonija, uključujući pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom; infektivni endokarditis:* i.v. odrasli i djeca iznad 12 god. 15-20 mg/kg svakih 8-12 sati (maks. po dozi 2 g); kod ozbiljno oboljelih pacijenata, udarna početna doza 25-30 mg/kg tjelesne težine može se upotrijebiti da bi se olakšalo brzo postizanje željenih koncentracija vankomicina u serumu; dojenčad i djeca od jednog mjeseca do manje od 12 god. starosti, 10-15 mg/kg svakih 6 sati; terminska novorođenčad (od rođenja do 27 dana postnatalne starosti) i preterminska novorođenčad (od rođenja do očekivanog datuma poroda plus 27 dana): za doziranje konsultovati informacije o lijeku; *preoperativna profilaksa bakterijskog endokarditisa:* i.v. 15 mg/kg u jednoj dozi prije uvođenja u anesteziju, u zavisnosti od trajanja operativnog zahvata može biti potrebna druga doza.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VANKAR 1000 - SAKAR HEALTHCARE LTD**

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

**VANKAR 500 - SAKAR HEALTHCARE LTD**

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

**VANKOMICIN APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 bočica od 20 mL, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 10 bočica od 10 mL, u kutiji

**VANKOMICIN PHARMAS - STRIDES PHARMA (CYPRUS) LIMITED**

- Rp kapsula, tvrda [125 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 Al-PVC/PE/Aclar blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 Al-PVC/PE/Aclar blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

**A07AC** **Derivati imidazola**

**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 antiinfektivni****A07AX03 nifuroksazid**

**Doziranje:** simptomatska terapija akutne dijareje (najčešće bakterijskog porijekla, bez invazivnih simptoma (pogoršanje opšteg stanja, groznica, znakovi intoksikacije): odrasli, 4 puta po 200 mg; djeca starija od 6 god, 3-4 puta po 200 mg; oralna suspenzija: djeca starija od 2 god, 3 puta dnevno po 5 ml, odrasli 4 puta dnevno po 5 ml; terapija ne isključuje dijetetski režim i 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] 1 smeđa 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, tvrdih), u kutiji

**LAXID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

**NIFUROKSAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

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

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

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

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CARBOMED - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

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

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

**A07DA03** **loperamid**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LOPERAMID ZDRAVLJE - ZDRAVLJE A.D.LESKOVAC**

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

**LORDIAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

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

**A07EA06** **budesonid**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BUDOSAN - DR FALK PHARMA GMBH**

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

**CORTIMENT MMX - COSMO S.P.A.**

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

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

**Doziranje:** terapija akutnog napada umjereno blagog i umjerenog i jakog ulceroznog kolitisa, aktivna Crohnova bolest: 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; *aktivni reumatoidni artritis:* odrasli, početi sa 500 mg dnevno, povećavati postepeno po 500 mg svake nedjelje, povećati na 2-3 g dnevno u podijeljenim dozama

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SALAZOPYRIN EN - PFIZER INC.**

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

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

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

**A07EC02 mesalazin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MESALAZIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

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

**PENTASA - FERRING INTERNATIONAL CENTER SA**

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

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

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

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

## **SALMIMET - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

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

## **SALOFALK - DR FALK PHARMA GMBH**

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

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

Rp gastrorezistentne granule [1.5 g/1 kesica] 35 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrorezistentne granule [1000 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrorezistentne granule [1000 mg/1 kesica] 50 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrorezistentne granule [3 g/1 kesica] 20 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp gastrorezistentne granule [500 mg/1 kesica] 100 kesica sa gastrorezistentnim granulama, u kutiji

Rp rektalna suspenzija [4 g/60 mL] 7 klizmi po 60 ml rektalne suspenzije u kutiji

Rp supozitorija [1 g/1 supozitorija] 30 supozitorija (3 PVC/PE blistera po 10 supozitorija), u kutiji

Rp supozitorija [500 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE blister folije po 5 supozitorija), u kutiji

Rp supozitorija [500 mg/1 supozitorija] 30 supozitorija (6 PVC/PE blister folija po 5 supozitorija), u kutiji

## **A07F Antidijaroici - mikroorganizmi**

### **A07FA Antidijaroici – mikroorganizmi**

#### **A07FA spore bacillus clausii poliantimikrobik rezistentne**

Doziranje:

*liječenje i profilaksa poremećaja crijevne mikroflore (dismikrobizma) i posljedičnih endogenih avitaminoza, adjuvantni tretman u regenerisanju crijevne mikroflore nakon liječenja antibioticima i hemoterapijskim agensima, akutni i hronični gastrointestinalni poremećaji kod beba u vezi sa intoksikacijom ili poremećajem crijevne mikroflore (dismikrobizmom) i avitaminozom: odrasli, 2-3 bočice dnevno ili 2–3 kapsule na dan; djeca 1-2 bočice dnevno ili 1-2 kapsule na dan; bebe 1-2 bočice dnevno*

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

### **ENTEROGERMINA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

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

#### **A07FA01 mliječno kiseline 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 zdjelčnih organa); Flonivin BS, odrasli i djeca preko 3 god. 4-6 kapsula dnevno; odojčad i djeca do 3 god. 3-4 kapsule dnevno; Linex, odrasli i djeca starija od 12 god. 3 puta dnevno po 2 kapsule; djeca 2-12 god. 3 puta dnevno po 1-2 kapsule; dojenčad i djeca do 2 god. 3 puta dnevno po 1 kapsula; Linex forte, odrasli i djeca starija od 12 god. 1-3 puta dnevno po 1 kapsula; djeca 2-12 god. 1-2 puta dnevno po 1 kapsula; dojenčad i djeca do 2 god. jedanput dnevno po 1 kapsula.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LINEX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

**LINEX FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS 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:****BULAREN 250 MG - ABELA PHARM D.O.O. BEOGRAD**

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 10 kapsula, u kutiji

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 20 kapsula, kutiji

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u kutiji

**ENTEROL - BIOCDEX**

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

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 30 kapsula, tvrdih, u kutiji

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 1 staklena bočica sa 50 kapsula, tvrdih, u kutiji

BRp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC-Al blistera sa 5 kapsula), u kartonskoj kutiji

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

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

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

**A09 DIGESTIVI, UKLJUČUJUĆI ENZIME****A09A Digestivi, uključujući enzime****A09AA Lijekovi sa enzimima****A09AA02 pankreatin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****KREON 10000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

**KREON 25000 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

**MEZYM 10000 - BERLIN-CHEMIE AG**



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

**MEZYM 20000 - BERLIN-CHEMIE AG**

BRp gastorezistentna tableta [160 mg/1 tableta - 222,22 mg/1 tableta] 20 gastorezistentnih tableta (2 Al/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji

**A10 ANTIHIPERGLIKEMICI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE DIJABETESA)**

**A10A Insulini i analozi**

**A10AB Insulini i analozi za injekciju kratkog djelovanja**

**A10AB01 insulin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GENSULIN R - BIOTON S.A.**

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

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

**HUMULIN R - ELI LILLY EXPORT S.A.**

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

**A10AB04 insulin lispro**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HUMALOG - ELI LILLY EXPORT S.A.**

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

**HUMALOG JUNIOR KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A.**

Rp otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica (KwikPen) po 3 ml otopine, u kutiji

**HUMALOG KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A.**

Rp otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica (KwikPen) po 3 ml otopine, u kutiji

**LYUMJEV - ELI LILLY EXPORT S.A.**

Rp otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji

Rp otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL] 5 staklenih uložaka sa 3 ml otopine za injekciju, u kutiji

**LYUMJEV 100 JEDINICA/ML KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A.**

Rp otopina za injekciju [100 jedinica/1 mL] 5 napunjenih brizgalica sa 3 ml otopine za injekciju ,u kutiji

**A10AB05 insulin aspart**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FIASP FLEXTOUCH - NOVO NORDISK A/S**

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

**NOVORAPID FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S**

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

**A10AB06 insulin glulisin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**APIDRA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

**APIDRA SOLOSTAR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

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

**A10AC01 insulin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GENSULIN N - BIOTON S.A.**

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

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

**HUMULIN N - ELI LILLY EXPORT S.A.**

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

**INSULATARD FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S**

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

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

**A10AD01 insulin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GENSULIN M30 - BIOTON S.A.**

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

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

**HUMULIN M3 - ELI LILLY EXPORT S.A.**

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

**MIXTARD 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S**

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

**A10AD04 insulin lispro**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HUMALOG MIX 25 KWIKPEN - ELI LILLY EXPORT S.A.**

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

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

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

**A10AD05 insulin aspart**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NOVOMIX 30 FLEXPEN - NOVO NORDISK A/S**

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

**A10AD06 insulin aspart, insulin degludek**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**RYZODEG - NOVO NORDISK A/S**

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

**A10AE Insulini i analozi za injekciju, dugog djelovanja**

**A10AE04 insulin glargin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ABASAGLAR - ELI LILLY EXPORT S.A.**

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

**LANTUS - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

**LANTUS SOLOSTAR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

**SEMGLEE - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED**

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

**TOUJEO - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

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

**A10AE05 insulin detemir**

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

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

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

**A10AE06 insulin degludek**

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

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

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

**A10AE54 insulin glargin, liksisenatid**

**Doziranje:** dijabetes mellitus tip 2 kao dodatak dijeti i tjelesnoj aktivnosti u kombinaciji sa metforminom sa ili bez inhibitora SGLT-2: individualno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SULIQUA SOLOSTAR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [100 jedinica/1 mL+ 33 µg/1 mL] 3 napunjena pena sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [100 jedinica/1 mL+ 50 µg/1 mL] 3 napunjena pena sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**A10AE56 insulin degludek, liraglutid**

**Doziranje:** liječenje šećerne bolesti tipa 2 radi poboljšanja regulacije glikemije u kombinaciji s peroralnim lijekovima za snižavanje nivoa glukoze kada oni sami ne omogućavaju dovoljno dobru regulaciju glikemije, kao dodatak ishrani i vježbanju: odrasli, s.c. inj. dodatak peroralnim lijekovima za snižavanje nivoa glukoze-preporučena početna doza 10 odmjernih koraka, najveća dnevna doza 50 odmjernih koraka; prelaz sa bazalnog insulina u tipu 2 šećerne bolesti koja nije kontrolisana oralnim antidijabeticima u kombinaciji sa bazalnim insulinom: odrasli, s.c. inj.-preporučena početna doza 16 odmjernih koraka jednom dnevno, podešavati prema odgovoru, maks. dozvoljena dnevna doza 50 odmjernih koraka

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

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

**A10B                      Antihiperqlikemići, isključujući insuline**  
**A10BA                    Bigvanidini**

**A10BA02                metformin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AGLIKEM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**

**BANJA LUKA**

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

**AGLIKEM XR - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- Rp      tableta s produženim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Aluminijum blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp      tableta s produženim oslobađanjem [750 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Aluminijum blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp      tableta sa produženim oslobađanjem [1000 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Aluminijum blistera sa 10 tableta), u kutiji

**ALKAFORMIN - ALKALOID AD SKOPJE**

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

**FORDEX - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

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

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

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

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

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (3 PVC/PvDC/Al blistera po 20 tableta) u kutiji

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

Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PvDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**GLUCOPHAGE - MERCK HEALTHCARE KGAA**

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

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

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/Al blistera po 15 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/Al blistera po 15 film tableta) u kutiji

Rp film tableta [850 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/Al blistera po 15 film tableta) u kutiji

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

**GLUCOPHAGE XR - MERCK HEALTHCARE KGAA**

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [750 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PVDC/Al blistera) u kutiji

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

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1000 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 60 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

- Rp      tableta sa produženim oslobađanjem [750 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PVdC/Al blistera po 15 tablet) u kutiji
- GLUFORMIN 1000 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**
- Rp      filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al neprovidna blistera po 15 tableta), u kutiji
- GLUFORMIN 850 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**
- Rp      filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta ( PVC/PVdC/Al neprovidna blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/Al neprovidnih blistera po 20 tableta), u kutiji
- METFORIX - VEFA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**
- Rp      film tableta [850 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 AL/PVC blistera po 10 tbl ) u kutiji
- METFORMIN STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**
- Rp      film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji
- Rp      film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji
- Rp      film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji
- Rp      film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji
- Rp      film tableta [850 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji
- Rp      film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera sa 10 film tableta) u kutiji
- NATFORMIN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**
- Rp      filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC /Aluminijski blister sa po 10 tableta) u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp      filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blister sa po 10 tableta)u kutiji
- SIOFOR 1000 - BERLIN-CHEMIE AG**
- Rp      film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp      film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/Al blistera po15 tableta), u kutiji
- SIOFOR 500 - BERLIN-CHEMIE AG**
- Rp      film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji
- SIOFOR 850 - BERLIN-CHEMIE AG**
- Rp      film tableta [850 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/Al blistera sa 15 tableta) u kutiji
- TEFOR - GALENIKA A.D. BEOGRAD**
- Rp      film tableta [500 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC - PVC/PVdC blistera po 10 film tableta), u kutiji

**A10BB                      Sulfonamidi, derivati sulfoniluree**

**A10BB01                      glibenklamid**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DIABOS - BOSNALIJEK D.D.**

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

**GLIBEDAL - ALKALOID AD SKOPJE**

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

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

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

**MANINIL 5 - BERLIN-CHEMIE AG**

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

**A10BB09 gliklazid**

**Doziranje:** *dijabetes melitus (tip 2)*: oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, početi sa 40-80 mg dnevno, podešavati prema odgovoru, do 160 mg kao pojedinačna doza, uz doručak; više doze uzimati podijeljeno; maks. 320 mg dnevno; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, početna doza 30 mg dnevno uz doručak; podešavati prema odgovoru svake 4 nedjelje (nakon 2 nedjelje ukoliko nema smanjenja vrijednosti glukoze u krvi); maks. 120 mg dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GLICLADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

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

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

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

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

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

Rp tableta [80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera od ALU/PVC trake i tvrde PVC trake sa 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 WINTHROP INDUSTRIE**

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

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**TRICAL - BERLIN-CHEMIE AG**

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

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

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

**A10BD Kombinacije oralnih antihiperглиkemika**

**A10BD07 metformin, sitagliptin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALTUXERIN PLUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 OPA/AI/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji

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

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

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/PVDC-aluminijum blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/PVDC-aluminijum blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**GITAS PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji

**JANUMET - MERCK SHARP & DOHME BV**

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

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

- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/PE/PVC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVDC/PE/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/PE/PVC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVDC/PE/PVC//AI blistera po 10 tableta), u kutiji

**SITABEL MET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (8 PVC/PE/PVDC//AI blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (8 PVC/PE/PVDC//AI blistera po 7 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//AI/PVC//AI blistera po 10 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PCTFE/PVC//AI blistera po 10 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA//AI/PVC//AI blistera po 10 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PCTFE/PVC//AI blistera po 10 film tableta), u kutiji

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

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta+ 50 mg/1 mtableta] 60 film tableta ( 6 OPA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [850 mg/1 tableta+ 50 mg/1 mtableta] 60 film tableta (6 OPA/Al/PVC-Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

**A10BD13 alogliptin, metformin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VIPDOMET - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

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

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

**A10BH01 sitagliptin**

**Doziranje:** *dijabetes melitus-tip 2* kao monoterapija (ukoliko metformin nije prikladan) ili u kombinaciji sa drugim lijekovima koji snižavaju nivo šećera u krvi (uključujući insulin), ukoliko postojeća terapija ne uspijeva postići adekvatnu glikemijsku kontrolu: 100 mg jednom dnevno, za više informacija o upotrebi sa drugim antidijabeticima, konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

**ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [56,685 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**ALTUXERIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

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

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC - aluminijum blistera sa po 10 tableta),u kutiji
- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-aluminijum blistera sa po 10 tableta),u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-aluminijum blistera sa po 10 tableta),u kutiji

**GITAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- 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 (1 PVC/PE/PVDC//AL blister), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC//AL blister), u kutiji

**JAGLIX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 OPA/aluminij/PVC//aluminij blistera sa po 14 tableta), u kutiji.
- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 OPA/aluminij/PVC//aluminij blistera sa 14 tableta), u kutiji .
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 OPA/aluminij/PVC//aluminij blistera sa po 14 tableta), u kutiji.

**JANUVIA - MERCK SHARP & DOHME BV**

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

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

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

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

- 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 [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 kao monoterapija* (kada je primjena metformina neodgovarajuća) ili *u kombinaciji sa drugim antidijabeticima (uključujući insulin)* ukoliko se sa postojećom terapijom nije postigla odgovarajuća kontrola glikemije: oralno, odrasli 50 mg 2 puta dnevno, ujutru i uveče, smanjiti na 50 mg jednom dnevno ujutro kada se uzima u kombinaciji sa sulfonilureom; za više informacija konsultovati literaturu proizvođača

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

- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 oPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 60 tableta (6 oPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**GALVUS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

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

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

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

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

**BANJA LUKA**

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

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

**NORMAVIL - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**VILDABET - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

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

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

**A10BH04 alogliptin**

**Doziranje:** *dijabetes melitus tipa 2*, u kombinaciji s drugim lijekovima za snižavanje glukoze uključujući insulin: odrasli, 25 mg jedanput na dan, za više informacija o upotrebi sa drugim antidijabeticima-konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VIPIDIA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

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

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

**A10BH05 linagliptin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

**A10BJ Analozi glukagonu sličnog peptida-1 (GLP-1)**

**A10BJ02 liraglutid**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VICTOZA - NOVO NORDISK A/S**

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

**A10BJ03 liksisenatid**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LYXUMIA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

**A10BJ05 dulaglutid**

**Doziranje:** *dijabetes melitus tip 2* kao monoterapija ukoliko metformin nije prikladan: s.c. odrasli 0,75 mg jednom nedjeljno; *dijabetes melitus tip 2* u kombinaciji sa insulinom ili drugim antidijabeticima (ukoliko se sa postojećom terapijom ne postiže adekvatna kontrola glikemije): odrasli, s.c. 1,5 mg jednom nedjeljno; po potrebi dozu povećati na 3 mg jedanput nedjeljno nakon najmanje 4 nedjelje; zatim po potrebi povećati na 4,5 mg jednom nedjeljno nakon naredne 4 nedjelje; za potencijalno osjetljive pacijente može se razmotriti početna doza od 0,75 mg jedanput nedjeljno; maksimalno 4,5 mg nedjeljno; djeca 10-17 god, 0,75 mg jednom nedjeljno, po potrebi povećati na 1,5 mg jednom nedjeljno nakon najmanje 4 nedjelje; maksimalna doza 1,5 mg jednom nedjeljno

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

- Rp otopina za injekciju [0.75 mg/0.5 mL] 4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji
- Rp otopina za injekciju [1.5 mg/0.5 mL] 4 napunjene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji
- Rp otopina za injekciju [3 mg/0.5 mL] 4 napunjene staklene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji
- Rp otopina za injekciju [4,5 mg/0.5 mL] 4 napunjene staklene brizgalice sa 0,5 ml otopine za injekciju, u kutiji

**A10BJ06 semaglutid**

**Doziranje:** *dijabetes melitus tip 2* (monoterapija (ukoliko je metformin neodgovarajući) ili u kombinaciji sa drugim antidijabeticima (uključujući insulin) ukoliko se sa postojećim tretmanom ne postiže adekvatna glikemijska kontrola: s.c.inj. odrasli, početna doza 0,25 mg jednom nedjeljno, zatim povećati na 0,5 mg jednom nedjeljno nakon najmanje 4 nedjelje, zatim povećati ukoliko je neophodno na 1 mg jednom nedjeljno, za informacije o upotrebi sa drugim antidijabeticima, konsultovati literaturu proizvoda; oralno, početna doza 3 mg jednom dnevno tokom jednog mjeseca, zatim povećati na 7 mg tokom najmanje jednog mjeseca, zatim po potrebi povećati na 14 mg jednom dnevno; maks. preporučena jednokratna doza je 14 mg dnevno; uzimanje dvije tablete od 7 mg radi postizanja efekta doze od 14 mg nije ispitano i stoga se ne preporučuje

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

- Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [1,34 mg/1 mL] 1 unaprijed napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus

- Rp        rastvor za injekciju u napunjenom penu [1,34 mg/1 mL] 1 unaprijed napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus
- Rp        rastvor za injekciju u napunjenom penu [1,34 mg/1 mL] 1 unaprijed napunjeni pen sa 3 ml rastvora i 4 jednokratne igle NovoFine Plus

**RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S**

- Rp        tableta [14 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S**

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

**RYBELSUS - NOVO NORDISK A/S**

- Rp        tableta [7 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

**A10BK01                dapagliflozin**

**Doziranje:** *šećerna bolest tipa 2* (kao monoterapija, kada se primjena metformina ne smatra prikladnim zbog nepodnošenja ili u kombinaciji sa insulinom i drugim antidijabeticima); *simptomatska hronična srčana insuficijencija; hronična bubrežna bolest*: oralno, 10 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DAGRAFORS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp        filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA /Alu /PVC /Alu blistera sa po 15 tableta),u kutiji
- Rp        filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obložena tableta (2 OPA /Alu /PVC /Alu blistera sa po 15 tableta),u kutiji

**FORXIGA - ASTRAZENECA AB**

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

**A10BK03                empagliflozin**

**Doziranje:** *dijabetes melitus tip 2 kao monoterapija* (ukoliko je metformin neodgovarajući); *dijabetes melitus tip 2 u kombinaciji sa insulinom ili drugim antidijabeticima* (ukoliko se sa postojećom terapijom ne postiže adekvatna kontrola glikemije): oralno, odrasli 18-84 god. 10 mg jednom dnevno, povećati na 25 mg jednom dnevno ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi; *djeca preko 10 godina*, 10 mg jednom dnevno, doza se može povećati na 25 mg jedanput dnevno; *simptomatska hronična srčana insuficijencija*: 10 mg jedanput dnevno; *hronična bubrežna bolest*: 10 mg jednom dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

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

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

### **A10BX16 tirzepatid**

Doziranje:

*šećerna bolest tipa 2 kao monoterapija (ukoliko se primjena metformina ne smatra prikladnom); šećerna bolest tipa 2 u kombinaciji sa drugim antidijabeticima (uključujući insulin, ukoliko se sa postojećom terapijom ne postiže adekvatna kontrola glikemije):* s.c. odrasli, početi sa 2,5 mg jednom nedjeljno tokom 4 nedjelje, zatim povećati na 5 mg jednom nedjeljno tokom najmanje 4 nedjelje, zatim povećati na 15 mg jednom nedjeljno, doze se povećavaju u koracima od po 2,5 mg u intervalima od najmanje 4 nedjelje; u kombinaciji sa djetetom i pojačanom fizičkom aktivnošću kod osoba sa indeksom tjelesne mase (ITM) 30 kg/m<sup>2</sup> ili većim, ili kod osoba sa ITM većim od 27 kg/m<sup>2</sup> ali uz prisustvo najmanje jednog komorbiditeta povezanog sa tjelesnom težinom

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **MOUNJARO - ELI LILLY EXPORT S.A.**

Rp otopina za injekciju [10 mg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [10 mg/0.5 mL] 4 bočica sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [12,5 mg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [12,5 mg/0.5 mL] 4 bočica sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [15 mg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [15 mg/0.5 mL] 4 bočica sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [2,5 mg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [2,5 mg/0.5 mL] 4 bočice sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [5 mg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [5 mg/0.5 mL] 4 bočice sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [7,5 mg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml otopine, u kutiji  
 Rp otopina za injekciju [7,5 mg/0.5 mL] 4 bočice sa 0,5 ml otopine, u kutiji

## **A11 VITAMINI**

### **A11A Multivitamini, kombinacije**

### **A11AA Multivitamini sa mineralima**

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

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

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 0.04 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 80 i.j./1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta+ 1.2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 0.3 mg/1 tableta+ 600 i.j./1 tableta+ 0.3 mg/1 tableta+



0.25 mg/1 tableta+ 0.2 µg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

**A11AA03**

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

Doziranje: *povećana potreba za vitaminima i kao dodatak nepotpunoj ishrani*: odrasli, jednom dnevno 1 plava tableta i 1 crvena tableta

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DUOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

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

**A11B Multivitamini, monokomponentni**

**A11BA Multivitamini, monokomponentni**

**A11BA**

**askorbinska kiselina, dekspantenol, holekalciferol, nikotinamid, piridoksin, retinol, tiamin, vitamin B12, vitamin B2**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PIKOVIT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

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

**A11C Vitamin A, vitamin D, uključujući i njihove kombinacije**

**A11CB Vitamin A i D u kombinaciji**

**A11CB ergokalciferol, vitamin A**

Doziranje: *prevencija stanja koja se karakterišu deficitom vitamina A i/ili D*: djeca do 6 mjeseci, 1 kap na dan, samo po preporuci pedijatra; djeca 6 mjeseci-5 god, 2 kapi na dan, starija djeca i odrasli, 2-3 kapi na dan; trudnice i dojilje, 2-3 kapi na dan, samo po preporuci ljekara; stariji od 60 god, 3-4 kapi na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VITAMIN AD - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

**A11CC Vitamin D i analozi**

120 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

**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 proizvođača).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ROCALTROL - ATNAHS PHARMA UK LTD**

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

**A11CC05 holkalciferol**

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

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

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

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

**DIBASE 1.000 I.J. - ABIOTEN PHARMA S.P.A.**

BRp kapsula, tvrda [1000 i.j./1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**DIBASE 2.000 I.J. - ABIOTEN PHARMA S.P.A.**

Rp kapsula, tvrda [2000 i.j./1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**DIBASE 25.000 I.J. - ABIOTEN PHARMA S.P.A.**

Rp kapsula, tvrda [25000 i.j./1 kapsula] 12 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 4 kapsule), u kutiji

**DIBASE 6.000 I.J. - ABIOTEN PHARMA S.P.A.**

Rp kapsula, tvrda [6000 i.j./1 kapsula] 12 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 4 kapsule), u kutiji

**OLEOVIT D3 - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

Rp oralne kapi, rastvor [14400 i.j./1 mL] 12,5 ml oralnih kapi, rastvora u staklenoj bočici, u kutiji

**PLIVIT D3 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

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

**VITAMIN D3 KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

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

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

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

**A11DA *Vitamin B1, monokomponentni***

**A11DA01 *tiamin***

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VITAMIN B1 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 50 ampula po 1 ml rastvora za injekciju (10 PVC - uložaka po 5 ampula), u kutiji

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

**A11DB *cijanokobalamin, lidokain, piridoksin, tiamin***

**Doziranje:** hematološki i neurološki simptomi uzrokovani kontinuiranim nedostatkom vitamina B1, B6 i B12: i.m. odrasli i djeca preko 12 god. početi sa jednom ampulom jednom dnevno, kasnije jedna ampula 2-3 puta sedmično

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NEIRATAX - AS KALCEKS**

ZU rastvor za injekciju [1 mg/2 mL+ 20 mg/2 mL+ 100 mg/2 mL+ 100 mg/2 mL] 5 ćilibarnih staklenih ampula (staklo tip I) sa 2 mL rastvora za injekciju, u kutiji

**A11DB *cijanokobalamin, piridoksin, tiamin***

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MILGAMMA N - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG**

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

**PRONERV - G.L. PHARMA GMBH**

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

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

**A11DB** **benfotiamin, piridoksin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MILGAMMA 100 - WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG**

Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/PVDC//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 i liječenje hipovitaminoze i avitaminoze; povećana potrošnja vitamina B-grupe; poremećena apsorpcija kod pacijenata sa bolestima probavnog sistema i jetre; beri-beri, neuralgija, polineuritis, neurodermatoza: odrasli, 1 do 2 obložene tablete 2 do 3 puta na dan; djeca od 5 do 14 godina, 1 obložena tableta jednom dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

BRp filmom obložena tableta [1 µg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/PVC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji  
BRp filmom obložena tableta [1 µg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC/PVC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji

**PLIBEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

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

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

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BEVIPLEX - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

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

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

**A11GA01** **askorbinska kiselina**

**Doziranje:** *profilaksa i terapija skorbuta*; odrasli, profilaksa 200-500 mg dnevno, terapija 0,5-1 g; djeca, profilaksa 30 mg dnevno, terapija 100-300 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

**A11H** **Ostali monokomponentni vitaminski preparati**

**A11HA** **Ostali monokomponentni vitaminski preparati**

**A11HA02** **piridoksin**

**Doziranje:** *deficit piridoksina*: 50-250 mg dnevno (oralno, i.m. ili i.v.); *periferni neuritis izazvan izoniazidom*: oralno, profilaksa 20 mg dnevno; terapija 140-160 mg dnevno podijeljeno u 3 doze; *idiopatska sideroblastična anemija*: 100-400 mg dnevno (oralno, i.m. ili i.v.), podijeljeno u nekoliko doza; *terapija piridoksin-zavisnih konvulzija kod male djece*: 10-100 mg (i.m. ili i.v.), novorođenčad 4 mg/kg dnevno; *akutna intoksikacija izoniazidom*: primjenjuje se doza piridoksina koja je jednaka dozi ingestiranog izoniazida, uz potrebne antikonvulzive, 1-4 g piridoksina se daje i.v., a potom se nastavlja sa i.m. primjenom 1 g svakih 30 min. do pune doze.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BEDOXIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

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

**A11HA31** **kalcijum-pantotenat**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PANTHENOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA**

**D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA**

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

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

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

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KALCIUM KARBONAT ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

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

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

**A12AX** **holekalciferol, kalcijum**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IDEOS - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**

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

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

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

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

**KALIJ Klorid JADRAN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

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

**KALIJEV Klorid NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

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

**A12BA30** **kalijum-citrat, limunska kiselina**

**Doziranje:** izražena hipokalijemija, naročito u metaboličkoj acidozi, poremećaji srčanog ritma ili neuromuskularni poremećaji izazvani hipokalijemijom, hipokalijemija u terapiji

digitalisom, profilaksa hipokalijemije u slučaju ketoacidoze, sprečavanje ponovnog stvaranja bubrežnih kamenaca: individualno, u zavisnosti od koncentracije kalijuma u serumu; maks. odrasli do 160 mmol dnevno, odnosno do 4 šumeće tablete; prosječna dnevna doza je od 1 do 2,5 tablete.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KALINOR - DESMA GMBH**

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

**A16 RAZNI LIJEKOVI ZA ALIMENTARNI TRAKT I METABOLIZAM**

**A16A RAZNI LIJEKOVI ZA ALIMENTARNI TRAKT I METABOLIZAM**

**A16AB Enzimi**

**A16AB02 imigluceraza**

**Doziranje:** *ne-neurološke manifestacije tipa I ili ne-neurološke manifestacije 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 WINTHROP INDUSTRIE**

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

**A16AB03 galgidaza alfa**

**Doziranje:** *Fabrijeva bolest:* i.v. inf. odrasli, 200 mcg/kg svake druge nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**REPLAGAL - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [1 mg/1 mL] 1 bočica, u kutiji

**A16AB04 galgidaza beta**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FABRAZYME - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

**A16AB05 laronidaza**

**Doziranje:** dugotrajna enzimska zamjenska terapija u pacijenata sa potvrđenom dijagnozom mukopolisaharidoze I (MPS I; alfa-L-iduronidaze) za liječenje manifestacija bolesti koje nisu neurološke prirode: 100 jedinica/kg tjelesne težine primjenjen jedanput svake sedmice.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALDURAZYME - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

**A16AB07 alglukozidaza alfa**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MYOZYME - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

**A16AB09 idursulfase**

**Doziranje:** *mukopolisharidoza II:* i.v. inf. 0,5 mg/kg jednom nedjeljno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ELAPRASE - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND BRANCH**

ZU/Rp Koncentrat za otopinu za infuziju [2 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 5 ml (tip I) sa 3 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**A16AB10 velagluceraze alfa**

**Doziranje:** *tip I Gauscherove bolesti:* 60 jedinica/kg svake druge nedjelje; podesiti prema odgovoru na 15-60 jedinica/kg svake druge nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VPRIV - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND BRANCH**

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

**A16AX Razni lijekovi za alimentarni trakt i metabolizam**

**A16AX01 tioktinska kiselina**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALFAZAN - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

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

**ALTIOKS - BOSNALIJEK D.D.**

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

**BERLITHION - BERLIN-CHEMIE AG**

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

**BERLITHION 600 ED - BERLIN-CHEMIE AG**

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

**TIOLIZEN - SC LABORMED PHARMA SA**



Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC / PVDC /Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

**A16AX04 nitisinone**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

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

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

**B01AA03** **varfarin**

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

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

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

**B01AA07** **acenokumarol**

**Doziranje:** profilaksa i terapija tromboembolijskih poremećaja: početna doza 2-4 mg jednom dnevno tokom 2 dana (liječenje se može započeti i sa početnom dozom od 6 mg prvog dana), zatim 4 mg drugog dana; doza održavanja 1-8 mg dnevno, svakog dana u isto vrijeme;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ACENOKUMAROL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

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

**ACENOKUMAROL UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD**

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

**SINTROM - MERUS LABS LUXCO II SARL**

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

**B01AB** **Heparinska grupa****B01AB01** **heparin**

**Doziranje:** terapija i prevencija tromboembolijskih poremećaja (duboka venska tromboza, akutna embolija arterija ili tromboza, tromboflebitis, embolija pluća, masna embolija): terapijske doze: individualno, i.v. 5000-10000 i.j. na 4 h ili 500 i.j./kg tjelesne mase dnevno kao kontinuirana inf. u rastvoru natrijum hlorida ili dekstroze; inicijalna doza s.c. inj. 250 i.j./kg tjelesne mase; dalje, na svakih 12 h uz individualno korigovanje doze na osnovu testa koagulacije; podešavanje doze je individualno; profilaksa postoperativne tromboze dubokih vena i plućne embolije: s.c. 5000 i.j. 2 sata prije operacije a zatim svakih 8-12 sati tokom 7 dana ili dok je pacijent u bolnici; terapija nestabilne angine pectoris ili akutne okluzije perifernih arterija: kontinuirana i.v. inf. u istim dozama kao kod tromboze dubokih vena i plućne embolije; nakon infarkta miokarda u prevenciji reokluzije koronarnih arterija: i.v. 5000 i.j. a zatim 1000 i.j./h sa alteplazom; prevencija zgrušavanja krvi u ekstrakorporalnoj cirkulaciji za vrijeme hemodijalize: početna

doza 1000 - 5000 i.j., terapija održavanja 1000-2000 i.j./h, prilagođeno za održavanje vremena zgrušavanja većeg od 40 min.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HEPARIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

**HEPARIN NATRIJUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

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

**B01AB04                    dalteparin**

**Doziranje:** *liječenje akutnih tromboza dubokih vena i embolije pluća:* s.c. u jednoj (200 i.j./kg), ili podijeljeno u dvije dnevne doze (2x100 i.j./kg), kod bolesnika sa povećanim rizikom od krvarenja; *prevencija koagulacije u ekstrakorporalnom sistemu u toku hemodijalize i hemofiltracije:* u trajanju dužem od 4 sata: i.v. bolus inj. 30-40 i.j./kg tjelesne mase nakon čega se daje 10-15 i.j./kg/sat u i.v.inf; trajanja kraće od 4 sata, i.v. bolus inj. 30-40 i.j./kg tjelesne mase, praćeno i.v. inf. od 10-15 i.j./kg/sat ili jedan i.v. bolus od 5000 i.j.; *prevencija tromboza kod pacijenta podvrgnutih hirurškim zahvatima: bolesnici sa umjerenim rizikom od tromboembolijskih komplikacija:* s.c. 2500 i.j. 1-2 sata prije operacije i kasnije 2500 i.j. svako jutro poslije operacije dok traje imobilizacija (5-7 dana, ili duže); *bolesnici sa visokim rizikom od tromboembolija:* daje se dok god traje imobilizacija (uglavnom 5-7 dana) ili duže i to: na dan operacije – s.c. 2500 i.j. 1-2 sata prije operacije i s.c. 2500 i.j. 8-12 sati nakon operacije, zatim 5000 i.j. svaka 24 sata, alternativno početna doza od 5000 i.j. veće prije operacije i 5000 i.j. nakon 24 sata i zatim svaka 24 sata 5000 i.j.; *profilaksa tromboembolizma kod određenih grupa pacijenata sa visokim rizikom i smanjenom pokretljivošću:* s.c. jednom dnevno 5000 i.j. 12 do 14 dana ili duže, ukoliko se imobilnost pacijenata produžava; *nestabilna angina 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; *liječenje simptomatske venske tromboembolije u pedijatrijskih pacijenata u dobi od 1 mjeseca i starijih:* 1 mjesec do manje od 2 godine, 150 i.j./kg dva puta dnevno, 2 godine do manje od 8 godina 125 i.j./kg dva puta dnevno, 8 godina do manje od 18 godina 100 i.j./kg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FRAGMIN - PFIZER INC.**

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

**B01AB05                    enoksaparin**

**Doziranje:** *profilaksa dubokih venskih tromboza posebno kod hirurških pacijenata,* s.c. umjeren rizik: 20 mg (2000 jedinica) oko 2 sata prije operacije, a zatim 20 mg (2000 jedinica) svaka 24 sata; visoki rizik (npr. hirurgija u ortopediji), 40 mg (4000 jedinica) 12 sati prije operacije, a zatim 40 mg (4000 jedinica) svaka 24 sata; *profilaksa duboke venske tromboze kod bolničkih pacijenata,* s.c. 40 mg (4000 jedinica) svakih 24 sata; *tretman dubokih venskih tromboza ili plućne embolije:* s.c. 1,5 mg/kg (150 jedinica/kg) svakih 24 sata dok se ne uspostavi odgovarajuća oralna antikoagulantna terapija;

*produženo liječenje venskog tromboembolizma i sprečavanje njegovog vraćanja kod pacijenata koji boluju od karcinoma: s.c. 100 i.j./kg (1 mg/kg) dva puta dnevno tokom 5 do 10 dana na osnovu procjene individualnog rizika pacijenta, zatim 150 i.j./kg (1,5 mg/kg) jednom dnevno narednih 6 mjeseci; akutni infarkt miokarda sa elevacijom ST-segmenta: odrasli ispod 75 god. i.v. inj. 30 mg (3000 jedinica) praćeno s.c. 1 mg/kg (100 jedinica/kg) zatim s.c. 1 mg/kg svakih 12 sati do 8 dana (maks. 100 mg (10000 jedinica) za samo prve 2 subkutane doze); stariji preko 75 god. jedino s.c. 750 mcg/kg (75 jedinica/kg) svakih 12 sati (maks. 75 mg (7500 jedinica) za samo prve 2 doze); pacijenti koji prolaze perkutano koronarnu intervenciju, dodatna doza, i.v. inj, 300 mcg/kg (30 jedinica/kg) u vrijeme procedure ukoliko je poslednja subkutana doza data više od 8 sati ranije; nestabilna angina i infarkt miokarda bez elevacije ST-segmenta: s.c. 1 mg/kg (100 jedinica/kg) svakih 12 sati obično tokom 2-8 dana (min. 2 dana); sprečavanje zgrušavanja u vantjelesnoj cirkulaciji za vrijeme hemodijalize: konsultovati literaturu proizvođa*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CLEXANE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**ENOXAPARIN LEDRAXEN - VENIPHARM S.A.S.**

- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2000 i.j./0.2 mL] 10 napunjenih šprica sa 0,2 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [4000 i.j./0.4 mL] 10 napunjenih šprica sa 0,4 mL rastvora za injekciju, u kutiju
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [6000 i.j./0.6 mL] 10 napunjenih šprica sa 0,6 mL rastvora za injekciju, u kutiju
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [8000 i.j./0.8 mL] 10 napunjenih šprica sa 0,8 mL rastvora za injekciju, u kutiju

**INHIXA - SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD.**

- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 10 napunjenih injekcionih šprica bez zaštite za iglu sa 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 10 napunjenih injekcionih šprica bez zaštite za iglu sa 0,4 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 10 napunjenih injekcionih šprica sa zaštitom za iglu sa 0,2 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 10 napunjenih injekcionih šprica sa zaštitom za iglu sa 0,4 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 napunjene injekcione šprice bez zaštite za iglu sa 0,6 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 napunjene injekcione šprice bez zaštite za iglu sa 0,8 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 napunjene injekcione šprice sa zaštitom za iglu sa 0,6 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [100 mg/1 mL] 2 napunjene injekcione šprice sa zaštitom za iglu sa 0,8 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**B01AB06      nadroparin**

**Doziranje:** *prevencija nastanka tromboembolijskih poremećaja u opštoj hirurgiji:* s.c. 0,3 ml (2850 i.j.) primjenjeno 2-4 sata prije operativnog zahvata, a potom svakog sljedećeg dana jednom dnevno; daje se minimalno 7 dana, do postizanja pune pokretljivosti; *prevencija nastanka tromboembolijskih poremećaja u ortopediji:* s.c. doza zavisi od tjelesne mase pacijenta (konsultovati informacije o lijeku), prva doza se daje 12 sati prije hirurškog zahvata, sljedeća doza 12 sati poslije hirurškog zahvata, zatim naredna 3 dana, nakon čega se doza povećava za 50% i traje dok se pacijent ne mobilizira, a najmanje 10 dana; *prevencija nastanka tromboembolijskih poremećaja kod internističkih pacijenata kod kojih je rizik vrlo velik i koji se liječe na odjelu intenzivne njege (respiratorna insuficijencija i/ili infekcija disajnih puteva i/ili srčana insuficijencija:* s.c. odrasli pacijenti tjelesne mase manje od 70 kg 0,4 ml (3800 i.j.) jednom dnevno, a pacijenti preko 70 kg tjelesne mase 0,6 ml (5700 i.j.) jednom dnevno, tokom perioda povećanog rizika od tromboembolije; *liječenje tromboembolijskih poremećaja:* s.c. 2 puta dnevno, u razmaku od 12 sati, uobičajeno tokom 10 dana, doza zavisi od tjelesne mase i ciljna doza je 86 i.j./kg tjelesne mase, za više detalja konsultovati informacije o lijeku; *sprečavanje zgrušavanja tokom hemodijalize:* doziranje individualno, za više detalja konsultovati

informacije o lijeku; *liječenje nestabilne angine pektoris i akutnog infarkta miokarda bez Q zupca*: s.c. 2 puta dnevno u razmaku od 12 sati, zajedno sa acetilsalicilnom kiselinom u dozi do 325 mg, početna doza u i.v. bolusu a ostale s.c, daje se obično 6 dana, doza zavisi od tjelesne mase i ciljna doza je 86 i.j./kg tjelesne mase, za više detalja konsultovati informacije o lijeku

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

ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	[2850 i.j./0.3 mL]	10
	napunjenih staklenih šprica, u kutiji		
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	[3800 i.j./0.4 mL]	10
	napunjenih staklenih šprica, u kutiji		
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	[5700 i.j./0.6 mL]	10
	napunjenih staklenih šprica, u kutiji		
ZU/Rp	rastvor za injekciju u napunjenoj šprici	[7600 i.j./0.8 mL]	10
	napunjenih staklenih šprica, u kutiji		

## **B01AC      *Inhibitori agregacije trombocita, isključujući heparin***

**B01AC04      klopidogrel**

Doziranje:

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ATTERA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

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

**CLODIL - BOSNALIJEK D.D.**

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

**CLOPIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

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

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

**PLAVIX - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

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

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

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

**BANJA LUKA**

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

**SYNETRA - ALKALOID AD SKOPJE**

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

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

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

**B01AC06 acetilsalicilna kiselina**

**Doziranje:** smanjenje rizika od smrti kod pacijenata sa suspektim akutnim srčanim udarom: 200-300 mg odmah po sumnji, najbolje sažvakati, doza održavanja 200-300 mg u trajanju do 30 dana nakon srčanog udara, a zatim razmotriti dalje preventivno liječenje; smanjenje rizika od obolijevanja i smrti kod pacijenata koji su već preboljeli srčani udar; sekundarno sprečavanje moždanog udara; smanjenje rizika od tranzitornih ishemijskih ataka (TIA) i moždanog udara kod pacijenata koji pate od TI; smanjenje rizika od obolijevanja i smrti kod pacijenata sa stabilnom i nestabilnom anginom pectoris; sprečavanje tromboembolije poslije operativnih ili intervencijskih 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 (djabetes, hiperlipidemija, hipertenzija, gojaznost, pušenje, starost): 100-200 mg dnevno ili 300 mg svaki drugi dan; Kawasaki sindrom - inhibicija upale za vrijeme trajanja febrilne faze: početi sa 30-50 mg/kg/dan u 3-4 podijeljene doze, i u kombinaciji sa imunoglobulinima, neki slučajevi zahtijevaju primjenu viših doza (80-120 mg/kg/dan); profilaktička inhibicija agregacije trombocita kod aneurizmi koronarnih arterija: nakon što se klinički parametri poboljšaju (obično od 2. do 3. sedmice bolesti), treba nastaviti sa 3-5 mg/kg/dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ANBOL CARDIO - FARMALIDER S.A.**

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

**ANBOL CARDIO - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

BRp gastrorezistentna tableta [75 mg/1 tableta] 30 gastrorezistentnih tableta (2 PVC/AL blistera po 15 tableta), u kutiji

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

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

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

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

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

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

**ASA ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

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

**ASPIRIN PROTECT 100 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

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

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

**BOSPYRIN - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

**BOSPYRIN PROTECT - BOSNALIJEK D.D.**

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

**CARDIOPIRIN GR - ICN POLFA RZESZOW S.A.**

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

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

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

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

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

**TROMBOPIRIN - G.L. PHARMA GMBH**

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

**B01AC07 dipiridamol**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PERSANTIN - GLENWOOD GESELLSCHAFT MIT BESCHRANKTER HAFTUNG PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE (GLENWOOD GMBH)**

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

**B01AC11 iloprost**

**Doziranje:** koncentrat za otopinu za infuziju: uznapredovali tromboangitis obliterans (Bürgersova bolest) s kritičnom ishemijom ekstremiteta u slučajevima gdje nije indikovana revaskularizacija; pacijenati sa uznapredovalom perifernim arterijskom okluzivnom bolesti (kod koje postoji opasnost od gangrene), te kada revaskularizacija nije moguća; pacijenati s jakim hendikepirajućim Raynaud fenomenom koji ne pokazuju reakcije na druge terapije: inicijalno 0,5 ng/kg/min tokom 30 minuta; dozu treba povećavati u intervalima svakih 30 minuta počev od 0,5 ng/kg/min do 2,0 ng/kg/min; tačna stopa infuzije treba da se računa na bazi tjelesne težine da bi se efektivirala infuzija po stopi od 0,5 ng/kg/min do 2,0 ng/kg/min. (Ilomedin 20 je otopina u staklenoj ampuli; sadržaj ampule se vadi i razrjeđuje s rastvorom natrijum hlorida (0,9%) ili glukoze 5%); otopina za atomizator: primarna plućna hipertenzija (funkcionalne klase NYHA III) radi poboljšanja kapaciteta obavljanje fizičkih aktivnosti i ublažavanja simptoma kod odraslih: inhalacijska primjena nebulizacijom, preporučena doza 2,5 mcg ili 5,0 mcg, počevši od niske doze od 2,5 mcg za prvu inhalaciju, zatim 5,0 mcg za drugu inhalaciju; u slučaju slabe podnošljivosti doze od 5,0 mcg, dozu treba smanjiti na 2,5 mcg; dozu za jednu



inhalaciju treba primjeniti 6-9 puta dnevno u skladu sa pojedinačnim potrebama i podnošljivošću

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ILOMEDIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

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

**VENTAVIS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

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

**B01AC22 prasugrel**

**Doziranje:** u kombinaciji sa aspirinom za prevenciju aterotrombotičkih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom (nestabilnom anginom, infarktom miokarda bez elevacije ST segmenta ili infarkt miokarda sa elevacijom ST segmenta, kod pacijenata koji se podvrgavaju perkutanoj koronarnoj intervenciji: oralno, odrasli inicijalno 60 mg u jednoj dozi, zatim 10 mg jednom dnevno, obično do 12 mjeseci

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ELISKARDIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PE+DES//Al/PE blistera sa po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PE+DES//Al/PE blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**PRASUGREL MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH,**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta u bijeloj neprovidnoj (HDPE) bočici, u kutiji

**PRASUGREL MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH,**

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta u bijeloj neprovidnoj (HDPE) bočici, u kutiji

**TOSYNAL - ALKALOID AD SKOPJE**

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

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

**XEPAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

**B01AC23 cilostazol**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DILVAS - J.URIACH Y COMPANIA S.A.**

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

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

**B01AC24 tikagrelor**

**Doziranje:** prevencija aterotrombotičkih događaja kod pacijenata sa akutnim koronarnim sindromom (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom): oralno, odrasli, početna doza 180 mg kao pojedinačna doza, zatim 90 mg 2 puta dnevno obično tokom 12 mjeseci;

prevencija aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa istorijom infarkta miokarda i visokim rizikom od aterotrombotskih događaja (u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom): oralno, odrasli, 60 mg 2 puta dnevno, produžena terapija može biti započeta bez prekida nakon prvobitne 12-mjesečne terapije akutnog koronarnog sindroma. Liječenje se takođe može započeti do 2 god. nakon infarkta miokarda ili u roku od jedne godine nakon prekida prethodnog liječenja inhibitorom receptora adenozin difosfata (ADP). Podaci o efikasnosti i bezbjednosti produženog liječenja dužeg od 3 godine su ograničeni.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TILOBRASIL, 90 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al-PVC/PE/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

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

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

**GARTYZ - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

**IGZELYM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 Aluminij-OPA/Al/PVC blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 Aluminij-OPA/Al/PVC blistera po 14 tableta), u kutiji

**OREBRITON - LABORMED-PHARMA S.A.**

Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

**TICADIL - BOSNALIJEK D.D.**

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

Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

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

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

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

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

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

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

**TILANTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

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

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

**TILOBRASIL, 90 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al-OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TILOBRASIL, 60 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

**TINGORA - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**TYGROL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

**B01AC30 acetilsalicilna kiselina, klopidogrel**

**Doziranje:** *prevencija aterotrombotičkih događaja* nakon inicijalne terapije klopidogrelom i acetilsalicilnom kiselinom zasebno primjenjivanim; *akutni koronarni sindrom bez elevacije ST-segmenta (nestabilna angina ili infarkt miokarda bez Q-zupca), akutni infarkt miokarda s elevacijom ST-segmenta* kod pacijenata koji se podvrgavaju perkutanoj koronarnoj intervenciji (uključujući pacijente koji se podvrgavaju postavljanju stenta) ili medicinski liječenih pacijenata koji ispunjavaju uslove za trombolitičku/fibrinolitičku terapiju: 1 tbl. jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DUOPLAVIN - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

- 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

## **B01AE** *Direktni inhibitori trombina*

### **B01AE07** *dabigatran eteksilat*

**Doziranje:** primarna prevencija venskih tromboembolijskih događaja (VTE) kod odraslih bolesnika koji su podvrgnuti hirurškom zahvatu ugradnje endoproteze kuka ili koljena: prevencija VTE-a nakon hirurškog zahvata ugradnje endoproteze koljena, odrasli, 110 mg (stariji preko 75 god, 75 mg) 1-4 sata nakon hirurškog zahvata, zatim 220 mg (stariji preko 75 god, 150 mg) jedanput dnevno tokom 10 dana; prevencija VTE-a nakon hirurškog zahvata ugradnje endoproteze kuka: odrasli, 110 mg (stariji preko 75 god, 75 mg) 1-4 sata nakon hirurškog zahvata, zatim 220 mg (stariji preko 75 god, 150 mg) jedanput dnevno tokom 28-35 dana; bolesnici s umjerenim oštećenjem bubrega (klirens kreatinina, CrCL 30-50 ml/min), bolesnici koji istovremeno primaju verapamil - početak liječenja na dan hirurškog zahvata 1-4 sata nakon završetka hirurškog zahvata 75 mg, doza održavanja počevši od prvog dana nakon hirurškog zahvata 150 mg (10 dana hirurški zahvat ugradnje endoproteze koljena) ili 28-35 dana hirurški zahvat ugradnje endoproteze kuka); liječenje duboke venske tromboze i plućne embolije i prevencija rekurentne duboke venske tromboze i plućne embolije: odrasli, 150 mg (stariji preko 80 godina ili pacijenti na istovremenoj terapiji verapamilom, 110 mg) 2 puta dnevno, nakon liječenja parenteralnim antikoagulansom u minimalnom trajanju od 5 dana (niže doze od 110 mg dva puta dnevno mogu biti razmotrene za pacijente starosti 75-80 god. ili kod pacijenata sa umjerenim bubrežnim oštećenjem ili kod pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja; prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih osoba sa nevalvularnom atrijskom fibrilacijom sa jednim ili više rizičnih faktora: 150 mg (pacijenti stariji od 80 god. ili pacijenti koji istovremeno uzimaju verapamil, 110 mg) 2 puta dnevno (niže doze od 110 mg dva puta dnevno mogu biti razmotrene za pacijente starosti 75-80 god, ili za pacijente sa umjerenim bubrežnim oštećenjem, ili kod pacijenata sa povećanim rizikom od krvarenja)

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **PRADAXA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

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

## **B01AF** *Direktni inhibitori faktora Xa*

### **B01AF01** *rivaroksaban*

**Doziranje:** *prevencija venske tromboembolije kod odraslih koji se podvrgavaju ugradnji vještačkog koljena:* oralno, odrasli 10 mg jednom dnevno tokom 2 nedjelje, a početi 6-10 sati poslije hirurške intervencije; *prevencija venske tromboembolije kod odraslih koji se podvrgavaju ugradnji vještačkog kuka:* oralno, odrasli 10 mg jednom dnevno tokom 5 nedjelja, a početi 6-10 sati poslije hirurške intervencije; *liječenje duboke venske tromboze, liječenje plućne embolije:* oralno, odrasli početna doza 15 mg dva puta dnevno tokom 21 dana, a zatim doza održavanja 20 mg jednom dnevno sa hranom; *profilaksa rekurentne duboke venske tromboze, profilaksa rekurentne plućne embolije:* oralno,

odrasli početna doza 10 mg jednom dnevno tokom najmanje 6 mjeseci antiokoagulantne terapije, uzima se sa hranom, razmotriti dozu od 20 mg jednom dnevno kod osoba sa visokim rizikom od ponovnih tromboembolijskih događaja; *profilaksa inzulta i sistemske embolije kod pacijenata sa ne-valvularnom atrijalnom fibrilacijom (sa jednim ili više riziko faktora kao što su kongestivno zatajenje srca, hipertenzija, starost preko 75 god, dijabetes melitus, raniji inzult ili prolazni ishemijski atak)*: oralno, odrasli 20 mg jednom dnevno sa hranom; *profilaksa aterotrombotskih događaja nakon akutnog koronarnog sindroma kod pacijenata sa povećanim srčanim biomarkerima (u kombinaciji sa aspirinom ili aspirinom i klopidogrelom)*: oralno, odrasli 2,5 mg dva puta dnevno tokom 12 mjeseci; *profilaksa aterotrombotskih događaja kod pacijenata sa koronarnom arterijskom bolešću ili simptomatskom perifernom arterijskom bolešću sa visokim rizikom od ishemijskih događaja (u kombinaciji sa aspirinom)*: oralno, odrasli 2,5 mg dva puta dnevno

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

##### BANJA LUKA BANJA LUKA

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al-PVC/PE/PVdC blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

#### RIBAXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

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

#### RIVAROKSABAN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH

##### PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC-Aluminijumski blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/PVdC-Aluminijumska blistera sa 15 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVC/PVdC-aluminijumska blistera sa 15 tableta), u kutiji;
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-Aluminijumska blistera sa 10 tableta), u kutiji

#### RIVAROX - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC-Alu blistera sa 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC-Alu blistera sa 14 tableta) u kutiji

**RIVAROXABAN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 film obloženih tableta (2 PVC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji

**RIVAROXABAN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 10 film obloženih tableta (1 PVC-Alu blister po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 film obloženih tableta (2 PVC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 film obloženih tableta (2 PVC-Alu blister po 14 tableta), u kutiji

**RIVER - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

Rp film tableta [15 mg/1 mtableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC/AI blistera sa 10 film tableta), u kutiji

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

**RIVOKSAR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/AI blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**RUFIXALO - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 AI-PVC/PE/PVdC blister po 10 tableta), u kutiji

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

Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 AI-PVC/PE/PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 42 film tableta (3 AL-PVC / PE / PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 AI-PVC/PE/PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 AI-PVC/PE/PVdC blistera po 14 film tableta), u kutiji

**VENOMIA - SANOVEL ILAÇ SAN. VE TIC A.Ş**

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

Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC-AI blistera po 7 kapsula), u kutiji

**VIXARGIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC-AI blister po 10 tableta), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [15 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] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

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

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 transparentna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 transparentna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 transparentna PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**XANIRVA - S.C.ZENTIVA S.A.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Alu/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Alu/PVC blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/PVC blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Alu/PVC blistera po 14 tableta), u kutiji

**XARELTO - BAYER AKTIENGESSELLSCHAFT**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PP/Al blister), u kutiji
- Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**XERDOXO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

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

**B01AF02 apiksaban**

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

faktorom rizika (kao što su prethodni moždani udar ili tranzitorni ishemijski atak, simptomatska srčana insuficijencija, dijabetes melitus, hipertenzija ili starost preko 75 god.): oralno, odrasli 5 mg 2 puta dnevno, smanjiti dozu na 2,5 mg dva puta dnevno kod pacijenata koji imaju barem dvije od sljedećih karakteristika: starosna dob 80 god. i više, tjelesna težina manja od 61 kg ili vrijednost kreatinina u serumu veća od 133 mikromola/litru

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

- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/PVC prozirna folija/Al folija blister sa 20 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/PVC prozirna folija/Al folija blistera sa 20 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/PVC prozirna folija/Al folija blistera sa 20 tableta) u kutiji

**APIKSABAN TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blister sa 20 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blister sa 20 tableta), u kutiji

**APIXA - BOSNALIJEK D.D.**

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

**BANXIOL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

**ELIQUIS - PFIZER INC.**

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

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

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

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

- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 60 film tableta (3 PVC-PE-PVDC/Al blistera po 20 tableta) u kutiji



Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 60 film tableta (3 PVC-PE-PVDC/Al blistera po 20 tableta) u kutiji

### **B01AF03 edoksaban**

**Doziranje:** prevencija moždanog udara i sistemske embolije kod odraslih pacijenata sa nevalvularnom fibrilacijom atriya sa jednim ili više faktore rizika kao što su kongestivna srčana insuficijencija, hipertenzija, starost preko 75 god, šećerna bolest, pretrpljeni moždani udar ili tranzitorni ishemijski napad: oralno, odrasli (do 60 kg tjelesne mase) 30 mg jednom dnevno; odrasli preko 60 kg tjelesne mase, 60 mg jednom dnevno; terapija duboke venske tromboze; prevencija ponavljajuće duboke venske tromboze; terapija plućne embolije; profilaksa ponavljajuće plućne embolije: oralno, odrasli (do 60 kg tjelesne mase) 30 mg jednom dnevno, trajanje terapije podesiti prema riziko faktorima-konsultovati literaturu proizvoda, terapija treba biti nastavak početne parenteralne antikoagulantne terapije tokom najmanje 5 dana; odrasli preko 60 kg tjelesne mase, 60 mg jednom dnevno, trajanje terapije podesiti prema riziko faktorima-konsultovati literaturu proizvoda, terapija treba biti nastavak početne parenteralne antikoagulantne terapije tokom najmanje 5 dana;

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ROTEAS - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji  
Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji  
Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

## **B01AX Ostali antitrombotici**

### **B01AX05 fondaparinuks**

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

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ARIXTRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [10 mg/0.8 mL] 10 napunjenih šprica po 0,8 ml rastvora za injekciju, u kutiji  
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [2,5 mg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica po 0,5 mL rastvora, u kutiji  
ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [7,5 mg/0.6 mL] 10 napunjenih šprica po 0,6 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**B02**                    **ANTIHEMORAGICI**  
**B02A**                  **Antifibrinolitici**  
**B02AA**                **Amino kiseline**

**B02AA02**            **traneksaminska kiselina**

**Doziranje:** prevencija i terapija hemoragija nastalih usljed generalizovane ili lokalne fibrinolize (menoragija i metroragija, gastrointestinalna krvarenja, hemoragijski urinarni poremećaji, naročito poslije operacije prostate ili hirurških zahvata na urinarnom traktu; hirurgija uha, grla, nosa (adenoidektomija, tonzilektomija, dentalne ekstrakcije); ginekološke hirurške intervencije ili poremećaji u porodiljstvu; torakalne i abdominalne hirurške intervencije i druge velike hirurške intervencije kao što je kardiovaskularna hirurgija; hemoragije nastale usljed primjene fibrinolitičkih agenasa: standardna terapija lokalne fibrinolize, 0,5 g do 1 g putem spore i.v.inj. ili inf, dva do tri puta dnevno; standardna terapija generalizovane fibrinolize, 1 g putem spore i.v.inj. ili inf. na svakih 6 do 8 sati, što odgovara 15 mg/kg tjelesne težine

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TRANXSOL - SKYMAP PHARMACEUTICALS PRIVATE LIMITED**

ZU                    rastvor za injekciju/ infuziju [100 mg/1 mL] 1 bezbojna staklena ampula od 5 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

**TRENOLK - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.**

ZU                    otopina za injekciju [100 mg/1 mL] 5 ampula sa po 5 ml otopine, u PVC blisteru, u kutiji

**B02B**                    **Vitamin K i ostali hemostatici**  
**B02BB**                **Fibrinogen**

**B02BB01**            **fibrinogen humani**

**Doziranje:** liječenja epizoda krvarenja i perioperativna profilaksa krvarenja kod pacijenata sa urođenom hipo- ili afibrinogenemijom uz sklonost krvarenju; tokom hirurške intervencije za zbrinjavanje nekontrolisanog teškog krvarenja kod pacijenata sa stečenom hipofibrinogenemijom: i.v. inf. ili inj. za doziranje konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FIBRYGA - OCTAPHARMA AG**

ZU                    prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [≈ 1 g/1 bočica] 1 g humanog fibrinogena u bezbojnoj staklenoj bočici, 50 ml rastvarača (voda za injekcije) u bezbojnoj staklenoj bočici, Octajet set za prijenos, filter čašica

**B02BD**                **Faktori koagulacije krvi**

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

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

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### OCTAPLEX 500 IU - OCTAPHARMA AG

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

#### B02BD02 efmoroktokog alfa

**Doziranje:** liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata s hemofilijom A (urođeni nedostatak faktora VIII): i.v. individualno, konsultovati informacije o lijeku

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ELOCTA - SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM AB (PUBL)

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 komplet (prašak u bočici od stakla tip I, 3 ml rastvarača u napunjenoj šprici, klip, nastavak za bočicu, set za infuziju, 2 alkoholom natopljene vatiće, dva flastera, 1 kompresa od gaze)
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [2000 i.j./1 bočica] 1 komplet (prašak u bočici od stakla tip I, 3 ml rastvarača u napunjenoj šprici, klip, nastavak za bočicu, set za infuziju, 2 alkoholom natopljene vatiće, dva flastera, 1 kompresa od gaze)
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./1 bočica] 1 komplet (prašak u bočici od stakla tipa I, 3 ml rastvarača u napunjenoj šprici, klip, nastavak za bočicu, komplet za infuziju, 2 alkoholom natopljene vatiće, dva flastera, 1 kompresa od gaze)
- ZU/Rp prašak i rastvor za rastvor za injekciju [1500 i.j./1 bočica] 1 komplet (prašak u bočici od stakla tip I, 3 ml rastvarača u napunjenoj šprici, klip, nastavak za bočicu, set za infuziju, 2 alkoholom natopljene vatiće, dva flastera, 1 kompresa od gaze)
- ZU/Rp prašak i rastvor za rastvor za injekciju [3000 i.j./1 bočica] 1 komplet (prašak u bočici od stakla tip I, 3 ml rastvarača u napunjenoj šprici, klip, nastavak za bočicu, set za infuziju, 2 alkoholom natopljene vatiće, dva flastera, 1 kompresa od gaze)

#### B02BD02 damoktokog alfa pegol

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

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### JIVI 1000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

#### JIVI 2000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

#### JIVI 3000 IU - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

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

**B02BD02 turoktokog alfa**

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

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

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

**B02BD02 simoktokog alfa**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****NUWIQ - OCTAPARMA AG**

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

**B02BD02 moroktokog alfa**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****REFACTO AF - PFIZER INC.**

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

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

#### **B02BD02 faktor koagulacije VIII, humani**

**Doziranje:** liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilija A (kongenitalni deficit faktora VIII), stečeni deficit faktora VIII, hemofiličari sa antitijelima protiv faktora VIII (profilaksa i terapija krvarenja); liječenje i profilaksa krvarenja tokom operacija kod pacijenata sa von Willebrandovom bolešću kada je samo liječenje dezmpresinom neefikasno ili kontraindikovano: doziranje individualno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **EMOCLOT - KEDRION S.P.A.**

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

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

##### **FANHDI 1000 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A.**

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

##### **FANHDI 250 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A.**

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

##### **FANHDI 500 IU - INSTITUTO GRIFOLS S.A.**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./10 mL] 1 bočica praška (liofilizat) +1 unaprijed napunjena šprica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) + pribor (adapter za bočicu, filter, 2 tufera natopljena alkoholom i leptir igle) u kutiji

##### **OCTANATE - OCTAPHARMA AG**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./10 mL] 1 bočica sa praškom, 1 bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekcije) i paket s priborom (jednokratna šprica, set za transfer Nextaro, igla za injekciju i dva tufpera 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 Nextaro, igla za injekciju i dva tufpera 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

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

**B02BD04 eftrenonakog alfa**

**Doziranje:** liječenje i profilaksa krvarenja kod pacijenata sa hemofilijom B (urođeni nedostatak faktora IX): i.v. doziranje individualno, konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALPROLIX - SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM AB (PUBL)**

- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./1 bočica] 1 komplet (1 bočica sa praškom, 5 ml rastvarača u napunjenoj šprici, klip, 1 nastavak za bočicu, 1 komplet za infuziju, 2 alkoholom natopljene vaticice, 2 flastera, 1 kompresna od gaze)
- ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [3000 i.j./1 bočica] 1 komplet (1 bočica sa praškom, 5 ml rastvarača u napunjenoj šprici, klip, 1 nastavak za bočicu, 1 komplet za infuziju, 2 alkoholom natopljene vaticice, 2 flastera, 1 kompresna od gaze)
- ZU/Rp prašak za rastvor za injekciju [2000 i.j./1 bočica] 1 komplet (1 bočica sa praškom, 5 ml rastvarača u napunjenoj šprici, klip, 1 nastavak za bočicu, 1 komplet za infuziju, 2 alkoholom natopljene vaticice, 2 flastera, 1 kompresna od gaze)

**B02BD04 nonakog beta pegol**

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

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

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

**B02BD04 nonakog alfa**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BENEFIX - PFIZER INC.**

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

**B02BD04 faktor koagulacije IX**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AIMAFIX - KEDRION S.P.A.**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [1000 i.j./1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za infuziju [500 i.j./1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji

**OCTANINE F - OCTAPHARMA AG**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1000 i.j./10 mL] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 10 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji (kutije povezane trakom)
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [500 i.j./5 mL] 1 staklena bočica sa praškom, 1 staklena bočica sa 5 ml rastvarača (voda za injekciju) i set za pripremu i primjenu, u kutiji (kutije povezane trakom)

**B02BD06 faktor koagulacije VIII, humani, von Willebrand-ov faktor**

**Doziranje:** terapija i profilaksa krvarenja kod urođenog nedostatka faktora VIII (hemofilija A) stečenog nedostatak faktora VIII, von Willebrand-ove bolesti: trajanje terapije zavisi od vrste i jačine krvarenja; primjenjuje se kao i.v. inj. ili kontinuirana infuzija; terapiju treba provoditi pod nadzorom ljekara iskusnog u liječenju poremećaja koagulacije.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL 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 - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

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

**WILATE - OCTAPHARMA AG**

- ZU/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 šprica za jednokratnu upotrebu, 1 set za transfer (Nextaro), 1 set za infuziju, 2 alkoholna tupfera, u kutiji
- ZU/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 šprica za jednokratnu upotrebu, 1 set za transfer (Nextaro), 1 set za infuziju, 2 alkoholna tupfera, u kutiji

**B02BD08 eptakog alfa**

**Doziranje:** terapija i profilaksa hemoragije kod pacijenata sa hemofilijom A ili B sa inhibitorima na faktore koagulacije VIII ili IX, kongenitalna hemofilija kod koje se očekuje snažan anamnestički odgovor, stečena hemofilija, nedostatak faktora VII, Glanzmann-ova trombastenija: doza, interval i dužina terapije određuje se prema protokolu;

primjenjuje se kao bolus i.v. injekcija u trajanju od 2-5 min; teško postporodajno krvarenje kada uterotonici nisu dovoljni da se postigne hemostaza: i.v.inj. 60-90 mcg/kg po jednoj dozi, maks. aktivnost koagulacije se može očekivati nakon 10 min, druga doza se može primijeniti nakon 30 min. u slučaju nedovoljnog hemostatskog odgovora

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

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

**B02BX****Ostali sistemski hemostatici****B02BX01****etamsilat**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DICYNONE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

**B02BX05****eltrombopag**

**Doziranje:** hronična imuna (idiopatska) trombocitopenična purpura kod pacijenata refraktornih na druge terapije (kao što su kortikosteroidi ili imunoglobulini): odrasli preko 18 god i djeca 6-17. god, inicijalno 50 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od većeg ili jednakog 50000/ $\mu$ l-konsultovati literaturu proizvođača za podešavanje doze, prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 4 sedmice kod maks. doze; maks. 75 mg 1 puta dnevno; djeca 1-5 god. 25 mg jednom dnevno; trombocitopenija kod odraslih pacijenata sa hroničnom infekcijom virusom hepatitis C kod kojih je trombocitopenija glavni faktor koji sprečava započinjanje ili ograničava mogućnost održavanja optimalnog liječenja interferonom: odrasli preko 18 god, inicijalno 25 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od 50000-75000 / $\mu$ l (održavanje broja trombocita iznad nivoa koji predstavlja rizik od nastupanja krvarenja),



konsultovati literaturu proizvoda za podešavanje doze, prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 2 sedmice kod maks. doze; maks. 100 mg 1 puta dnevno; stečena teška aplastična anemija kod pacijenata koji su ili refraktorni na prethodnu imunosupresivnu terapiju ili jako pretretirani i neprikladni za transplantaciju hematopoetskim matičnim ćelijama: odrasli preko 18 god, inicijalno 50 mg 1 put dnevno, podešavati do postizanja broja trombocita od većeg ili jednakog 50000/ $\mu$ l-konsultovati literaturu proizvoda za podešavanje doze, prekinuti liječenje ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 16 sedmica terapije; maks. 150 mg 1 puta dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ELMOPAG - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 OPA/Alu/PVC/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 OPA/Alu/PVC/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**REVOLADE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

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

**B02BX06 emicizumab**

**Doziranje:** profilaksa hemoragije kod pacijenata sa hemofilijom A: s.c. 3 mg/kg jednom nedjeljno tokom 4 nedjelje, zatim doza održavanja 1,5 mg/kg jednom nedjeljno, alternativno doza održavanja 3 mg/kg svake 2 nedjelje, alternativno doza održavanja 6 mg/kg svake 4 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

- ZU otopina za injekciju [105 mg/0.7 mL] 1 bočica sa 0,7 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [150 mg/1 mL] 1 bočica sa 1 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [30 mg/1 mL] 1 bočica sa 1 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [60 mg/0.4 mL] 1 bočica sa 0,4 ml otopine za injekciju, u kutiji

**B03 ANTIANEMICI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE ANEMIJE)**

**B03A Preparati gvožđa**

**B03AA Dvivalentno gvožđe, oralni preparati**

**B03AA02 gvožđe (II)-fumarat**

**Doziranje:** krvarenje različite etiologije, povećane potrebe za gvožđem (trudnoća, porođaj, laktacija, pubertet): odrasli, terapija, dva puta po jedna kapsula, prije jela; profilaksa, jedna kapsula dnevno; djeca starija od 12 god. (koja mogu da uzimaju kapsule) jedna kapsula dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HEFEROL - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp kapsula, tvrda [350 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

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

**Doziranje:** *manifestni nedostatak gvožđa (liječenje anemije koja je posljedica manjka gvožđa):* 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 SANDOZ 100 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

**REFERUM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

Rp sirup [100 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj boci, u kutiji  
Rp sirup [50 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj boci, u kutiji

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

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

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

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

**EMFER - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

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

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

**Doziranje:** *anemija izazvana deficitom gvožđa:* odrasli, uobičajeno 100–150 mg dnevno (2-3 ampule dnevno), izbjegavati na prazan stomak; dojenčad iznad mjesec dana i djeca: 3 mg gvožđa/kg/dan, ne prelazeći 60 mg; trudnice (profilaksa, samo ako je opravdana): 1 ampula dnevno, od četvrtog mjeseca; ampulu otvoriti i popiti, razblažuje se sa vodom ili sokom

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

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

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

**B03BA01**                **cijanokobalamin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VITAMIN B12 ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

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

**B03BA03**                **hidroksokobalamin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**OHB 12 - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

**B03BB**                     **Folna kiselina i derivati**

**B03BB01**                **folna kiselina**

**Doziranje:** *megaloblastna anemija prouzrokovana deficitom folata:* oralno, odrasli i djeca preko 1 god. preporučena dnevna doza 1 tbl. (5 mg) na dan, tokom 4 mjeseca; kod stanja malapsorpcije dnevna doza 15 mg (kod djece 1-10 mjeseci 10 mg); *profilaksa deficita folata kod primjene nekih lijekova* (npr. fenitoin, fenobarbitalprimidon, metotreksat, sulfametoksazol/trimetoprim): 5 mg na dan tokom 4 mjeseca; doza do 15 mg može biti potrebna za stanja malapsorpcije; *profilaksa deficita folata u hroničnim hemolitičkim stanjima:* oralno, odrasli 5 mg svakih 1-7 dana; *profilaksa deficita folata kod pacijenata na dijalizi:* oralno, odrasli 5 mg svakih 1-7 dana, djeca 12-18 god. 1-2 tbl. (5-10 mg) jednom dnevno, djeca 1-12 god. 250 mcg/kg (maks. 10 mg) jednom dnevno; *dodatak folne kiseline trudnicama u cilju prevencije pojave spine bifide i drugih efekata neuralne tube kod novorođenčeta:* 1 tbl. (5 mg) dnevno, u periodu prije začeća do dvanaeste nedjelje trudnoće

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

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

**FOLESSA - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

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

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

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

**B03X Ostali lijekovi za liječenje anemije**

**B03XA Ostali lijekovi za liječenje anemije**

**B03XA01 epoetin beta**

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

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

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

**B03XA01 epoetin alfa**

**Doziranje:** anemija kao posljedica hronične insuficijencije bubrega kod djece i odraslih (bolesnici na hemodijalizi, peritoneumskoj dijalizi ili pred dijalizom); liječenje anemija i smanjenja potreba za transfuzijom krvi kod odraslih pacijenata koji primaju hemoterapiju radi solidnih tumora, malignog limfoma ili multiplog mijeloma i kod postojanja rizika zbog transfuzije krvi udruženih sa pacijentovim opštim stanjem (npr. kardiovaskularni status,

prethodno postojeća anemija na početku hemoterapije); povećanje produkcije autologne krvi kod odraslih u predonacijskom programu; za prikupljanje autologne krvi za hirurške zahvate; simptomatska anemija kod odraslih sa niskim ili srednjim rizikom primarnog mijelodisblastičnog sindroma koji imaju nizak serumski eritropoetin: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

#### REGISTROVANI LIJEKOVİ:

##### **BINOCRIT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

##### **EPREX - JANSSEN-CILAG KFT.**

- ZU      otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [2000 i.j./0.5 mL] 6 napunjenih štrcaljki sa iglom i klipom, te sigurnosnim zaštitnikom za iglu po 0,5 ml otopine, 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 12 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 12 g/100 ml, doza održavanja se daje s.c ili i.v jednom nedjeljno ili s.c jednom u 2 nedjelje ili s.c jednom mjesečno; simptomatska anemija kod odraslih koji primaju hemoterapiju za ne-mijeloidni malignitet: odrasli, s.c. inj. početna doza 6,75 mikrograma/kg jednom svake 3 nedjelje ili 2,25 mikrograma/kg jednom nedjeljno (ako je odgovor neadekvatan nakon 9 nedjelja dalji tretman ne može biti efikasan i terapiju treba prekinuti); ako je adekvatan odgovor postignut, smanjiti dozu do 25-50%; davanje lijeka treba prekinuti otprilike 4 nedjelje nakon završetka hemoterapije*

#### REGISTROVANI LIJEKOVİ:

##### **ARANESP - AMGEN (EUROPE) GMBH**

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

#### **B03XA03                   metoksi polietilen glikol-epoetin beta**

**Doziranje:** *simptomatska anemija udružena sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom: bolesnici koji se trenutno ne liječe lijekovima za stimulaciju eritropoeze: početna doza u bolesnika koji nisu na dijalizi iznosi 1,2 mcg/kg s.c. jedanput mjesečno ili 0,6 mcg/kg i.v ili s.c. jedanput svake dvije sedmice (u bolesnika na dijalizi ili u bolesnika koji nisu na dijalizi); bolesnici koji se trenutno liječe lijekovima za stimulaciju eritropoeze: početna*

doza temelji se na izračunu prethodne sedmične doze darbepoetina alfa ili epoetina u trenutku zamjene; primjenjuje se pod nadzorom ljekara koji ima iskustva u liječenju bolesnika sa bubrežnom insuficijencijom.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MIRCERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

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

**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, a primjena koloida prikladna: i.v. individualno, zavisi od indikacije i stanja bolesnika

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALBUMIN-BIOPHARMA - BIOPHARMA PLASMA LLC**

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

**ALBUNORM 20% - OCTAPHARMA AG**

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

**ALBUNORM 5% - OCTAPHARMA AG**

- ZU rastvor za infuziju [50 g/1 L] 1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [50 g/1 L] 1 staklena boca sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji

**ALBUTEIN 200 G/L - INSTITUTO GRIFOLS S.A.**

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

**ALBUTEIN 50 G/L - INSTITUTO GRIFOLS S.A.**

- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boca sa 250 mL rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 boca sa 500 mL rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 mL rastvora za infuziju, u kutiji

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

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

**HUMAN ALBUMIN 200G/L TAKEDA - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL 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

**B05B Rastvori za intravensku primjenu**

**B05BA Rastvori za parenteralnu ishranu**

**B05BA01**

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

Doziranje: *izvor aminokiselina u režimu parenteralne ishrane (u kombinaciji sa adekvatnom količinom energetskih suplemenata: doziranje individualno, za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

ZU rastvor za infuziju [14 g/1000 mL+ 12 g/1000 mL+ 5,1 g/1000 mL+ 11 g/1000 mL+ 3 g/1000 mL+ 5 g/1000 mL+ 4,7 g/1000 mL+ 6,6 g/1000 mL+ 4,3 g/1000 mL+ 11,2 g/1000 mL+ 6,5 g/1000 mL+ 1 g/1000 mL+ 0,4 g/1000 mL+ 4,4 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL+ 6,2 g/1000 mL] 10 staklenih boca sa po 500 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**B05BA01**

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

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

**B05BA01**

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

Doziranje: *snabdijevanje aminokiselinama kao dio režima parenteralne prehrane pacijenata sa teškim oblicima insuficijencije jetre sa i bez jetrene encefalopatije onda*

kada je oralna ili enteralna prehrana nemoguća, nedovoljna ili kontraindikovana: i.v. 1,0-1,25 ml/kg tjelesne mase/sat, maks. brzina infuzije 1,25 ml/kg tjelesne mase/sat, maks. dnevna doza 1,5 g aminokiselina/kg tjelesne mase

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### AMINOSTERIL N-HEPA 8% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

ZU rastvor za infuziju [5,82 g/1000 mL+ 4,64 g/1000 mL+ 10,72 g/1000 mL+ 0,88 g/1000 mL+ 2,8 g/1000 mL+ 10,4 g/1000 mL+ 13,09 g/1000 mL+ 6,88 g/1000 mL+ 1,1 g/1000 mL+ 5,73 g/1000 mL+ 2,24 g/1000 mL+ 4,4 g/1000 mL+ 0,7 g/1000 mL+ 10,08 g/1000 mL] 10 staklenih boca sa 500 ml rastvora za infuziju, u kutiji

#### B05BA01 aminokiseline

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

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

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

##### 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

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

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

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### SMOFLIPID 20% - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

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



**B05BA03**                    **glukoza**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

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

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

**GLUKOZA 10% BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG**

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

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

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

**GLUKOZA 40% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**B05BA10**                    **alanin, aminokiseline, aminokiseline, glukoza, lipidi, arginin, cink, fenilalanin, glicin, glukoza, histidin, izoleucin, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, leucin, lizin, metionin, prolin, serin, taurin, tirozin, treonin, triptofan, valin**

*Doziranje: parenteralna prehrana za odrasle pacijente i djecu stariju od 2 godine kod kojih enteralna prehrana nije moguća, nije dovoljna ili je kontraindikovana: i.v. inf. 20-40 ml/kg tjelesne težine na dan, maksimalno 40 ml/kg tjelesne težine na dan; za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SMOFKABIVEN PERIPHERAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

ZU                    emulzija za infuziju [4,4 g/1000 mL+ 1,3 g/1000 mL+ 1,1 g/1000 mL+ 8,5 g/1000 L+ 3,8 g/1000 mL+ 0,004 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+ 3,5 g/1000 mL+ 71 g/1000 mL+ 0,93 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+ 0,18

- ZU g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 2,3 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+ 1,3 g/1000 mL+ 3,5 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+ 0,32 g/1000 mL+ 0,12 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 0,63 g/1000 mL+ 2,9 g/1000 mL] 4 vrećice po 1448 ml emulzije za infuziju (vrećice po tri odjeljka), u kutiji emulzija za infuziju [4,4 g/1000 mL+ 1,3 g/1000 mL+ 1,1 g/1000 mL+ 8,5 g/1000 mL+ 3,8 g/1000 mL+ 0,004 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+ 3,5 g/1000 mL+ 71 g/1000 mL+ 0,93 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+ 0,18 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 2,3 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+ 1,3 g/1000 mL+ 3,5 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+ 0,32 g/1000 mL+ 0,12 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 0,63 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL] 4 vrećice po 1206 ml emulzije za infuziju (vrećice po tri odjeljka), u kutiji emulzija za infuziju [4,4 g/1000 mL+ 1,3 g/1000 mL+ 1,1 g/1000 mL+ 8,5 g/1000 mL+ 3,8 g/1000 mL+ 0,004 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+ 3,5 g/1000 mL+ 71 g/1000 mL+ 0,93 g/1000 mL+ 1,6 g/1000 mL+ 0,18 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 2,3 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+ 1,3 g/1000 mL+ 3,5 g/1000 mL+ 2,1 g/1000 mL+ 0,32 g/1000 mL+ 0,12 g/1000 mL+ 1,4 g/1000 mL+ 0,63 g/1000 mL+ 2 g/1000 mL] 4 vrećice po 1904 ml emulzije za infuziju (vrećice po tri odjeljka), u kutiji

**B05BA10 aminokiseline, masti, glukoza**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****KABIVEN PERIPHERAL 1000 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

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

**KABIVEN PERIPHERAL 1400 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

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

**KABIVEN PERIPHERAL 1700 KCAL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

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

**B05BA10 aminokiseline, elektroliti**

**Doziranje:** parenteralna prehrana: i.v. upotreba (centralna venska infuzija), doziranje se prilagođava individualnim potrebama za amino kiselinama, elektrolitima i tečnošću,

zavisno od kliničkog stanja pacijenta (prehrambeni status i/ili stepen katabolizma, razgradnje azota s obzirom na bolest); odrasli i adolescenti 15-17 god. prosječna dnevna doza je 10-20 ml/kg tjelesne mase

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMINOPLASMAL B.BRAUN 10 % E - B.BRAUN MELSUNGEN AG**

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

**B05BB Rastvori za uspostavljanje ravnoteže elektrolita**

**B05BB01 natrijum-hidrogenkarbonat**

**Doziranje:** metabolička acidoza; alkalinizacija urina u slučaju akutnog trovanja slabim organskim kiselinama, npr. barbiturati ili acetilsalicilna kiselina; alkalinizacija urina u cilju poboljšanja rastvorljivosti ljekovitih supstanci koje su slabo rastvorljive u neutralnom ili kiselom medijumu, npr. metotreksat, sulfonamidi, alkalinizacija urina u slučaju hemolize: i.v. doziranje je individualno, za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SODIUM BICARBONATE LIQVOR - LIQVOR CJSC**

ZU rastvor za infuziju [1000 ml/84 g] 1 staklena bočica od 20 ml, u kutiji

**B05BB01 kalcijum glukonat**

**Doziranje:** akutna simptomatska hipokalcijemija: odrasli, i.v. i i.m. početi sa 10 ml što odgovara 2,25 mmol kalcijuma, po potrebi ponoviti, naredne doze prilagoditi prema koncentraciji kalcijuma u serumu; za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KALCIJ GLUKONAT 10% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG**

ZU otopina za injekciju [940 mg/10 mL] 20 LDPE ampula od 10 ml u kartonskoj kutiji

**B05BB01 natrijum-hlorid**

**Doziranje:** nadoknada izotonične tečnosti kod hipotonične i izotonične dehidracije, kratkotrajna intravaskularna nadoknada tečnosti, prenosna otopina za kompatibilne koncentrate elektrolita i lijekove, ovlaživanje povoja za previjanje rana: dozu treba prilagoditi trenutnim potrebama bolesnika za vodom i elektrolitima; i.v. inf. maks. dnevna doza 40 ml na kg tjelesne težine na dan, što odgovara 6 mmol natrijuma na kg tjelesne težine; brzina infuzije zavisi od individualnog stanja bolesnika; količina rastvora za ispiranje rana i ovlaživanje zavisi od trenutnih potreba

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

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

- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 10 polietilenskih boca po 500 ml otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji
- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 20 polietilenskih boca po 100 ml otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji

**NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY**

- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 250 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa po 250 ml otopine za infuziju ), u kartonskoj kutiji
- ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] 500 ml otopine za infuziju (10 polietilenskih boca sa po 500 ml otopine za infuziju ), u kartonskoj kutiji

**NATRIJUM-HLORID KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

- ZU otopina za infuziju [-] 20 Freeflex vreća (poliolefinskih vreća) po 500 mL otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [9 mg/1 mL] 10 Freeflex vreća (poliolefinskih vreća) po 1000 mL otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [9 mg/1 mL] 10 KabiPac spremnika (PE boca) po 500 mL otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [9 mg/1 mL] 20 KabiPac spremnika (PE boca) po 250 mL otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [9 mg/1 mL] 30 Freeflex vreća (poliolefinskih vreća) po 250 mL otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [9 mg/1 mL] 40 KabiPac spremnika (PE boca) po 100 mL otopine za infuziju, u kutiji

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

**Doziranje:** izvanćelijska dehidracija, nezavisna od uzroka (povraćanje, dijareja, fistule); hipovolemija, nezavisna od uzroka (hemoragijski šok, opekotine, peri-operativni gubitak vode i elektrolita); prenosni rastvor za kompatibilne koncentracije elektrolita i lijekove: i.v.inf. u skladu sa potrebama za tečnosti i elektrolitima, maksimalna dnevna doza do 40 ml/kg tjelesne težine na dan; maksimalna brzina infuzije 5 ml/kg tjelesne težine na sat, maksimalna brzina kapanja 1,7 kapi/kg tjelesne težine po minuti

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

**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

**RINGEROVA OTOPINA FRESENIUS KABI OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

- ZU otopina za infuziju [0,33 g/1 L+ 0,3 g/1 L+ 8,6 g/1 L] 10 KabiPac spremnika (PE boca) po 500 mL otopine za infuziju, u kutiji

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

**Doziranje:** deficit ekstracelularne tečnosti i elektrolita u stanjima neporemećene acidobazne ravnoteže ili blage acidoze; izotonična i hipotonična dehidracija;

kratkotrajna intravaskularna nadoknada volumena; prenosni rastvor za kompatibilne koncentrate elektrolita i lijekova: i.v. inf. doziranje zavisi od životne dobi, težine i kliničkog stanja pacijenta; najveća dnevna doza do 40 ml na kg tjelesne težine a najveća brzina infuzije 5 ml/kg/tt/sat, što odgovara 1,7 kapi/kg/u minuti; preporučena doza za dojenčad i djecu 20-100 ml/kg/tt/24 sat

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

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

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

**RINGER LAKTAT VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY**

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

**RINGEROV LAKTAT FRESENIUS KABI OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI  
AUSTRIA GMBH**

ZU otopina za infuziju [0,27 g/1 L+ 0,4 g/1 L+ 6 g/1 L+ 3,17 g/1 L] 10 KabiPac spremnika (PE bočica) po 500 mL otopine za infuziju, u kutiji

**SLOŽENA OTOPINA NATRIJ LAKTATA BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG**

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

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

**B05BB02** **glukoza, natrijum-hlorid**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

**B05BC** **Rastvori za osmotsku diurezu**

**B05BC01** **manitol**

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

**MANNITOL 20% VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY**

ZU otopina za infuziju [200 mg/1 mL] 10 polietilenskih boca sa po 250 ml otopine za infuziju, u kutiji

**B05BC01      manitol, natrijum-laktat**

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

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

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

**B05D                      *Rastvori za peritonealnu dijalizu*****B05DA                    *Izotonični rastvori*****B05DA                    ikodekstrin, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat**

**Doziranje:** akutna i hronična bubrežna oštećenja koja zahtjevaju tretman dijalize: 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 (jednostruka) sa 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu, 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

**B05DB                    *Hipertonični rastvori*****B05DB                    glukozа, kalcijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hidrogenkarbonat, natrijum-hlorid, natrijum-laktat**

**Doziranje:** peritonealna dijaliza kod akutne i hronične insuficijencije bubrega, teške retencije tečnosti, teškog disbalansa elektrolita, intoksikacije lijekovima koje se mogu ukloniti dijalizom, kada nije dostupna alternativna terapija: intraperitonealno, za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PHYSIONEAL 40 CLEAR-FLEX GLUKOZA 1,36%W/W/13,6 MG/ML - 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] 5000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu u jednostrukoj plastičnoj vrećici, u kutiji

**PHYSIONEAL 40 CLEAR-FLEX GLUKOZA 2,27%W/W/22,7 MG/ML - 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] 5000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu u jednostrukoj plastičnoj vrećici, u kutiji

**PHYSIONEAL 40 CLEAR-FLEX GLUKOZA 3,86%W/V/38,6 MG/ML - 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] 5000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu u jednostrukoj plastičnoj vrećici, u kutiji

**B05DB**

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

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NUTRINEAL PD4 1,1% - BAXTER AG**

ZU      rastvor za peritonealnu dijalizu [510 mg/1000 mL+ 184 mg/1000 mL+ 951 mg/1000 mL+ 1071 mg/1000 mL+ 570 mg/1000 mL+ 714 mg/1000 mL+ 850 mg/1000 mL+ 1020 mg/1000 mL+ 955 mg/1000 mL+ 850 mg/1000 mL+ 595 mg/1000 mL+ 510 mg/1000 mL+ 300 mg/1000 mL+ 646 mg/1000 mL+ 270 mg/1000 mL+ 1393 mg/1000 mL+ 51 mg/1000 mL+ 5380 mg/1000 mL+ 4480 mg/1000 mL] PVC vrećica sa 2000 ml rastvora za peritonealnu dijalizu, u kutiji

**B05DB**

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

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

**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

**B05DB**

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

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

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

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [46.75 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji

**CAPD/DPCA 17 STAY SAFE - FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1000 mL+ 0.1838 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mg+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji

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

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1000 mL+ 0.1838 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji

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

ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 2 plastične vrećice sa 5000 mL otopine za peritonealnu dijalizu (sleep safe - sistem), u kartonskoj kutiji

**CAPD/DPCA 2 STAY SAFE - FRESenius MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**  
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [16.5 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji

**CAPD/DPCA 4 SLEEP SAFE - FRESenius MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**  
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 2 plastične vrećice sa 5000 mL otopine za peritonealnu dijalizu (sleep safe - sistem), u kutiji

**CAPD/DPCA 4 STAY SAFE - FRESenius MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH**  
 ZU otopina za peritonejsku dijalizu [25 g/1000 mL+ 0.2573 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.786 g/1000 mL+ 3.925 g/1000 mL] 4 vrećice sa po 2000 ml otopine za peritonejsku dijalizu u kartonskoj kutiji

**DIANEAL PD4 - BAXTER AG**  
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu  
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu  
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [13.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu  
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu  
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu  
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [22.7 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu  
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu  
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 2500 mL rastvora za peritonealnu dijalizu  
 ZU rastvor za peritonealnu dijalizu [38.6 g/1000 mL+ 0.184 g/1000 mL+ 0.051 g/1000 mL+ 5.38 g/1000 mL+ 4.48 g/1000 mL] PVC - vrećica sa 5000 mL rastvora za peritonealnu dijalizu

## **B05X** **Dodaci intravenskim rastvorima** **B05XA** **Rastvori elektrolita**

### **B05XA01** **kalijum-hlorid**

**Doziranje:** *hipokalemija koja se ne može liječiti peroralno:* i.v. inf, kao razrijeđena otopina u infuzijskoj otopini ugljikohidrata ili elektrolita; doziranje je individualno, u zavisnosti od stanja pacijenta i deficita kalijuma; odrasli: uobičajeno 10-20 mmol kalijuma/sat, u težim slučajevima se mogu infundirati i veće doze do 40 mmol kalijuma/sat; maks. dnevna doza 2-3 mmol kalijuma /kg/dan, odnosno 100–200 ml/dan.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### KALIJ HLORID 7,45% B. BRAUN - B.BRAUN MELSUNGEN AG

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [7,45 mg/1 mL] 20 LDPE ampula od 20 ml koncentrata za otopinu za infuziju

#### B05XA03 natrijum-hlorid

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

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU rastvor za infuziju [9 g/1000 mL] 500 ml rastvora za infuziju u polietilenskoj boci (PE niske gustine)

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

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

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

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

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

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

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] Staklena boca sa 100 ml otopine za infuzije

ZU otopina za infuziju [9 g/1000 mL] Staklena boca sa 250 ml otopine za infuziju

ZU otopina za infuziju [9 mg/1000 mL] Staklena boca od 500 ml otopine za infuziju

#### **B05Z Rastvori za hemodijalizu i hemofiltraciju**

#### **B05ZB Rastvori za hemofiltraciju**

#### B05ZB glukoza, kalcijum-hlorid, kalijum-hlorid, magnezijum-hlorid, natrijum-hlorid, natrijum-laktat

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

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

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

ZU otopina za hemodijalizu/hemofiltraciju [1.1 g/1000 mL+ 0.2205 g/1000 mL+ 0.1419 g/1000 mL+ 0.1017 g/1000 mL+ 5.961 g/1000

mL+ 4.26 g/1000 mL] 2 vrećice po 5000 mL otopine za hemofiltraciju/hemodijalizu uložene u kartonsku kutiju

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

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

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

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

**B06 OSTALA HEMATOLOŠKA SREDSTVA**

**B06A Ostala hematološka sredstva**

**B06AC Drugs used in hereditary angioedema**

**B06AC02 icatibant**

**Doziranje:** akutni napad hereditarnog angioedema kod pacijenata sa nedostatkom C1-esteraze: s.c. 30 mg u jednoj dozi, zatim 30 mg poslije 6 sati po potrebi, zatim 30 mg nakon 6 sati po potrebi; maksimalno 3 doze dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FIRAZYR - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, IRELAND BRANCH**

Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [30 mg/1 šprica] 1 šprica sa 3 ml rastvora za injekciju i igla za primjenu, u kutiji

**B06AC05 lanadelumab**

**Doziranje:** prevencija ponavljajućih napada hereditarnog angioedema: s.c. odrasli i djeca preko 12 god. inj. 300 mg svake dvije nedjelje, smanjiti na 300 mg svake četiri nedjelje kod stabilnih pacijenata bez napada

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TAKHZYRO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, (IRELAND BRANCH)**

Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [300 mg/2 mL] 1 napunjena šprica od 2 mL, u kutiji

**B06AC06 berotralstat**

**Doziranje:** rutinska prevencija ponavljajućih napada hereditarnog angioedema kod odraslih pacijenata i adolescenata u dobi od 12 godina i starijih: oralno, odrasli i adolescenti stariji od 12 godina, tjelesne mase preko 40kg, 150 mg jednom na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ORLADEYO - BIOCRYST IRELAND LIMITED**

Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PCTFE/PVC-Al blistera po 7 kapsula), u kutiji

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

**C01AA05** **digoksin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DIGOXIN SOPHARMA - SOPHARMA AD**

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

**LANIBOS - BOSNALIJEK D.D.**

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

**C01B** **Antiaritmici, grupa I i III**

**C01BB** **Antiaritmici, grupa Ib**

**C01BB01** **lidokain**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**Doziranje:** ventrikularna aritmija; paroksizmalna supraventrikularna tahiaritmija koja uključuje paroksizmalni atrijalni flater/fibrilaciju i paroksizmalnu reentrant tahikardiju u kojoj učestvuje AV-čvor ili akcesorni baj-pas putevi kada standardna terapija nije efikasna ili postoje kontraindikacije: oralno, odrasli, 3 puta dnevno po 150 mg, doza se može postepeno povećavati na 300 mg 2-3 puta dnevno, maks. 900 mg dnevno;

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

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

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

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

##### **PROPAFENON ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

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

##### **PROPAFENON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

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

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

### **C01BC04**            **flekainid**

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

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **FELKARID - ALKALOID AD SKOPJE**

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

##### **LECANID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Aluminijumski blister sa po 10 tableta), u kutiji

## **C01BD Antiaritmici, grupa III**

### **C01BD01 amiodaron**

**Doziranje:** *teški poremećaji srčanog ritma* u situacijama kada bolesnik ne reaguje na drugu terapiju ili je ona kontraindikovana (uključujući paroksizmalne supraventikularne, nodalne i ventrikularne tahikardije, atrijalnu fibrilaciju i flater, ventrikularnu fibrilaciju i tahiaritmije povezane s Wolff-Parkinson-White sindromom): odrasli, oralno, inicijalna stabilizacija započinje s 200 mg, tri puta dnevno tokom prve nedjelje liječenja; nakon toga, dozu treba smanjiti na 200 mg, dva puta dnevno tokom naredne nedjelje; održavanje, dozu treba smanjiti na 200 mg dnevno, ili manje, a u rijetkim slučajevima mogu biti potrebne veće doze održavanja; potrebno je redovno procjenjivati dozu održavanja, naročito kada je ona veća od 200 mg dnevno; parenteralno, i.v. infuzija 5 mg/kg tokom 20-120 min. (primjenjuje se preko centralnog venskog katetera); maks. 1,2 g dnevno; za starije bolesnike važi pravilo primjene minimalne efikasne doze; terapiju treba započeti i njen tok pratiti samo u bolničkim uslovima ili pod kontrolom ljekara specijaliste.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **AMIODARON FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

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

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

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

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

#### **ARYTMIL - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**

ZU rastvor za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

#### **CORDARONE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (4 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [150 mg/3 mL] 6 ampula po 3 ml, u kutiji

## **C01C Stimulansi srčanog rada, isključujući srčane glikozide**

### **C01CA Adrenergički i dopaminergički lijekovi**

#### **C01CA03 noradrenalin (norepinefrin)**

**Doziranje:** *akutna hipotenzija:* i.v. za doziranje konsultovati informacije o lijeku

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **NORADRENALIN KALCEKS - AS KALCEKS**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [1 mg/1 mL] 10 ampula od 2 ml u PVC podlozi (liner), u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [1 mg/1 mL] 10 ampula od 4 ml u PVC podlozi (liner), u kutiji

#### **C01CA04 dopamin**



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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DOPAMINE S.A.L.F. - S.A.L.F. SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO**

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

**C01CA07                      dobutamin**

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

**MIOZAC - FISIOPHARMA-S.R.L.**

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

**C01D                              Vazodilatatori u terapiji bolesti srca**

**C01DA                             Organski nitradi**

**C01DA02                      gliceril trinitrat**

**Doziranje:** *profilaksa angine:* sublingvalno, tablete, odrasli 1 tableta prije aktivnosti koja dovaodi do anginoznog napada; *terapija angine:* sublingvalno, tablete, 1 tabletu, doza se po potrebi može ponavljati u intervalu od 5 minuta, pozvati hitnu medicinsku pomoć ukoliko simptomi ne nestanu 5 minuta poslije druge doze ili ranije ukoliko se bol pojačava ili se osoba ne osjeća dobro; *profilaksa angine:* sublingvalni sprej, odrasli 400-800 mcg se aplicira ispod jezika prije aktivnosti koja može izazvati anginu a zatim se zatvore usta prije aktivnosti koja može izazvati anginu; *terapija angine:* sublingvalni sprej, odrasli 400-800 mcg se aplicira ispod jezika, a zatim se zatvore usta, doza se po potrebi može ponavljati u intervalu od 5 minuta, pozvati hitnu medicinsku pomoć ukoliko simptomi ne nestanu 5 minuta poslije druge doze ili ranije ukoliko se bol pojačava ili se osoba ne osjeća dobro; *kontrola hipertenzije i srčane ishemije tokom i nakon hirurških zahvata; indukcija i održavanje kontrolisane hipotenzije tokom hirurških zahvata; kongestivna srčana insuficijencija; nestabilna angina:* i.v.inf. 10-200 mcg/min, podešavati prema odgovoru; maks. 400 mcg/min; konsultovati literaturu proizvoda za preporučene početne doze kod specifičnih indikacija;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NITROGLICERIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD**

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

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

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

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

**NITROGLICEROL - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

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

**C01DA05 pentaeritritil tetranitrat**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DILCORAN 80 - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

**C01DA08 izosorbid dinitrat**

**Doziranje:** profilaksa i terapija angine pektoris: 30-120 mg dnevno u podijeljenim dozama; srčana insuficijencija: 40-160 mg dnevno u podijeljenim dozama, po potrebi povećati na 240 mg dnevno u podijeljenim dozama

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CORNILAT - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

**C01DA14 izosorbid mononitrat**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ANGINAL - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

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

**MONIZOL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**

**BANJA LUKA**

- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC//AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

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

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

**OLICARD RETARD - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [40 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa produženim oslobađanjem (5 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [60 mg/1 kapsula] 50 kapsula sa produženim oslobađanjem (5 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

**C01DX *Drugi vazodilatatori koji se koriste kod srčanih oboljenja***

**C01DX22 *vericigvat***

**Doziranje:** hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejectionom frakcijom (kod pacijenata stabilizovanih nakon nedavnog događaja dekompenzacije za koji je bila potrebna i.v. primjena lijekova): oralno, odrasli, početi sa 2,5 mg jednom dnevno, dozu bi trebalo udvostručiti otprilike svake dvije sedmice ukoliko se toleriše, do postizanja ciljne doze održavanja; doza održavanja 10 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VERQUVO - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/AI blister sa 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera sa 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/AI blister sa 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/ALU blister sa 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/AI blistera sa 14 tableta), u kutiji

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

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

**C01EB15 *trimetazidin***

**Doziranje:** dodatna simptomatska terapija angine pectoris kod odraslih, kod kojih je bolest neadekvatno kontrolisana ili koji loše podnose antianginalnu terapiju prvog izbora: 1 tbl. ujutro i 1 tbl. uveče u toku obroka (tableta jačine 35 mg), ili 80 mg jedanput na dan ujutro

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PREDUCTAL - LES LABORATOIRES SERVIER**

- △ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [80 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (3 Al/PVC blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**PREDUCTAL MR - LES LABORATOIRES SERVIER**

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

**TRIMETACOR MR - LABORMED-PHARMA S.A.**

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

**C01EB17 ivabradin**

**Doziranje:** *terapija angine kod pacijenata sa normalnim sinusnim ritmom:* oralno, odrasli 18-74 god. početna doza 2,5-5 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:* oralno, odrasli 18-74 god. 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 2,5-5 mg 2 puta dnevno); stariji, početna doza 2,5 mg 2 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****IVABRADIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC-Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [7,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [7,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [7,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC-Alu blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**C01EB18 ranolazin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****RANEXA - BERLIN-CHEMIE AG**

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

**C02****ANTIHIPERTENZIVI**

**C02A**                    **Antiadrenergici, centralnog djelovanja**  
**C02AB**                   **Metildopa**

**C02AB01**                **metildopa**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija, renalna hipertenzija, hipertenzija u trudnoći:* početna doza 250 mg 2-3 puta dnevno, povećavati postepeno u intervalima od 2 ili više dana, maks. 3 g dnevno; kod starijih početna doza 125 mg dva puta dnevno, povećavati postepeno, maks. 2 g dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

△ Rp        film tableta [250 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVdC//AI -  
blistera po 10 tableta), u kutiji

**C02AC**                    **Agonisti imidazolskih receptora**

**C02AC05**                **moksonidin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PHYSIOTENS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

Rp        film tableta [0.4 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/PVDC/AI -  
blister sa 28 tableta), u kutiji

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

**C02CA01**                **prazosin**

**Doziranje:** *hipertenzija:* početna doza 0,5 mg uveče prije spavanja (kako bi se izbjegao rizik posturalne hipotenzije), zatim 0,5-1 mg 2-3 puta na dan; ako je potrebno, poslije 3 do 5 dana doze se povećavaju postepeno do najviše 20 mg dnevno podijeljeno u nekoliko pojedinačnih doza; uobičajena doza održavanja: 6-15 mg na dan, podijeljeno u više pojedinačnih doza; stariji pacijenti, pacijenti sa renalnom i hepatickom 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] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10  
tableta), u kutiji

Rp        tableta [2 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/AI - blistera po 10  
tableta), u kutiji

**C02CA04**                **doksazosin**

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

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### ALFADOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC//AI blister) u kutiji  
Rp tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC//AI blister) u kutiji

##### DOXAT - BOSNALIJEK D.D.

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

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

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

##### 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:

##### UPADIL - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

△ ZU otopina za injekciju [25 mg/5 mL] 5 ampula sa po 5 ml otopine za injekciju, u kutiji  
△ ZU otopina za injekciju [50 mg/10 mL] 5 ampula sa po 10 ml otopine za injekcije, u kutiji

##### URAPIDIL CARINOPHARM 25 MG - CARINOPHARM GMBH

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

##### URAPIDIL CARINOPHARM 50 MG - CARINOPHARM GMBH

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

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

**C02KX01**                **bosentan**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BOSENTAN PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED**

- Rp        film tableta [125 mg/1 tableta] 56 film tableta (1 PVC/PCTFE/aluminijum blister sa 56 tableta), u kutiji
- Rp        film tableta [62,5 mg/1 tableta] 56 film tableta (1 PVC/PCTFE/aluminijum blister sa 56 tableta), u kutiji

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

- Rp        film tableta [125 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp        film tableta [62,5 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC-Al blistera po 14 film tableta), u kutiji

**C02KX04**                **macitentan**

**Doziranje:** *plućna arterijska hipertenzija:* oralno, odrasli 10 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

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

- Rp        filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 7 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 hiperkalcijurija 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; *hiperkalcijurija:* uobičajene doze su 1-2 mg/kg na dan; doziranje kod starijih ljudi: početne doze treba da budu male (12,5-25 mg) i titriranje doze treba sprovesti sporije nego kod mlađih pacijenata.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DIUNORM - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD**

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

**HIDROHLOROTIAZID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

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

**C03B** *Slabi diuretici, isključujući tiazide*

**C03BA** *Sulfonamidi, monokomponentni*

**C03BA11 indapamid**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija:* oralno, lijekovi sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 2,5 mg dnevno, najbolje ujutro; oralno, lijekovi sa produženim oslobađanjem, 1,5 mg dnevno, najbolje ujutro

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****INDAP - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**

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

**INDAPAMID LABORMED - SC LABORMED PHARMA SA**

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

**INDAPRES - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

**C03C** *Snažni diuretici (diuretici Henleove petlje)*

**C03CA** *Sulfonamidi, monokomponentni*

**C03CA01 furosemid**

**Doziranje:** *edem:* odrasli, oralno-početna doza 40 mg dnevno, ujutro, doza održavanja 20-40 mg dnevno; početno davanje i.m.inj. ili spora i.v.inj. ili i.v.inf., odrasli, početna doza 20-50 mg, povećavati ukoliko je neophodno za 20 mg svaka 2 sata; ako su potrebne veće doze od 50 mg preporučuje se da se daju u vidu i.v. inf; maks. 1,5 g dnevno; *rezistentni edem:* oralno, odrasli 80-120 mg dnevno; početno davanje i.m.inj. ili spora i.v.inj. ili i.v.inf., odrasli, početna doza 20-50 mg, povećavati ukoliko je neophodno za 20 mg svaka 2 sata; ako su potrebne veće doze od 50 mg preporučuje se da se daju u vidu i.v. inf; maks. 1,5 g dnevno; *rezistentna hipertenzija:* oralno, odrasli 40 mg dnevno, doza održavanja 20 mg dnevno ili 40 mg svaki drugi dan, maks. 80 mg dnevno; početno davanje i.m.inj. ili spora i.v.inj. ili i.v.inf. odrasli, početna doza 20-50 mg, povećavati ukoliko je neophodno za 20 mg svaka 2 sata; ako su potrebne veće doze od 50 mg preporučuje se da se daju u vidu i.v. inf; maks. 1,5 g dnevno; djeca 1-3 mg/kg, maks. 40 mg dnevno; parenteralno, djeca 0,5-1,5 mg/kg, maks. 20 mg dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****EDEMID - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 12 tableta u staklenoj bočici, u kutiji  
ZU rastvor za injekciju [20 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**EDEMID FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta u staklenoj bočici, u kutiji



**ENTIX - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.**

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

**FUROMID - DEVA HOLDING A.S.**

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

**FUROSEMIDE REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**FUROSEMIDE-DARNYTSIA - PRIVATE JOINT STOCK COMPANY**

**"PHARMACEUTICAL FIRM DARNYTSIA"**

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 staklenih ampula (tip I) sa 2 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

**FURSEMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

**FURSEMID FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

**LODIX - BOSNALIJEK D.D.**

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

**C03CA04 torasemid**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MEROT - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

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

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

**TOMID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

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

**TOREM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

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

**C03D Diuretici koji štede kalijum**  
**C03DA Antagonisti aldosterona**

**C03DA01 spironolakton**

**Doziranje:** *edem i kongestivna srčana insuficijencija:* početna doza 100 mg (raspon doza 25-200 mg) dnevno, u jednoj ili u podijeljenim dozama; dozu održavanja podesiti prema odgovoru; *edem i ascites u cirozi jetre:* 100-400 mg dnevno, podešavati prema odgovoru; *umjerena do teška srčana insuficijencija* (dodatak terapiji): početna doza 25 mg jednom dnevno, zatim podešavati prema odgovoru do 50 mg jednom dnevno; *ciroza jetre sa edemima i ascitesom:* 100-400 mg dnevno, podesiti prema odgovoru; *ascites kod malignih oboljenja:* početna doza 100-200 mg dnevno, povećavati do 400 mg, ukoliko je neophodno; dozu održavanja podesiti prema odgovoru; *nefrotski sindrom:* 100-200 mg dnevno; *esencijalna hipertenzija:* 50-100 mg dnevno, a za teške i strogo ograničene slučajeve se može postepeno povećavati tokom intervala od dvije nedjelje do 200 mg; terapija se može nastaviti još dvije nedjelje ili duže, ukoliko je izostao adekvatan odgovor; *primarni hiperaldosteronizam:* terapija-kod pacijenata koji čekaju operaciju, 100-400 mg dnevno; dugotrajno održavanje ukoliko operacija nije moguća, upotrebljavaju se najmanje efektivne doze; dijagnostika-kratki test: 400 mg dnevno tokom 4 dana, dugi test 400 mg dnevno tokom 3-4 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALDACTONE - KERN PHARMA S.L.**

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**SPILAK - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

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

**SPIRONOLAKTON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

**SPYLACTON - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Š.**

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 40 filmom obloženih tableta (4 PVC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 40 filmom obloženih tableta (4 PVC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**C03DA04** **eplerenon**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EPECOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

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

**INSPRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

**REPPLE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

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

**C03DA05** **finerenone**

**Doziranje:** *hronična bubrežna bolest (sa albuminurijom) povezana sa dijabetesom tipa 2 kod odraslih:* 20 mg jednom dnevno, za prilagođavanje doze i prekid u skladu sa nivoima kalijuma u serumu - pogledajte informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KERENDIA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa 14 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 tableta 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 2 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/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

**C04 PERIFERNI VAZODILATATORI**

**C04A Periferni vazodilatatori**

**C04AD Derivati purina**

**C04AD03 pentoksifilin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DAMATON - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

**PENTILIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

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

**C05 VAZOPROTEKTIVI**

**C05A Antihemoroidalni lijekovi za liječenje hemoroida i analnih raskuplina za lokalnu primjenu**

**C05AA Kortikosteroidi**

**C05AA01 hidrokortizon, lidokain**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LIDOPROCT - BOSNALIJEK D.D.**

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

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

**C05AX lidokain, nifedipin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ANTROLIN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE**

Rp        rektalna krema [1.5 g/100 g+ 0.3 g/100 g] 1 aluminijumska tuba sa 30 g rektalne kreme, u kutiji

**C05AX03                    cinhokain, polikrezulen**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FAKTU - ORIFARM GENERICS A/S**

BRp        mast [10 mg/1 g+ 50 mg/1 g] 1 Alu tuba sa 20 g masti i aplikatorom, u kutiji

BRp        supozitorija [2,5 mg/1 supozitorija+ 100 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE stripa po 5 supozitorija), u kutiji

**C05AX03                    ihtamol, mentol, monohlorkarvakrol**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HÄDENSA - MERZ PHARMA AUSTRIA GMBH**

BRp        supozitorija [4 mg/1 supozitorija+ 50 mg/1 supozitorija+ 1 mg/1 supozitorija] 5 supozitorija (1 blister sa 5 supozitorija), u kutiji

**C05B                            Antivarikozna terapija**

**C05BA                        Heparin ili heparinoidi za lokalnu primjenu**

**C05BA03                    heparin**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HEPALPAN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

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

**HEPALPAN 1000 - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

**HEPATHROMBIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

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

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

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

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

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

**LIOTON 1000 - BERLIN-CHEMIE AG**

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

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

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

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

**C05BA53      dekspantenol, dimetilsulfoksid, heparin**

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

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

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

**C05BA53      dekspantenol, heparin**

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

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

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

**HEPAN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

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

**C05BA53      escin, esencijalni fosfolipidi, heparin**

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

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

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

**C05C                      Vazoprotektivi****C05CA                    Bioflavonoidi****C05CA03                diosmin**

**Doziranje:** *hronična venska isuficijencija:* 500-1000 mg u jednoj ili u dvije odvojene doze, liječenje mora trajati najmanje 4-5 nedjelja; *akutni hemoroidi:* tokom prva četiri dana liječenja dnevna doza je 3000 mg, podijeljeno u 2 doze; tokom sljedeća tri dana dnevna doza je 2000 mg, podijeljeno u dvije doze; doza održavanja je 1000 mg, podijeljeno u dvije doze

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

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

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

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

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

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

**FLEVENOL - LABORATORIOS CINFA S.A.**

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

**PHLEBODIA - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**

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

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

**C05CA53 diosmin, hesperidin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje hronične venske insuficijencije:* 2 tablete 450mg/50mg dnevno (ujutro i uveče); *akutni hemoroidalni sindrom kod odraslih:* tri puta dnevno po 2 tablete 450mg/50mg prva četiri dana, a sljedeća tri dana dva puta dnevno po 2 tablete 450mg/50mg, doza održavanja dvije tablete 450mg/50mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DETRALEX - LES LABORATOIRES SERVIER**

BRp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (8 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [450 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**VENOSMIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

BRp tableta [900 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**C07 BLOKATORI BETA-ADRENERGIČKIH RECEPTORA**

**C07A Blokatori beta-adrenergičkih receptora**

**C07AA Blokatori beta-adrenergičkih receptora, neselektivni**

**C07AA05 propranolol**

**Doziranje:** *hipertenzija:* početna doza 80 mg 2 puta dnevno, povećavati je u nedeljnim intervalima do doze održavanja 160-320 mg dnevno; *angina pectoris:* početna doza 40 mg 2-3 puta dnevno, doza održavanja 120-240 mg dnevno, maks. do 320 mg dnevno; *aritmije, hipertrofična kardiomiopatija, tireotoksikoza:* 10-40 mg 3-4 puta dnevno; *profilaksa poslije infarkta miokarda:* 40 mg 4 puta dnevno tokom 2-3 dana, zatim 80 mg 2 puta dnevno, počev od 5. do 21. dana nakon infarkta; *profilaksa migrene:* 80-240 mg dnevno u podijeljenim dozama; *esencijalni tremor:* inicijalno 40 mg 2-3 puta dnevno, doza održavanja 80-160 mg dnevno; *anksioznost sa simptomima kao što su palpitacija, znojenje i tremor:* 40 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 40 mg 3 puta dnevno; *feohromocitom* (samo sa alfa blokatorom): 60 mg dnevno u toku 3 dana prije operacije ili 30 mg dnevno u inoperabilnim slučajevima; *profilaksa varikoznih krvarenja kod portne hipertenzije:* početna doza 40 mg 2 puta dnevno, doza se može povećati na 80 mg 2 puta dnevno prema frekvenci srca, maksimalno 160 mg 2 puta dnevno. Djeca: *aritmije, feohromocitom, tireotoksikoza:* 0,25-0,5 mg/kg 3-4 puta dnevno; *profilaksa migrene:* za djecu mlađu od 12 god. 20 mg 2-3 puta dnevno, za djecu stariju od 12 god, doziranje kao kod odraslih; *tetralogija falol:* doza zavisi od smanjenja opstrukcije izlaznog

trakta desne komore; doziranje je individualno i navedene doze služe samo kao smjernica, oralno: do 1 mg/kg 3-4 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PROPRANOLOL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

**PROPRANOLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

**C07AA07 sotalol**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DAROB MITE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

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

**C07AB Blokatori beta-adrenergičkih receptora, selektivni****C07AB02 metoprolol**

**Doziranje:** oralno, *hipertenzija:* tablete sa trenutnim oslobađanjem-početna doza 100 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno (ali visoke doze su rijetko potrebne); tablete sa modifikovanim oslobađanjem-200 mg jednom dnevno; *angina pectoris:* tablete sa trenutnim oslobađanjem-50-100 mg 2-3 puta dnevno; tablete sa modifikovanim oslobađanjem- 200-400 mg jednom dnevno; *aritmije:* tablete sa trenutnim oslobađanjem-uobičajeno 50 mg 2-3 puta dnevno; povećati na 300 mg dnevno u podijeljenim dozama ukoliko je neophodno; *profilaksa migrene:* tablete sa trenutnim oslobađanjem-100-200 mg dnevno u podijeljenim dozama; tablete sa modifikovanim oslobađanjem-200 mg jednom dnevno; *hipertireoidizam (dodatak terapiji):* 50 mg 4 puta dnevno; *infarkt miokarda:* 50 mg na svakih 6 sati u toku 48 sati, a najbolje u toku 12 sati poslije pojave prvih simptoma; terapija održavanja 200 mg dnevno u podijeljenim dozama; *funkcionalni poremećaji srca povezani sa lupanjem srca:* uobičajeno 50 mg 2 puta dnevno, po potrebi doza se mođe povećati na 100 mg 2 puta dnevno

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

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

**CORVITOL 100 - BERLIN-CHEMIE AG**

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



**CORVITOL 50 - BERLIN-CHEMIE AG**

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

**MATHADOR - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//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

**MEKSENA - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp film tableta [100 g/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

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

**METOCOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

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

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

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

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

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

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

**C07AB03                      atenolol**

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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMINOL - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al 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 REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**ORMIDOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

**PRINORM - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 14 tableta (2 blistera od ALU/PVC trake i tvrde PVC trake po 7 tableta), u kutiji

**C07AB07 bisoprolol**

**Doziranje:** hipertenzija, angina pectoris: oralno, odrasli, uobičajeno 10 mg jednom dnevno (5 mg može biti dovoljno kod nekih pacijenata), maks. 20 mg dnevno; *dataka terapiji hronične srčane insuficijencije:* oralno, odrasli, početna doza 1,25 mg jednom dnevno (ujutro) tokom nedjelju dana, zatim ukoliko je podnošljivost dobra povećati na 2,5 mg jednom dnevno tokom jedne nedjelje, zatim 3,75 mg jednom dnevno tokom jedne nedjelje, zatim 5 mg jednom dnevno tokom 4 nedjelje, zatim 7,5 mg dnevno tokom 4 nedjelje, zatim 10 mg jednom dnevno; maks. 10 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BIPRESSO - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

**BISOCOR - KWIZDA PHARMA GMBH**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**BISOPROLOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**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 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al/OPA/PVC blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji

**CARDIOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta) u kutiji

**CONCOR - MERCK HEALTHCARE KGAA**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

**CONCOR COR - MERCK HEALTHCARE KGAA**

- Rp film tableta [1,25 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/Al blister sa 30 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji
- Rp film tableta [3,75 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/Al blister sa 30 film tableta), u kutiji

**PRESONAT - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta(3 Al/PVC/PVdC blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PVdC bliser sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta, (3 Al/PVC/PVdC blister sa po 10 tableta), u kutiji

**PROBILOL - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**SOBYCOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**TENSEC - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [1,25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [3,75 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**C07AB12                    neбиволол**

**Doziranje:** *hipertenzija:* 5 mg dnevno; stariji, početna doza 2,5 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do 5 mg dnevno; kod pacijenata sa oštećenjem bubrega preporučena početna doza iznosi 2,5 mg dnevno, zatim ukoliko je potrebna dnevna doza se povećava na 5 mg dnevno; *dodatak terapiji stabilne blage do umjerene srčane insuficijencije kod bolesnika preko 70 godina:* početna doza 1,25 mg jednom dnevno, zatim povećavati u intervalima od 1-2 nedjelje do 2,5 mg jednom dnevno, pa zatim na 5 mg jednom dnevno, i do maks. 10 mg jednom dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BARIOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**CORRIGO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**MASSIDO - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**NEBICOR - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PE/PVdC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**NEBILET - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

**NIBEL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**C07AG      *Blokatori alfa- i beta-adrenergičkih receptora*****C07AG02      karvedilol**

**Doziranje:** *hipertenzija:* početna doza 12,5 mg jednom dnevno; nakon 2 dana povećati do uobičajene doze od 25 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno doza se može dalje povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do maks. 50 mg dnevno u pojedinačnoj dozi ili u podijeljenim dozama, kod starijih pacijenata početna doza od 12,5 mg može dovesti do zadovoljavajuće kontrole; *angina pectoris:* početna doza 12,5 mg 2 puta dnevno; povećati nakon 2 dana na 25 mg 2 puta dnevno; *dodatak diureticima, digoksinu ili ACE inhibitorima u simptomatskoj hroničnoj srčanoj insuficijenciji:* početna doza 3,125 mg 2 puta dnevno, doziranje se postepeno udvostručuje svakih 14 dana, doza održavanja je 25 mg 2 puta dnevno; povećati na najvišu doza koja se podnosi, maks. 25 mg 2 puta dnevno kod pacijenata sa ozbiljnom srčanom insuficijencijom ili tjelesnom masom manjom od 85 kg i 50 mg 2 puta dnevno kod pacijenata preko 85 kg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CARVELOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 30 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 15 tableta) u kutiji

Rp tableta [3.125 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 30 tableta) u kutiji

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister od 30 tableta) u kutiji

**CORONIS - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/PVC/PVDC blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta [6,25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/PVC/PVDC blistera po 14 tableta), u kutiji

**CORYOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**DILATREND - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blister po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

**KARVEDILOL 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 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kartonskoj kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kartonskoj kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**VEDICOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [6.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**C07B *Beta-adrenergički blokatori i tiazidi***

**C07BB *Selektivni beta-adrenergički blokatori i tiazidi***

**C07BB12 *hidroflorotiazid, nebivolol***

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija* (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tbl. jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NEBILET PLUS 12,5 - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/COC/PP/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**NEBILET PLUS 25 - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PP/COC/PP/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**C07F *Beta-adrenergički blokatori i drugi antihipertenzivi***

**C07FB *Beta-adrenergički blokatori, selektivni, i drugi antihipertenzivi***

**C07FB07 *amlodipin, bisoprolol***

**Doziranje:** *hipertenzija* kod pacijenata kod kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima: 1 tableta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SOBYCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta ( 3 blistera po 10 tableta ) u kutiji

**C08** **BLOKATORI KALCIJUMSKIH KANALA**  
**C08C** **Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa**  
**pretežno vaskularnim djelovanjem**  
**C08CA** **Derivati dihidropiridina**

**C08CA01** **amlodipin**

**Doziranje:** hipertenzija, profilaksa angine pectoris: početna doza 5 mg jednom dnevno, maks. 10 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALPINOL - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 Al/PVC blister sa po 15 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blister sa po 10 tableta ) u kutiji

**AMLODIL - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**AMLODIPIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**AMLODIPIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 blistera po 15 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 Al/PVC blister sa 30 tableta), u kutiji

**AMLOPIN 10 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**AMLOPIN 5 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**LOPRESS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**NORVASC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**TENOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**VAZOTAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 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

**VILPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**C08CA05 nifedipin**

**Doziranje:** hipertenzija, angina pektoris: 2 puta po 20 mg, maks. 60 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

Rp filmom obložena tableta s prilagođenim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta sa prilagođenim oslobađanjem (3 Al//PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

**C08CA06 nimodipin**

**Doziranje:** profilaksa i liječenje ishemijskog neurološkog deficita nastalog nakon subarahnoidalne hemoragije izazvane rupturom aneurizme: na početku terapije, tokom prva 2 sata, i.v. inf. putem centralnog katetera 1 mg/h (do 0,5 mg/sat ukoliko je tjelesna masa ispod 70 kg ili kod osoba koje imaju nestabilan krvni pritisak); povećati nakon 2 sata na 2 mg/sat ukoliko nema značajnijeg sniženja krvnog pritiska; nastaviti tokom najmanje 5 dana (maks. 14 dana); ukoliko se u toku terapije izvor hemoragije hirurški sanira, nastaviti tokom najmanje 5 dana poslije hirurške intervencije: maks. ukupno trajanje terapije je 21 dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NIMOSAN - SOLUPHARM PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE GMBH**

ZU rastvor za infuziju [10 mg/50 mL] 10 bočica sa po 50 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**C08CA09 lacidipin**

**Doziranje:** hipertenzija (kao monoterapija ili u kombinaciji sa drugim antihipertenzivnim lijekovima): početna doza je 2 mg jednom dnevno, povećanje doze se vrši nakon 3 do 4 sedmice od početka terapije na 4 mg dnevno, maksimalno do 6 mg na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LACIPIL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al CRSF - blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al CRSF - blistera po 7 tableta), u kutiji

**MONOPIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**C08CA13 lerkaniidipin**

**Doziranje:** *blaga do srednje teška hipertenzija:* početna doza 10 mg jedanput dnevno; povećati, ukoliko je neophodno, nakon najmanje 2 nedjelje na 20 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CORNELIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.****BANJA LUKA**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

**LENOCOR - BOSNALIJEK D.D.**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

**LERCANIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG**

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 [10 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 90 filmom obložena tableta (9 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**LERCANIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/ Al - blistera) u kutiji

**PINOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji

**C08D Selektivni blokatori kalcijumskih kanala sa direktnim djelovanjem na srce****C08DA Derivati fenilalkilamina****C08DA01 verapamil**

**Doziranje:** *paroksizmalne supraventrikularne tahikardije i smanjenje srčane frekvencije u atrijalnoj fibrilaciji/flateru:* oralno-liječenje i profilaksa, 40-120 mg 3 puta dnevno, sporom i.v. inj.-liječenje 5-10 mg, u trajanju od 2 min, dodatna doza od 5 mg se može dati nakon 5-10 min; *angina pectoris:* 80-120 mg 3 puta dnevno; *hipertenzija:* 120-160 mg 2-3 puta dnevno; kod starijih osoba, potrebne su niže doze, obično 3 puta po 40 mg/dan; *sekundarna prevencija reinfarkta kod pacijenata bez zatajenja srca i koji ne primaju diuretike (osim diuretika koji se doziraju u malim dozama kada se koriste za druge*



*indikacije, a ne za zatajenje srca) i u slučajevima kada beta-blokatori nisu prikladni: odrasli, oralno, liječenje se mora započeti najmanje 7 dana nakon akutnog infarkta miokarda, 360 mg dnevno i to 240 mg ujutro i 120 mg uveče; djeca: lijek se može primjenjivati kod djece preko 2 god. uz izuzetan oprez; oralno, uobičajene doze su 40-120 mg 2 ili 3 puta dnevno, u zavisnosti od uzrasta i terapijskog odgovora; parenteralno, djeca do 1 god. 0,75-2 mg (0,1-0,2 mg/kg); djeca 1-15 god. 2-5 mg (0,1-0,3 mg/kg), doza se po potrebi može ponoviti nakon 30 min.*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ISOCOR - SOPHARMA AD**

△ ZU      rastvor za injekciju/infuziju [2.5 mg/1 mL] 10 ampula po 2 ml  
rastvora za injekciju/infuziju (1 PVC blister sa 10 ampula), u kutiji

**VERAPAMIL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp      obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 Al/PVC  
blistera po 15 tableta), u kutiji

Rp      obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 Al/PVC  
blistera po 15 tableta), u kutiji

**VERAPAMIL ALKALOID RETARD - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp      tableta sa produženim oslobađanjem [240 mg/1 tableta] 20 tableta  
sa produženim oslobađanjem (2 AL/PVC blistera po 10 tableta), u  
kutiji

**VERAPAMIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA**

Rp      film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po  
10 tableta), u kutiji

Rp      film tableta [80 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al - blistera po  
10 tableta), u kutiji

**VERAPAMIL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

Rp      obložena tableta [80 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/Al  
blistera po 10 tableta), u kutiji

**C08DB                      Derivati benzotiazepina**

**C08DB01                      diltiazem**

**Doziranje:** profilaksa i liječenje angine pektoris, hipertenzija: početna doza 180-240 mg dnevno podijeljena u 2-3 pojedinačne doze; više doze od 480 mg/dan u podijeljenim dozama mogu biti od koristi kod pacijenata sa anginom, naročito nestabilnom anginom pektoris; doze od 360 mg/dan mogu biti od koristi kod hipertenzivnih pacijenata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALDIZEM - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp      tableta sa produženim oslobađanjem [60 mg/1 tableta] 30 tableta sa  
produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp      tableta sa produženim oslobađanjem [90 mg/1 tableta] 30 tableta sa  
produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**CORTIAZEM RETARD - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp      tableta sa modifikovanim oslobađanjem [90 mg/1 tableta] 30 tableta  
sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta),  
u kutiji

- C09** **LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA RENIN-ANGIOTENZIN SISTEM**
- C09A** **Inhibitori angiotenzin konvertujućeg enzima (ACE), monokomponentni**
- C09AA** **ACE-inhibitori, monokomponentni**

**C09AA01** **kaptopril**

**Doziranje:** *hipertenzija:* početna doza 2 puta po 12,5-25 mg oralno, doza se može postepeno povećavati u intervalima od po najmanje 2 nedjelje do maks. 150 mg dnevno; stariji, početna doza 6,25 mg 2 puta dnevno; kod osoba sa jako izraženom aktivnošću sistema renin-angiotenzin-aldosteron (hipovolemija, renovaskularna hipertenzija, srčana dekompenzacija), terapiju treba započeti primjenom doze od 6,25 mg ili 12,5 mg, jedanput dnevno, terapiju treba započeti pod medicinskim nadzorom; doza se može postepeno povećavati do 50 mg dnevno, po potrebi do 100 mg dnevno; *srčana insuficijencija:* terapiju treba započeti pod medicinskim nadzorom, početna doza 6,25-12,5 mg 2-3 puta dnevno; dozu održavanja (75-150 mg dnevno) podešavati na osnovu terapijskog odgovora; doza se može postepeno povećavati u intervalima od najmanje po 2 nedjelje, maks. 150 mg dnevno; *dijabetesna nefropatija:* 75-100 mg/dan u podijeljenim dozama; *kratkotrajna terapija u toku 24 sata od infarkta miokarda kod klinički stabilnih bolesnika,* terapiju započeti u toku 24 sata od infarkta miokarda; početna doza je 6,25 mg, zatim poslije 2 sata 12,5 mg, a 12 sati kasnije 25 mg; ukoliko nema neželjenih hemodinamskih reakcija, nastaviti sa 50 mg 2 puta dnevno tokom 4 nedjelje; *profilaksa simptomatske srčane insuficijencije poslije infarkta miokarda kod klinički stabilnih pacijenata sa asimptomatskom disfunkcijom lijeve komore,* u početku 6,25 mg jednom dnevno, počevši 3-16 dana poslije infarkta pod bliskim medicinskim nadzorom, zatim 12,5 mg 3 puta dnevno tokom 2 dana, zatim 25 mg 3 puta dnevno, ukoliko nema neželjenih hemodinamskih reakcija; povećati postepeno na 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze (ukoliko se toleriše)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KAPTOPRIL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [12.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**KAPTOPRIL REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 Al/PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji

**KATOPIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp tableta [25 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera od Al/PVC trake i tvrde PVC/PVdC trake po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 40 tableta (4 blistera od Al/PVC trake i tvrde PVC/PVdC trake po 10 tableta), u kutiji

**C09AA02** **enalapril**

**Doziranje:** *hipertenzija:* početna doza je 5 mg jednom dnevno oralno; ukoliko se uzima sa diuretikom, ili kod renalnog oštećenja, mogu biti potrebne niže početne doze; doza održavanja 20 mg dnevno u jednoj ili podijeljeno u dvije doze; maks. 40 mg dnevno; *simptomatska srčana insuficijencija* (dodatak), *prevencija simptomatske srčane insuficijencije kod pacijenata sa asimptomatskom disfunkcijom lijeve komore:* početna doza je 2,5 mg jednom dnevno oralno, pod strogim medicinskim nadzorom, koja se

postepeno povećava do ciljane doze održavanja tokom 2-4 nedjelje do 10-20 mg dva puta dnevno u jednoj ili podijeljeno u 2 doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BERLIPRIL 10 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**BERLIPRIL 20 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu-Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**ENALAPRIL SANDOZ 10 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**ENALAPRIL SANDOZ 20 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**ENAP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta ( 3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ENAZIL 10 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**ENAZIL 20 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**ENAZIL 5 MG - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**KADRIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Alu / Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

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

**KONVERIL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PE//PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PE//PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**PRILENAP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.  
BANJA LUKA**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 oPA/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] 30 tableta (3 OPA/AI/PVC/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; *kratkotrajna terapija poslije akutnog infarkta miokarda:* kod hemodinamski stabilnih bolesnika (sistolni krvni pritisak veći od 120 mmHg) terapiju lizinoprilom treba započeti unutar 24 h od početka simptoma; početna doza je 5 mg dnevno, tokom prva 2 dana, a zatim se povećava na 10 mg dnevno (doza održavanja) tokom 6 nedjelja; u slučaju nižeg sistolnog pritiska (100-120 mmHg), početna doza iznosi 2,5 mg jednom dnevno, a doza održavanja je 5 mg dnevno; ukoliko je krvni pritisak manji od 100 mmHg lijek se ne daje; *renalne komplikacije šećerne bolesti:* početnu dozu 2,5-5 mg jednom dnevno podešavati prema odgovoru; uobičajena doza održavanja 10-20 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HYPERIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 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

**IRUMED - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/AI blister) u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/AI blister) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/AI blister) u kutiji

**LOPRIL - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/AI blister), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), 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 [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**SKOPRYL - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**VITOPRIL - STADA ARZNEIMITTEL AG**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**C09AA04 perindopril**

**Doziranje:** hipertenzija: uobičajena doza je 4 mg jednom dnevno, ujutro prije obroka, doza se može povećati na maksimalno 8 mg na dan; srčana insuficijencija (dodatak terapiji): početna doza od 2 mg ujutro, zatim 4 mg jednom dnevno (terapiju započeti pod nadzorom ljekara); profilaksa kardiovaskularnih događaja nakon infarkta miokarda ili revaskularizacije kod pacijenata sa stabilnom arterijskom koronarnom bolešću: početna doza 4 mg jednom dnevno-ujutro tokom dvije sedmice, zatim povećati na 8 mg jedanom dnevno, ukoliko se podnosi; stariji pacijenti 2 mg jednom dnevno tokom jedne sedmice, zatim 4 mg jednom dnevno sljedeću sedmicu, prije povećanja doze do 8 mg jedanput na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HYPRESSIN - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**PRENESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**PRENESSANEO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**PREXANIL A - LES LABORATOIRES SERVIER**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

**RELIKA - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta; blisteri u kesici), u kutiji

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta; blisteri u kesici), u kutiji

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta; blisteri u kesici), u kutiji

**RONDO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

**C09AA05 ramipril**

**Doziranje:** *hipertenzija:* početna doza 1,25-2,5 mg jednom dnevno, po potrebi može se povećavati u intervalima 2-4 nedjelje do maksimalnih 10 mg jednom dnevno; *kongestivna srčana insuficijencija* (dodatak): početna doza 1,25 mg jednom dnevno, pod strogim medicinskim nadzorom, po potrebi se može povećavati u intervalima od 1-2 nedjelje do maks. 10 mg dnevno ukoliko je podnošljivost dobra (dnevne doze od 2,5 mg ili više mogu da se primjenjuju u jednoj ili 2 podijeljene doze); *profilaksa poslije akutnog infarkta miokarda:* (započeti najmanje 48 h poslije infarkta), početna doza 2,5 mg 2 puta dnevno, povećati nakon 3 dana na 5 mg 2 puta dnevno (napomena: ukoliko podnošljivost početne doze od 2,5 mg nije dobra, daje se 1,25 mg 2 puta dnevno prije povećanja na 2,5 mg 2 puta dnevno, zatim 5 mg 2 puta dnevno; ne davati lijek ukoliko doza ne može biti povećana na 2,5 mg 2 puta dnevno); *profilaksa kardiovaskularnih događaja kod pacijenata sa aterosklerotskom kardiovaskularnom bolešću ili sa dijabetes melitusom i još jednim dodatnim faktorom rizika za kardiovaskularnu bolest:* početna doza 2,5 mg jednom dnevno, povećati nakon 1-2 nedjelje na 5 mg jednom dnevno, zatim povećati nakon sljedećih 2-3 nedjelje na 10 mg jednom dnevno; *nefropatija:* početna doza 1,25 mg jednom dnevno, povećati nakon 2 nedjelje na 2,5 mg jednom dnevno, zatim povećati nakon sljedećih 2 nedjelje na 5 mg jednom dnevno ako se podnosi

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AMPRIIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [1,25 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [1,25 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al 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] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ENOX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**
- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- PRILEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- PRILINDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**
- BANJA LUKA**
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- RAPRIL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- TENPRIL - BOSNALIJEK D.D.**
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- TRITACE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**
- Rp tableta [1.25 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji
- Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al folija-blister po 14 tableta) u kutiji

#### C09AA09 fosinopril

**Doziranje:** hipertenzija: oralno, odrasli početna doza je 10 mg/dan, povećati ukoliko je neophodno nakon 4 nedjelje; doza održavanja 10-40 mg/dan (doze preko 40 mg nisu pokazale povećanje efikasnosti); kongestivna srčana insuficijencija (dodatak terapiji): oralno, odrasli, početna doza 10 mg/dan pod strogim medicinskim nadzorom; povećavati postepeno do 40 mg jednom dnevno ukoliko se ta doza podnosi

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

**FARNOS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**

##### BANJA LUKA

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**MONOPRIL - PHARMASWISS D.O.O.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

#### C09AA10 trandolapril

**Doziranje:** hipertenzija: početna doza je 0,5 mg jedanput dnevno; dozu povećavati u intervalima od 2 do 4 nedjelje, uobičajena doza održavanja je 1 do 2 mg jedanput dnevno; maks. 4 mg dnevno; profilaksa poslije infarkta miokarda (kod pacijenata sa disfunkcijom lijeve komore): liječenje se može započeti već trećeg dana; početna doza je 0,5 mg jednom dnevno; postepeno povećavati do najviše 4 mg jednom dnevno

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

**DOLAP - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih) u kutiji

Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula, tvrdih) u kutiji

**GOPTEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [2 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

#### C09AA15 zofenopril

**Doziranje:** blaga do umjerena esencijalna hipertenzija: početi sa 15 mg jednom dnevno, povećavati po potrebi u intervalima od 4 nedjelje do postizanja optimalne kontrole krvnog pritiska; uobičajena doza 30 mg jednom dnevno, maks. doza 60 mg jednom dnevno ili podijeljeno u 2 doze; akutni infarkt miokarda: terapiju započeti u prvih 24 sata od pojave simptoma i to: 1. i 2. dan 7,5 mg na 12 sati, 3. i 4. dan 15 mg na 12 sati, od 5. dana 30 mg na 12 sati, kontinuirano 6 nedjelja, a nakon toga vršiti ponovnu procjenu za nastavak terapije; može se primjenjivati prije, u toku ili nakon obroka.



**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ZOFECARD - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [7.5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**C09B                    *Inhibitori angiotenzin konvertujućeg enzima (ACE), kombinacije***

**C09BA                    *ACE-inhibitori i diuretici***

**C09BA02                *enalapril, hidrohlorotiazid***

**Doziranje:** *esencijalna arterijska hipertenzija* (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tableta dnevno (enalapril 10 mg sa hidrohlorotiazidom 12,5 mg/tableti ili enalapril 10 mg sa hidrohlorotiazidom 25 mg/tableti), po potrebi, 2 tablete

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ANGIOTEC PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/Al blister sa 30 tableta), u kutiji

**BERLIPRIL PLUS - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**ENALAPRIL HCT SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**ENAP-H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ENAP-HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ENAP-HL 20 - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ENAZIL PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**KADRIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Alu / Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Alu / Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

**KONVERIL PLUS - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [20 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**PRILENAP H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 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] 30 tableta (3 OPA/Al /PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**C09BA03 hidrohlorotiazid, lizinopril**

**Doziranje:** blaga do umjerena hipertenzija (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): najčešće 1 tableta na dan, doza se može povećati na 2 tablete jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HYPERIL PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**IRUZID 10 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

**IRUZID 20 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 Al/PVC/PVDC blister), u kutiji

**IRUZID 20/25 - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

**LOPRIL H - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

**LOPRIL H PLUS - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**OPTIMON HCT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**SKOPRYL PLUS - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**VITOPRIL H - STADA ARZNEIMITTEL AG**

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:**

**HYPRESSIN PLUS - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [0,625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**HYPRESSIN PLUS L - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**PRENEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp 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 [2.5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**PRENEWELNEO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [1,25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta ( 3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta ) u kutiji

Rp tableta [2,5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta ( 3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta ) u kutiji

**PREXANIL COMBI A 10 MG/2,5 MG - LES LABORATOIRES SERVIER**

Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

**PREXANIL COMBI A 5 MG/1,25 MG - LES LABORATOIRES SERVIER**

Rp filmom obložena tableta [1.25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u bijelom polipropilenskom spremniku, u kutiji

**C09BA05 hidrohlorotiazid, ramipril**

**Doziranje:** *esencijalna arterijska hipertenzija* (kada je potrebna kombinovana terapija): početna doza za odrasle je 1 tableta dnevno (2,5 mg ramiprila sa 12,5 mg hidrohlorotiazida), ujutro; po potrebi doza se može povećati na 1 tabletu sa većom dozom (5 mg ramiprila sa 25 mg hidrohlorotiazida), maks. doza 10 mg ramiprila i 25 mg hidrohlorotiazida

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMPRIL HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

**AMPRIL HL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC//AL blistera po 10 tableta) u kutiji

**ENOX PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

**PRILEN PLUS - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 AI/OPA/PVC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

**PRILINDA PLUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 AI/Al- blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 AI/Al- blistera po 10 tableta), u kutiji

**TENPRIL DUO - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 AI/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 AI/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TRITAZIDE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 14 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 14 tableta) u kutiji

**C09BA09 fosinopril, hidrohlorotiazid**

**Doziranje:** liječenje esencijalne hipertenzije kod odraslih pacijenata kod kojih primjena monoterapije fosinoprilom ne reguliše krvni pritisak na adekvatan način: odrasli 1 tableta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MONOPRIL PLUS - PHARMASWISS D.O.O.**

Rp      tableta [20 mg/1 tableta+ 12.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2  
OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

## **C09BB**                    **ACE-inhibitori i blokatori kalcijumskih kanala**

### **C09BB02**                    **enalapril, lerkanidipin**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija* (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tabletu dnevno (najbolje ujutro) najmanje 15 minuta prije jela

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **CORNEPRIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp      film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3  
OPA/Al/PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

Rp      film tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3  
OPA/Al/PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

#### **LERCANIL ACE - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp      film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2  
PVC/Al - blister po 14 tableta), u kutiji

Rp      film tableta [20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2  
PVC/ Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

### **C09BB03**                    **amlodipin, lizinopril**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija:* odrasli, oralno 1 tableta dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ALPINOL PLUS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

Rp      tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2  
PVC/PVDC/Aluminijski blister sa po 15 tableta)

Rp      tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3  
PVC/PVDC/Aluminijski blister sa po 10 tableta)u kutiji

Rp      tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2  
PVC/PVDC/Aluminijski blister 15 tableta) u kutiji

#### **SKOPRYL COMBO - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp      tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 90 tableta (6  
PVC/PVDC/Aluminijum blistera sa po 15 tableta) u kutiji

Rp      tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2  
PVC/PVDC/Aluminijum blistera po 15 tableta), u kutiji.

Rp      tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3  
PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp      tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 90 tableta (9  
PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta)

Rp      tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2  
PVC/PVDC/AL blistera po 15 tableta) u kutiji

Rp      tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 90 tableta (6  
PVC/PVDC/Aluminijski blister po 15 tableta) u kutiji

### **C09BB04**                    **amlodipin, perindopril**

**Doziranje:** *hipertenzije i/ili stabilna koronarna bolest* (kod bolesnika u kojih je već postignuta kontrola bolesti na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tableta dnevno, preporučljivo ujutro prije jela

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **AMLESSA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blister po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 90 tableta (9 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**AMLESSANEO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA /Al//PVC/ Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

**AMLOPRESSIN - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 hladnoformirajuća Al/Al blistera sa 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 hladnoformirajuća Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 hladnoformirajuća Al/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 hladnoformirajuća Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**NORPREXANIL 10 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem, u kutiji

**NORPREXANIL 10 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem, u kutiji

**NORPREXANIL 5 MG/10 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji

**NORPREXANIL 5 MG/5 MG TABLETA - LES LABORATOIRES SERVIER**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta u plastičnom spremniku sa plastičnim zatvaračem i sredstvom za sušenje, u kutiji

**PRIAMLO - ZENTIVA, K.S.**

- Rp tableta [13,868 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu PVC//Alu blistera po 15 tableta) u kutiji
- Rp tableta [13,868 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/ Alu PVC/Alu blistera po 15 tableta) u kutiji

- Rp tableta [6,934 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu PVC/Alu blistera po 15 tableta) u kutiji
- Rp tableta [6,934 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/ Alu PVC/Alu blistera po 15 tableta) u kutiji

**VAZOTAL DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 3 blistera sa po 10 tableta, u kartonskoj kutiji

**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 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih ( 4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PA/ALU/PVC/ALU blistera po 7 kapsula), u kutiji

**AMORA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 2,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (5 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 6 kapsula), u kutiji

**PRILINDA DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/OPA/Al/PVC blister sa po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/OPA/Al/PVC blister sa po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/OPA/Al/PVC blistera sa po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/OPA/Al/PVC blister sa po 10 kapsula) u kutiji

**RAMEAM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**C09BB10 trandolapril, verapamil**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija* (kada se bolesnici prethodno stabilizuju na kombinovanoj terapiji pojedinačnim lijekovima): 1 tableta jedanput na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TARKA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [2 mg/1 tableta+ 180 mg/1 tableta] 28 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**C09BX ACE-inhibitori, ostale kombinacije****C09BX01 amlodipin, indapamid, perindopril**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija* kod pacijenata kod kojih je postignuta kontrola istovremenom primjenom perindoprila, indapamida i amlodipine: 1 tbl. dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AMLEWEL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 0.625 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA /Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**LOPRIDAM - ZENTIVA, K.S.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta] 30 tableta (2 OPA/Alu /PVC//Alu blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**PALLORIN COMBO - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 1,25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Alu/PE-Alu blistera sa 15 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Alu/PE-Alu blistera sa 15 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 1,25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Alu/PE-Alu blistera sa 15 film tableta) u kutiji



- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Alu/PE-Alu blistera sa 15 film tableta) u kutiji
- TRIPLIXAM - LES LABORATOIRES SERVIER**
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 1.25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (u bijelom polietilenskom spremniku s usporivačem protoka tableta, plastičnim zatvaračem i sa sredstvom za sušenje), u kutiji

**C09BX02 bisoprolol, perindopril**

**Doziranje:** hipertenzije *i/ili* stabilna koronarna arterijska bolest srca (kod pacijenata koji su preboljeli infarkt miokarda *i/ili* kod revaskularizacije) *i/ili* stabilnog hroničnog zatajivanja srca sa smanjenom sistolnom funkcijom lijeve komore kod odraslih pacijenata koji su već dobro kontrolisani istovremenom primjenom bisoprolola i 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] 28 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 28 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 28 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 28 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 bijeli polipropilenski spremnik sa 28 tableta), u kutiji

**C09C Antagonisti receptora angiotenzina II, jednostavni**

**C09CA Antagonisti receptora angiotenzina II, jednostavni**

**C09CA01 losartan**

**Doziranje:** hipertenzija (uključujući smanjenje rizika od moždanog udara kod hipertenzije sa hipertrofijom lijeve komore), dijabetička nefropatija (dijabetes mellitus tip 2): oralno, odrasli, uobičajeno 50 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno, povećati nakon nekoliko nedjelja na 100 mg jednom dnevno; stariji (preko 75 god.) početna doza 25 mg dnevno, zatim povećati ukoliko je neophodno na 100 mg jednom dnevno; hronična srčana insuficijencija (kada su ACE inhibitori neodgovarajući ili kontraindikovani): oralno, odrasli, početna doza 12,5 mg jednom dnevno, po potrebi povećavati u intervalima od nedjelju

dana do maks. 150 mg jednom dnevno ukoliko se podnosi; *hipertenzija u stanjima smanjenog intravaskularnog volumena*: oralno, odrasli, početna doza 25 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno, povećati nakon nekoliko nedjelja na 100 mg jednom dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ERYNORM - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

**GALOSART - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera Al/PVC - PVC/PVdC sa po 10 film tableta) u kutiji

**LORISTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC// Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC blistera sa pokrovnom aluminijskom folijom 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

**LOTAR - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**SARGIN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TENLOP - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/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 kod pacijenata sa netolerancijom na beta-blokatore kao dodatna terapija uz ACE-inhibitore kada se antagonisti mineralokortikoidnog receptora ne mogu koristiti: početna doza 40 mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do maks. 160 mg 2 puta dnevno; *nedavni infarkt miokarda* kod klinički stabilnih pacijenata sa simptomatskom hroničnom insuficijencijom srca ili asimptomatskom sistolnom disfunkcijom lijevog ventrikula nakon nedavnog (12 sati) infarkta miokarda: početne doza 20 mg 2 puta dnevno, tokom idućih nekoliko nedjelja, dozu treba povećati na 160 mg dva puta dnevno ukoliko se podnosi

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### ATENZIO - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta) u kutiji

### DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 film tableta) u kutiji

### OVERACT - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Alu blistera po 14 tableta), u kutiji

### VAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 (PVC/PE/PVDC//Al) blister sa 28 filmom obloženih tableta), u kutiji

### VALSACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC- Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC- Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 15 filmom obloženih tableta), u kutiji

### YANIDA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- Rp film tableta [160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

## C09CA04 irbesartan

**Doziranje:** hipertenzija: početna doza 150 mg jednom dnevno, ukoliko je neophodno povećati na 300 mg jednom dnevno (kod bolesnika na hemodijalizi i kod starijih preko 75

godina, početna doza je 75 mg jednom dnevno); *terapija poremećaja bubrega kod bolesnika sa hipertenzijom i dijabetesom mellitus-om tipa 2, u okviru antihipertenzivne terapije*: početna doza 150 mg jednom dnevno, povećati do 300 mg jednom dnevno ukoliko pacijent tu dozu podnosi (kod bolesnika na hemodijalizi i kod starijih preko 75 godina, početna doza je 75 mg jednom dnevno)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****IRACOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//AI 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-AI blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-AI 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; *hipertenzija kod djece i adolescenata 6-17 god.* (pod nadzorom specijaliste), tjelesne mase do 50 kg, početna doza 4 mg jednom dnevno, maks. 8 mg dnevno; *hipertenzija kod djece i adolescenata 6-17 god.* (pod nadzorom specijaliste), tjelesne mase preko 50 kg, početna doza 4 mg jednom dnevno, maks. 16 mg dnevno; *srčana insuficijencija* sa poremećenom sistolnom funkcijom lijeve komore kao dodatna terapija ACE inhibitorima (pod nadzorom specijaliste) ili kad ACE inhibitori nisu podnošljivi: početna doza 4 mg jednom dnevno, povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje do „ciljne“ doze od 32 mg jednom dnevno ili do maks. doze koju pacijent podnosi

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ANDESART - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**KARBIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/PVDC/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: početna doza 20-40 mg jednom dnevno tokom najmanje 4 nedjelje, ukoliko je neophodno povećati do maks. 80 mg jednom dnevno; *prevencija kardiovaskularnih događaja* kod pacijenata sa utvrđenim aterosklerotskim kardiovaskularnim oboljenjem ili tip 2 dijabetes mellitus-om sa ciljano oštećenim organima: 80 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TEZEO - ZENTIVA, K.S.**

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TOLURA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [40 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

Rp tableta [80 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera), u kutiji

**C09CA08 oltmesartan medoksomil**

**Doziranje:** hipertenzija: odrasli, oralno, početna doza 10 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno povećati na 20 mg jednom dnevno; maks. 40 mg dnevno; djeca 6-18 god. oralno, 10 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na 20 mg jednom dnevno, po potrebi doza se može povećati kod djece koja imaju više od 35 kg na 40 mg jednom dnevno, dok kod djece koja imaju težinu manju od 35 kg, dnevna doza ne smije biti veća od 20 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MENARTAN - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 laminirano poliamid/aluminijum/polivinil hlorid/aluminijum blister pakovanja po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 laminirano poliamid/aluminijum/polivinil hlorid/aluminijum blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 laminirano poliamid/aluminijum/polivinil hlorid/aluminijum blistera po 14 tableta), u kutiji

**OLMETEC - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH**

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija sa 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija sa po 14 film tableta), u kutiji

**C09D Antagonisti receptora angiotenzina II, kombinacije**

**C09DA Antagonisti receptora angiotenzina II i diuretici**

**C09DA01 hidrohlorotiazid, losartan**

**Doziranje:** hipertenzija: uobičajeno 1 tableta na dan (50 mg losartana i 12,5 mg hidrohlorotiazida); ako se ne postigne očekivani rezultat doza se može povećati na 100 mg losartana i 25 mg hidrohlorotiazida

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GALOSART PLUS - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC - PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji

**LORISTA H - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**LORISTA HD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TENLOP H - BOSNALIJEK D.D.**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

**C09DA03 indapamid, valsartan**

**Doziranje:** esencijalna hipertenzija kod pacijenata čija je bolest već dobro kontrolisana istovremenom primjenom valsartana i indapamida: odrasli, jedna tableta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VALOMINDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [1,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 tableta s prilagođenim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta ) u kutiji.

**C09DA03 hidrohlorotiazid, valsartan**

**Doziranje:** hipertenzija (kada monoterapija sa valsartanom ili hidrohlorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta na dan (80 mg valsartana sa 12,5 mg hidrohlorotiazida); kod nekih bolesnika potrebne su veće doze, 160 mg valsartana sa 12,5 mg hidrohlorotiazida ili 160 mg valsartana sa 25 mg hidrohlorotiazida

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ARTENEX - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**ATENZIO PLUS - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**CO-DIOVAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC blistera po 14 tableta) u kutiji

**VAL PLUS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al blistera) sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 (PVC/PE/PVDC//Al) blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji.

**VALSACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

**YANIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**YANIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVdC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**C09DA04 hidrohlorotiazid, irbesartan**

**Doziranje:** hipertenzija (kada monoterapija sa ibersartanom ili hidrohlorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CO-IRDA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**IFIRMACOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [12,5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**IRBENIDA H - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC- Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**IRBENIDA HL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tableta [12.5 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**C09DA07 indapamid, telmisartan**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija:* 1 tableta jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**YLPIO - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**

Rp tableta [2,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 100 tableta (10 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [2,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**C09DA07 hidrohlorotiazid, telmisartan**

**Doziranje:** *hipertenzija* (kada monoterapija sa telmisartanom ili hidrohlorotiazidom nije dovoljna): 1 tableta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TELSIDAN PLUS - SC LABORMED PHARMA SA**

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Alu/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

**TEZEO HCT - ZENTIVA, K.S.**

Rp tableta [12,5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TOLUCOMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera OPA/Al/PVC folija//Al folija po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [12.5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera OPA/Al/PVC folija//Al folija po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta (3 blistera OPA/Al/PVC folija//Al folija po 10 tableta) u kutiji

**C09DA08 hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija:* jednu tabletu jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**OLMETEC PLUS - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH**

Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija po 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [12,5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija po 14 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 slojevita blistera od poliamida/aluminija/polivinil hlorida/aluminija po 14 film tableta).



## **C09DB**                    **Antagonisti receptora angiotenzina II i blokatori kalcijumskih kanala**

### **C09DB01**                    **amlodipin, valsartan**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija* (kada monoterapija sa amlodipinom ili valsartanom nije dovoljna): 1 tableta dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **VALICA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp            filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 oP/Al/PVC//Al blister sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp            filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta ( 3 oP/Al/PVC//Al blister sa po 10 tableta) ,u kutiji
- Rp            filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 tableta(3 OP/Al/PVC//Al blister sa po 10 tableta) ,u kutiji

##### **WAMLOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp            film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/Al/PVC-Al folija, sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp            filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/Al/PVC-Al folija, sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp            filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/Al/PVC-Al folija, sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp            filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/Al/PVC-Al folija, sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp            filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 blistera OPA/Al/PVC-Al folija, sa po 10 tableta), u kutiji

##### **YANIDA COMBO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp            film tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/TE/PVdC//Al blistera po 10 film tableta) u kutiji
- Rp            film tableta [5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/TE/PVdC//Al blistera po 10 film tableta) u kutiji
- Rp            film tableta [5 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/TE/PVdC//Al blistera po 10 film tableta) u kutiji

### **C09DB02**                    **amlodipin, olmesartan medoksomil**

**Doziranje:** *esencijalna hipertenzija*: jedna tableta dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **SEVIKAR - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH**

- Rp            film tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blister sa 14 film tableta), u kutiji
- Rp            film tableta [5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa 14 film tableta), u kutiji

**C09DX Angiotenzin II antagonisti, druge kombinacije****C09DX01 amlodipin, hidrohlorotiazid, valsartan**Doziranje: *esencijalna hipertenzija*: 1 tbl. dnevno**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FLIRKANO - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta]  
28 film tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28  
film tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 320 mg/1 tableta] 28  
film tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta]  
28 film tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28  
film tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji

**VALICA COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30  
filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160  
mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10  
tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160  
mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10  
tableta ), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 mg+ 160 mg/1  
mg] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta) u  
kutiji

**VALTRICOM - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160  
mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al  
blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160  
mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al  
blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160  
mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al  
blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160  
mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al  
blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**YANIDA TRIO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta]  
28 film tableta (2 PVC/TE/PVdC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta]  
28 film tableta (2 PVC/TE/PVdC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 28  
film tableta (2 PVC/TE/PVdC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**C09DX03 amlodipin, hidrohlorotiazid, olmesartan medoksomil**Doziranje: *esencijalna hipertenzija*: jednu tabletu dnevno

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### SEVIKAR HCT - DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta]  
28 film tableta (2 slojevita poliamid/aluminijum/polivinilhlorid/aluminijum blister po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28  
film tableta (2 slojevita poliamid/aluminijum/polivinilhlorid/aluminij  
blistera po tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 12,5 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28  
tableta (2 slojevita poliamida/aluminijum/polivinilhlorid/aluminijum  
blistera po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 28  
fim tableta (2 slojevita poliamid/aluminijum/polivinilhlorid/aluminijum  
blistera po 14 film tableta), u kutiji

#### C09DX04 sakubitril, valsartan

**Doziranje:** *simptomatska hronična srčana insuficijencija sa smanjenom ejekcionom frakcijom* (kod pacijenata koji trenutno ne uzimaju ACE inhibitor ili antagonistu angiotenzin II receptora): 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); *srčana insuficijencija kod djece:* za doziranje konsultovati informacije o lijeku

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### UPERIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- Rp filmom obložena tableta [24 mg/1 tableta+ 26 mg/1 tableta] 28  
filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14  
tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [49 mg/1 tableta+ 51 mg/1 tableta] 56  
filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14  
tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [97 mg/1 tableta+ 103 mg/1 tableta] 56  
filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14  
tableta), u kutiji

#### C10 SREDSTVA KOJA SMANJUJU LIPIDE U SERUMU (HIPOLIPEMICI)

#### C10A Sredstva koja smanjuju lipide u serumu (hipolipemici), monokomponentni

#### C10AA Inhibitori HMG CoA reduktaze

#### C10AA01 simvastatin

**Doziranje:** primarna hiperholesterolemija, kombinovana hiperlipidemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere: 10-20 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče; homozigotna porodična hiperholesterolemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere: početna doza 40 mg/dan, uveče, podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno uveče; prevencija kardiovaskularnih događaja kod pacijenata sa aterosklerotskom

kardiovaskularnom bolešću ili dijabetes melitusom: početna doza 20-40 mg jednom dnevno, uveče; podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje; maks. 80 mg jednom dnevno, uveče, maks. doza samo za pacijente sa teškom hiperholesterolemijom i sa visokim rizikom od kardiovaskularnih komplikacija

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### **CHOLIPAM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**

##### **BANJA LUKA**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **HOLLESTA - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 15 tableta) u kutiji

#### **LIPEX - N.V. ORGANON**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al-blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al-blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al-blistera po 14 tableta), u kutiji

#### **PROTECTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC/PE/PVDC blister sa 28 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

#### **VASILIP - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

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

#### **C10AA05 atorvastatin**

**Doziranje:** primarna hiperholesterolemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere, kombinovana (miješana) hiperlipidemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere: odrasli preko 18 god. uobičajeno 10 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno može se povećati u intervalima od najmanje 4 nedjelje na maks. 80 mg jednom dnevno; porodična hiperholesterolemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i druge odgovarajuće mjere: odrasli preko 18 god. početna doza 10 mg dnevno, povećati u intervalima od najmanje 4 nedjelje na maks. 40 mg jednom dnevno; ukoliko je neophodno, dalje povećavati na maks. 80 mg jednom dnevno; primarna prevencija kardiovaskularnih događaja kod pacijenata sa visokim rizikom od prvog kardiovaskularnog događaja: 20 mg jednom dnevno, po potrebi doza se može

povećavati; sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja: odrasli 80 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ATORVASTATIN TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**ATEROZ - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta,) u kutiji

**ATOLIP - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

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

**ATORIS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**ATORVASTATIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC// Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**ATORVASTATIN TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC/Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**ATORVOX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**AVASTA - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera PVC/PVDC i aluminijumska folija po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera PVC/PVDC i aluminijumska folija po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 blistera PVC/PVDC i aluminijumska folija po 15 tableta) u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera PVC/PVDC i aluminijumska folija po 10 tableta) u kutiji

**HYPOLIP - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **KOLESTAN - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC blistera sa po 15 tableta), u kutiji

#### **LIPOSTAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

#### **LIPTIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

#### **SORTIS - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

#### **TORVACARD NEO - ZENTIVA, K.S.**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

#### **TOZAR - BOSNALIJEK D.D.**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

#### **C10AA07 rosuvastatin**

**Doziranje:** primarna hiperholesterolemija (tip IIa uključujući heterozigotnu porodičnu hiperholesterolemiju), mješovita dislipidemija (tip IIb), ili homozigotna porodična hiperholesterolemija kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na dijetu i drugim odgovarajućim mjerama: početna doza 5-10 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je

neophodno u intervalu od najmanje 4 nedjelje na 20 mg jednom dnevno, povećati nakon naredne 4 nedjelje na 40 mg dnevno samo u slučaju teških hiperholesterolemija sa visokim kardiovaskularnim rizikom pod kontrolom ljekara specijaliste; stariji od 70 god, početna doza 5 mg jednom dnevno; za doziranje u pedijatrijskoj populaciji konsultovati literaturu proizvoda; prevencija kardiovaskularnih događaja: 20 mg jednom dnevno, stariji od 70 god. 5 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na maks. 20 mg dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **BENEFIT - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 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 [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

##### **LIVERCOL - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 film tableta), u kutiji

##### **PARAVANO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Opa-Alu-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **ROPUIDO - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **ROSIX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji

##### **ROSSTAT - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. 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

**ROSWERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC - blistera po 14 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**ROTIN - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**RUPILIP - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**RUSOVAS - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC/OPA/Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**STAGE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Alu/Alu blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Alu/Alu blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 Alu/Alu blistera po 7 tableta), u kutiji

**C10AA08 pitavastatin**

**Doziranje:** povišen nivo ukupnog holesterola (ukupni-H), LDL-holesterola (LDL-H) kod odraslih, adolescenata i djece uzrasta 6 god. i starije sa primarnom hiperholesterolemijom uključujući porodičnu hiperholesterolemiju (heterozigotna varijanta) ili kombinovane (mješovite) dislipidemije kada odgovor na dijetu i druge nefarmakološke mjere nije



adekvatan: oralno, 1 mg jednom dnevno, prilagođavanje doze vršiti u intervalima od 4 sedmice, maksimalna dnevna doza 4 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PRATIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa 15 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa 15 tableta), u kutiji

**C10AB Fibrati**

**C10AB05 fenofibrat**

**Doziranje:** dodatak dijeti i drugim odgovarajućim mjerama u mješovitim hiperlipidemijama ako su statini kontraindikovani ili se ne podnose, ili kod teških hipertrigliceridemija; dodatak statinima u mješovitom hiperlipidemijama ukoliko su trigliceridi i HDL-holesterol neadekvatno kontrolisani kod pacijenata sa visokim kardiovaskularnim rizikom: preporučena doza je 1 kapsula (tableta); kapsulu (tabletu) treba progutati cijelu, tokom jela

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LIPIDIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp filmom obložena tableta [145 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**LIPOFEN SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [250 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC-Al blistera po 15 kapsula) u kutiji

**ZYGLIP - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp tableta [145 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

**C10AB08 ciprofibrat**

**Doziranje:** dodatak dijeti i tretmanu statinima kod primarne hiperholesterolemije; dodatak dijeti i tretmanu statinima kod homozigotne porodične hiperholesterolemije; primarna hiperholesterolemija (ukoliko statini nisu primjereni ili ukoliko ih pacijent ne podnosi); dodatak dijeti kod homozigotne sitosterolemije: odrasli i djeca preko 10 god, 10 mg jednom dnevno; prevencija kardiovaskularnih događaja (kod pacijenata sa koronarnom ishemijskom bolešću i akutnim koronarnim sindromom, u kombinaciji sa statinima): odrasli 10 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LIPANOR - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**C10AX Ostala sredstva koja smanjuju lipide u serumu**

**C10AX09 ezetimib**

**Doziranje:** dodatak dijeti i tretmanu statinima kod primarne hiperholesterolemije; dodatak dijeti i tretmanu statinima kod homozigotne porodične hiperholesterolemije; primarna hiperholesterolemija (ukoliko statini nisu primjereni ili ukoliko ih pacijent ne podnosi); dodatak dijeti kod homozigotne sitosterolemije: odrasli i djeca preko 10 god, 10 mg jednom dnevno; prevencija kardiovaskularnih događaja (kod pacijenata sa koronarnom ishemijskom bolešću i akutnim koronarnim sindromom, u kombinaciji sa statinima): odrasli 10 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ELANIX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**EZOLETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**JARAMERA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**C10AX14 alirokumab**

**Doziranje:** *primarna hiperholesterolemija ili mješovita dislipidemija* i kod pedijatrijskih pacijenata od 8 godina i starijih sa heterozigotnom familijarnom hiperholesterolemijom koji nisu adekvatno odgovorili drugim odgovarajućim mjerama (u kombinaciji sa statinima, ili sa statinima i drugim terapijama koje snižavaju lipide ili samostalno ukoliko su statini kontraindikovani ili se ne podnose); *utvrđena aterosklerotska kardiovaskularna bolest* (u kombinaciji s maksimalnom podnošljivom dozom statina sa ili bez drugih terapija za snižavanje lipida, ili sa drugim terapijama za snižavanje lipida ili samostalno ukoliko su statini kontraindikovani ili se ne podnose; odrasli s.c. inj. odrasli početna doza 75 mg svake 2 nedjelje; po potrebi povećati na 150 mg svake 2 nedjelje, alternativno 300 mg svake 4 nedjelje, pacijentima kojima je potrebno veće sniženje vrijednosti LDL-C od 60% mogu početi liječenje dozom od 150 mg svake 2 nedjelje ili 300 mg svake 4 nedjelje; podešavanje doze treba raditi u intervalima od 4 do 8 nedjelja; pedijatrijski pacijenti od 8 godina i stariji, tjelesne težine manje od 50 kg 150 mg jednom svake 4 nedjelje, 50 kg ili više, 300 mg jednom svake 4 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PRALUENT - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

- Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [150 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju (za jednokratnu upotrebu), u kutiji
- Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [75 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju (za jednokratnu upotrebu), u kutiji

**C10AX16 inklisiran**

**Doziranje:** *primarna hiperholesterolemija ili miješana dislipidemija* (u kombinaciji sa statinom, ili sa statinom i drugim terapijama za snižavanje lipida, sam ili u kombinaciji sa drugim terapijama za snižavanje lipida ukoliko su statini kontraindikovani ili se ne podnose): s.c. početi sa 284 mg u jednoj dozi, ponovo nakon 3 mjeseca 284 mg u jednoj dozi, zatim 284 mg svakih 6 mjeseci

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LEQVIO - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [284 mg/1 šprica] 1 staklena šprica sa 1,5 ml rastvora za injekciju (šprica s iglom i čvrstim poklopcem igle, te štitnikom igle), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [284 mg/1 šprica] 1 staklena šprica sa 1,5 ml rastvora za injekciju (šprica s iglom i čvrstim poklopcem igle), u kutiji

**C10B** **Sredstva koja smanjuju lipide u serumu (hipolipemici), kombinacije**

**C10BA** **Kombinacije različitih agenasa za modifikaciju lipida**

**C10BA06** **ezetimib, rosuvastatin**

**Doziranje:** primarna hiperholesterolemija/homozigotna familijarna hiperholesterolemija, prevencija kardiovaskularnih događaja: 1 tableta odgovarajuće jačine, nezavisno od obroka

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ELANIX COMBO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AL/PVC/AL blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/AL/PVC/AL blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**EZRUSTA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**PARAVANO DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**REFIDORO - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AL/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AL/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AL/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**REFIDORO - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/AL/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ROSIX COMBI - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PA/Al/PVC//Al blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**ROSWERA COMBI - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

## **C10BX Sredstva za modifikaciju lipida u kombinaciji sa drugim lijekovima**

### **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:**

#### **LIRTONEN - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [10 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 90 film tableta (9 Al/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 90 film tableta (9 Al/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

### **C10BX05 acetilsalicilna kiselina, rosuvastatin**

**Doziranje:** sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja: 1 kapsulu dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ROSUXAN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/AL/PVC(laminat)//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/AL/PVC(laminat)//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/AL/PVC(laminat)//Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

#### **STARTINA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PA-ALU-PVC/ALU blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PA-ALU-PVC/ALU blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PA-ALU-PVC/ALU blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

### **C10BX06 acetilsalicilna kiselina, atorvastatin, ramipril**

**Doziranje:** sekundarna prevencija kardiovaskularnih događaja kao zamjena za terapiju kod odraslih pacijenata kod kojih je postignuta adekvatna kontrola istovremenom primjenom pojedinačnih komponenti ovoga lijeka u identičnim terapijskim dozama: odrasli iznad 18 god, 1 kapsula dnevno, po mogućnosti nakon obroka

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### TRINOMIA - FERRER INTERNATIONAL, SA

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PVC - blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PVC blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula+ 20 mg/1 kapsula+ 5 mg/1 kap] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PVC blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

#### C10BX10                   rosuvastatin, valsartan

**Doziranje:** hipertenzija kod pacijenata kod kojih postoji visoki rizik od prvog kardiovaskularnog događaja ili kod pacijenata sa primarnom hiperholesterolemijom (tip IIa, uključujući heterozigotnu porodičnu hiperholesterolemiju) ili mješovitom dislipidemijom (tip II b) ili homozigotnom porodičnom hiperholesterolemijom: 1 tbl. dnevno

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### VALAROX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta+ 160 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

#### C10BX11                   amlodipin, atorvastatin, perindopril

**Doziranje:** esencijalna hipertenzija i/ili stabilna koronarna arterijska bolest, s pridruženom primarnom hiperholesterolemijom ili miješanom hiperlipidemijom kao zamjenska terapija kod odraslih čija je bolest već dobro kontrolisana istovremenom primjenom atorvastatina, perindoprila i amlodipina u istim dozama kao u fiksnoj kombinaciji : 1 tableta jedanput dnevno

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### LIPERTANCE - LES LABORATOIRES SERVIER

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u PP spremniku, u kutiji

**C10BX13 indapamid, perindopril, rosuvastatin**

**Doziranje:** terapija hipertenzije i jednog od sljedećih stanja: hiperholesterolemija ili kada je potrebna prevencija za veće kardiovaskularne događaje, kod pacijenata za koje se procjenjuje da imaju visok rizik od prvog kardiovaskularnog događaja: jedna tableta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ROXIPER - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp film tableta [1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [1,25 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [2,5 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**C10BX14 amlodipin, perindopril, rosuvastatin**

**Doziranje:** hipertenzija i primarna hiperholesterolemija ili mješovita dislipidemija/homozigotna porodična hiperholesterolemija: 1 tableta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ROXAMPEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 jedinica+ 8 mg/1 jedinica+ 10 mg/1 jedinica] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta+ 8 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+ 4 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+ 4 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+ 8 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+ 8 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji



**D** **KOŽA I POTKOŽNO TKIVO**  
**D01** **ANTIMIKOTICI ZA DERMATOLOŠKU PRIMJENU**  
**D01A** **Antimikotici za lokalnu primjenu**  
**D01AA** **Antibiotici**

**D01AA01** **nistatin**

**Doziranje:** *kutane i mukokutane mikotične infekcije izazvane Candida albicans i drugim sojevima Candide:* 2 puta na dan premazati oboljelo mjesto u tankom sloju, do potpunog ozdravljenja

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp mast [100000 i.j./1 g] Al - tuba sa 20 g masti, u kutiji

**D01AC** **Derivati imidazola i triazola**

**D01AC01** **klotrimazol**

**Doziranje:** gljivične infekcije kože i sluzokože (uzrokovane dermatofitima, kvasnicama, pljesnima i dr.), eritrazme, kandidni vulvitis, kandidni balanitis: krem ili rastvor nanose se u tankom sloju i utrljavaju na oboljela mjesta 2 puta na dan; nakon nestanka kliničkih znakova treba nastaviti primjenu lijeka još najmanje 2 nedjelje.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CANESTEN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp krema [10 mg/1 g] 1 tuba sa 20 g kreme (Al - tuba), u kutiji

BRp otopina za kožu [10 mg/1 mL] 20 mL otopine u plastičnoj bočici sa kapaljkom i PE zatvaračem na navoj, u kutiji

**MIKOTEN - BOSNALIJEK D.D.**

BRp krema [10 mg/1 g] 1 aluminijska tuba od 20 g s membranom i bijelim zatvaračem, u kutiji

**PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

BRp krema [10 mg/1 g] 20 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

**D01AC02** **mikonazol**

**Doziranje:** *mikoze:* krem se primjenjuje utrljavanjem na oboljelo mjesto 2 puta na dan, ujutro i uveče; nanositi sve do potpunog izlječenja (najmanje 2-6 nedjelja) i poslije nestanka simptoma treba nastaviti liječenje još najmanje nedjelju dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

BRp krema [20 mg/1 g] Al - tuba sa 30 g kreme, u kutiji

**ROJAZOL 20 MG/G KREMA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

BRp krema [20 mg/1 g] 1 Alu tuba sa 20 g kreme, u kutiji

**D01AC08** **ketokonazol**

**Doziranje:** *liječenje seboreičnog dermatitisa, peruti i Pityriasis versicolor:* krem se namaže na oboljelo mjesto i dva santimetra uokolo, jednom ili dva puta dnevno; liječenje traje u prosjeku 2-4 nedjelje, šampon se nanosi na zahvaćenu regiju i nakon 3-5 minuta ispere se vodom; kod Pityriasis versicolor primjenjuje se jednom dnevno maksimum 5 dana, a u liječenju seboreičnog dermatitisa i peruti, dva puta nedjeljno tokom 2-4 nedjelje; *prevencija* - peruti i seboreični dermatitis: jednom svake 1-2 sedmice; tinea versicolor: jednom dnevno, maksimalno 3 dana prije izlaganja suncu

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MYCOSEB - HEMOFARM A.D. VRŠAC**



BRp šampon [20 mg/1 g] 1 plastična (HDPE) bočica sa 100 ml šampona sa kapaljkom ( LDPE) , u kutiji

**REKONAZOL - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

BRp šampon [20 mg/1 g] 1 HDPE plastična boca sa 120 ml šampona, u kutiji

**D01AC10 bifnazol**

**Doziranje:** liječenje kožnih mikoza izazvanih dermatofitima, kvasnim gljivicama, plijesnima i drugim gljivicama, uključujući liječenje kože, izloženog ležišta nokta nakon uklanjanja inficiranog dijela nokta kod keratolitičkog liječenja onihomikoza, liječenje eritrazme izazvane bakterijom *Corynebacterium minutissimum*: na oboljeli dio kože nanese se tanki sloj kreme i utrlja, 1 put dnevno, najbolje uveče prije spavanja, a trajanje terapije je od 2 do 4 sedmice

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CANESPOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp krema [10 mg/1 g] 1 Alu tuba sa 15 g kreme, u kutiji

**D01AC20 diflukortolon, izokonazol**

**Doziranje:** početno ili privremeno liječenje površinskih gljivičnih infekcija dijelova kože bez dlaka i prekrivenih sa dlakama, kod kojih su prisutne jake upalne ili ekcematozne promjene na koži: odrasli, djeca starija od 2 god. i adolescenti, 2 puta dnevno nanijeti na oboljeli dio kože; primjenu prekinuti nakon smirivanja upalnih i ekcematoznih promjena na koži, ili nakon dvije sedmice neprekidne primjene, tretman nastavi 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 sa HDPE zatvaračem, u kartonskoj kutiji

**UNIKORT - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

Rp krema [1 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 15 g kreme u cilindričnoj aluminijumskoj tubi koja je zatvorena plastičnim zatvaračem, u kutiji

**D01AE Ostali antimikotici za lokalnu primjenu**

**D01AE15 terbinafin**

**Doziranje:** krema-*tinea pedis*: 1-2 puta dnevno tokom 1 nedjelje; *tinea corporis*, *tinea cruris*: 1 puta dnevno tokom 1 nedjelje; *kožna kandidijaza*, *Pytiriasis versicolor*: 1-2 puta dnevno tokom 1 do 2 nedjelje; povlačenje kliničkih simptoma obično nastupa unutar nekoliko dana; neredovna upotreba ili prerano prekidanje liječenja nose sa sobom rizik recidiva; ukoliko nakon dvije sedmice nema znakova poboljšanja, pacijent se treba posavjetovati sa svojim ljekarom; sprej za kožu, rastvor-*tinea pedis*, *tinea cruris*: jednom dnevno tokom 1 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

BRp krema [10 mg/1 g] 1 Al tuba sa 15 g kreme i HDPE zatvaračem sa navojem, u kutiji

BRp sprej za kožu, otopina [10 mg/1 g] 30 mL otopine u HDPE - bočici sa HDPE - poklopcem, u kutiji

**D01AE16      amorolfin**

**Doziranje:** *onihomikoze uzrokovane dermatofitima, kvascima i plijesnima:* lak primjeniti 1-2 puta sedmično na prethodno očišćene i osušene nokte, trajanje terapije najčešće 6 mjeseci za nokte na rukama, a 9-12 mjeseci za nokte na nogama, procjena liječenja se preporučuje u intervalima od 3 mjeseca.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FUNGILAC - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp      lijekoviti lak za nokte [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 2,5 ml  
 lijekovitog laka za nokte i 10 plastičnih špatula u zajedničkom  
 spremniku, u kutiji

**D01AE22      naftifin**

**Doziranje:** gljivične infekcija stopala, mikoza kože ili kožnih nabora (*tinea corporis, tinea inguinalis*), interdigitalna forma mikoze (*tinea manum, tinea pedum*), mikoza noktiju (*onikomikoze*), kandidijaze kože, pitirijaza versikolor, upalne dermatomikoze (sa ili bez svraba): 1 put dnevno na opranu i pažljivo osušenu oštećenu kožu i okolno područje; za gljivično oboljenje noktiju, preporučuje se primjena 2 puta dnevno; terapiju nastaviti u istom doznom režimu najmanje 2 sedmice nakon kliničkog poboljšanja; rastvor za kožu je posebno pogodan za liječenje mikoze na kosmatom dijelu glave

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****EXODERIL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

BRp      krema [10 mg/1 g] 15 g kreme (1 aluminijska tuba sa 15 g kreme),  
 u kutiji

BRp      rastvor za kožu [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml rastvora  
 za kožu, u kutiji

**FUNGISOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp      otopina za kožu [10 mg/1 mL] 10 ml otopine za kožu u stakleno  
 bočici s nastavkom za kapanje i čepom, u kutiji

**D01B                      Antimikotici za sistemsku primjenu****D01BA                    Antimikotici za sistemsku primjenu****D01BA02      terbinafin**

**Doziranje:** gljivične infekcije kože i noktiju prouzrokovane gljivicom *Trichophyton* (npr. *T. rubrum, T. mentagrophytes, T. verrucosum, T. violaceum*), *Microsporum canis* i *Epidermophyton floccosum*: odrasli, 250 mg jednom dnevno; trajanje liječenja je različito u zavisnosti od indikacije i ozbiljnosti infekcije: *Tinea pedis*: 2-6 nedjelja; *Tinea corporis*: 4 nedjelje; *Tinea cruris*: 2-4 nedjelje; *onihomikoze*: 6-12 nedjelja i duže; ne preporučuje se za upotrebu kod djece.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LAMISIL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp      tableta [250 mg/1 tableta] 14 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

**MYCOCUR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp      tableta [250 mg/1 tableta] 14 tableta (1 PVC-PE-PVDC-Al blister sa  
 14 tableta), u kutiji

**D03**                    **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE RANA I ULCERACIJA**  
**D03A**                    **Lijekovi za terapiju ožiljaka**  
**D03AX**                  **Ostali lijekovi za terapiju ožiljaka**

**D03AX**                    **alantoin, heparin, vodeni ekstrakt luka**

**Doziranje:** *tretman ožiljaka nakon zatvaranja rane:* više puta u toku dana gel nanijeti i blago umasirati u ožiljno tkivo; ako se radi o starim, tvrdim ožiljcima ostaviti lijek da djeluje preko noći pokriven zavojem.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CONTRACTUBEX - MERZ PHARMACEUTICALS GMBH**

BRp                    gel [1 g/100 g+ 5000 i.j./100 g+ 10 g/100 g] 1 Al tuba sa 20 g gela i HDPE - zatvaračem, u kutiji

**D03AX03**                **dekspantenol**

**Doziranje:** *tretman površinskih rana bilo koje vrste i prevencija ojedene, ispucale i oštećene kože:* nanosi se 1 ili više puta na dan, po potrebi; *njega dojki kod dojilja:* nanosi se na bradavice nakon svakog dojenja; *njega djeteta:* nanosi se nakon svake promjene pelena; *liječenje oštećene sluzokože cerviksa:* nanosi se 1 ili više puta dnevno ili kako je preporučeno od strane ljekara;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PANTHENOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp                    mast [50 mg/1 g] alu-tuba sa 30 g masti, kutija sa alu-tubom, 30 g masti

**D04**                    **ANTIPRURITICI (SREDSTVA PROTIV SVRABA),**  
**UKLUJUJUĆI ANTIHISTAMINIKE, ANESTETIKE I**  
**SL.**

**D04A**                    **Antipruritici, uključujući antihistaminike,**  
**anestetike i sl.**

**D04AA**                  **Antihistaminici za lokalnu primjenu**

**D04AA09**                **hloropiramin**

**Doziranje:** *ubodi insekata, koprivnjača:* nanijeti u tankom sloju na oboljeli dio kože i blago utrljati 2-3 puta na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SYNOPEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

BRp                    mast [10 mg/1 g] 1 Al tuba sa 20 g masti, u kutiji

**D04AA13**                **dimetinden**

**Doziranje:** pruritus povezan s dermatozama, urtikarijom, ubodima insekata, opekotinama od sunca i površinskim opekotinama: gel se može nanijeti na kožu 2-4 puta na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BETIDEN GEL - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

BRp                    gel [1 mg/1 g] 30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

**FENISTIL GEL - HALEON HUNGARY KFT**

BRp                    gel [1 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g gela, u kutiji

**D06**                    **ANTIBIOTICI I HEMIOTERAPEUTICI ZA  
DERMATOLOŠKU PRIMJENU****D06A**                    **Antibiotici za lokalnu primjenu****D06AX**                **Ostali antibiotici za lokalnu primjenu****D06AX**                **bacitracin, neomicin**

**Doziranje:** epidermalna piodermija; epidermokatane piodermije; sekundarno inficirane površinske rane, opekotine, čirevi: mast, na oboljelo mjesto nanijeti u tankom sloju 2-4 puta na dan; bakterijske infekcije kože ograničene veličine, prevencija infekcija pupčanika kod novorođenčadi, nakon hirurških zahvata: prašak, primjenjuje se 2 do 4 puta dnevno na oboljelo mjesto; hirurški zahvati: lokalno preventivno kod post-operativnih i drugih rana, kod abrazije kože, transplantacije kože, opekotina 1. i 2. stepena ograničenog opsega, dehiscencija furunkula i apscesa; dermatologija: za lokalno liječenje trofičnih čireva, zastojnog dermatitisa, dekubitisa, hroničnih inficiranih dermatoza poput ekcema, dermatomikoze: sprej, 2-3 puta dnevno raspršiti na inficirano područje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BANEOCIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp            prašak za kožu [250 i.j./1 g+ 5000 i.j./1 g] 1 PE kontejner sa 10 g  
praška za kožu, u kutiji

**BIVACYN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp            mast [500 i.j./1 g+ 3500 i.j./1 g] 30 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji

**VIOPLEX-T - MEDICAIR BIOSCIENCE LABORATORIES S.A.**

BRp        sprej za kožu, prašak [103,8 i.j./1 g+ 1338,22 i.j./1 g] Višedozni  
aluminijski spremnik sa zaštitnim lakom i PE ventilom sa 121,4 g  
proizvoda, pod pritiskom, u kutiji

**D06AX01**            **fusidinska kiselina**

**Doziranje:** primarne (impetigo contagiosa, folliculitis superficialis, sycosis barbae, paronychia, erythrasma) i sekundarne (ekcematoidni dermatitis, kontaktni dermatitis, posjekotine/abrazije) infekcije kože izazvane osjetljivim sojevima Staphylococcus aureus-a, Streptococcus spp i Corynebacterium minutissimum: na oboljelo mjesto 3-4 puta dnevno u tankom sloju (rjeđe ako se primjenjuje sa zavojem); pedijatrijska populacija: 3-4 puta dnevno do 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****STANICID - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp            mast [20 mg/1 g] 10 g masti (u alu-tubi), u kutiji

**D06AX07**            **gentamicin**

**Doziranje:** primarne i sekundarne bakterijske kožne infekcije; inficirane kožne ulceracije; inficirane promrzline i opekotine: mast se lagano namaže na inficirano područje 3-4 puta na dan i po potrebi pokrije gazom; kod odraslih liječenje traje 7-10 dana, a kod djece 5-7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GENTAMICIN BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.**

Rp            mast [1 mg/1 g] 1 Al tuba sa 15 g masti, u kutiji

**GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp            mast [1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji

**D06AX08**                    **tirotricin**

**Doziranje:** liječenje manjih, površinskih, umjereno vlažnih rana: prašak za kožu, lagano se posipa 1-2 puta dnevno; gel, nanosi se 2-3 puta dnevno, primjenjuje se u tankom sloju na oštećene dijelove kože i, ako je potrebno, pokriti zavojem

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TYROSUR - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

- BRp        gel [1 mg/1 g] 5 g gela u aluminijskoj tubi sa plastičnim zatvaračem, u kutiji
- BRp        prašak za kožu [1 mg/1 g] 5 g praška za kožu u plastičnoj bočici sa umetkom za posipanje i plastičnim zatvaračem, u kutiji

**D06AX09**                    **mupirocin**

**Doziranje:** primarne bakterijske infekcije kože (impetigo, folikulitis, furunkuloza); sekundarne bakterijske infekcije (inficirane dermatoze (npr. ekcem), inficirani traumatske lezije (abrazije, ugrizi insekata, manje rane i opekotine): nanosi se u tankom sloju na oboljeli dio kože 2-3 puta na dan tokom 5-10 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BETRION - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp        mast [20 mg/1 g] 15 g masti u aluminijskoj tubi, u kutiji

**MIROBACT MAST - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- Rp        mast [20 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 15 g masti, u kutiji

**D06B**                         **Hemioterapeutici za lokalnu primjenu**  
**D06BA**                         **Sulfonamidi**

**D06BA01**                    **sulfadiazin-srebro**

**Doziranje:** profilaksa i tretman infekcija rana i opekotina; tretman toplotnih i hemijskih ozljeda kože: krema se nanosi jednom dnevno, u sloju debljine 2 do 3 mm; nanošenje kreme se može vršiti direktno ili kremom namazati sterilnu gazu i pokriti zahvaćeno područje kože; prije svakog nanošenja kreme, potrebno je odstraniti ostatke prethodnog sloja kreme; najčešće se primjenjuje 10 do 14 dana, zavisno od indikacije.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ARGEDIN - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp        krema [10 mg/1 g] Al - tuba sa 40 g kreme, u kutiji

**D06BB**                         **Antivirolici (antivirusni lijekovi)**

**D06BB03**                    **aciclovir**

**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, nastavi još 6 dana (sve ukupno 10 dana od početka terapije)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp        krem [50 mg/1 g] Al - tuba sa 10 g kreme, u kutiji

**HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- BRp        krema [50 mg/1 g] 2 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji
- Rp        krema [50 mg/1 g] 10 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji
- Rp        krema [50 mg/1 g] 5 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

**D06BB07 lizozim**

**Doziranje:** pomoćni lokalni tretman kožnih lezija herpesnog porijekla; pomoćni lokalni tretman manjih rana i povreda; pomoćni lokalni tretman dekubitusa, dijabetičnih kožnih ulkusa i potkoljeničnih ulkusa nastalih usljed poremećaja venske cirkulacije; ublažavanje simptoma izazvanih opekotinama od sunca: 2-3 puta dnevno na ranu/leziju (prethodno očišćenu)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LYSODERM - BOSNALIJEK D.D.**

BRp krema [20 mg/1 g] 1 Al tuba sa 15 g kreme, u kutiji

**D06BB10 imikvimod**

**Doziranje:** *bradavice (spoljašnje genitalne i perianalne):* nanijeti u tankom sloju 3 puta sedmično pred spavanje dok lezije ne nestanu (maks. 16 sedmica); *površinski karcinom bazalnih ćelija:* nanijeti na lezije i 1 cm iznad, 5 dana sedmično tokom 6 sedmica; procijeniti odgovor 12 sedmica nakon završetka terapije; *aktinične keratoze:* nanijeti na leziju 3 puta sedmično tokom 4 sedmice; procijeniti odgovor nakon tretmana tokom 4 sedmice-interval bez lijeka; ponoviti 4-sedmičnu terapiju ukoliko lezije još uvijek postoje; maks. dvije 4-sedmične terapije. Napomena: trebalo bi da se nanese i da se omogući da ostane na tretiranoj oblasti tokom 6-10 sati kod bradavica ili tokom 8 sati kod karcinoma bazalnih ćelija i aktiničnih keratoza, zatim oprati blagim sapunom i vodom (neobrezani muškarci koji liječe bradavice prepucijuma trebaju površinu oprati dnevno). Kremu treba sprati prije seksualnog kontakta.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALDARA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp krema [5 g/100 g] 12 kesica (poliesterske/aluminijumske folije) po 250 mg kreme, u kutiji

**D06BX Ostali hemioterapeutici za lokalnu primjenu****D06BX01 metronidazol**

**Doziranje:** *acne rosacea; rozaceiformni steroidni dermatitis:* prije nanošenja kreme, kožu treba oprati, krema se u tankom sloju nanosi na zahvaćena područja kože 2 puta na dan, ujutro i uveče i blago utrlja; liječenje se provodi 3-4 mjeseca

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ROZAMET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp krema [10 mg/1 g] 1 alu- tuba sa 25 g kreme, u kutiji

**D07 KORTIKOSTEROIDI, DERMATOLOŠKI PREPARATI****D07A Kortikosteroidi, monokomponentni****D07AA Kortikosteroidi, slabog djelovanja (grupa I)****D07AA02 hidrokortizon**

**Doziranje:** ekcem (atopijski, infantilni, diskoidni, stazni), prurigo nodularis, neurodermatoze, seboroični dermatitis, intertrigo i kontaktne reakcije senzitivnosti; ubodi insekata; inflamatorna oboljenja sluzokože: pažljivo očistiti oboljelo mjesto na koži, a zatim nanijeti tanak sloj masti, 2 do 3 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HYDROCORTISON GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast [25 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 5 g masti, u kutiji

## **D07AB Kortikosteroidi, srednje jakog djelovanja (grupa II)**

### **D07AB10 alklometazon**

**Doziranje:** *akutne i hronične dermatoze (atopijski dermatitis, kontaktni dermatitis, seboroični dermatitis, psorijaza):* 2-3 puta na dan mazati oboljelo mjesto i blago utrljati; prekinuti liječenje nakon što je postignuta remisija bolesti; površina kože na koju se nanosi alklometazon ne smije se prekrivati zbog mogućnosti pojačane apsorpcije ispod okluzije, osim u liječenju teških i rezistentnih dermatosa; mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatosa, tj. suhih, skvamoznih, hiperkeratotičnih promjena, a krema za liječenje akutnih, vlažnih dermatosa.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **AFLODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp krem [0.5 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 20 g kreme, u kutiji  
Rp mast [0.5 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 20 g masti, u kutiji

## **D07AC Kortikosteroidi, jakog djelovanja (grupa III)**

### **D07AC01 betametazon**

**Doziranje:** *lokalno liječenje dermatosa osjetljivih na primjenu kortikosteroida:* krem ili mast se nanosi na oboljelu kožu u što tanjem sloju 1 do 2 puta dnevno, lagano utrljavajući, ne duže od 3 nedjelje; krema se primjenjuje u liječenju akutnih vlažnih lezija kože, a mast je pogodna za liječenje hroničnih dermatosa; otopinu nanijeti na kožu 2 puta dnevno, te nježno i potpuno umasirati

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **BELODERM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp krema [0.5 mg/1 g] aluminijska tuba sa 15 g kreme, u kutiji  
Rp krema [0.5 mg/1 g] aluminijska tuba sa 30 g kreme, u kutiji  
Rp mast [0.5 mg/1 g] aluminijska tuba sa 15 g masti, u kutiji  
Rp mast [0.5 mg/1 g] aluminijska tuba sa 30 g masti, u kutiji  
Rp otopina za kožu [0.5 mg/1 g] 1 PE bočica sa 50 ml otopine za kožu u kutiji

##### **BETAZON - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- Rp krema [0.5 mg/1 g] 25 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

##### **BETHANAT - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp mast [0.5 mg/1 g] 1 aluminijumska tuba sa 15 g masti, u kutiji

### **D07AC04 fluocinolon acetonid**

**Doziranje:** *inflamatorna, pruritička i alergijska oboljenja kože:* 1-2 puta dnevno mazati oboljelo mjesto i blago utrljati, terapija obično traje 1 do 4 nedjelje; lijek se ne smije primjenjivati duže od 7 dana bez nadzora ljekara, a 5 dana ukoliko se koristi na licu ili u prevojima kod djece; lijek se primjenjuje kod odraslih i djece starije od godinu dana.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **SINODERM - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp gel [0,25 mg/1 g] 30 g gela u alu-tubi, u kutiji

### **D07AC13 mometazon**

**Doziranje:** *inflamatorne i pruritičke dermatoze (psorijaza, atopijski dermatitis); dermatoze sa izraženim svrabom:* krema ili mast, jednom dnevno u tankom sloju namazati oboljelo mjesto; rastvor za kožu, jednom dnevno nekoliko kapi utrljati na oboljeli dio kosmatog dijela glave.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ELOCOM - N.V. ORGANON**

Rp krema [1 mg/1 g] 1 Al/tuba sa 30 g kreme, u kutiji  
 Rp mast [1 mg/1 g] 1 Al/tuba sa 30 g masti, u kutiji

## **D07AD Kortikosteroidi, vrlo jakog djelovanja (grupa IV)**

### **D07AD01 klobetazol**

**Doziranje:** kratkotrajna terapija jako rezistentnih inflamatornih oboljenja kože koja ne reaguju na manje potentne kortikosteroide - rekalcitrantne dermatoze, psorijaza (isključujući tip sa raširenim plakovima-„plaque psoriasis“), lichen planus, diskoidni eritematozni lupus (lupus erythematosus): nanijeti u tankom sloju 1-2 puta dnevno tokom 4 nedjelje; maks. 50 g 0,05% preparata nedjeljno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DERMOVATE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp mast [0.5 mg/1 g] tuba sa 25 g masti u kutiji

## **D07C Kortikosteroidi, kombinacije sa antibioticima** **D07CA Kortikosteroidi slabog djelovanja, kombinacije sa antibioticima**

### **D07CA01 hidrokortizon, oksitetraciklin**

**Doziranje:** primarno i sekundarno inficirane dermatoze: mast, nanosi se na oboljeli dio kože u tankom sloju 2-4 puta na dan; sprej, poprskati 2-4 puta dnevno u jednakim vremenskim razmacima; ne primjenjivati duže od 7 dana.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HYDROCYCLIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast [10 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 20 g masti u kutiji

**OXYCORT - TARCHOMINSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE „POLFA” SPÓŁKA AKCYJNA**

Rp sprej za kožu, suspenzija [3.1 mg/1 g+ 9.3 mg/1 g] 32,25 g spreja za kožu, suspenzije u aluminijskom spremniku pod pritiskom s raspršivačem i PP zatvaračem, u kutiji

## **D07CC Kortikosteroidi jakog djelovanja, kombinacije sa antibioticima**

### **D07CC01 betametazon, gentamicin**

**Doziranje:** inficirane alergijske i nealergijske bolesti kože: 1-2 puta na dan mazati oboljelo mjesto u tankom sloju, laganim utrljavanjem; krema je namijenjena za primjenu na masnoj koži i za liječenje vlažnog ekcema, a mast se koristi kod suhe kože.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BELOGENT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp krema [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

**BETHAGEN - BOSNALIJEK D.D.**

Rp krema [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 15 g kreme u Alu tubi, u kutiji

**DIDERMAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp krem [0,5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g kreme, u kutiji

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 Alu-tuba sa 15 g masti, u kutiji



**DIPROGENTA - N.V. ORGANON**

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g] 1 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 krema ili masti na oboljelo mjesto, tokom 7-10 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TRIDERM - N.V. ORGANON**

Rp krem [0.5 mg/1 g+ 1 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 1 Al tuba sa 15 g krema, u kutiji

**D07XC01 betametazon, salicilna kiselina**

**Doziranje:** *subakutne i hronične steroid zavisne dermatoze sa hiperkeratozom:* 1-2 puta na dan nanijeti mast, rastvor ili sprej za kožu na oboljelo mjesto i blago utrljati.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BELOSALIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 30 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji

Rp rastvor za kožu [0.5 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 1 polietilenska bočica sa 100 ml rastvora za kožu (sa pumpicom s nastavkom za raspršivanje), u kutiji

Rp rastvor za kožu [0.5 mg/1 g+ 20 mg/1 g] 50 ml rastvora za kožu u polietilenskoj bočici s polietilenskim zatvaračem i umetkom s rupom za doziranje, u kutiji

**BETHASAL - BOSNALIJEK D.D.**

Rp mast [0.5 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g masti, u kutiji

**D08 ANTISEPTICI I DEZINFICIJENSI**

**D08A Antiseptici i dezinficijensi**

**D08AC Bigvanidi i amidini**

**D08AC02 hlorheksidin**

**Doziranje:** HIBIBOS G - antiseptičko sredstvo za intaktnu kožu pacijenta prije medicinskih ili hirurških invazivnih procedura; za dnevno pranje kože pacijenta, posebno u jedinicama intenzivne njege; kao topikalni antimikrobni agens u veterinarskoj dermatologiji; za čuvanje i dezinfekciju čistih instrumenata: samo za spoljnu primjenu, primjenjuje se isključivo razblažen, a razblaživanje se vrši destilovanom vodom; HIBIBOS T - preoperativna dezinfekcija kože prije provođenja manjih hirurških procedura: samo za spoljnu primjenu, primjenjuje se nerazblažen

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### HIBIBOS G - BOSNALIJEK D.D.

- BRp otopina za kožu [5 g/100 mL] 1000 ml otopine (bijela polietilenska boca sa 1000 ml otopine sa zatvaračem)
- BRp otopina za kožu [5 g/100 mL] 1000 ml otopine (polietilenska boca sa zatvaračem)
- BRp otopina za kožu [5 g/100 mL] 5000 ml otopine (polietilenski kanister sa 5000 ml otopine sa zatvaračem)

### HIBIBOS T - BOSNALIJEK D.D.

- BRp otopina za kožu [0,5 g/100 mL] 1000 ml otopine (bijela polietilenska boca od 1000 ml otopine sa dozatorom)
- BRp otopina za kožu [0,5 g/100 mL] 1000 ml otopine (polietilenska boca sa zatvaračem)
- BRp otopina za kožu [0,5 g/100 mL] 500 ml otopine (bijela polietilenska boca od 500 ml otopine sa dozatorom)
- BRp otopina za kožu [0,5 g/100 mL] 5000 ml otopine (polietilenski kanister od 5000 ml otopine sa zatvaračem)

### D08AC02 **dekspantenol, hlorheksidin**

**Doziranje:** *prevencija infekcije i poticanje zacjeljivanja površinskih rana i lezija kože: lokalno, na oboljelo područje kože 1-2 puta dnevno, a po potrebi i češće.*

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### BEPANTHEN PLUS - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- BRp krema [50 mg/1 g+ < 5 mg/1 g] 1 Al- tuba sa 30 g kreme , u kutiji

## D08AG **Preparati sa jodom**

### D08AG02 **povidon jod**

**Doziranje:** *rastvor za kožu 10 g/100 ml, sprej za kožu 10 g/100 ml - dezinfekcija intaktne kože i sluzokože, neposredno prije hirurške intervencije, biopsije, injekcije, punkcije, uzimanja krvi i kateterizacije mokraćnog mjehura (jednokratno); dezinfekcija rana (npr. dekubitusa ili varikoznih ulkusa), opekotina, inficiranih ili superinficiranih dermatoza: premazati više puta na dan ili staviti vlažan oblog i ostaviti 1-10 min. da se osuši; rastvor za kožu i sprej za kožu- primjenjuje se nerazblažen, izloženost rastvoru treba trajati 1-10 min;*

*mast - profilaksa mikrobiološke kontaminacije kod opekotina, rana, incizija i drugih lokalnih lezija; liječenje primarnih i sekundarnih topičkih bakterijskih, mikotičkih i virusnih infekcija; inficiranih hirurških lezija; inficiranih ulceracija dekubitusa i statičnih ulceracija; piodermija; sekundarno inficiranih dermatoza, inficiranih traumatskih lezija, hitno liječenje laceracija i abrazija: direktno na oboljelo mjesto -3 puta dnevno;*

*rastvor za kožu 7,5 g/100 ml - preoperativno i postoperativno pranje ruku osoblja u operacionim salama; preoperativna priprema kože pacijenata, uključujući i postoperativnu primjenu na incizije u cilju prevencije infekcija; upotreba u jedinicama primarne zdravstvene zaštite, kada ljekar ili medicinsko osoblje treba mikrobicidno sredstvo za dezinfekciju ruku ili pripremanje kože pacijenta za hirurške zahvate: za doziranje i način primjene konsultovati literaturu proizvođača;*

*pjena za kožu 7,5 g/100 ml - preoperativna dezinfekcija ruku hirurškog tima, dezinfekcija mjesta operativnog reza odmah prije samog elektivnog hirurškog zahvata: za doziranje i način primjene konsultovati literaturu proizvođača;*

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE

## Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

---

- BRp mast [100 mg/1 g] aluminijumska tuba sa polipropilenskim zatvaračem na navoj, sa 20 g masti, u kutiji
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 1 smeđa polipropilenska bočica sa 100 ml rastvora za kožu, u kutiji
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] plastična, polietilenska boca bijele boje sa plastičnim polietilenskim zatvaračem na navoj, sa 1000 ml rastvora za kožu
- BRp rastvor za kožu [7,5 g/100 mL] plastična, polietilenska boca bijele boje sa plastičnim polietilenskim zatvaračem na navoj, sa 1000 ml rastvora za kožu
- IZOSEPT D - BOSNALIJEK D.D.**
- BRp otopina za kožu [10 g/100 mL] 1000 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa cap to cap - zatvaračem
- BRp sprej za kožu, otopina [100 mg/1 mL] 100 mL otopine za kožu u polietilenskoj boci sa sprej pumpicom i zaštitnom kapicom.
- JODOKOMP - ZOREX PHARMA D.O.O. ŠABAC**
- BRp pjena za kožu [7,5 g/100 mL] 500 ml pjene za kožu u poluprozirnoj boci od polietilena sa zatvaračem i aplikatorom
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 100 ml rastvora za kožu u poluprozirnoj boci od polietilena sa zatvaračem i aplikatorom, u kutiji
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 500 ml rastvora za kožu u poluprozirnoj boci od polietilena sa zatvaračem i aplikatorom
- POVIDON JOD HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 1 HDPE boca sa 100 mL rastvora za kožu sa LDPE kapaljkom i PP zatvaračem, u kutiji
- BRp rastvor za kožu [10 g/100 mL] 1 HDPE boca sa 500 mL rastvora za kožu sa PP zatvaračem

## **D08AJ**                    **Kvarterna amonijum jedinjenja**

### **D08AJ57**                    **fenoksietanol, oktenidin**

**Doziranje:** antiseptički tretman sluznice i okolne kože prije dijagnostičkih i hirurških zahvata u anogenitalnom području, prije kateterizacije mokraćnog mjehura i u usnoj šupljini; podržavajuća terapija interdigitalnih gljivičnih infekcija; adjuvantni antiseptički tretman rana: nanositi jedanput dnevno na sluzokožu i okolnu kožu tupferom namočenim u preparat, dok se potpuno ne nakvasi tretirano područje ili raspršivanjem; nakon primjene treba osigurati najmanje jednu do dvije minute kontaktnog vremena; za tretman upalnih procesa u usnoj šupljini oko 20 ml otopine se intenzivno grglja tokom 20 sekundi; za podržavajuću terapiju u slučajevima interdigitalnih gljivičnih infekcija proizvod treba raspršiti na zahvaćena područja ujutro i uveče.

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **OCTENISEPT - SHULKE & MAYR GMBH**

- BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 1000 ml otopine u polietilenskoj boci sa plastičnim zatvaračem
- BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 250 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem
- BRp otopina za kožu [2 g/100 mL+ 0.1 g/100 mL] 50 ml otopine u polietilenskoj bočici sa raspršivačem, u kutiji

**D10** **PREPARATI PROTIV AKNI**  
**D10A** **Lijekovi protiv akni za lokalnu primjenu**  
**D10AD** **Retinoidi protiv akni za lokalnu primjenu**

**D10AD03** **adapalen**

**Doziranje:** *blago do umjereno izražene akne (acne vulgaris), gdje prevladavaju komedoni, papule i pustule:* lokalno, na područja zahvaćena aknama jedanput na dan, naveče prije spavanja, na čistu i suhu kožu (pogodan za primjenu na područje lica-izbjegavajući područja oko očiju i usta, prsnog koša i leđa).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SONA - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- Rp gel [1 mg/1 g] 30 g gela u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji  
 Rp krema [1 mg/1 g] 1 Al tuba sa 30 g kreme, u kutiji

**D10AD53** **adapalen, benzoil-peroksid**

**Doziranje:** *acne vulgaris kada su prisutni komedoni, papule i pustule:* jednom dnevno, uveče oko 2,5 cm gela nanijeti na čistu i suhu kožu zahvaćenu aknama

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SONA DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- Rp gel [1 mg/1 g+ 25 mg/1 g] 30 g, u kutiji

**D10AF** **Antiinfektivni protiv akni za lokalnu primjenu**

**D10AF01** **klindamicin**

**Doziranje:** *acne vulgaris:* 2 puta na dan nanosi se tanki sloj otopine na kožu; smanjenje upalnih lezija postaje vidljivo za 6 nedjelje, a maksimalno smanjenje postiže se nakon 12 nedjelja.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AKNET - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- Rp otopina za kožu [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa kapaljkom sa 30 ml otopine za kožu, u kutiji

**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:**

**AKNET DUO - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

- Rp gel [50 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 25 g gela u aluminijskoj tubi zatvorenoj bijelim plastičnim zatvaračem, u kutiji.  
 Rp gel [50 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 30 g gela u aluminijskoj tubi zatvorenoj bijelim plastičnim zatvaračem, u kutiji.  
 Rp gel [50 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi zatvorenoj bijelim plastičnim zatvaračem, u kutiji.  
 Rp gel [50 mg/1 g+ 10 mg/1 g] 60 g gela u aluminijskoj tubi zatvorenoj bijelim plastičnim zatvaračem, 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:**

**ISOSKIN - GAP S.A.**

- Rp kapsula, meka [10 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 blistera PVC/TE/PVdC/Aluminium sa po 10 mekih kapsula), u kutiji  
Rp kapsula, meka [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 blistera PVC/TE/PVdC/Aluminium sa po 10 mekih kapsula), u kutiji

**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 - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp krema [10 mg/1 g] 15 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

**D11AH08** *abrocitinib*

**Doziranje:** umjereni do teški atopijski ekcem: oralno, odrasli 200 mg jednom dnevno, smanjena početna doza od 100 mg se preporučuje za pacijente koji će manje tolerisati liječenje, razmisliti o prekidu terapije ukoliko nema odgovora nakon 12 nedjelja kod svih pacijenata; za prilagođavanje doze, prekid ili prekid zbog kliničkog odgovora ili neželjenih efekata konsultovati informacije o lijeku, maksimalno 200 mg dnevno; stariji, početi sa 100 mg jednom dnevno, povećati na 200 mg jednom dnevno ukoliko je neophodno, razmisliti o prekidu terapije ukoliko nema odgovora nakon 12 nedjelja kod svih pacijenata; za prilagođavanje doze, prekid ili prekid zbog kliničkog odgovora ili neželjenih efekata konsultovati informacije o lijeku, maksimalno 200 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CIBINQO - PFIZER INC.**

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVDC/AL blistera po 7 tableta), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVDC/AL blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVDC/AL blistera po 7 tableta), u kutiji

## **D11AX Ostali dermatološki preparati**

### **D11AX01 minoksidil**

**Doziranje:** *androgena alopecija kod muškaraca*: muškaraci 18-65 godina; ujutro i uveče priloženim dozatorom nanijeti po 1 ml rastvora na suhu ćelavu površinu, te blago utrljavati od središta ka krajevima; ukupna dnevna doza ne smije biti veća od 2 ml; trajanje terapije zavisi od rezultata; nakon nanošenja rastvora oprati ruke.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **PILFUD - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp sprej za kožu, otopina [20 mg/1 mL] 1 bijela polietilenska bočica sa 60 ml otopine za kožu i raspršivačem, u kutiji
- BRp sprej za kožu, otopina [50 mg/1 mL] 1 bijela polietilenska bočica sa 60 ml otopine za kožu i raspršivačem, u kutiji



**G** **GENITOURINARNI SISTEM I POLNI HORMONI**  
**G01** **GINEKOLOŠKI ANTIINFETIVI I ANTISEPTICI**  
**G01A** **Antiinfektivni i antiseptički, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima**  
**G01AA** **Antibiotici**

**G01AA01** **nistatin**

**Doziranje:** vulvovaginalna kandidijaza: po 1 vaginaleta (prethodno ovlažena vodom) uveče tokom 6 uzastopnih dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NYSTATIN HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp vaginalna tableta [100000 i.j./1 tableta] bočica sa 15 vaginalnih tableta, u kutiji

**G01AA10** **klindamicin**

**Doziranje:** bakterijska vaginoza: uobičajena doza iznosi 1 vagoitorija uveče pred spavanje, 3 uzastopna dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KLINDAVAG - VERISFIELD SINGLE MEMBER S.A.**

Rp vagitorija [100 mg/1 vagitorija] 3 vagitorije (1 blister) u kutiji

**STULIPOR - VERISFIELD SINGLE MEMBER S.A.**

Rp vagitorija [100 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija u PVC-PE traci, u kutiji

**G01AA51** **nifuratel, nistatin**

**Doziranje:** lokalno liječenje upale vagine i vanjskih polnih organa uzrokovano patogenim mikroorganizmima osjetljivim na kombinaciju nifuratel-nistatin: kapsule: 1 vaginalna kapsula, uveče; krema: 2,5 g vaginalne kreme jednom ili dva puta dnevno ujutro i/ili uveče.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MACMIROR COMPLEX - POLICHEM S.A.**

Rp vaginalna kapsula, meka [500 mg/1 kapsula+ 200000 i.j./1 kapsula] 12 vaginalnih kapsula u Al/PVC/PVDC blisteru, u kutiji

Rp vaginalni krem [100 mg/1 g+ 40000 i.j./1 g] 30 g vaginalnog krema u alu-tubi i plastični aplikator, u kutiji

**G01AA51** **nistatin, oksitetraciklin**

**Doziranje:** lokalno liječenje vulvovaginitisa i cervicitisa uzrokovanih Candidom albicans i ostalim gljivicama i bakterijama osjetljivima na nistatin i oksitetraciklin: 1 vaginaleta duboko u rodnicu, tokom 6 dana, po potrebi 12 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GEONISTIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp vaginalna tableta [100000 i.j./1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 6 vaginalnih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 3 vaginalne tablete), u kutiji

**G01AA51** **neomicin, nistatin, polimiksin B sulfat**

**Doziranje:** prevencija i liječenje vaginalnih infekcija: 1 kapsula dnevno duboko u vaginu, u toku 12 dana (ne prekidati za vrijeme menstruacije)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**POLYGYNAX - LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**



- Rp vaginalna kapsula, mehka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 6 vaginalnih kapsula, mekih (1 PVC/PVDC/ Al blister), u kutiji
- Rp vaginalna kapsula, meka [35000 i.j./1 kapsula+ 100000 i.j./1 kapsula+ 35000 i.j./1 kapsula] 12 vaginalnih kapsula, mekih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 6 kapsula), u kutiji

## **G01AF Derivati imidazola**

### **G01AF01 metronidazol**

**Doziranje:** bakterijski vaginitis uzrokovan *Gardnerellom vaginalis*, trihomonijaze uzrokovane *Trichomonasom vaginalis*: svaku več, duboko u rodnicu, jedna vaginaleta prethodno namočena nekoliko sekundi u vodi; terapija se primjenjuje tokom 10 dana

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp vaginalna tableta [500 mg/1 tableta] 10 vaginalnih tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

##### **ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp vagitorija [500 mg/1 vagitorija] 10 vagitorija (2 PVC/PE stripa po 5 vagitorija), u kutiji

### **G01AF02 klotrimazol**

**Doziranje:** infekcije genitalnog područja (vaginitis) izazvane gljivicama (*Candida*) i superinfekcije izazvane bakterijama osjetljivim na klotrimazol: vaginalete-3 večeri za redom jednu vaginaletu (200 mg) umetnuti u vaginu ili jednokratno, jednu vaginaletu (500 mg) umetnuti u vaginu; krema, vaginalna primjena- 3 večeri za redom istisnuti punjenje 1 aplikatora; infekcije stidnih usana i područja oko njih, upala glaviča i kože penisa (kandidni vulvitis, kandidni balanitis): krema se nanese u tankom sloju na oboljele dijelove (od vanjskih genitalnih organa do anusa kod žena, glavič i kožicu kod muškarca) 2 do 3 puta na dan i nježno utrlja; uobičajeno vrijeme liječenja 1-2 nedjelje

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **CANESTEN 1 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- BRp kapsula za rodnicu, meka [500 mg/1 kapsula] 1 kapsula za rodnicu, meka u blisteru (PVC/PVdC/PVC)/ Al i 1 PP-aplikator, u kutiji
- BRp vaginalna tableta [500 mg/1 tableta] 1 PA/mekani Al/PVC/Al - blister sa 1 vaginalnom tabletom i aplikator, u kutiji

##### **CANESTEN 3 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- BRp vaginalna krema [20 mg/1 g] 1 Al tuba sa 20 g vaginalne kreme i 3 aplikatora (PE), u kutiji
- BRp vaginalna tableta [200 mg/1 tableta] 3 vaginalne tablete (1 PA/PVC/Al - blister), u kutiji

##### **PLIMYCOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- BRp vaginalna tableta [200 mg/1 tableta] 3 vaginalne tablete (PVC/Al - blister), u kutiji

### **G01AF04 mikonazol**

**Doziranje:** vaginalna kandidijaza, vulvovaginitis: 1 vaginaleta svako več u toku 7 dana, i za vrijeme menstruacije, ukoliko je tada prisutna infekcija (Miko penotran: 1 vaginaletu uveče, dozu ponoviti ukoliko je potrebno nakon 3 dana)

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **GINO-DAKTANOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp vagitorij [200 mg/1 tableta] 1 strip (PVC/PE) sa 7 vagitorija u kutiji

**MIKO-PENOTRAN - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI**

Rp vagitorija [1200 mg/1 vagitorija] 1 vagitorija u PVC/LDPE dvoslojnoj traci s kućištem, u kutiji

**ROJAZOL 200 MG VAGITORIJI - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

Rp vagitorija [200 mg/1 vagitorija] 1 Al/PE strip sa 7 vagitorija, u kutiji

**G01AF12 fentikonazol**

**Doziranje:** vaginalna kandidijaza: 600 mg jednom uveče prije spavanja; po potrebi ponoviti nakon 3 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LOMEXIN - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A.**

BRp vaginalna kapsula, meka [600 mg/1 kapsula] 1 vaginalna kapsula, meka u Al PVC/PVdC blisteru, u kutiji

**G01AF20 metronidazol, mikonazol**

**Doziranje:** vaginalna kandidijaza, bakterijske vaginoze, mješovite vaginalne infekcije: po 1 vagitoriju uveče, duboko u vaginu, tokom 7 dana; kod ponovljenih slučajeva tretman treba da traje 14 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****NEO-PENOTRAN FORTE - EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI**

Rp vagitorija [750 mg/1 vagitorija+ 200 mg/1 vagitorija] 7 vagitorija (1 PVC/LDPE dvoslojna folija sa 7 vagitorija) u kutiji

**G01AX Ostali antiinfektivni i antiseptički, isključujući kombinacije sa kortikosteroidima****G01AX11 povidon jod**

**Doziranje:** nespecifični vaginitis, vaginitis prouzrokovan kandidom, vaginitis prouzrokovan trihomonomasom, mješovite infekcije: 1 vagitoriju staviti duboko u vaginu uveče prije spavanja, tokom 14 dana; liječenje se ne prekida za vrijeme menstruacije.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp vagitorija [200 mg/1 globula] 2 blistera (standardni strip od polivinil-hlorida/polietilena, u obliku alveolea), sa po 7 vagitorija, u kutiji

**POVIDON JOD HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp vagitorija [200 mg/1 vagitorija] 14 vagitorija (2 PVC/PE - blistera po 7 vagitorija), u kutiji

**G02 OSTALI GINEKOLOŠKI LIJEKOVI**  
**G02A Uterotonični (lijekovi za kontrakciju uterusa)**  
**G02AB Ergot alkaloidi (alkaloidi ražene glavnice)****G02AB01 metilergometrin**

**Doziranje:** hemoragija zbog atonije uterusa poslije porođaja i pobačaja: u puerperijumu, kod subinvolucije uterusa i kasnih krvavljenja poslije porođaja, 10-15 kapi tri puta dnevno; maks. dužina trajanja liječenja je nedjelju dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****METHYLERGOMETRIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp oralne kapi, rastvor [0.25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji

## **G02AD Prostaglandini**

### **G02AD02 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 INC.**

ZU gel za cerviks [0.5 mg/3 g] 1 aplikator (plastična šprica sa nastavkom za primjenu) sa 3 g (2,5 ml) gela za cerviks u zaštitnom spremniku, u kutiji

#### **PROSTIN E2 - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

ZU vaginalna tableta [3 mg/1 tableta] 4 vaginalne tablete (1 Al/PE/PE/Al blister), u kutiji

## **G02B Kontraceptivi za lokalnu primjenu**

### **G02BA Intrauterini kontraceptivi**

#### **G02BA03 levonorgestrel**

**Doziranje:** *kontracepcija, idiopatska menoragija, zaštita od hiperplazije endometrijuma za vrijeme supstitucione terapije estrogenima:* intrauterini uložak ugrađuje se u matericu gdje se levonorgestrel postepeno otpušta (efikasnost tokom 8 godina u indikaciji kontracepcije i 5 godina u indikacijama idiopatske menoragije i zaštite od hiperplazije endometrijuma za vrijeme supstitucione terapije estrogenima).

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **MIRENA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp intrauterini umetak [52 mg/1 aplikator] 1 intrauterini umetak, u kutiji

## **G02C Ostali ginekološki lijekovi**

### **G02CB Inhibitori prolaktina**

#### **G02CB01 bromokriptin**

**Doziranje:** *parkinsonizam:* 1,25 mg pred spavanje tokom prve nedjelje, druge nedjelje 2,5 mg pred spavanje, treće nedjelje 2,5 mg dva puta dnevno; četvrta nedjelja 2,5 mg tri puta dnevno; dalje 3 puta dnevno sa povećanjem 2,5 mg svakih 3-14 dana u zavisnosti od terapijskog odgovora, uobičajeno optimalno 10-30 mg dnevno; *prevencija laktacije:* 2,5 mg prvog dana od porođaja a zatim 2,5 mg 2 puta dnevno tokom 14 dana; *supresija laktacije:* 2,5 mg u toku 2-3 dana, zatim povećavati na 2 puta po 2,5 mg tokom 14 dana; *hipogonadizam, galaktoreja, infertilitet:* u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno; uobičajena doza 7,5 mg dnevno u podijeljenim dozama, po potrebi povećati na maks. 30 mg dnevno, uobičajena doza kod infertiliteta bez hiperprolaktinemije, 2,5 mg dva puta dnevno; *akromegalija:* početna doza 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati; *prolaktinemija:* u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje; povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati (uobičajeno je potrebno do 30 mg dnevno);

*prolaktinomi:* djeca 7-17 god. 1,25 mg dva puta dnevno, postepeno povećavati, maksimalno 5 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god;

*gigantizam (akromegalija)*: početnu dozu odrediti u skladu sa nivoom hormona rasta u krvi, maksimalno 10 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE AD LESKOVAC**

△ Rp      tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**G02CX      *Ostali ginekološki lijekovi*****G02CX01      atosiban**

**Doziranje:** smanjenje kontrakcija uterusa radi odlaganja prijevremenog porođaja između 24. i 33. nedjelje trudnoće: 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:****ATOSIBAN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE**

ZU      Koncentrat za otopinu za infuziju [7,5 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za otopinu za infuziju ,u kutiji

**ATOSIBAN - BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. SKOPLJE**

ZU      otopina za injekciju [6,75 mg/0.9 mL] 1 bočica sa 0,9 ml otopine za injekciju, u kutiji

**TRACTOCILE - FERRING GMBH**

ZU      koncentrat za rastvor za infuziju [7.5 mg/1 mL] bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju

ZU      rastvor za injekciju [7.5 mg/1 mL] bočica sa 0,9 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**G03      *POLNI HORMONI I MODULATORI GENITALNOG SISTEMA*****G03A      *Hormonski kontraceptivi za sistemsku primjenu*****G03AA      *Progesteroni i estrogeni, fiksne kombinacije*****G03AA07      etinilestradiol, levonorgestrel**

**Doziranje:** oralna kontracepcija i ginekološke indikacije gdje je estrogensko-progesteronska kombinacija opravdana: 1 tableta ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MICROGYNON 30 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp      obložena tableta [0.03 mg/1 tableta+ 0.15 mg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

**G03AA10      etinilestradiol, gestoden**

**Doziranje:** oralna kontracepcija: 1 tableta ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LOGEST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp      obložena tableta [0.02 mg/1 tableta+ 0.075 mg/1 tableta] 21 obložena tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji

### **G03AA12**      **drospirenon, etinilestradiol**

**Doziranje:** *oralna kontracepcija:* 1 tableta ujutro od 1.-og dana menstrualnog krvarenja 21 dan, pa 7 dana pauze. **Adrienne, Cricea, Nyssiela, Yaz** : uzimati po 1 tabletu dnevno, počevši od prvog dana ciklusa, svih 28 dana uzastopno, prema uputstvu.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ADRIENNE - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp      filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta] 3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 24 ružičaste tablete sa aktivnom supstancom i 4 bijele placebo tablete, u kutiji

##### **CRICEA - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp      film tableta [3 mg/1 tableta+ 0,02 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 24 aktivne tablete i 4 placebo tablete), u kutiji

##### **CRYPINEO - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp      film tableta [3 mg/1 tableta+ 0,03 mg/1 tableta] 21 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 21 tabletom), u kutiji

##### **YASMIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp      film tableta [3 mg/1 tableta+ 0.03 mg/1 tableta] 21 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

##### **YAZ - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp      film tableta [3 mg/1 tableta+ 0.02 mg/1 tableta] 28 film tableta (prozirni PVC/Al blister sa 24 svijetloružičaste + 4 bijele tablete, u kartonskom omotu), u kutiji

## **G03AB**      **Progesteroni i estrogeni, sekvencijalni preparati**

### **G03AB**      **dienogest, estradiol**

**Doziranje:** *oralna kontracepcija;* liječenje teškog menstrualnog krvarenja kod žena bez organske patologije a koje žele koristiti oralnu kontracepciju: 1 tabletu dnevno tokom 28 dana počev od prvog dana ciklusa sa aktivnom tabletom (krvarenje se pojavljuje tokom uzimanja inaktivnih tableta), tablete se uzimaju neprekidno.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **QLAIRA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp      film tableta [2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 28 film tableta (1 blister sa 28 film tableta), u kutiji

## **G03AD**      **Urgentna kontracepcija**

### **G03AD01**      **levonorgestrel**

**Doziranje:** *hitna kontracepcija:* 1 tableta što prije, po mogućnosti unutar 12 sati nakon nezaštićenog odnosa, ali ne kasnije od 72 sata (3 dana) nakon odnosa

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **NEBREMEL - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp      tableta [1,5 mg/1 tableta] 1 tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 1 tabletom), u kutiji

### **G03AD02**      **ulipristal**

**Doziranje:** *hitna kontracepcija nakon nezaštićenog seksualnog odnosa:* 1 tableta što je moguće prije ali ne kasnije od 120 sati (5 dana) nakon nezaštićenog seksualnog odnosa.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ELLAONE - LABORATOIRE HRA PHARMA**

BRp      tableta [30 mg/1 tableta] 1 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister sa 1 tabletom), u kutiji

**G03B                      Androgeni**  
**G03BA                    Derivati 3-androsten-4-on-a**

**G03BA03                testosteron**

**Doziranje:** *hipogonadizam kod muškaraca:* odrasli i stariji muškarci, i.m. 250 mg/1 ml, (radi stimulacije nerazvijenih androgeno-zavisnih organa ili za inicijalno liječenje simptoma deficijencije) svake 2-3 nedjelje, a u terapiji održavanja svakih 3-6 nedjelja, u zavisnosti od individualnih potreba; nije indikovano za primjenu kod djece i adolescenata (muškaraca) mlađih od 18 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TESTOSTERON DEPO - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU            rastvor    za injekciju [250 mg/1 mL] 5 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**G03D                      Progesteroni**  
**G03DA                    Derivati pregnena**

**G03DA04                progesteron**

**Doziranje:** *kapsula - poremećaji uzrokovani progesteronskom insuficijencijom:* oralno: uobičajna terapijska doza iznosi 200 do 300 mg progesterona na dan, podijeljena u 1-2 doze, 200 mg naveče prije spavanja, i 100 mg ujutro, po potrebi; vaginalna primjena: 100 mg kapsulu, meku, se uvodi što dublje u rodnicu, uobičajena terapijska doza je 200 mg progesterona na dan (2 kapsule od 100 mg podijeljenih u dvije doze 1 ujutro i 1 naveče prije spavanja), doza se može povećati individualno, u zavisnosti od terapijskog odgovora pacijentice; *kod luteinske insuficijencije* (predmenstrualni sindrom poremećaji menstrualnog ciklusa, premenopauza, benigna mastopatija): tokom 10 dana po ciklusu, obično od 17-og uključujući 26-ti dan ciklusa; *kod hormonskog nadomjesnog liječenja menopauze:* ne preporučuje se terapija isključivo estrogenom, pa se progesteron dodaje posljednje dvije nedjelje svakog terapijskog ciklusa; *opasnosti od prijevremenog poroda:* oralno: 300-400 mg progesterona na svakih 6-8 sati, u zavisnosti od kliničkih rezultata tokom akutne faze, nakon čega slijedi doza održavanja (npr. 3 x 200 mg na dan) do 36. sedmice trudnoće; *u slučaju neplodnosti s potpunim nedostatkom luteinske faze (u programu donacije jajnih ćelija):* vaginalno, 100 mg na dan 13-og i 14-og dana ciklusa prenosa, zatim 100 mg ujutro i naveče od 15-og do 25-og dana ciklusa, od 26-og dana ciklusa, u slučaju pojave trudnoće, dozu treba povećati svake sedmice za 100 mg progesterona na dan, do maksimalne doze od 600 mg progesterona na dan, podijeljeno u 3 doze, do 60-og dana trudnoće; *prijeteci pobačaj 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; oralno, 300-400 mg svakih 6-8 sati, u zavisnosti od kliničkih rezultata tokom akutne faze, nakon čega slijedi doza održavanja (npr. 3 puta po 200 mg na dan do 36. sedmice trudnoće).

**gel - liječenje neplodnosti zbog neadekvatne lutealne faze kod odraslih osoba kao dio ART (potpomognuta reproduktivna tehnologija) procedure:** od dana embrionalnog transfera 1,125 g gela (90 mg progesterona) aplikovati u vaginu 1 put dnevno i nakon potvrde trudnoće nastaviti tretman 30 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CRINONE - MERCK HEALTHCARE KGAA**

Rp vaginalni gel [90 mg/1.125 g] 15 aplikatora sa 1,125 g vaginalnog gela, u kutiji

**UTROGESTAN - LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL S.A.S.**

Rp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula), u kutiji

## **G03DB Derivati pregnadiena**

### **G03DB01 didrogesteron**

**Doziranje:** *dismenoreja:* 10 do 20 mg na dan od 5. do 25. dana ciklusa; *endometrioza:* 10 do 30 mg na dan od 5. do 25. dana ciklusa ili kontinuirano; *disfunkcionalna krvarenja (za zaustavljanje krvarenja):* 10 mg dva puta dnevno tokom 5 do 7 dana; *disfunkcionalna krvarenja (za sprečavanje krvarenja):* na početku liječenja da bi se zaustavilo krvarenje 20 do 30 mg na dan u trajanju od 10 dana; za kontinuirano liječenje je 10 ili 20 mg na dan tokom druge polovine menstrualnog ciklusa; *amenoreja:* estrogen jednom dnevno od 1. do 25. dana ciklusa, zajedno sa 10 mg didrogesterona dva puta na dan od 11. dana do 25. dana ciklusa; *premenstruacijski sindrom:* 10 mg dva puta dnevno od 11. dana do 25. dana ciklusa; *neredovan ciklus:* 10 mg dva puta dnevno od 11. dana do 25. dana ciklusa; *prijeteci pobačaj:* 40 mg odjednom, a zatim 10 mg svakih 8 sati do povlačenja simptoma; *habitualni pobačaj:* 10 mg dva puta dnevno do 12. sedmice trudnoće; *neploidnost uzrokovana insuficijencijom žutog tijela:* 10 mg dnevno od 14. dana do 25. dana ciklusa; liječenje mora trajati najmanje tokom tri uzastopnih ciklusa; *hormonsko nadomjesno liječenje: u kombinaciji sa kontinuiranom estrogenskom terapijom,* 10 mg na dan tokom 14 uzastopnih dana u 28-dnevnom ciklusu; *u kombinaciji sa cikličnom estrogenskom terapijom sa intervalima u kojima se lijek uzima i intervalima bez terapije,* obično 21 dan sa terapijom, pa 7 dana bez; 10 mg didrogesterona na dan tokom posljednjih 12-14 dana estrogenske terapije; u zavisnosti od odgovora doziranje se može povećati na 20 mg didrogesterona na dan

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **DUPHASTON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2PVC/AL blistera po 15 tableta) u kutiji

## **G03DC Derivati estrena**

### **G03DC02 noretisteron**

**Doziranje:** *disfunkcionalno krvarenje:* 1 tbl. tri puta dnevno tokom 10 dana; krvarenje obično nestaje unutar 1 do 3 dana; krvarenje usljed prekida je kao uobičajena menstruacija, a javlja se u roku 2-4 dana nakon prekida liječenja; *profilaksa rekurencije disfunkcionalnog krvarenja:* ako nema znakova vraćanja normalne funkcije jajnika (u drugoj polovini ciklusa nema povišenja jutarnje temperature, koja treba da se mjeri svakodnevno) treba da se očekuje rekurencija; ciklično krvarenje treba da se uspostavi sa 1 tbl. 2 puta dnevno od 16.-tog do 25.-tog dana ciklusa (prvi dan ciklusa = prvi dan zadnjeg krvarenja)); *primarna i sekundarna amenoreja:* prije početka liječenja endometrij stimulisati estrogenom (14 dana), zatim 10 dana uzimati 1 tbl. jednom ili dva puta dnevno, prelomno krvarenje se javlja nekoliko dana nakon uzimanja zadnje tablete; kod žena kod kojih je postignuta zadovoljavajuća proizvodnja endogenih estrogena, može se prekinuti liječenje estrogenom i izazvati ciklično krvarenje uzimenjem 1 tbl. dva puta dnevno od 16. do 25. dana ciklusa; *premenstrualni sindrom, ciklična mastopatija:* 1 tbl. 1-3 puta dnevno od 19.-26. dana ciklusa; liječenje treba da se ponovi tokom više ciklusa; kada se liječenje prekine, pacijentkinja može da bude bez simptoma tokom više mjeseci; *odlaganje menstruacije:* u slučajevima veoma učestalog menstrualnog krvarenja i pod posebnim

okolnostima (operacije, putovanja): 3 puta dnevno 1 tbl. počevši 3 dana prije očekivane menstruacije; normalna menstruacija treba da se javi 2-3 dana pošto se prestane sa uzimanjem tbl; *endometrioza*: liječenje je potrebno početi između 1. i 5. dana ciklusa sa 1 tbl. 2 puta dnevno; u slučaju tačkastog krvarenja, doza se može povećati na 4, a ako je potrebno na 5 tableta dnevno; nakon što krvarenje prestane, početna doza je obično dovoljna; trajanje liječenja: 4-6 mjeseci u kontinuitetu ili duže ako je potrebno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PRIMOLUT-NOR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp      tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**G03G**                                    **Gonadotropini i drugi stimulatori ovulacije**  
**G03GA**                                   **Gonadotropini**

**G03GA01**                                    **horiogonadotropin alfa**

**Doziranje: kod žena:** *primarna i sekundarna amenoreja*: 5000 – 10000 i.j. nakon postizanja optimalnog nivoa estrogena; *hipoplazija jajnika*: 3 -5 doza 500 – 1000 i.j. mjesečno; *menometroragija*: 500 – 1000 i.j. svaki drugi dan dok se krvarenje ne smiri, nakon toga 500 – 1000 i.j. jednom sedmično dok menstrualni ciklus ne postigne normalnu učestalost; *ponovljeni pobačaj*: 5000 i.j. svaki drugi dan tokom prva tri mjeseca trudnoće; nakon toga 1000 i.j. svaki drugi dan tokom dva mjeseca; *prijeteći abortus*: aktivna intervencija sa 5000 i.j. dva puta dnevno dok se opasnost od abortusa ne isključi; nastaviti terapiju sa primjenom 1000 i.j. svakog trećeg dana; *sterilnost kao posljedica zatajenja oogeneze*: nakon stimulacije sa humanim menopauzalnim gonadotropinom (HMG), daju se 1 -2 bočice Choriomon-a 5000 i.j. 24 sata nakon posljednje HMG primjene da bi se podstakla ovulacija.

**kod muškaraca:** *azoospermija, oligoastenospermija*: 500 i.j. svaki drugi dan u periodu od tri do četiri mjeseca; *astenospermija*: 1000 – 2000 i.j. svaki četvrti dan u periodu od tri mjeseca; pedijatrijska populacija - *kriptorhidizam*: 250 - 500 - 1000 i.j. dva ili tri puta sedmično u periodu od 40 dana; ponoviti terapiju nakon 30 dana pauze; *hipogonadizam i hipogonadotropni evnuhoidizam*: 125 – 250 – 500 i.j. tri puta sedmično;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CHORIOMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA**

ZU                                    prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [5000 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa 1ml rastvarača (0,9% rastvor natrijum-florida), u kutiji

**G03GA02**                                    **humani menopauzalni gonadotropin**

**Doziranje:** indukcija ovulacije u slučaju anovulacije uključujući policistični ovarijalni sindrom kod žena koje nisu reagovala na klomifen; kontrolisana hiperstimulacija jajnika u okviru tehnologije medicinski potpomognute oplodnje; s.c. ili i.m individualno u zavisnosti od kliničkog odgovora

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MENOPUR - FERRING GMBH**

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-florida), u kutiji

**MERIOFERT - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA**

Rp                                    prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa 1 ml rastvarača (0,9% rastvor NaCl) za pripremu rastvora za injekciju, u kutiji



Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom i 1 ampula sa 1 ml rastvarača (0,9% rastvor NaCl) za pripremu rastvora za injekciju, u kutiji

#### **G03GA04 urofolitropin**

**Doziranje:** anovulacija (uključujući policističnu bolest jajnika, PCOD) kod žena kod kojih nije postignut rezultat sa terapijom klomifenom): ne postoji fiksna šema doziranja, uobičajena početna doza 75 i.j. – 150 i.j.; kontrolisana hiperstimulacija jajnika da bi se izazvala stimulacija multifolikularnog razvoja kod pacijenata koji su podvrgnuti asistiranim vještačkim oplodnjama (ART) kao što su in-vitro oplodnja (IVF), intrafalopijalni transfer gameta (GIFT) i intrafalopijalni transfer zigota (ZIFT): s.c. ili i.m. uobičajena početna doza 75-150 i.j, po potrebi povećavati za 37,5 i.j.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **FOSTIMON - IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [150 i.j./1 bočica] 1 bočica praška (150 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji  
ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 1 bočica praška (75 i.j.) i 1 ampula rastvarača, u kutiji

#### **G03GA05 folitropin alfa**

**Doziranje:** žene sa anovulacijom (uključujući policistični ovarijalni sindrom PCOS): kod pacijentkinja koje imaju menstruaciju sa terapijom se počinje u toku prvih sedam dana menstrualnog ciklusa, uobičajena početna doza 75-150 i.j, povećava se za 37,5 ili 75 i.j. u 7-dnevnim ili poželjno 14-dnevnim intervalima po potrebi, maks. 225 mg dnevno; kada se dobije optimalan odgovor, 24-48 sati nakon posljednje inj. Gonala-f daje se 250 mcg. rekombinantnog humanog horigonadotropina alfa (r-hCG) ili 5000 do 10 000 i.j. hCG; pacijentici se preporučuje da ima seksualni odnos na dan i sljedećeg dana nakon primjene hCG; alternativno, može se izvesti intrauterina inseminacija; žene koje su podvrgnute ovarijalnoj stimulaciji radi razvoja multiplih folikula prije in vitro fertilizacije ili druge asistirane reproduktivne tehnologije: 150-225 i.j. od 2. ili 3. dana ciklusa, maks. 450 i.j. dnevno, odgovarajući folikularni razvoj se postiže u prosjeku 10. dana terapije (opseg 5-20 dana); nakon 24-48 h od posljednje injekcije Gonala-f daje se 250 mcg. rekombinantnog humanog horigonadotropina alfa (r-hCG) ili 5000 do 10 000 i.j. hCG; žene sa anovulacijom usljed teške LH i FSH deficijencije: budući da su pacijentkinje amenoreične terapija počinje bilo kada, Gonal -f se daje u seriji dnevnih inj. zajedno sa lutropinom alfa; muškarcima sa hipogonadotropnim hipogonadizmom: 150 i.j. 3 puta sedmično, istovremeno sa hCG, min. 4 mjeseca a po potrebi i duže

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **GONAL-F - MERCK HEALTHCARE KGAA**

Rp rastvor za injekciju u napunjenom 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, u kutiji  
ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 mL] 1 bočica sa praškom i 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača, u kutiji

##### **GONAL-F 900 I.J./1.5 ML RASTVOR ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM PENU - MERCK HEALTHCARE KGAA**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom peni [900 i.j./1.5 mL] Jedan napunjeni pen sa 1,5 ml rastvora za injekciju i 20 igala, u kutiji

**G03GA07 lutropin alfa**

**Doziranje:** stimulisanje razvoja folikula kod odraslih žena sa ozbiljnim deficitom luteinizirajućeg hormona (LH) u kombinaciji sa preparatom folikulostimulirajućeg hormona (FSH): s.c. u kombinaciji sa folikulostimulirajućim hormonom prema odgovoru; počinje se sa 75 i.j. lutropina alfa dnevno i 75-150 i.j. FSH

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LUVERIS - MERCK HEALTHCARE KGAA**

Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [75 i.j./1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 bočica sa 1 ml rastvarača (voda za injekcije), u kutiji

**G03GA08 horigonadotropin alfa**

**Doziranje:** terapija žena koje podliježu superovulaciji prije asistiranje reproduktivne tehnike kao što je in vitro fertilizacija (IVF) - da pokrene finalno sazrijevanje folikula i luteinizaciju nakon stimulacije rasta folikula; terapija anovulatornih ili oligo-ovulatornih žena - da pokrene ovulaciju i luteinizaciju kod anovulatornih ili oligo-ovulatornih pacijenata nakon stimulacije rasta folikula: s.c.prema odgovoru pacijentkinje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****OVITRELLE - MERCK HEALTHCARE KGAA**

ZU/Rp rastvor za injekciju [250 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**G03GA10 folitropin delta**

**Doziranje:** kontrolisana stimulacija jajnika u cilju razvoja multiplih folikula kod žena koje su podvrgnute postupcima medicinski potpomognute oplodnje (kao što su in vitro potpomognuta oplodnja ili ciklus intraplazmatske injekcije sperme): određivanje inicijalne doze se radi na osnovu koncentracije anti-Müllerovog hormona u serumu pacijentice i njene tjelesne težine

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****REKOVELLE - FERRING GMBH**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom peni [12 µg/0.36 mL] 1 višedozni napunjeni injekcioni pen i 3 igle za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom peni [36 µg/1.08 mL] 1 višedozni napunjeni injekcioni pen i 9 igala za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom peni [72 µg/2.16 mL] 1 višedozni napunjeni injekcioni pen i 15 igala za injekciju, u kutiji

**G03H Antiandrogeni****G03HA Antiandrogeni, monokomponentni****G03HA01 ciproteron**

**Doziranje: primjena kod muškaraca: hiperseksualnost muškaraca:** 50 mg 2 puta dnevno poslije jela; *inoperabilni karcinom prostate:* 2-3 puta dnevno po 2 tbl. (200-300 mg); *u početku za sprečavanje neželjenih posljedica i komplikacija koje mogu biti izazvane na početku liječenja sa agonistima luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona početnim povećanjem testosterona u serumu:* 2 tablete dvaput dnevno (= 200 mg) u periodu od 5 do 7 dana, a zatim 2 tablete dvaput dnevno u trajanju od 3 do 4 sedmice zajedno sa agonistom luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona u dozi preporučenoj od strane proizvođača; *za liječenje napada vrućine (valunga), koji se pojavljuju tokom liječenja sa agonistima luteinizirajućeg oslobađajućeg hormona ili nakon orihktomije:* 1 do 3 tablete (50 do 150 mg) dnevno. Doza se može povećati do 2 tablete 3 puta dnevno (=

300 mg), kada je potrebno; **primjena kod žena:** *teški do veoma teški simptomi androgenizacije (teški oblici povećane dlakavosti lica i tijela izazvane sa androgenima, teški oblici gubitka kose vlašiša često praćena sa teškim oblicima akni i/ili seboreje): kod spolno zrelih žena (reproduktivni period) liječenje od prvog do desetog dana ciklusa uzimaju se dvije tablete lijeka (= 100 mg) dnevno u isto vrijeme, uz pogodni estrogen ili pogodnu kombinaciju progestogen-estrogen sa najmanjim mogućim sadržajem etinilestradiola, kao što je 30 ili 35 µg, koji se mora uzimati svaki dan od 1. do 21. dana menstrualnog ciklusa, kako bi se stabilizirao ciklus pacijentice i osigurala potrebna kontracepcijska zaštita. Nakon kliničkog poboljšanja, dnevna doza lijeka se može smanjiti tokom prvih 10 dana kombinovanog liječenja na 1 tabletu (= 50 mg) ili pola tablete (= 25 mg); žene nakon histerektomije ili u postmenopauzi: u zavisnosti od težine poremećaja, doza je pola tablete do jedna tableta (= 25 do 50 mg) dnevno, prema rasporedu uzimanja tableta od 21 dana i prekidu u uzimanju tableta od 7 dana*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ANDROCUR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

△ Rp      tableta [50 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

**G03HB                      Antiandrogeni i estrogeni**

**G03HB01                      ciproteron, etinilestradiol**

**Doziranje:** umjereno do teški oblici akni kod žena u reproduktivnom periodu nakon neuspjeha topikalne terapije ili sistemskog liječenja antibioticima; umjereni do teški oblici hirzutizma; 1 tbl. dnevno tokom 21 dan (uzeti prvog dana ciklusa); svako sljedeće pakovanje počinje se uzimati nakon sedmodnevne pauze, tokom koje obično dolazi do krvarenja, koje obično počinje dva ili tri dana nakon uzimanja posljednje tablete i ne mora završiti prije početka uzimanja sljedećeg pakovanja; vrijeme za ublažavanje simptoma je najmanje 3 mjeseca; redovno provjeravati da li još postoji potreba za liječenjem

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DIANE 35 - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

Rp              obložena tableta [2 mg/1 tableta+ 0.035 mg/1 tableta] 63 obložene tablete (3 PVC/AI - blistera po 21 tableta), u kutiji

**G04                              UROLOŠKI LIJEKOVI**

**G04B                              Urološki lijekovi**

**G04BC                              Lijekovi za rastvaranje bubrežnog kamena**

**G04BC                              alfa pinen, anetol, beta pinen, borneol, cineol, fenhon, kamfen**

**Doziranje:** *liječenje urolitijaze:* odrasli, 1 kapsula 4 do 5 puta na dan prije jela; djeca 6-14 god. 1 do 2 kapsule 2 puta na dan prije jela; djeca 14 do 18 god. 1 kapsula 4 do 5 puta na dan prije jela

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ROWATINEX - ROWA PHARMACEUTICALS LTD**

BRp              želučanootporna kapsula, meka [24,8 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula+ 6,2 mg/1 kapsula+ 10 mg/1 kapsula+ 4 mg/1 kapsula+ < 15 mg/1 kapsula] 50 želučanootpornih kapsula, mekih (5 PVC/AI blistera po 10 kapsula) u kutiji

**G04BD**  
**G04BD07****Lijekovi za učestalo mokrenje i inkontinenciju**  
**tolterodin**

**Doziranje:** simptomatsko liječenje urgentne inkontinencije i/ili povećane učestalosti i potrebe za mokrenjem: odrasli i stariji bolesnici, 1 put dnevno 4 mg, neovisno o obroku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TOLDEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [4 mg/1 kapsula] 28 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC/Al) blistera po 14 kapsula), u kutiji

**G04BD08****solifenacin**

**Doziranje:** simptomatsko liječenje inkontinencije i/ili povećane učestalosti nagona za mokrenjem kod pacijenata sa sindromom prekomjerno aktivne mokraćne bežike: odrasli preko 18 god. 5 mg dnevno, po potrebi dozu povećati na 10 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SAURUS - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.****BANJA LUKA**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-Alu blistera), u kutiji

**SOLIX - TECNIMEDE – SOCIEDADE TECNICO MEDICINAL S.A.; RUA DA TAPADA GRANDE NO 2, ABRUNHEIRA 2710-089, SINTRA, PORTUGAL**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta(3PVC/PVDC/Alu blistera sa po 10 tableta),u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta(3PVC/PVDC/Alu blistera sa po 10 tableta),u kutiji

**VESIFIX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar/PVdC/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar/PVdC/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**ZEVESIN - ZENTIVA, K.S.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 15 film tableta), u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

**G04BD09****trospijum**

**Doziranje:** oralno, funkcionalni i postoperativni spazam glatke muskulature gastrointestinalnog trakta, žučne kese, bilijarnog trakta i urogenitalnog sistema; urgentne inkontinencije i/ili učestalo mokrenje ili žurnost kakva se može javiti kod pacijenata sa povećanom aktivnošću mokraćnog mjehura (npr. idiopatska ili neurološka povećana detrusorska aktivnost): 1-2 tbl. 3 puta dnevno, ili 4 tbl. 2 puta dnevno; maks. 45 mg dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SPASMEX FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

## **G04BE**                    **Lijekovi za liječenje erektilne disfunkcije**

### **G04BE03**                    **sildenafil**

**Doziranje:** *erektilna disfunkcija:* oralno, odrasli, u početku 50 mg 1 sat prije seksualnog odnosa, naknadne doze prilagoditi odgovoru na 25-100 mg kao pojedinačne doze, maks. 1 doza u 24 sata (maks. pojedinačna doza 100 mg); početak dejstva može biti odložen ukoliko se lijek uzme sa hranom; *Revatio: pulmonalna arterijska hipertenzija:* odrasli, 20 mg 3 puta dnevno; djeca 1-17 god. tjelesne mase manje od 20 kg, 10 mg tri puta dnevno; tjelesne mase veće od 20 mg, tri puta na dan

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ADDAMO - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp        filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/Al blister sa 4 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

#### **RETOMIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

△ Rp        prašak za oralnu suspenziju [10 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 32,27 g praška za oralnu suspenziju, u kutiji

#### **REVATIO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

△ Rp        filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

#### **SILDENA - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

△ Rp        film tableta [100 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

△ Rp        film tableta [25 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

△ Rp        film tableta [50 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

#### **SINEGRA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

△ Rp        film tableta [100 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji

△ Rp        film tableta [50 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji

#### **VIAGRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

△ Rp        filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/Al - blister), u kutiji

△ Rp        filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/Al - blister), u kutiji

△ Rp        filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/Al - blister), u kutiji

△ Rp        filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/Al - blister), u kutiji

△ Rp        filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (PVC/Al - blister), u kutiji

△ Rp        filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/Al - blister), u kutiji

#### **VINER - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp        filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al blister), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/PE/PVDC/Al blister), u kutiji

**VIZARSIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

△ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (1 PVC/ Al blister), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/ Al blister), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 filmom obložena tableta (1 PVC/ Al blister), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (1 PVC/ Al blister), u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [100 mg/1 tableta] 1 raspadljiva tableta za usta (1 OPA/Alu/PVC//PET/Alu blister sa 1 tabletom), u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [100 mg/1 tableta] 4 raspadljive tablete za usta (1 OPA/Alu/PVC//PET/Alu blister sa 4 tablete), u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [50 mg/1 tableta] 1 raspadljiva tableta za usta (1 OPA/Alu/PVC//PET/Alu blister sa 1 tabletom), u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [50 mg/1 tableta] 4 raspadljive tablete za usta (1 OPA/Alu/PVC//PET/Alu blister sa 1 tabletom), u kutiji

**G04BE08            **tadalafil****

**Doziranje:** *erektilna disfunkcija:* odrasli preko 18 god. početna doza 10 mg najmanje pola sata prije seksualne aktivnosti; sljedeće doze podešavati prema odgovoru, do 20 mg kao pojedinačna doza; maks. 1 doza u toku 24 sata; kod pacijenata koji očekuju seksualnu aktivnost najmanje 2 puta sedmično, uzimanje najniže doze jednom dnevno može biti primjereno (5 mg jednom dnevno, može se smanjiti na 2,5 mg jednom dnevno prema odgovoru; *benigna hiperplazija prostate:* odrasli 5 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CIALIS - ELI LILLY EXPORT S.A.**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 4 filmom obložene tablete (2 Al/PVC blistera po 2 tablete, u kutiji)

Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 Al/PVC blister, u kutiji)

**LIFTA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 2 film tablete), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 4 film tablete), u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/PVDC-Alu blister sa 14 tableta), u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PVDC-Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji

**TADALAFIL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PCTFE/PVC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji

Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC/PCTFE/PVC//Al blister sa 2 tablete), u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PCTFE/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TADILECTO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 2 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 2 tablete), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 4 tablete (1 OPA/Al/PVC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji

**G04BX Ostali urološki lijekovi**

**G04BX vodeno-etanolni ekstrakt herbe zlatice, herbe gusije trave i herbe rastavića**

**Doziranje:** tradicionalna upotreba za ispiranje mokraćnih puteva i povećanje protoka urina; zajedno sa obilnim unosom tečnosti (2 litra) može se koristiti u sprečavanju taloženja mokraćnog pijeska u bubrežima i stvaranja mokraćnog kamenca; kod blagih zapaljenja urinarnog trakta kao dodatna terapija: u slučaju odsustva drugih medicinskih indikacija odrasli i djeca starija od 12 god. 20-30 kapi tri puta dnevno (30 kapi odgovara 1,4 ml), uzima se sa obilnim unosom tečnosti u toku dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SOLIDAGOREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG**

- BRp oralna tečnost [7.9 ml/10 mL+ 7.9 ml/10 mL+ 7.9 ml/10 mL] 20 ml oralne tečnosti u staklenoj bočici, u kutiji

**G04C Lijekovi za liječenje benigne hipertrofije prostate**  
**G04CA Antagonisti alfa-adrenergičkih receptora**

**G04CA02 tamsulosin**

**Doziranje:** benigna hiperplazija prostate: 400 mcg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALMIK - SYNTHON B.V.**

- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0,4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem, u kutiji

**APERTO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem (3 blistera po 10 kapsula), u kutiji

**BAZETHAM - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [0.4 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**FLOSIN - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [0.4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**FOKUSIN - ZENTIVA S.A.**

- Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula s modificiranim oslobađanjem (2 PVC/PVDC-Al blistera po 15 kapsula) u kutiji

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula s modificiranim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

**TAMIDRA - NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII LTD.STI.**

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih, (3 PVC/PE/PVDC// Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

**TAMLOS - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**TAMOSIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem (2 AL/PVC/PVDC blistera po 15 kapsula), u kutiji

**TAMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modificiranim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula u), u kutiji

**TANYZ - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp kapsula s prilagođenim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa prilagođenim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0,4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 blistera PVC/Aclar, Al folija po 10 tableta) u kutiji

**TANYZ ERAS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0,4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp tableta s produženim oslobađanjem [0,4 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC, Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**TAZIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

**G04CA52 dutasterid, tamsulosin**

**Doziranje:** benigna hiperplazija prostate, redukcija rizika od nastanka akutne urinarne retencije (AUR) i operacije kod pacijenata sa umjerenim do teškim simptomima BPH: 1 kapsula uz glavni obrok svaki dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DATUST DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici; u kutiji

**DUODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji



**DUSTER DUO - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

Rp kapsula, tvrda [0,4 mg/1 kapsula+ 0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

**DUTAMERA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u plastičnoj bočici; u kutiji

**DUTAPROST COMBO - LABORATORIOS LEON FARMA S.A.**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 1 HDPE bočica sa 30 kapsula, tvrdih, u kutiji

**TAMLOS DUOD - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE boci, u kutiji

**TAMOSIN DUO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici od 100 ml, u kutiji

**VERION DUO - BOSNALIJEK D.D.**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula+ 0,4 mg/1 kapsula] 30 kapsula u HDPE bočici sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

**G04CA53 solifenacin, tamsulosin**

**Doziranje:** simptomi zadržavanja mokraće (neodgovorna potreba za mokrenjem, povećana učestalost mokrenja), simptomi pražnjenja mokraćne bešike udruženi sa benignom hiperplazijom prostate kod muškaraca koji nisu adekvatno odgovorili na monoterapiju: oralno, odrasli muškarci, jedna tableta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PROSTULOSIN - ADAMED PHARMA S.A.**

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [6 mg/1 tableta+ 0,4 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PA/Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji

**SAURUS COMBO - STADA ARZNEIMITTEL AG**

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [6 mg/1 tableta+ 0,4 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 oPA/Al/PVC-Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

**TANCER - ADAMED PHARMA S.A.**

Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [6 mg/1 tableta+ 0,4 mg/1 tableta] 30 tableta s prilagođenim oslobađanjem (2 PA/Aluminijuma/PVC/Aluminijum blistera sa 15 tableta), u kutiji

**G04CB Inhibitori testosteron-5-alfa reduktaze**

**G04CB01 finasterid**

**Doziranje:** *benigna hiperplazija prostate:* oralno, odrasli, 5 mg dnevno, razmotriti terapiju nakon 3-6 mjeseci, a zatim svakih 6-12 mjeseci (može biti potrebno nekoliko mjeseci terapije do postizanja poboljšanja).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EPROSTA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC blistera sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

**FINASTERID HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**FINPROS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC//AI - blistera po 14 tableta), u kutiji

**MOSTRAFIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVdC/AI blistera po 7 tableta), u kutiji

**G04CB02 dutasterid**

**Doziranje:** benigna hiperplazija prostate; smanjenje rizika od nastanka akutne urinarne retencije i hirurškog zahvata kod pacijenata sa umjerenim do teškim simptomima benigne hiperplazije prostate: 1 kapsula na dan (500 mcg); razmotriti efikasnost terapije nakon 3-6 mjeseci liječenja, a zatim svakih 6-12 mjeseci; može biti potrebno i do 6 mjeseci prije nego što se postigne adekvatan terapijski odgovor

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AVODART - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp kapsula, meka [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC blistera po 10 kapsula), u kutiji

**DATUST - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC//AI blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**DUSTER - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp kapsula, meka [0.5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (3 PVC/PVdC//AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

**DUTAPROST - LABORATORIOS LEON FARMA S.A.**

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

**DUTRYS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC-PE-PVDC/AI blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

**LESTEDON - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVDC/AI blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

**VERION - BOSNALIJEK D.D.**

Rp kapsula, meka [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 AI//PVC/PE/PVDC blistera sa po 15 kapsula), u kutiji

**G04CX Ostali lijekovi za liječenje benigne hipertrofije prostate****G04CX02 ekstrakt ploda testeraste palme**

**Doziranje:** *poteškoće pri mokrenju koje nastaju zbog povećane prostate:* jedanput dnevno po jedna kapsula, poslije jela.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PROSTAMOL UNO - BERLIN-CHEMIE AG**

BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 15 kapsula, mekih (1 PVC/PVDC//AI blister), u kutiji

BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 30 kapsula, mekih (2 PVC/PVDC//AI blistera po 15 kapsula), u kutiji

BRp kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 60 kapsula, mekih (4 PVC/PVDC//AI blistera po 15 kapsula), u kutiji

Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

---

BRp      kapsula, meka [320 mg/1 kapsula] 90 kapsula, mekih (6  
PVC/PVDC//Al blistera sa po 15 kapsula) u kutiji

**H** **HORMONSKI PREPARATI ZA SISTEMSKU PRIMJENU, ISKLJUČUJUĆI POLNE HORMONE I INSULINE**

**H01** **HORMONI HIPOFIZE I HIPOTALAMUSA I ANALOZI**

**H01A** **Hormoni prednjeg režnja hipofize i analozi**

**H01AC** **Somatropin i agonisti somatropina**

**H01AC01** **somatropin**

**Doziranje:** *izostanak rasta usljed nedostatka hormona rasta:* 0,025-0,035 mg/kg dnevno (odnosno 0,7-1,0 mg/m<sup>2</sup> dnevno); *izostanak rasta kod djevojčica usljed disgeneze gonada (Turnerov sindrom):* 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m<sup>2</sup> dnevno); *retardacija rasta kod djece u pretpubertetu usljed hronične bubrežne bolesti:* 0,045-0,050 mg/kg dnevno (odnosno 1,4 mg/m<sup>2</sup> dnevno); *poremećaj rasta kod niske djece koja su rođena premala za gestacijsku dob:* 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m<sup>2</sup> dnevno); *Prader-Willi sindrom za poboljšanje rasta i oblikovanja tijela kod djece:* 0,035 mg/kg dnevno (odnosno 1 mg/m<sup>2</sup> dnevno), maks. 2,7 mg dnevno, ne smije se primjeniti kod djece s brzinom rasta manjom od 1 cm godišnje; *nedostatak hormona rasta kod odraslih:* ako je nedostatak nastupio u djetinjstvu, 0,2-0,5 mg na dan; ako je nedostatak nastao u odrasloj dobi inicijalno 0,15-0,30 mg dnevno, dozu postepeno povećavati ukoliko je potrebno do maks. 1 mg dnevno, koristiti minimalnu efikasnu dozu (potrebe se mogu smanjiti sa godinama);

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GENOTROPIN - PFIZER INC.**

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu [12 mg/1 mL] 1 napunjeni injekcioni pen GoQuick sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju (uložak sa odjeljkom sa praškom i odjeljkom sa 1 ml rastvarača), u kutiji

ZU/Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenom injekcionom penu [5,3 mg/1 mL] 1 napunjeni injekcioni pen GoQuick sa praškom i rastvaračem za rastvor za injekciju (uložak sa odjeljkom sa praškom i odjeljkom sa 1 ml rastvarača), u kutiji

**OMNITROPE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

ZU/Rp rastvor za injekciju u patroni [10 mg/1.5 mL] 1 patrona sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**SAIZEN - MERCK HEALTHCARE KGAA**

ZU/Rp rastvor za injekciju [5,83 mg/1 mL] 1 uložak sa 1,03 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [8 mg/1 mL] uložak sa 1,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [8 mg/1 mL] uložak sa 2,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**H01AC08** **somatrogon**

**Doziranje:** *deficit hormona rasta:* s.c. djeca 3-17 god. 0,66 mg/kg jednom nedjeljno, doza se daje istog dana svake sedmice i podešava prema odgovoru, za titraciju doze i evaluaciju terapije ili prekid liječenja - konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NGENLA - PFIZER INC.**

Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [24 mg/1.2 mL] 1 napunjena brizgalica sa 1,2 ml otopine za injekciju, u kutiji

Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [60 mg/1.2 mL] 1  
napunjena brizgalica sa 1,2 ml otopine za injekciju, u kutiji

## **H01B Hormoni zadnjeg reznja 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); *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 noćna enureza*: odrasli (ispod 65 god.) i djeca preko 5 god. 0,2 mg prije spavanja, doza se može povećati do 0,4 mg samo ukoliko niže doze nisu efikasne; evaluaciju daljnje potrebe tretmana treba provesti nakon 3 mjeseca, sa prekidom tretmana u trajanju najmanje jedne sedmice; *nikturija*: početna doza je 0,1 mg prije spavanja; u slučaju izostanka efikasnosti nakon jedne sedmice primjene, dozu lijeka treba povećati na 0,2 mg, a potom na 0,4 mg kao sedmično povećanje; **oralni liofilizat-primarna noćna enureza**: sublingvalno, početna doza 120 mcg prije odlaska na spavanje, po potrebi povećati na 240 mcg (ograničiti unos tečnosti); *nikturija sa noćnom poliurijom*: sublingvalno, početna doza 60 mcg prije odlaska na spavanje, po potrebi povećati na 120 mcg, pa na 240 mcg; povećanje doze se vrši u nedjeljnim intervalima (ograničiti noćni unos tečnosti); *centralni diabetes insipidus*: sublingvalno, odrasli i djeca, početna doza 60 mcg 3 puta dnevno, doza održavanja 60-120 mcg 3 puta dnevno, dnevna doza 120-720 mcg

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **MINIRIN - FERRING PHARMACEUTICALS BV**

Rp sprej za nos, rastvor [10 µg/0.1 mL] 5 mL otopine (50 doza) u staklenoj bočici sa ugrađenom plastičnom sprej-pumpom i nazalnim aplikatorom, u kutiji

Rp tableta [0.2 mg/1 tableta] 30 tableta u HDPE - bočici, u kutiji

##### **MINIRIN MELT - FERRING GMBH**

Rp oralni liofilizat [120 µg/1 Liofilizat] 30 oralnih liofilizata u blisteru, u kutiji

## **H01BB Oksitocin i analozi**

#### **H01BB02 oksitocin**

**Doziranje:** sprej-promocija ejakcije mlijeka kod pacijenata koji imaju poteškoće u dojenju ili izdajanju mlijeka; prevencija i tretman nakupljanja mlijeka u grudima, prevencija mastitisa: jedan sprej (izmjerena doza od 4 i.j. oksitocina) data 2-5 min. prije nego što se beba spusti na grudi ili se mlijeko ispumpava; rastvor za injekciju/infuziju-indukcija porođaja iz medicinskih razloga, stimulacija porođaja kod kontraktilne inertnosti muskulature uterusa: i.v.inf. 0,001-0,004 i.j./min, ne treba davati prije nego što prođe 12 sati od vaginalne primjene prostaglandina, doze povećavati u intervalima od najmanje 30 min. do maks. 3-4 kontrakcije svakih 10 min. (0,01 i.j./min je često dovoljno) do maks. 0,02 i.j./min. ukoliko se regularne kontrakcije ne uspostave nakon ukupno 5 i.j., prestati sa pokušajem indukcije (može se ponoviti sljedeći dan, početi ponovo sa 0,001-0,004

i./min.); carski rez: 5 i.j. odmah nakon porođaja; prevencija postpartalnog uterusnog krvarenja: 5 i.j. (5 i.j. rastvoreno u fiziološkom rastvoru se daje u vidu infuzije kap po kap ili još bolje putem infuzione pumpe sa promjenljivom brzinom infundovanja preko 5 min.); ukoliko je porođaj ubrzan ili indukovao oksitocinom, infuziju treba povećanom brzinom nastaviti tokom treće faze porođaja i nekoilko sati nakon toga; terapija postpartalnog uterusnog krvarenja: 5 i.j. (5 i.j. rastvoreno u fiziološkom rastvoru se daje u vidu infuzije kap po kap ili još bolje putem infuzione pumpe sa promjenljivom brzinom infundovanja preko 5 min.); terapija teških slučajeva postapartalnog krvarenja: terapiju nastaviti infuzijom rastvora 5-20 i.j. u 500 ml fiziološkog rastvora, a brzina infundovanja mora spriječiti pojavu atonije uterusa; nepotpuni, prijeteci ili spontani pobačaj: početna doza spora i.v. inj. 5 i.j, pračena (i.v. infuzijom) 0,02-0,04 i.j./min. ukoliko je potrebno brzina inf. može biti veća

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### SYNTOCINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

Rp sprej za nos, rastvor [40 i.j./1 mL] 1 staklena bočica sa raspršivačem sa 5 mL rastvora, u kutiji

**H01C** *Hormoni hipotalamusa*

**H01CB** *Somatostatin i analozi*

#### H01CB02 *oktreotid*

**Doziranje:** *Sandostatin-simptomi povezani sa karcinoidnim tumorima sa karakteristikama karcinoidnog sindroma, VIP-oma, glukagonoma:* s.c. inj. početna doza 50 mikrograma jednom ili dva puta dnevno, postepeno povećavati prema odgovoru na 200 mikrograma 3 puta dnevno (veće doze su potrebne izuzetno rijetko); doze održavanja su promjenljive; kod karcinoidnog tumora prekinuti upotrebu nakon 1 nedjelje, ako nema efekta; ako je potrebno brzo reagovanje, početna doza se daje i.v. inj. (sa EKG monitoringom i nakon razblaživanja do koncentracije 10-50% sa 0,9% natrijum-hloridom); *akromegalija, kratkotrajna terapija prije operacije hipofize ili dugotrajna terapija kod pacijenata kod kojih je neadekvatno kontrolisana drugom terapijom ili do postizanja potpune efikasnosti radioterapije:* s.c. inj, 100-200 mikrograma 3 puta dnevno; terapiju treba prekinuti ako nema poboljšanja u roku od 3 mjeseca; *prevencija komplikacija nakon operacija na pankreasu:* konsultovati literaturu proizvođa; **Sandostatin Lar, Oktreotid Teva-** *akromegalija:* i.m. inj. u glutealni mišić 20 mg u intervalu od 4 nedjelje tokom 3 mjeseca; *gastro-entero-pankreatički endokrini tumori:* 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); *uznapredovali neuroendokrini tumori srednjeg crijeva, ili tumori nepoznatog primarnog porijekla gdje su savjeto srednjeg crijeva bili isključeni:* dubokom i.m. inj. 30 mg svake 4 nedjelje; *liječenje adenoma koji luče TSH:* početna doza 20 mg u intervalima od 4 nedjelje tokom 3 mjeseca, zatim se doza podešava na osnovu odgovora TSH-a i hormona štitnjače

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### OKTREETID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [20 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla; u kutiji  
 ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [30 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za suspenziju

- za injekciju s produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 1 sigurnosna igla; u kutiji
- SANDOSTATIN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**  
ZU      rastvor za injekciju/ infuziju [0.1 mg/1 mL] 5 ampula sa po 1 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- SANDOSTATIN LAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**  
ZU      prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [30 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 30 mg praška i 1 napunjena šprica sa 2 ml tečnosti za pripremu suspenzije, adapterom za bočicu i sigurnosna igla za injekciju, u kutiji
- ZU      prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju [20 mg/1 viala] 1 bočica sa 20 mg praška, 1 napunjena šprica sa 2 ml tečnosti za pripremu suspenzije, adapterom za bočicu i sigurnosna igla za injekciju, u kutiji

## **H01CC                    Antagonisti gonadotropin oslobađajućeg hormona**

### **H01CC02                cetoreliks**

**Doziranje:** prevencija prijevremene ovulacije kod pacijenata koji su podvrgnuti kontrolisanoj ovarijalnoj stimulaciji, praćenju punkcijom oocita i pomoćnim reproduktivnim tehnikama (dodatak u liječenju ženske neplodnosti (pokrenut uz specijalistički nadzor)): s.c.inj. u donji dio trbušnog zida, žene 250 mikrograma ujutro, počevši od petog ili šestog dana stimulacije sa gonadotropinima (ili svaku večer, počevši od petog dana stimulacije jajnika); nastaviti tokom cjelokupnog tretmana sa gonadotropinima uključujući i dan indukcije ovulacije (ili večer prije indukcije ovulacije)

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **CETROTIDE - MERCK HEALTHCARE KGAA**

- ZU/Rp    prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [0,25 mg/1 mL] 1bočica sa praškom za rastvor za injekciju, 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvarača, 2 injekcione igle, u kutiji

## **H02                        KORTIKOSTEROIDI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

### **H02A                     Kortikosteroidi za sistemsku primjenu, monokomponentni**

#### **H02AB                  Glukokortikoidi**

### **H02AB01                betametazon**

**Doziranje:** davanje u zglob: *reumatoidni artritis, ankilozirajući spondilitis, psorijatični artritis-oligoartikularna zahvaćenost i tendosinovitis, nakupljanje kalcijum pirofosfat-dihidrata ili druge zglobne upale koje uzrokuju kristali, monoartritis (nakon pražnjenja zgloba) kod degenerativnih bolesti zglobova (samo kod sinovitisa i izljeva), kod upale sluzne vrećice (burzitis) nakon pražnjenja vrećice;* davanje u leziju: *sklerozirajući folikulitis, keloidi, anularni granulom, kožne sarkoidoze, lokalizovane hipertrofične infiltrirane upaljene lezije kod lichen planusa, psorijatičnih plakova, anularnog granuloma lichen simplex chronicusa (neurodermitis), diskoidni eritematozni lupus, lipidna dijabetička nekrobioza, kod alopecije areate; cistični tumor aponeuroze ili tetiva (ganglija); sistemsko liječenje (i.m. davanje) neki oblici alergijskih bolesti (sezonski ili hronični rinitis, hipersenzitivna reakcija); intraartikularno i periarartikularno (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*

---

 Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline
 

---

zglob (lakat): 0,5-1 ml; mali zglobovi: 0,25-0,5 ml; tokom godine ne bi trebalo injicirati intraartikularno više od 2 injekcije;

*intralezijski (intradermelno)*: pojedinačna doza: 0,2 ml/cm<sup>2</sup>, ukupna sedmična doza za sveukupna bolesna mjesta ne smije biti veća od 1 ml;

*lokalna infiltracija: burzitis*: 0,25-1 ml (u akutnom stanju do 2 ml); *tendosinovitis i tendinitis*: 0,5 ml; *sinovijska cista*: 0,25-0,5 ml; *fibrozitis*: 0,5-1 ml; ako je potrebno, doza se ponovi nakon 4 sedmice;

*sistemski*: isključivo jednokratna i.m. injekcija u glutealni mišić: 1-2 ml.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### FLOSTERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

ZU                    suspenzija za injekciju [5 mg/1 mL+ 2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

#### H02AB02                    deksametazon

**Doziranje:** respiratorna oboljenja, endokrinološka, alergijska oboljenja, oftalmološka oboljenja, dermatološka oboljenja, edematozna stanja (idiopatski nefrotski sindrom, Lupus nefritis), gastrointestinalna (Crohn-ova bolest, ulcerozni kolitis), reumatološka oboljenja i kolagenoze, hematološka oboljenja, cerebralni edem udružen sa primarnim ili metastatskim tumorima mozga, mučnina i povraćanje kod hemioterapije, dijagnostički test za hiperfunkciju kore nadbubrežne žlijezde: **tablete**, početna oralna doza je 0,5-10 mg jednom dnevno, ujutro; pri hroničnom doziranju ne treba preći 1,5 mg dnevno; kod djece: doza varira od 0,01 do 0,1 mg/kg dnevno, doziranje se može svesti na pojedinačnu dozu svaki drugi dan sa ciljem smanjenja usporavanja rasteanja i supresije osovine hipotalamus-hipofiza-nadbubrežna žlijezda; **rastvor za injekcije** se može primijeniti u vidu intramuskularne, intraartikularne i intravenske injekcije, intravenske infuzije, injekcije u meka tkiva ili intralezione injekcije; **intramuskularna i intravenska primjena**: primijenjene doze kortikosteroida zavise od težine bolesti i odgovora pacijenta na terapiju, od momenta kada je bolest pod kontrolom, dozu treba redukovati do najnižeg odgovarajućeg nivoa uz stalni medicinski nadzor pacijenta, u slučajevima kada je pacijent akutno životno ugrožen (npr. anafilaksa, akutna teška astma), neophodno je da se primijene značajno više doze: moždani edem (odrasli): početna doza 8-16 mg i.v., nakon čega se prelazi na 5 mg i.v. ili i.m. na svakih 6 sati, dok se ne postigne zadovoljavajući terapijski odgovor; **lokalna primjena (intraartikularno, intraburzalno, u tetivnu ovojnici)**: 0,3 do 3 mg, injekcije se mogu primijenjivati u rasponu od svakih 3 - 5 dana do svake 2 - 3 nedjelje; lokalna aplikacija u rektum u slučaju ulceroznog kolitisa: 4 mg rastvoreno u 120 ml rastvora; doze za djecu: potrebe za dozama su različite i mogu se mijenjati u zavisnosti od individualnih potreba djeteta; uobičajene doze su 0,2 mg/kg do 0,4 mg/kg tjelesne mase; liječenje Covid-19 kod odraslih pacijenata i djece starije od 12 god (tjelesne težine preko 40 kg) kojima je potrebna dodatna terapija kiseonikom: oralno ili i.v.inj. 6 mg jednom dnevno tokom najviše 10 dana

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### DEXAMETHASON KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

Rp                    tableta [0.5 mg/1 tableta] 1 blister (OPA/Al/PVC/-Al) sa 10 tableta, u kutiji

Rp                    tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp                    tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp                    tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp                    tableta [4 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji



- Rp tableta [40 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU otopina za injekciju [4 mg/1 mL] 25 ampula po 1 ml otopine za injekciju (4 mg/1 ml) u kutiji

**DEXASON - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 50 tableta (5 tvrdih PVC/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [4 mg/1 mL] 25 ampula po 1 ml rastvora za injekciju (5 blistera po 5 ampula) u kutiji

**H02AB04 metilprednizolon**

**Doziranje:** supresija različitih inflamatornih i alergijskih poremećaja; teška inflamatorna oboljenja crijeva; cerebralni edem uzrokovan malignitetom; dermatološka stanja; reumatološki poremećaji i kolagene bolesti: oralna doza iznosi 4-40 mg dnevno, početna doza kod akutnih teških stanja može biti i veća, do 100 mg dnevno; djeca starija od 6 god. 0,8-1,2 mg/kg/dan; u intenzivnoj njezi i hitnim stanjima, daje se parenteralno i.m. ili i.v. uobičajena doza 10-500 mg dnevno; veće doze (preko 250 mg) daju se lagano u toku 30 minuta; kod i.v. infuzije metilprednizolon se daje sa 5% rastvorom glukoze ili 0,9% rastvorom natrijum-hlorida; kod djece, parenteralne doze 1-30 mg/kg tjelesne mase i daju se i.m. ili i.v. ne više od 1 g dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LEMOSOLU - 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

**PDSOLONE - SWISS PARENTERALS LIMITED.**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 10 ml sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

**PDSOLONE 40 MG - SWISS PARENTERALS LIMITED.**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

**SUCCINEX-M - WELCURE REMEDIES**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [40 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa rastvaračem (voda za injekciju), u kutiji

#### **H02AB07 prednizon**

**Doziranje:** bolesti kod kojih je neophodno sistemsko liječenje s glukokortikoidima (alergijske, endokrine, gastrointestinalne, maligne i reumatske bolesti; kolagenoze...): doziranje zavisi od vrste i težine bolesti, kao i od individualnog odgovora bolesnika; obično se inicijalno primjenjuju relativno visoke doze koje su kod teških akutnih oblika znatno više nego kod hroničnih bolesti; u zavisnosti od kliničkih simptoma i individualne reakcije bolesnika, doza se može smanjiti do najniže moguće granice održavanja (5-15 mg dnevno) u različitim vremenskim intervalima; hronične bolesti često zahtijevaju dugotrajno liječenje niskim dozama; supstituciona terapija (nakon perioda rasta): 5-7,5 mg/dnevno podijeljeno u dvije pojedinačne doze (ujutro i u podne, kod adrenogenitalnog sindroma ujutro i uveče); u stanjima stresa nakon dugotrajnog liječenja glukokortikoidima: primjena viših doza do 50 mg dnevno, nakon toga postepeno smanjivanje doze tokom nekoliko dana; visoka doza 80-100 (250) mg/dan, srednja doza 40-80 mg/dan; niska 10-40 mg/dan; vrlo niska 1,5-7,5 mg (10) mg/dan; po pravilu, ukupna dnevna doza se uzima rano ujutro između 6.00 i 8.00 sati (cirkadijalno liječenje); visoke doze se mogu podijeliti u 2 do 4 individualne doze, a srednje dnevne doze u 2 do 3 individualne doze, zavisno od bolesti koja se liječi; za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvoda; tablete sa modifikovanim oslobađanjem koje se koriste kod reumatoidnog artritisa, posebno kod oblika koji je praćen jutarnjom ukočenošću, se uzimaju prije spavanja (oko 22 sata), budući da oslobađaju aktivnu supstancu sa zakašnjenjem od približno 4-6 sati

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **NIZON - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

##### **PRONISON - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (2 blistera od Alu/PVC i tvrde PVC trake sa 10 tableta), u kutiji

##### **ROMEZON DR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA-Al-PVC-Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA-Al-PVC-Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PA-Al-PVC-Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji

#### **H02AB09 hidrokortizon**

**Doziranje:** endokrini poremećaji (primarna ili sekundarna adrenikortikalna insuficijencija), kolagene bolesti (sistemski lupus eritematosus), dermatološke bolesti (teški multififormni eritem (Stevens-Johnsonov sindrom)), elergijska stanja (bronhijalna astma, anafilaktičke reakcije), probavne bolesti (ulcerozni kolitis, Cronova bolest), respiratorna oboljenja (aspiracija gastričnog sadržaja), hitna medicinska stanja (terapija šoka sa sekundarnom adrenokortikalnom insuficijencijom ili šok udružen sa adrenokortikalnom insuficijencijom na koji ne djeluje konvencionalna terapija): i.v.inj, i.v.inf. ili i.m. za doziranje konsultovati informacije o lijeku

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **PHARMCORTI - SKYMAP PHARMACEUTICALS PRIVATE LIMITED**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bezbojna staklena bočica, u kutiji

#### **H02AB09 hidrokortizon**

**Doziranje:** endokrini poremećaji, reumatske bolesti, kolagenoze, dermatološka oboljenja, alergijska stanja, oftalmološke bolesti, respiratorni, torakalni i medijastinalni premećaji, hematološki premećaji, maligne bolesti, edematozna stanja, gastrointestinalni

poremećaji, poremećaji drugačijeg porijekla (tuberkulozni meningitis sa subarahnoidalnim blokom ili u svrhu sprečavanja nastanka tog bloka, zajedno sa propisanom antituberkuloznom hemoterapijom), urgentna stanja (stanje šoka prouzrokovano insuficijencijom nadbubrega, kao i stanje šoka nakon neuspjeha konvencionalne terapije kada postoji mogućnost postojanja insuficijencije nadbubrega): intravenski (i.v.) u vidu spore intravenske injekcije i intravenske infuzije ili intramuskularno (i.m.); kod hitnih stanja, preparat se može primijeniti i i.v. u toku nekoliko minuta. Nakon toga, treba razmotriti prelazak na neki od dugodjelujućih preparata ili na oralne oblike. Odrasli, 100-500 mg u zavisnosti od težine i ozbiljnosti oboljenja, u vidu i.v. injekcije tokom 1-10 min. doza se može ponoviti u intervalima od 2, 4 ili 6 časova u zavisnosti od odgovora pacijenta na terapiju i njegovog kliničkog stanja; velike doze se daju samo dok se stanje bolesnika ne stabilizuje i ne duže od 48-72 sata; djeca, doze za odojčad i djecu treba smanjiti, ali je neophodno više voditi računa o težini kliničkog stanja, nego o uzrastu i tjelesnoj masi djeteta, doza ne bi trebalo da bude manja od 25 mg dnevno; tablete: početna doza je 20-240 mg dnevno, individualno u zavisnosti od specifičnosti i težine bolesti

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### CORTEF - PFIZER INC.

Rp            tableta [10 mg/1 tableta] 1 HDPE bočica sa 100 tableta, u kutiji  
**HIDROKORTIZON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH**

ZU            prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [100 mg/1 viala] 1 bočica  
sa praškom i 1 ampula sa rastvaračem, u kutiji

##### HYDROCORTISON VUAB - VUAB PHARMA A.S.

ZU            prašak za rastvor za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa  
praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

### **H03                    LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI TIREOIDEJE (** **ŠTITNE ŽLIJEZDE)**

#### **H03A                 Preparati tireoideje**

#### **H03AA                Tireoidni hormoni**

##### **H03AA01            levotiroksin-natrijum**

**Doziranje:** *hipotireoza:* odrasli preko 18 god, inicijalna doza ne bi trebalo da pređe 25-50 µg dnevno (treba je uzeti prije doručka); doza bi trebalo da se povećava u intervalima 2-4 nedjelje za 25-50 µg; uobičajena doza održavanja je 100-200 µg i daje se jednom dnevno; kod pacijenata sa kardiovaskularnim oboljenjima, inicijalno 25-50 µg jednom dnevno, podešavati postepeno po 25 µg svake 4 nedjelje prema odgovoru (uobičajena doza održavanja 50-200 µg jednom dnevno); dojenčad i djeca: *u liječenju kongenitalnog hipotireoidizma i juvenilnog miksedema*, doze tiroksina bi trebalo titrirati prema kliničkom odgovoru, procjeni rasta i mjerenju nivoa tiroksina i TSH u plazmi; kod djece do 1 mjeseca, inicijalna doza bi trebalo da iznosi 5-10 µg/kg dnevno; kod djece starije od 1 mjeseca, 5 µg/kg dnevno, prilagođeno titriranju od 25 µg svake 2-4 nedjelje dok se ne pojave blagi toksični simptomi, a onda bi dozu trebalo postepeno redukovati; *profilaksa ponovnog javljanja strume; benigna struma sa eutireoidnom funkcijom:* 75-200 µg; *dodatna terapija tireostatskom liječenju hipertireoidizma:* 50-100 µg; *terapija za sprečavanje i nadopunu kod tireoidne malignosti, naročito nakon tiroidektomije:* 150-300 µg; *u dijagnostičke svrhe kod testa supresije štitne žlijezde:* 150-200 µg (tokom 14 dana dok se ne napravi scintigram)

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### EUTHYROX - MERCK HEALTHCARE KGAA

- Rp tableta [100 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji
- Rp tableta [100 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister po 30 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji
- Rp tableta [25 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister po 30 tableta) u kutiji
- Rp tableta [50 µg/1 tableta] 100 tableta (4 blistera po 25 tableta) u kutiji
- Rp tableta [50 µg/1 tableta] 30 tableta (1 blister), u kutiji

**LETROX 100 - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp tableta [100 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blister po 25 tableta), u kutiji

**LETROX 50 - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp tableta [50 µg/1 tableta] 100 tableta (4 Al/Al blistera po 25 tableta), u kutiji

**H03B Antitireoidni lijekovi**

**H03BA Tiouracili**

**H03BA02 propiltiouracil**

**Doziranje:** *hipertireoidizam, Graves-ova bolest:* inicijalno 300 - 450 mg/dan, a kod *teže hipertireoze* 600 mg/dan; doza održavanja iznosi 100-150 mg/dan; dnevna doza se primjenjuje u 3 pojedinačne doze (na 8 sati); *tireotoksične krize:* 600 - 1200 mg/dan sa postepenim smanjenjem doze u zavisnosti od kliničkog stanja; djeca 6-10 god, 50-150 mg/dan; djeca iznad 10 god, 150-300 mg/dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PTU - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 45 tableta (3 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp tableta [50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**H03BB Derivati imidazola koji sadrže sumpor**

**H03BB02 tiamazol**

**Doziranje:** *hipertireoza:* odrasli, početna doza 10-40 mg dnevno; maks. 40 mg dnevno; doza održavanja 5-20 mg dnevno u kombinaciji sa levotiroksinom u cilju izbjegavanja hipotireoidizma ili kao monoterapija 5-10 mg dnevno; djeca, prosječna početna doza 0,5 mg/kg tjelesne mase dnevno; dodatna terapija levotiroksinom može biti potrebna da bi se izbjegao hipotireoidizam; *profilaksa kod pacijenata sa rizikom od nastanka hipertireoidizma* (kao posljedica primjene supstanci koje sadrže jod u dijagnostičke svrhe): 10-20 mg dnevno i 1 g perhlorata, 10 dana (kod primjene kontrastnih sredstava koji se izlučuju renalno), trajanje terapije zavisi od vremenskog perioda tokom kojeg se supstanca koja sadrži jod zadržava u tijelu

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FAVISTAN - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp tableta [20 mg/1 tableta] 20 tableta (1 polistirenska fiola sa 20 tableta) u kutiji

**H04** **PANKREASNI HORMONI (HORMONI GUŠTERAČE)**  
**H04A** **Glikogenolitički hormoni**  
**H04AA** **Glikogenolitički hormoni**

**H04AA01** **glukagon**

**Doziranje:** teška hipoglikemija prouzrokovana insulinom: s.c. ili i.m. odrasli i djeca preko 8 god. (ili teža od 25 kg) 1 mg; djeca ispod 8 god. (ili lakša od 25 kg) 0,5 mg; ako nema kliničkog poboljšanja u toku 10 min, mora se dodati i.v. glukoza; *dijagnostički postupci-inhibicija pokretljivosti kod ispitivanja gastrointestinalnog trakta:* 0,2-0,5 mg i.v. inj. ili 1-2 mg i.m. doza varira u zavisnosti od dijagnostičke procedure i puta primjene

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GLUCAGEN HYPOKIT - NOVO NORDISK A/S**

Rp prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom i 1 šprica sa 1 ml rastvarača (voda za injekcije), u plastičnoj kutiji

**H05** **LIJEKOVI ZA USPOSTAVLJANJE HOMEOSTAZE KALCIJUMA**

**H05A** **PARATIROIDNI HORMONI I ANALOZI**  
**H05AA** **Paratiroidni hormoni i analozi**

**H05AA02** **teriparatide**

**Doziranje:** osteoporozna kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca s povećanim rizikom od preloma; liječenje osteoporozne povezano s dugotrajnom terapijom sistemskim glukokortikoidima kod žena i muškaraca s povećanim rizikom od preloma: 20 mcg jednom dnevno; pacijenti trebaju uzimati suplemente kalcijuma i vitamina D; ukupno trajanje liječenja maks. 24 mjeseca i ne smije se ponoviti tokom života pacijenta

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MOVYMIA - GEDEON RICHTER PLC.**

Rp rastvor za injekciju u ulošku [20 µg/80 µL] 1 uložak sa 2,4 ml rastvora za injekciju, što odgovara 28 doza od 20 mikrograma (na 80 mikrolitara)  
Rp rastvor za injekciju u ulošku [20 µg/80 µL] 3 uloška sa po 2,4 ml rastvora za injekciju, što odgovara 28 doza od 20 mikrograma (na 80 mikrolitara)

**H05B** **Antiparatiroidni hormoni**  
**H05BX** **Ostali antiparatiroidni lijekovi**

**H05BX02** **parikalcitol**

**Doziranje:** prevencija i terapija sekundarnog hiperparatiroidizma kod bolesnika sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom i hroničnim otkazivanjem bubrega koji su na hemodijalizi ili peritonealnoj dijalizi: oralno, odrasli - za doziranje konsultovati literaturu proizvoda; prevencija i terapija sekundarnog hiperparatiroidizma kod bolesnika sa hroničnom bubrežnom insuficijencijom na hemodijalizi: odrasli, primjenjuje se putem pristupa hemodijalizi (konsultovati literaturu proizvoda)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**REXTOL - RAFARM S.A.**

Rp kapsula, meka [1 µg/1 kapsula] 28 kapsula, mekih (4 PVC/PVdC/Al blistera po 7 kapsula), u kutiji

## Hormonski preparati za sistemsku primjenu, isključujući polne hormone i insuline

---

- Rp kapsula, meka [2 µg/1 kapsula] 28 kapsula, mekih (4 PVC/PVdC/Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 bočica po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [5 µg/1 mL] 5 bočica po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji



<b>J</b>	<b>ANTIINFETIVNI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU</b>
<b>J01</b>	<b>ANTIBAKTERIJSKI LIJEKOVI ZA SISTEMSKU PRIMJENU</b>
<b>J01A</b>	<b>Tetraciklini</b>
<b>J01AA</b>	<b>Tetraciklini</b>

**J01AA02 doksiciklin**

**Doziranje:** liječenje različitih infekcija uzrokovanih osjetljivim sojevima Gram-pozitivnih i Gram-negativnih bakterija i nekim drugim mikroorganizmima (infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta, seksualno prenosive bolesti, infekcije kože, infekcije oka, rikecioze; lijek drugog izbora u liječenju leptospiroze, gasne gangrene i tetanusa, gonoreje i sifilisa; koristi se u profilaksi sljedećih infekcija: tifusa koji se prenosi grinjama, putničke dijareje (izazvana enterotoksinom *Escherichiae coli*), leptospiroze, malarije i kolere; oralna upotreba, za većinu infekcija, prvi dan 200 mg (2 puta po 100 mg), a zatim 100 mg dnevno, u liječenju teških infekcija 200 mg dnevno; kontraindikovana je primjena kod trudnica, dojilja, djece mlađe od 12 godina.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DOKSICIKLIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al - blister), u kutiji

**DOVICIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 kapsula, tvrdih (1 blister od ALU/PVC i tvrde PVC trake) u kutiji

**DOXYCYCLINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji

**J01AA12 tigeckiklin**

**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:****TIGECID - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S.**

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 10 bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**TIGECIKLIN ANFARM - ANFARM HELLAS S.A.**

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 10 staklenih bocica (bočica od bezbojnog stakla tip I od 5 ml sa flip-off zatvaračem) u kutiji

**TIGECYCLIN HF - TECNIMEDE SOCIEDADE TECNICI MEDICINAL S.A.**

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 10 staklenih (tip I) bočica zapremine 10 ml sa sivim čepom od bromobutil gume i aluminijumskim zatvaračem sa plastičnom flip-off kapićom, u kutiji

**TIGILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 1 bočica, staklena 10 kom, u kutiji



**TYGACIL - PFIZER INC.**

ZU prašak za otopinu za infuziju [50 mg/1 viala] 10 staklenih bočica sa 50 mg praška za otopinu za infuziju u kutiji

**TYGEPOL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.**

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] Bezbojna staklena bočica (6 R tip I) prekrivena narandžastim plastičnim zatvaračem sa sivim čepom promjera 20 mm, u kutiji. Pakovanje sadrži 10 bočica.

**TYGEX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica praška za rastvor za infuziju, u kutiji

**J01C                      *Beta-laktamski antibiotici, penicilini***

**J01CA                    *Penicilini širokog spektra***

**J01CA01                *ampicilin***

**Doziranje:** infekcije urinarnog trakta, otitis media, sinusitis, bronhitis, lake i umjereno-teške stečene pneumonije, salmoneloze; oralno, 0,5 - 1 g svakih 6 sati; djeca starosti 1 mjesec-1 godine: 125 mg svakih 6 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg svakih 6 sati; djeca starosti od 1 - 5 godina: 250 mg svakih 6 sati, povećati ukoliko je neophodno do 30 mg/kg svakih 6 sati; djeca starosti od 5 - 12 godina: 500 mg svakih 6 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg (maks. 1g) svakih 6 sati; djeca starosti od 12 - 18 godina, 500 mg svakih 6 sati, teške infekcije 1 g svakih 6 sati; i.m. ili i.v. 500 mg svakih 4 - 6 sati; *endokarditis* (po potrebi u kombinaciji sa drugim antibioticima): i.v.inf. odrasli preko 18 god, 2 g svaka 4 sata; *listerijalni meningitis* (u kombinaciji sa drugim antibioticima): i.v.inf. odrasli preko 18 god. 2 g svaka 4 sata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMPICILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula) u kutiji

**AMPICILLIN ANTIBIOTICE - ANTIBIOTICE S.A.**

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 viala] 50 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

**PENTREXYL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji

**SOLICILLIN - INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD.**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1g praška za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

**SWISSCILLIN - SWISS PARENTERALS LIMITED.**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica od 10 ml, u kutiji

**J01CA04                *amoksicilin***

**Doziranje:** infekcije urinarnog trakta, otitis media, sinusitis, akutni streptokokni tonzilitis i faringitis, bronhitis, slabe do umjereno jake pneumonije stečene u zajednici, invazivne salmoneloze, endokarditis, dodatak terapiji kod listerijalnog meningitisa, oralne infekcije, Lajmska bolest, antraks, profilaksa pneumokoknih infekcija, eradikacija *Helicobacter pylori*; oralno, 500 mg svakih 8 sati, duplirati dozu u slučaju teških infekcija; djeca 1 mjesec-1 god: 125 mg svakih 8 sati, povećati ukoliko je neophodno na 30 mg/kg svakih 8 sati; djeca 1-5 god: 250 mg svakih 8 sati, povećati na 30 mg/kg (maks. 1 g) svakih 8

sati; djeca 5-12 god: 500 mg svakih 8 sati, povećati do 30 mg/kg svakih 8 sati; djeca 12-18 god: 500 mg svakih 8 sati, teške infekcije, 1 g svakih 8 sati.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALMACIN - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 33,75 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

**AMOKSICILIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 40 g granulata 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), u kutiji

**AMOXICILLIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji

**HICONCIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] staklena bočica sa 11 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije, plastični zatvarač, plastična mjerna kašika, u kutiji

**SINACILIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 blistera od Alu/PVC trake i tvrde PVC trake po 8 kapsula), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica (sa kašičicom za doziranje ili špricom za doziranje) sa 51,93 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, u kutiji

**J01CE****Penicilini osjetljivi na beta laktamaze****J01CE02 fenoksimetilpenicilin**

**Doziranje:** *oralne infekcije, otitis media:* oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 12,5 mg/kg 4 puta dnevno; djeca 1-5 god. 125 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 12,5 mg/kg 4 puta dnevno; djeca 6-11 god. 250 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 12,5 mg/kg 4 puta dnevno; djeca 12-17 god, 500 mg 4 puta dnevno, povećati ukoliko je neophodno do 1 g 4 puta dnevno; odrasli, 500 mg na 6 sati, povećati ukoliko je neophodno do 1g svakih 6 sati; *akutno zapaljenje grla:* oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 4 puta dnevno, alternativno 125 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; djeca 1-5 god. 125 mg 4 puta dnevno, alternativno 250 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; djeca 6-11 god. 250 mg 4 puta dnevno, alternativno 500 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; djeca 12-17 god, 500 mg 4 puta dnevno, alternativno 1000 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; odrasli, 500 mg 4 puta dnevno, alternativno 1000 mg 2 puta dnevno tokom 5-10 dana; *prevencija rekurentnog celulitisa i erizipela:* oralno, odrasli 250 mg 2 puta dnevno; *prevencija rekurentne reumatske groznice:* oralno, djeca 1 mjesec-5 godina: 125 mg 2 puta dnevno;

djeca 6-17 god. 250 mg 2 puta dnevno; *prevencija sekundarnih slučajeva infekcija izazvanih streptokokama grupe A*: oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg svakih 6 sati tokom 10 dana, djeca 1-5 god. 125 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; djeca 6-11 god. 250 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; djeca 12-17 god. 250-500 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; odrasli 250-500 mg svakih 6 sati tokom 10 dana; *prevencija pneumokoknih infekcija kod asplenije ili kod pacijenata sa srpastim ćelijama*: oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 2 puta dnevno; djeca 1-4 god. 125 mg 2 puta dnevno; djeca 5-17 god. 250 mg 2 puta dnevno; odrasli 250 mg 2 puta dnevno; *akutni sinuzitis*: oralno, djeca 1-11 mjeseci 62,5 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; djeca 1-5 god. 125 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; djeca 6-11 god. 250 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; djeca 12-17 godina 500 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana; odrasli 500 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana;

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### LARGOCILIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA

##### D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA

- Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC-PvdC/Alu blistera sa po 10 tableta), u kartonskoj kutiji
- Rp film tableta [660 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC-PvdC/Alu blistera sa po 10 tableta), u kartonskoj kutiji
- Rp prašak za oralni rastvor [250 mg/5 mL] 1 HDPE bočica od 100 ml sa praškom za oralni rastvor i kašičica za doziranje, u kutiji

#### OSPEN K 1 MIU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp filmom obložena tableta [1000000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera) u kutiji

#### OSPEN 1000 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp filmom obložena tableta [1000000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

#### OSPEN 1500 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp filmom obložena tableta [1500000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 ALU/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

#### OSPEN 750 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp oralna suspenzija [750000 i.j./5 mL] 1 staklena bočica sa 60 ml oralne suspenzije, u kutiji

#### OSPEN K 1,5 MIU - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- Rp filmom obložena tableta [1500000 i.j./1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

#### J01CE30

#### benzilpenicilin-kalijum, benzilpenicilin-prokain

**Doziranje:** ozbiljne infekcije uzrokovane osjetljivim sojevima streptokoka (uključujući *S.pneumoniae*) - septikemija, empiema, upala pluća, perikarditis, endokarditis, meningitis: 12-24 miliona jedinica/dan u zavisnosti od infekcije i njene ozbiljnosti, primjenjeno u podjednako podijeljenim dozama svakih 4-6 sati; ozbiljne infekcije uzrokovane osjetljivim sojevima stafilokoka - septikemija, empiema, upala pluća, perikarditis, endokarditis, meningitis: 5-24 miliona jedinica/dan u zavisnosti od infekcije i njene ozbiljnosti, primjenjeno u podjednako podijeljenim dozama svakih 4-6 sati; antraks: minimalno 8 miliona jedinica/dan u podijeljenim dozama svakih 6 sati, mogu biti potrebne veće doze u zavisnosti od osjetljivosti organizma; aktinomikoza, cervikofacijalna bolest, torakalna i abdominalna bolest: 1-6 miliona jedinica/dan, 10-20 miliona jedinica/dan; klostridijske infekcije, botulizam (dopunska terapija antitoksinu), gasna gangrena (debridement i/ili operacija), tetanus (dopunska terapija humanom imunoglobulinu tetanusa): 20 miliona jedinica/dan; difterija (dopunska terapija antitoksinu i za prevenciju stanja nosača): 2-3 miliona jedinica/dan u podijeljenim dozama 10-12 dana; erizipelotriks endokarditis: 12-20 miliona jedinica/dan 4-6 sedmica; fusospirohezoza (teške infekcije

orofarinksa (Vincentonova infekcija), donjeg respiratornog trakta i genitalnog područja: 5-10 miliona jedinica/dan; infekcije izazvane listerijom, meningitis, endokarditis: 15-20 miliona jedinica/dan 2 sedmice, 15-20 miliona jedinica/dan 4 sedmice; pasteurella infekcije, uključujući bakterijemiju i meningitis: 4-6 miliona jedinica/dan 2 sedmice; haverhill groznica, groznica ugriza (*Spirillum minus* ili *Streptobacillus moniliformis*): 12-20 miliona jedinica/dan 3-4 sedmice; diseminarne gonokokne infekcije kao što su meningitis endokarditis, artritis itd, uzrokovane organizmima osjetljivim na penicilin: 10 miliona jedinica/dan; trajanje terapije zavisi od tipa infekcije; sifilis (neurosifilis): 12-24 miliona jedinica/dan; 2-4 miliona jedinica svaka 4 sata 10-14 dana; meningokokni meningitis i/ili septikemija: 24 miliona jedinica/dan; 2 miliona jedinica svaka 2 sata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DEVAPEN - DEVA HOLDING A.S.**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [200000 i.j./1 bočica+ 600000 i.j./1 bočica] 1 staklena bočica praška i 1 ampula (2 ml) rastvarača, u kutiji

**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, tonzilozis, faringitis, erizipel, šarlah, infekcije kože i struktura kože, nekomplikovani slučajevi pneumokokne pneumonije, difterija, gonoreja, sifilis), u terapiji antraksa; odrasli, 600 000 i.j.-1 200 000 i.j./ dan; dojenčad/djeca 25000-50000 i.j./kg/dan; ne preporučuje se primjena kod novorođenčadi i odojčadi; za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvođa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PANCILLIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

ZU prašak za suspenziju za injekciju [200000 i.j./1 boca+ 600000 i.j./1 boca] 50 staklenih bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

**J01CF****Penicilini rezistentni na beta laktamaze****J01CF02****kloksacilin**

**Doziranje:** infekcije kože i mekih tkiva (karbunkuli), endokarditis, infekcije centralnog nervnog sistema, infekcije donjeg respiratornog trakta, opekotine ili komplikacije operacija s iscjetkom gnoja, osteoartritis (uglavnom postraumatski), sepsa: i.m. i.v.inj. i.v.inf. ili intrapleuralna injekcija, odrasli 1-2 g svakih 6 sati, maksimalno 12 g dnevno; djeca, 100-200 mg/kg/dan svakih 6 sati, kod teških infekcija doza se može povećati na 100-300 mg/kg/dan u 4-6 podijeljenih doza; za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SYNTARPEN - TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE „POLFA” SPÓŁKA AKCYJNA**

ZU/Rp prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica od 20 mL sa 1 g praška za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

## **J01CR**                    **Kombinacija penicilina, uključujući i kombinacije sa inhibitorima beta laktamaza**

### **J01CR01**                    **ampicilin, sulbaktam**

**Doziranje:** infekcije gornjih i donjih respiratornih puteva uključujući sinuzitis, otitis media, epiglositis, bakterijska pneumonija; infekcije urinarnog trakta, pyelonephritis; intra-abdominalne infekcije, uključujući peritonitis, ginekološke infekcije (cholecystitis, endometritis i karlični celulitis); infekcije kože i mekih tkiva; osteoartikularne infekcije; gonokokne infekcije; profilaksa postoperativnih infekcija nakon hirurških zahvata na abdomenu i karlici, bakterijemija u vezi sa ili u vezi sa sumnjom na bilo koju naprijed navedenu infekciju: 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:**

#### **AMPICILIN/SULBACTAM APTAPARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

- ZU                    prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1 g/1 bočica+ 0,5 g/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20ml, u kutiji
- ZU                    prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2 g/1 bočica+ 1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20ml, u kutiji

### **J01CR02**                    **amoksisilin, klavulanska kiselina**

**Doziranje:** infekcije izazvane mikroorganizmima koji produkuju beta-laktamaze (gdje nije moguća primjena samog amoksisilina) uključujući infekcije respiratornog trakta, kostiju i zglobova, genito-urinarne i abdominalne infekcije, celulitis, ujed životinja, teške dentalne infekcije sa raširenim celulitisom ili dentalne infekcije koje ne odgovaraju na prvu liniju antibiotika; oralno, djeca 12-17 god. izraženo kao co-amoxiclav, 1 tbl jačine. 250/125 svakih 8 sati; povećati kod teških infekcija na jednu tbl. jačine 500/125 svakih 8 sati; novorođenčad 0,25 ml/kg oralne suspenzije 125/31 svakih 8 sati; djeca 1 mjesec-1 god. 0,25 ml/kg oralne suspenzije 125/31 svakih 8 sati, kod teških infekcija dozu udvostručiti; djeca 1-6 god. 5 ml suspenzije 125/31 svakih 8 sati ili 0,25 ml/kg oralne suspenzije 125/31 svakih 8 sati, kod teških infekcija dozu udvostručiti; djeca 6-12 god. 5 ml oralne suspenzije 250/62 svakih 8 sati ili 0,15 ml/kg oralne suspenzije 250/62 svakih 8 sati, kod teških infekcija dozu udvostručiti; doze za suspenziju 400/57- djeca 2-23 mjeseca 0,15 ml/kg 2 puta dnevno, udvostručiti u slučaju teških infekcija, djeca 2-6 god (tjelesne mase 13-21 kg) 2,5 ml 2 puta dnevno, udvostručiti u slučaju teških infekcija; djeca 7-12 god. (tjelesne mase 22-40 kg) 5 ml 2 puta dnevno, udvostručiti u slučaju teških infekcija; djeca 12-17 god. (tjelesne mase 41 kg i više) 10 ml 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno povećati na 10 ml 3 puta dnevno, u slučaju teških infekcija; odrasli, 10 ml 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno povećati na 10 ml 3 puta dnevno, u slučaju teških infekcija; akutni otitis media: oralno, doza za suspenziju 125/31: djeca 1-11 mjeseci 0,25 ml/kg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, djeca 1-5 god. 5 ml 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, alternativno 0,25 ml/kg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana; doza za suspenziju 250/62: djeca 6-11 god. 5 ml 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, alternativno 0,15 ml/kg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana; oralno, tablete, djeca 12-17 god. 250/125 mg 3 puta dnevno tokom 5-7 dana, alternativno 500/125 3 puta dnevno tokom 5-7 dana; i.v.inj. tokom 3-4 min. ili i.v. inf. izraženo kao co-amoxiclav, 1,2 g svakih 8 sati, novorođenčad 30 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1-3 mjeseca 30 mg/kg svakih 12 sati; djeca 3 mjeseca-18 god. 30 mg/kg (maks. 1,2 g) svakih 8 sati; hirurška profilaksa: izraženo kao co-amoxiclav, 1,2 g do 30 min. prije zahvata; kod visokoznačajnih zahvata daju se još 2-3 doze od 1,2 g svakih 8 sati

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **AMOKLAVIN-BID - DEVA HOLDING A.S.**

- Rp                    filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10  
filmom obloženih tableta (2 Al-Al blistera sa 5 tableta), u kutiji

**AMOKLAVIN-BID 400/57 MG FORTE - DEVA HOLDING A.S.**

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 70 ml suspenzije (1 bočica praška za pripremu 70 ml suspenzije) u kutiji

**AMOKSICILIN/KLAVULANSKA KISELINA APTAPARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica+ 200 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju od 20ml sa gumenim čepom i aluminijumskom kapicom, u kutiji

**AMOKSIKLAV SANDOZ 2X - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] Staklena bočica sa polimernim zatvaračem i sa praškom za pripremu 70 mL oralne suspenzije, u kutiji

**AMOXIPLUS 1,2 G - ANTIBIOTICE S.A.**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 viala+ 200 mg/1 viala] 50 staklenih bočica sa 1,2 g praška za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

**AUGMENTIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta u Al/PVC/PVdC - blisteru (2 blistera po 7 tableta) uloženi u zaštitne aluminijske vrećice sa sredstvom za sušenje

**BETAKLAV - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister sa po 10 tableta), u kutiji

**DUOCLAV - BOSNALIJEK D.D.**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta (3 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji

Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 Al/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa praškom za pripremu 70 ml oralne suspenzije, u kutiji

**KLAVAMOX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica od 100 ml (staklo tip III) za pripremu 70 ml oralne suspenzije, u kutiji

**KLAVOCIN BID - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- Rp filmom obložena tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 14 filmom obložena tableta (2 Al/Al - blistera sa 7 tableta), u kutiji  
Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 10,5 g-11,6 g g praška za pripremu 70 mL oralne suspenzije i odmjerna šprica od 5 mL, u kutiji

**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 braon boje (staklo tip III hidrolitičke otpornosti) sa 16,5 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije, sa CRC (Child Resistant Closure) zatvaračem i mjernom kašikom, u kutiji.

**PHARMOX CV - INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD.**

- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica+ 200 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa 1.2 g praška za rastvor za injekciju /infuziju, u kutiji  
ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 bočica+ 100 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa 600 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji

**XICLAV - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 15 film tableta , 3 Al/Al blistera po 5 film tableta, u kutiji

**XICLAV 1,2 G - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 viala+ 200 mg/1 viala] 5 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

**XICLAV 2X - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp film tableta [875 mg/1 tableta+ 125 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 5 tableta), u kutiji  
Rp prašak za oralnu suspenziju [400 mg/5 mL+ 57 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 17,5 g praška za pripremu 70 ml oralne suspenzije, u kutiji

**J01CR05**      **piperacilin, tazobaktam**

**Doziranje:** *teške pneumonije* (uključujući bolnički stečenu pneumoniju i pneumonije uzrokovane mehaničkom ventilacijom), *komplikovane infekcije urinarnog trakta* (uključujući pijelonefritis), *komplikovane intra-abdominalne infekcije, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva* (uključujući infekcije kod dijabetičkog stopala): odrasli i djeca preko 12 god. i.v. inf. 4,5 g svakih 8 sati, povećati na 4,5 g svakih 6 sati kod teških infekcija; *bakterijemija, praćena ili se sumnja da je praćena bilo kojom od naprijed navedenih infekcija; infekcije kod pacijenata sa neutropenijom:* odrasli i djeca preko 12 god. 4,5 g svakih 6 sati, djeca 2-12 god, 90 mg/kg (maks. 4,5 g) svakih 6 sati; *komplikovane intra-abdominalne infekcije, i.v. inf. djeca 2-12 god. 112,5 mg/kg (maks. 4,5 g) svakih 8 sati;*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI 4 G/0,5 G - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

ZU prašak za rastvor za infuziju [4 g/1 bočica+ 0,5 g/1 bočica] Staklena bočica, pakovanje od 10 staklenih bočica zapremine 50 ml sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**PIPERACILIN/TAZOBACTAM KALCEKS - AS KALCEKS**

ZU prašak za rastvor za infuziju [4 g/1 bočica+ 0,5 g/1 bočica] 10 bezbojnih staklenih bočica od 50 mL, u kutiji

**PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

ZU prašak za rastvor za infuziju [4 g/1 viala+ 0.5 g/1 viala] 10 bočica po 4,5 g praška, u kutiji

**J01D**      **Ostali beta-laktamski antibakterijski lijekovi**  
**J01DB**      **Cefalosporini, prva generacija****J01DB01**      **cefaleksin**

**Doziranje:** infekcije respiratornog trakta, infekcije urinarnog trakta koje ne reaguju na druge lijekove ili u trudnoći, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva; odrasli, 250 mg svakih 6 h ili 500 mg svakih 8 ili 12 h; kod teških infekcije povećati na 1-1,5 g svakih 6-8 h; djeca 25-50 mg/kg u podijeljenim dozama, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 100 mg/kg dnevno; djeca ispod 1 god. 125 mg svakih 12 h, djeca 1-5 god. 125 mg svakih 8 h, djeca 5-12 god. 250 mg svakih 8 h; profilaksa rekurentnih urinarnih infekcija, 125 mg uveče.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CEFALEKSIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 40 g granula za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 8 kapsula), u kutiji

**CEFALEXIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 65,4 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i mjerna kašičica od 5 ml, u kutiji

**CEFALEXIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC blistera po 8 kapsula), u kutiji



## **PALITREX - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 ALu/PVC blistera po 8 kapsula, tvrdih), u kutiji

### **J01DB04 cefazolin**

**Doziranje:** *hirurška profilaksa:* spora i.v. inj. i.v. inf. ili duboka i.m.inj. odrasli 1 g 30-60 min. prije operacije, zatim ukoliko je potrebno 0,5-1 g tokom operacije (kod procedura koje traju 2 sata ili više); *infekcije kože i mekog tkiva, infekcije kostiju i zglobova:* spora i.v. inj. i.v. inf. ili duboka i.m.inj. 1-2 g dnevno u 2-3 podijeljene doze kod osjetljivih bakterija; povećati na 3-4 g dnevno u 3-4 podijeljene doze kod umjereno osjetljivih bakterija; povećati ukoliko je neophodno na 6 g dnevno u 3-4 podijeljene doze, kod teških infekcija pojedinačne doze više od 1g treba dati i.v.inf; *infekcije respiratornog trakta* uzrokovane sa S.pneumoniae, Klebsiella, H.influenzae, Staph. aureus (sojevi osjetljivi na penicilin i sojevi rezistentni na penicilin) i grupom A beta-hemolitičkih streptokoka; *infekcije urinarnog i genitalnog trakta* uzrokovane sa Escherichiom coli, P.mirabilis, Klebsiella vrstama; *infekcije bilijarnog trakta* uzrokovane E.coli, raznim vrstama streptokoka, P.mirabilis, Klebsiella sp i S.aureus; *endokarditis* uzrokovan sa S.aureus (sojevi osjetljivi na penicilin i sojevi rezistentni na penicilin): spora i.v. inj. i.v. inf. ili duboka i.m.inj. 1-2 g dnevno u 2-3 podijeljene doze kod osjetljivih bakterija; povećati na 3-4 g dnevno u 3-4 podijeljene doze kod umjereno osjetljivih bakterija; povećati ukoliko je neophodno na 6 g dnevno u 3-4 podijeljene doze, kod teških infekcija pojedinačne doze više od 1g treba dati i.v.inf;

### **REGISTROVANI LIJEKOVİ:**

#### **CEFAZOLIN QILU - QILU PHARMA SPAIN SL**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 100 staklenih bočica (bezbojno staklo tipa II) u kutiji

#### **CEFAZOLIN REYOUNG - REYOUNG PHARMACEUTICAL CO., LTD**

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 50 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

#### **CEFAZOLIN-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**

ZU prašak za otopinu za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1000 mg praška, u kutiji

#### **IESPOR - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S.**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica s praškom i 1 ampula s rastvaračem, u kutiji

## **J01DC Cefalosporini, druga generacija**

### **J01DC02 cefuroksim**

**Doziranje:** *akutni tonzilitis i faringitis, akutni bakterijski sinuzitis:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta dnevno; djeca do 40 kg, 10 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 125 mg dva puta dnevno; *akutni otitis media:* odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno; *akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa:* odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan; *cistitis:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta na dan; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno; *pijelonefritis:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta dnevno; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno u trajanju od 10-14 dana; *nekomplikovane infekcije kože i mekog tkiva:* odrasli i djeca preko 40 kg, 250 mg dva puta dnevno; djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva

puta dnevno; *Lajmska bolest*: odrasli i djeca preko 40 kg, 500 mg dva puta na dan u trajanju od 14 dana (10-21 dan); djeca do 40 kg, 15 mg/kg dva puta dnevno do maksimalnih 250 mg dva puta dnevno u trajanju od 14 dana (10-21 dan);

i.m.inj. ili i.v.inj. ili inf. 750 mg svakih 6-8 h, 1,5 g svakih 6-8 h kod teških infekcija; pojedinačne doze preko 750 mg se daju jedino i.v.putem; kod djece uobičajena doza 60 mg/kg dnevno (opseg doza 30-100 mg/kg/dnevno) u 3-4 podijeljene doze (2-3 podijeljene doze kod novorođenčadi); *hirurška profilaksa*, 1,5 g i.v. inj. do 30 min. prije zahvata; do 3 doze od 750 mg mogu biti date i.m. ili i.v svakih 8 h kod visoko-rizičnih zahvata; otvoreni prelomi, profilaksa, i.v. inj. ili inf. 1,5 g svakih 8 h do zatvaranja mekih tkiva (maks. trajanje 72 sata); *izvanbolnički stečene pneumonije i akutne egzacerbacije hroničnog bronhitisa, infekcije mekih tkiva (celulitis, erizipel i infekcije rana), intraabdominalne infekcije*: i.v. ili i.m. 750 mg svakih 8 sati; *komplikovane infekcije urinarnog trakta uključujući pijelonefritis*: i.v. ili i.m. 1,5 g svakih 8 sati

**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

**CEFAKS - DEVA HOLDING A.S.**

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [750 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor injekciju/infuziju i 1 ampula sa 6 ml vode za injekcije, u kutiji

**CEFUROKSIM APTAPARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [750 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

**CEFUROXIME-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE 'BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT' PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**

ZU prašak za otopinu za injekciju/infuziju [1.5 g/1 viala] 5 staklenih bočica sa praškom za otopinu za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU prašak za otopinu za injekciju/infuziju [750 mg/1 viala] 5 staklenih bočica sa praškom za otopinu za injekciju/infuziju, u kutiji

**FUREXTIL - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu-Alu blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu-Alu blister sa 10 tableta), u kutiji

**FUROCEF - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**ZINNAT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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 dozirnom kašikom u kutiji

#### **J01DC04 cefaklor**

**Doziranje:** infekcije urinarnog trakta, infekcije respiratornog trakta, otitis media, sinusitis, infekcije kože i mekih tkiva; 250 mg svakih 8 h, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 4 g dnevno; djeca preko 1 mjesec, 20 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze, kod teških infekcija dozu udvostručiti, maks. 1 g dnevno; ili 1 mjesec-1 god. 62,5 mg svakih 8 h; 1-5 god. 125 mg; preko 5 god. 250 mg; kod teških infekcija dozu udvostručiti

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **CEFACLOR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp granule za oralnu suspenziju [125 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 30 g granula za pripremu 60 ml oralne suspenzije i plastična graduirana kašičica, u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 40 g granula za pripremu 60 ml oralne suspenzije i plastična graduirana kašičica, 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, obstetričke 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:**

##### **CEFOTAKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica ( Tip III ) sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju od 10 ml, u kutiji

##### **CEFOTAKSIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2 g/1 bočica] 10 staklenih bočica ( Tip III ) sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju od 20 ml, u kutiji

**J01DD02      ceftazidim**

**Doziranje:** nozokomijalna pneumonija, bronho-pulmonalne infekcije kod cistične fibroze, bakterijski meningitis, hronično supurativno zapaljenje srednjeg uha (otitis media), maligni otitis eksterna (nekrotizirajući otitis), komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, komplikovane intraabdominalne infekcije, infekcije koštano-zglobnog sistema, peritonitis povezan sa dijalizom kod pacijenata na kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (KAPD), bakterijemija povezana sa navedenim infekcijama, febrilna neutropenija (kad se sumnja na bakterijsku infekciju), peri - operativna profilaksa: i.v. inj. ili inf. (ili duboka i.m. inj. ukoliko i.v. put administracije nije moguć) 1-2 g svakih 8 h; kod meningitisa, 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:****CEFTAZIDIM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 bočica (1 staklena bočica sa po 10 ml rastvora) u kutiji

**ZACEF - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**

ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica od 10 ml sa praškom za rastvor za injekcije, u kutiji

**J01DD04      ceftriakson**

**Doziranje:** pneumonija (stečena u bolničkim ili vanbolničkim uslovima), intra-abdominalne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta, akutna egzacerbacija hronične opstruktivne plućne bolesti: i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 1-2 g jednom dnevno; doze od 2 g se upotrebljavaju kod pneumonija stečenih u bolničkim uslovima i kod teških slučajeva; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, infekcije kostiju i zglobova, i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 2 g jednom dnevno; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; liječenje pacijenata sa neutropenijom koji imaju povišenu tjelesnu temperaturu za koju se sumnja da je zbog bakterijske infekcije: i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 2-4 g jednom dnevno, najviše doze preporučene opsega samo za teške slučajeve; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; doze preko 2 g se daju samo i.v. putem; bakterijski meningitis, bakterijski endokarditis: i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m.inj. 2-4 g jednom dnevno, najviše doze preporučene opsega samo za teške slučajeve; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; doze preko 2 g se daju samo i.v. putem; doze 1 mjesec-12 god. ispod 50 kg, i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili duboka i.m.inj. 80-100 mg/kg jednom dnevno (za endokarditis doza 100 mg/kg); maks. 4 g dnevno; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; doze preko 2 g se daju samo i.v. putem; djeca 12-18 god. ili preko 50 kg, doze za odrasle; sifilis: i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili i.v. inj. tokom 5 min. ili duboka i.m. inj. 0,5-1 g jednom dnevno, povećati na 2 g jednom dnevno kod neurosifilisa, tokom 10-14 dana; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; diseminovana Lajmska boreliozna (rani stadijum II i kasni stadijum III), i.v.inf.

tokom najmanje 30 min. ili i.v.inj. ili i.v.inj. tokom 5 min. ili duboka i.m.inj, 2 g jednom dnevno tokom 14-21 dan; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; preporučeno trajanje liječenja je različito i u obzir se trebaju uzeti nacionalne ili lokalne smjernice; nekomplikovana gonoreja: duboka i.m.inj. 500 mg kao pojedinačna doza; hirurška profilaksa: i.v.inf. tokom najmanje 30 min. ili duboka i.m.inj. ili i.v. inj. tokom 5 min. 2 g dato 30-90 min. prije procedure; doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta; akutni otitis media: duboka i.m.inj. 1-2 g kao pojedinačna doza; u slučajevima teške bolesti ili tamo gdje je prethodna terapija pokazala neuspjeh daje se i.m. 1-2 g dnevno tokom 3 dana, doze veće od 1 g koje se daju i.m. trebaju biti raspoređene na više od jednog mjesta

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AZARAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**

**BANJA LUKA**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 viala] 50 bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

**CEFRIDEM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 1 bočica praška za rastvor za injekciju i 1 ampula rastvarača

**CEFTRIAKSON APTAPharma - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica od 10 mL, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2 g/1 bočica] 10 staklenih bočica od 50 mL, u kutiji

**CEFTRIAKSON QILU - QILU PHARMA SPAIN SL**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 100 staklenih bočica (bezbojno staklo tip III), u kutiji

**CEFTRIAKSON-BCPP - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**

ZU prašak za otopinu za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za injekciju/infuziju, u kutiji

**LONGACEPH - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica, u kutiji

**J01DD08**

**cefiksīm**

**Doziranje:** akutne infekcije gornjih i donjih disajnih puteva; akutne upale srednjeg uha; infekcije urinarnog trakta: odrasli i djeca starija od 10 god. 200-400 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; djeca preko 6 mjeseci 8 mg/kg dnevno u 1-2 podijeljene doze ili 6 mjeseci-1 god. 75 mg dnevno; 1-4 god. 100 mg dnevno; 5-9 god. 200 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CEFAPAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**

**BANJA LUKA**

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta, kutiji

Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] tamna staklena bočica, "moulded type III" sa polipropilenskim bijelim CR zatvaračem sa "pilfer proof" zaštitom, u kartonskoj kutiji

**CEFDIA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 5 film tableta)

**NEOCEF - LABORATÓRIOS ATRAL, S.A.**

- Rp obložena tableta [400 mg/1 tableta] 8 obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa po 4 obložene tablete), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica (120 ml) sa praškom za oralnu suspenziju i kašikom za doziranje od 5 ml, u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa praškom za pripremu 60ml oralne suspenzije i kašikom za doziranje od 5 ml, u kutiji

**PANCEF - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 5 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/Al - blister) u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 boca sa 32 g praška za pripremu 60 mL oralne suspenzije sa mjernom kašičicom, u kutiji
- Rp granule za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 boca sa 53 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije sa mjernom kašičicom, u kutiji

**TRYCCEF - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera sa 5 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/AL blister sa 5 tableta), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa gravurom za oznaku volumena 100 ml bijelim i plastičnim navojnim zatvaračem sa sigurnosnim prstenom i kašikom za doziranje, u kutiji.

**J01DD13 cefpodoksim**

**Doziranje:** infekcije grla, nosa i uha (tonzilitis, faringitis), infekcije donjih respiratornih puteva (uključujući bronhitis i pneumoniju), infekcije paranasalnog sinusa (sinusitis), infekcije kože i mekih tkiva, nekomplikovane infekcije urinarnog trakta (pielonefritis, cistitis kod žena, akutni gonokokni uretritis kod žena i muškaraca): odrasli, 100 - 200 mg dva puta dnevno; djeca i novorođenčad (4 nedjelje do 12 god.)- oralna suspenzija 8-12 mg/kg tjelesne težine/dan primijenjeno u dvije podijeljene doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CEFPODOXIM SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS 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 [200 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 10 tableta) u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [40 mg/5 mL] 1 smeđa staklena boca sa 40 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i šprica od 10 ml za doziranje sa adapterom, u kutiji

**FOXERO - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/Al - blister), u kutiji
- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/Al - blister), u kutiji

- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [40 mg/5 mL] HDPE bočica (PP zatvaračem i zaštitnom folijom) sa 64,8 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji

**SEFPOTEC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (4 Al/Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 24 g praška za pripremu 60 ml oralne suspenzije i plastična kašika za doziranje, u kutiji
- Rp prašak za oralnu suspenziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 40 g praška za pripremu 100 ml oralne suspenzije i plastična kašika za doziranje, u kutiji

**J01DD52 avibaktam, ceftazidim**

**Doziranje:** komplikovane intraabdominalne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta uključujući pijelonefritis, bolnička pneumonija, uključujući pneumoniju kod pacijenata na mehaničkoj ventilaciji; liječenje odraslih pacijenata sa bakterijemijom kada se sumnja da je povezana sa bilo kojom od naprijed navedenih infekcija; infekcije uzrokovane aerobnim gram negativnim mikroorganizmima kod odraslih i pedijatrijskih pacijenata uzrasta 3 mjeseca i starijih sa ograničenim mogućnostima liječenja: za doziranje konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ZAVICEFTA - PFIZER INC.**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [0,5 g/1 bočica+ 2 g/1 bočica] 10 providnih staklenih bočica od 20 ml ( staklo tip I ), u kutiji

**J01DE Cefalosporini, četvrta generacija**

**J01DE01 cefepim**

**Doziranje:** nekomplikovane i komplikovane infekcije urinarnog trakta uključujući pijelonefritis, infekcije donjeg dijela respiratornog trakta, kože i mekih tkiva, bilijarnog trakta, intraabdominalne infekcije (peritonitis), septikemije/bakterijemije, infekcije u ginekologiji, bakterijski meningitis kod djece, empirijska terapija febrilne neutropenije, profilaksa kod intraabdominalnih hirurških zahvata: odrasli i djeca iznad 12 godina: i.v. ili i.m. primjena, 1-2 g na svakih 12 sati; kod leukopeničnih pacijenata sa infekcijom pseudomonasom 2 g svakih 8 sati; djeca 2 mjeseca-12 god. starosti tjelesne mase do 40 kg: 50 mg/kg na 8-12 h

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CEBOPIM - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji

**CEFEPIM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica] 1000 mg praška za rastvor za injekciju/infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

**CEFEPIM QILU - QILU PHARMA SPAIN SL**

- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20 mL po 1 g praška za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 50 staklenih bočica od 20 mL po 1 g praška za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

**J01DH Karbapenemi****J01DH02 meropenem**

**Doziranje:** teške pneumonije (uključujući bolničke i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom), bronhopulmonalne infekcije kod cistične fibroze, komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane intra-abdominalne infekcije, intra i post-partalne infekcije, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva, akutni bakterijski meningitis; može se koristiti kod bolesnika sa febrilnom neutropenijom, kada se pretpostavlja da je povišena temperatura izazvana bakterijskom infekcijom: i.v.inj. tokom 5 min. ili i.v.inf. 0,5-1 g svakih 8 sati; djeca 3 mjeseca-12 god. 10-20 mg/kg svakih 8 sati; djeca tjelesne mase preko 50 kg koriste dozu za odrasle; egzacerbacija hronične infekcije donjih respiratornih puteva u cističnoj fibrozi, meningitis, 2 g svakih 8 sati; djeca 3 mjeseca-12 god. 40 mg/kg svakih 8 sati; djeca tjelesne mase preko 50 kg koriste dozu za odrasle; uzeti u obzir zvanične smjernice za odgovarajuću upotrebu antibakterijskih lijekova!

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ARCHIFAR - MEDOCHEMIE LTD**

- ZU prašak za otopinu za injekciju [500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

**MAXIPENEM - MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S.**

- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/0 bočica] 1 staklena bočica od 25 ml sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 25 ml sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

**MEROBOCID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSCHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1000 mg praška za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

**MEROPENEM APTAPARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji



**MEROPENEM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 viala] Bezbojna staklena bočica sa 1348 mg praška za rastvor za injekciju/ infuziju, zatvorena halobutil gumenim čepom i Al - kapicom. Kutija sa 10 bočica.

**MEROPENEM STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 bezbojnih staklenih bočica (staklo tip I) od 30 ml, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 bočica] 10 bezbojnih staklenih bočica (staklo tip I) od 20 ml, u kutiji

**MEROPENEM VENUS - VENUS PHARMA GMBH**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za injekciju/infuziju, u kutiji

**J01DH03                   ertapenem**

**Doziranje:** abdominalne infekcije, akutne ginekološke infekcije, izvanbolnički stečena pneumonija, infekcije kože i mekog tkiva kod dijabetičkog stopala kod bolesnika koji boluju od dijabetesa: i.v. inf. odrasli i adolescenti preko 13 god. 1 g jednom dnevno; djeca 3 mjeseca-13 god. 15 mg/kg svakih 12 sati (maks. 1 g dnevno); profilaksa kod kolorektalnog zahvata: 1 g u obliku jednokratne intravenske doze 1 sat prije operacije.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ERTAPENEM APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica od 20 ml sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

**J01DH51                   cilastatin, imipenem**

**Doziranje:** komplikovane intraabdominalne infekcije, teške pneumonije, uključujući bolnički stečenu pneumoniju i pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom, porođajne i poslije porođajne infekcije, komplikovane infekcije urinarnog trakta, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva; može se koristiti za liječenje bolesnika sa neutropenijom praćenom povišenom tjelesnom temperaturom za koju se sumnja da je nastala zbog bakterijske infekcije; odrasli i adolescenti: i.v.inf. računato kao imipenem, 500 mg svakih 6 sati ili 1 g svakih 8 sati; infekcije prouzrokovane Pseudomonasom ili drugim manje osjetljivim organizmima, životno ugrožavajuće infekcije ili empirijska terapija infekcija kod febrilnih pacijenata sa neutropenijom 25 mg/kg (maks. 1 g) svakih 6 sati; djeca starija od 1 god. 15 mg/kg (maks. 500 mg) svakih 6 sati; uzeti u obzir zvanične smjernice za pravilnu upotrebu antibakterijskih lijekova!

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IMIBACID - SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY**

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica] 1 bočica od 30 ml sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**IMIPENEM CILASTATINE PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala+ 500 mg/1 viala] Bezbojna staklena bočica sa 1,08 g praška za rastvor za infuziju, zatvorena bromobutil gumenim čepom. Kutija sa 10 bočica.

**IMIPENEM/CILASTATIN APTAPHARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica] 10 staklenih bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**IMIPENEM/CILASTATIN KABI 500 MG/500 MG - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica]  
10 staklenih bočica zapremine 20 ml sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**J01DH56 cilastatin, imipenem, relebaktam**

**Doziranje:** bolnička pneumonija, uključujući pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom; bakterijemija koja je povezana ili se sumnja da je povezana sa bolničkom pneumonijom ili pneumonijom povezanom sa mehaničkom ventilacijom; liječenje infekcija uzrokovanih aerobnim gram-negativnim organizmima kod odraslih pacijenata sa ograničenim mogućnostima liječenja: 500 mg svakih 6 sati, trajanje treba da bude prilagođeno mjestu infekcije - konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****RECARBRIO - MERCK SHARP & DOHME BV**

ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica+ 500 mg/1 bočica+ 250 mg/1 bočica] 25 bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**J01DI Ostali cefalosporini i penemi****J01DI54 ceftolozan, tazobaktam**

**Doziranje:** *komplikovane intraabdominalne infekcije:* i.v.inf. odrasli 1/0,5 g svakih 8 sati tokom 4-14 dana; *komplikovane infekcije urinarnog trakta, akutni pijelonefritis:* i.v.inf. odrasli 1/0,5 g svakih 8 sati tokom 7 dana; *bolnička pneumonija, pneumonija povezana sa mehaničkom ventilacijom:* i.v.inf. odrasli 2/1 g svakih 8 sati tokom 8-14 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ZERBAXA - MERCK SHARP & DOHME BV**

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [1 g/1 bočica+ 0,5 g/1 bočica] 10 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

**J01E** **Sulfonamidi i trimetoprim**  
**J01EE** **Kombinacije sulfonamida i trimetoprima, uključujući derivate**

**J01EE01 sulfametoksazol, trimetoprim**

**Doziranje:** liječenje infekcija uzrokovanih bakterijom *Pneumocystis jirovecii* i prevencija infekcija izazvanih sa *Pneumocystis jirovecii*, u imunokompromitovanih pacijenata, može se upotrebljavati i u liječenju urinarnih infekcija; otitisa i sinusitisa (isključivo nakon bakteriološke evaluacije), određenih bronhopulmonalnih infekcija; gastrointestinalnih infekcija i tifoidne groznice; odrasli 960 mg svakih 12 sati; djeca 12-17 god, 960 mg svakih 12 sati; 6 nedjelja-5 mjeseci, 120 mg svakih 12 sati; 6 mjeseci-5 god. 240 mg svakih 12 sati; 6-12 god, 480 mg svakih 12 sati; liječenje pneumonije uzrokovane sa *Pneumocystis jirovecii* (*P. carinii*), 120 mg/kg dnevno u 2-4 podijeljene doze tokom 14-21 dan; profilaksa pneumonije prouzrokovane sa *Pneumocystis jirovecii* (*P. carinii*), 960 mg jednom dnevno (može biti smanjeno na 480 mg jednom dnevno da bi se poboljšala tolerancija) ili 960 mg svaki drugi dan (3 puta nedjeljno) ili 960 mg dva puta dnevno svaki drugi dan (3 puta nedjeljno); djeca 6 nedjelja-5 mjeseci, 120 mg 2 puta dnevno 3 uzastopna dana ili svaki drugi dan u nedjelji (ili na 7 dana u nedjelji); 6 mjeseci-5 god. 240 mg; 6-12 god. 480 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BACTRIM - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp tableta [400 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 20 tableta (2 AL/PVC-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**ESBESUL - BOSNALIJEK D.D.**

Rp sirup [200 mg/5 mL+ 40 mg/5 mL] 100 mL sirupa (smeđa staklena boca sa sigurnosnim (CRC/TE) zatvaračem) u kutiji

Rp tableta [400 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**J01F Makrolidi, linkozamidi i streptogamini**

**J01FA Makrolidi**

**J01FA01 eritromicin**

**Doziranje:** liječenje infekcija kod pacijenata preosjetljivih na penicilin, oralne infekcije, campylobacter enteritis, sifilis, ne-gonokokni uretritis, infekcije respiratornog trakta (uključujući infekcije Legionellom), infekcije kože, hronični prostatitis, profilaksa difterije, infekcije izazvane streptokokom tipa A, pneumokokne infekcije, pertusis, akne vulgaris, rosacea, infekcije uha, nekomplikovana genitalna hlamidija, konjuktivitis, perioperativna priprema (za elektivni zahtjev na debelom crijevu): oralna primjena, odrasli i djeca iznad 8 god. 250-500 mg svakih 6 sati ili 0,5-1 g svakih 12 sati, kod teških infekcija do 4 g dnevno u podijeljenim dozama; novorođenčad: 12,5 mg/kg svakih 6 sati; djeca 1 mjesec-2 god. 125 mg svakih 6 sati ili 250 mg svakih 12 sati; djeca 2-8 god. 250 mg svakih 6 sati ili 500 mg svakih 12 sati; u slučaju teških infekcija udvostručiti dozu; profilaksa reumatske vrućice: 250 mg svakih 12 sati; profilaksa bakterijskog endokarditisa: 1 g 1 sat prije stomatološkog zahtjeva, odnosno hirurškog zahvata u području gornjeg dijela disajnih puteva, a zatim 500 mg eritromicina 6 sati kasnije

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ERITHROMYCIN REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

Rp prašak za oralnu suspenziju [250 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 48 g praška za pripremu 100 mL oralne suspenzije, u kutiji

**ERITROMICIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister sa 16 kapsula, tvrdih), u kutiji

**ERITROMICIN HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**J01FA06 roksitromicin**

**Doziranje:** infekcije uho/grlo/nos (tonzilitis, faringitis, sinuzitis, otitis media), respiratorne infekcije (bronhitis, pneumonije) izazvane hlamidijama, mikoplazmama, legionelama, veliki kašalj; urogenitalne infekcije (uretritis, cervicitis, cervikovaginitis) uzrokovane hlamidijama i mikoplazmama; infekcije kože (furunkuloza, piodermija, impetigo i erizipel kod pacijenata sa preosjetljivošću na  $\beta$ -laktamske antibiotike ili kada takvo liječenje ne odgovara iz nekog drugog razloga): odrasli i djeca tjelesne težine iznad 40 kg, 150 mg dva puta dnevno ili 300 mg jednom dnevno; ne preporučuje se kod djece mlađe od 6 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ROXIMISAN - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD**

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**J01FA09 klaritromicin**

**Doziranje:** infekcije gornjih respiratornih puteva (tonzilofaringitis, akutni sinusitis), infekcije donjih respiratornih puteva (akutno pogoršanje hroničnog bronhitisa i upala pluća), diseminovane ili lokalizovane mikobakterijske infekcije, prevencija diseminovane infekcije uzrokovane kompleksom bakterija *Mycobacterium avium* kod pacijenata inficiranih HIV-om sa brojem CD-4 limfocita manjim ili jednakim 100/mm<sup>3</sup>, infekcije kože i potkožnog tkiva, eradikacija *Helicobacter pylori*; oralna primjena, odrasli i djeca starija od 12 godina: 250 mg svakih 12 sati, povećati kod pneumonije ili jake infekcije na 500 mg svakih 12 sati; liječenje obično traje od 7 do 14 dana; djeca tjelesne težine iznad 8 kg, 7,5 mg/kg/dan na 12 sati; 8-11 kg, 62,5 mg na 12 sati; 12-19 kg, 125 mg na 12 sati; 20-29 kg, 187,5 mg na 12 sati; 30-40 kg, 250 mg na 12 sati; i.v. odrasli i djeca preko 12 god. 500 mg 2 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FROMILID - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji  
Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji

**FROMILID UNO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC//Al blister), u kutiji

**KLACID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 7 film tableta), u kutiji

**KLACID I.V. - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 500 mg praška, u kutiji

**KLACID SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp tableta s modifikiranim oslobađanjem [500 mg/1 tableta] 7 tableta sa modifikiranim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister sa 7 tableta), u kutiji

**KLARITROMICIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**MONOCLAR - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 7 tableta) u kartonskoj kutiji

**ZYMBAKTAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**J01FA10 azitromicin**

**Doziranje:** *infekcija respiratornog trakta, otitis media, infekcije kože i mekih tkiva*; oralna primjena, odrasli i djeca preko 45 kg: 500 mg/dan u toku 3 dana (najmanje jedan sat prije jela ili dva sata nakon jela) ili 500 mg prvi dan, a zatim 250 mg jednom dnevno u toku 4 dana; djeca iznad 6 mjeseci: 10 mg/kg jednom dnevno tokom 3 dana ili tjelesne težine 15-25 kg, 200 mg jednom dnevno tokom 3 dana; 26-35 kg, 300 mg jednom dnevno tokom 3 dana; 36-45 kg, 400 mg jednom dnevno tokom 3 dana; *pneumonija stečena u zajednici, blaga do umjerena*, oralna primjena, odrasli iznad 18 god: 500 mg jednom dnevno tokom 3 dana ili 500 mg prvi dan, a zatim 250 mg jednom dnevno u toku 4 dana; *pneumonija stečena u zajednici, teška infekcija*, odrasli iznad 18 god. i.v. inf. 500 mg jednom dnevno, najmanje dva dana, onda oralno 500 mg jednom dnevno; ukupno trajanje terapije 7-10

dana; *nekomplikovane genitalne infekcije izazvane hlamidijom i ne gonokokni uretritis*; odrasli i djeca iznad 12 god: oralno, 1 g kao pojedinačna doza; *inflamatorne bolesti karlice*: i.v. 500 mg u toku jednog ili dva dana, zatim 250 mg jednom dnevno u trajanju do 7 dana; *Lajmska bolest*; odrasli iznad 18 god: 500 mg jednom dnevno, tokom 17 dana; infekcije želuca i dvanaestopalačnog crijeva uzrokovane s *Helicobacter pylori*: 1 g dnevno u kombinaciji sa antisekretornim lijekom i drugim lijekovima; hronični prostatitis uzrokovan *Chlamydom trachomatis*: jednom dnevno 500 mg tokom 3 dana, ponoviti tokom 3 uzastopne nedjelje (1,5 g nedjeljno, ukupna doza 4,5 g tokom 3 nedjelje)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AZAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

**AZIBIOT - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 Al/PVC blister), u kutiji

**AZID - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC/PVDC/Al - blister sa 3 tablete), u kutiji

**AZINOCIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 PVC-Alu/PVC blister sa 2 tablete), u kutiji

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 3 film tablete (1 PVC-Alu/PVC blister sa 3 tablete), u kutiji

**AZITRO - DEVA HOLDING A.S.**

Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 6 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 3 filmom obložene tablete (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

**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 sa 3 tablete), 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, sa graduiranom brizgalicom od 5 ml, u kutiji
- SUMAMED FORTE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**
- Rp prašak za oralnu suspenziju [200 mg/5 mL] 1 HDPE bočica sa 16,74 g praška za pripremu 15 ml oralne suspenzije, sa graduiranom brizgalicom od 5 ml, u kutiji
- ZITHROTEL - ANFARM HELLAS AP**
- ZU/Rp prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 bezbojna staklena boca (staklo tipa I ) u kutiji

## **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 toksoplazmoze u bolesnika koji ne podnose sulfonamide: 600 mg zajedno sa pirimetaminom svakih 6 sati u toku namjanje 3 sedmice, terapija održavanja 1200 mg/dan; liječenje toksoplazmotičnog encefalitisa izazvanog sa *Toxoplasma gondii* u bolesnika koji imaju AIDS: 600 mg klindamicina i 75 mg pirimetamina na 6 sati u toku 6 sedmica; parenteralno: 0,6-2,7 g dnevno podijeljeno u 2-4 doze (pojedinačna i.m. injekcija ne treba da pređe 600 mg, a i.v. infuzija 1,2 g tokom 60 minuta), djeca: 15-40 mg/kg dnevno, novorođenčad 15-20 mg/kg dnevno podijeljeno u 3-4 doze.

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **CLINDAMYCIN ANFARM - ANFARM HELLAS S.A.**

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [150 mg/1 mL] 10 bezbojnih staklenih ampula rastvora za injekciju/infuziju po 2 mL, 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 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 16 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVdC-Al blistera po 8 kapsula) u kutiji

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [300 mg/2 mL] 10 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

### **J01FF02 linkomicin**

**Doziranje:** infekcije gornjeg respiratornog trakta: hronični sinusitis izazvan anaerobnim bakterijama, hronično supurativno zapaljenja srednjeg uha ili kao dopunska terapija

zajedno s antibiotikom aktivnim protiv aerobnih gram-negativih organizama; infekcije donjeg respiratornog trakta, uključujući infekcijske egzacerbacije hroničnog bronhitisa i upale pluća; teške infekcije kože i mekog tkiva izazvane osjetljivim organizmima, kada penicilini nisu indikovani; infekcije kostiju i zglobova, uključujući osteomijelitis i septički artritis, septikemija i endokarditis: odrasli, oralno, 500 mg na 6 ili 8 sati; djeca: 30 do 60 mg/kg/dnevno na 6 ili 8 sati; lijek se primjenjuje 1 ili 2 sata prije ili poslije obroka s dovoljnom količinom vode; rastvor za injekciju, ne smije se davati intravenski nerazrijeđen kao bolus, već se treba primjenjivati infuzijom tokom perioda od najmanje jednog sata; i.v. inj. odrasli: 600 mg do 1 g svakih 8 do 12 sati, maks. 8 g dnevno; pedijatrijska populacija: i.v. inj. 10-20 mg/kg/dan podijeljeno u dozama.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **LINCOCIN - PFIZER INC.**

- Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 12 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC blister sa 12 kapsula, tvrdih), u kutiji  
ZU otopina za injekciju [300 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

#### **J01G Aminoglikozidni antibakterijski lijekovi**

#### **J01GB Ostali aminoglikozidi**

##### **J01GB01 tobramicin**

**Doziranje:** hronične plućne infekcije uzrokovane bakterijom *Pseudomonas aeruginosa* kod bolesnika sa cističnom fibrozom: odrasli i djeca iznad 6 god. preporučena doza u jednodoznom spremniku (300 mg), dva puta dnevno (ujutro i naveče) tokom 28 dana; razmak između doza bi morao iznositi blizu 12 sati; nakon 28 dana liječenja bolesnici moraju prestati sa liječenjem tokom sljedećih 28 dana; naizmjenični ciklus od 28 dana aktivnog liječenja praćen sa 28 dana bez tretmana mora se poštovati (ciklus: 28 dana uzimanja lijeka i 28 dana ne-uzimanja)

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **BRAMITOB - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

- Rp rastvor za raspršivanje [300 mg/4 mL] 56 jednodoznih polietilenskih spremnika (14x4) sa po 4 ml rastvora za raspršivanje (po 4 spremnika u zaštitnoj vrećici), u kutiji

##### **J01GB03 gentamicin**

**Doziranje:** sepsa i druge sistemske infekcije, infekcije u abdomenu (peritonitis, apscesi, kolangitis, obično u kombinaciji s metronidazolom ili klindamicinom), teške neonatalne infekcije, infekcije mokraćnih i respiratornih organa, sekundarne infekcije opekotina, traumatskih i hirurških rana, tularemija, infekcije CNS-a, endokarditis (obično u kombinaciji s beta-laktamskim antibiotikom), profilaksa kod postoperativnih infekcija, nakon intraabdominalnih hirurških intervencija i hirurških infekcija urinarnog trakta: i.m. ili spora i.v. inj. najmanje 3 min. ili i.v. inf. 3-5 mg/kg dnevno, u jednoj pojedinačnoj dozi (preporučljivo) ili u dvije podijeljene doze

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **GARAMYCIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ZU otopina za injekciju [80 mg/1 ampula] 10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji

##### **GENTAMICIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- ZU rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 10 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

##### **GENTAMICIN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**



- ZU      rastvor za injekciju [120 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU      rastvor za injekciju [80 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**J01GB06      amikacin**

**Doziranje:** *teške infekcije izazvane Gram-negativnim uzročnicima koji su rezistentni na gentamicin* (režim višestruke dnevne doze): i.m, i.v. ili i.v. inf. primjena, odrasli, 15 mg/kg/dan podijeljeno u dvije pojedinačne doze što odgovara dozi od 500 mg amikacina dva puta dnevno kod odraslih; kod teških infekcija povećati na 22,5 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze, maks. 1,5 g dnevno do 10 dana (maks. kumulativna doza 15 g); uobičajeno trajanje liječenja je 7 do 10 dana; djeca 4 sedmice starosti do 12 god, i.m. ili i.v. inf. 15-20 mg/kg jednom dnevno ili 7,5 mg dva puta dnevno; novorođenčad, 10 mg/kg jednom dnevno, a zatim 7,5 mg/kg svakih 12 sati; nedonoščad, 7,5 mg/kg svakih 12 sati; *teške infekcije izazvane Gram-negativnim uzročnicima koji su rezistentni na gentamicin* (režim jednokratne dnevne doze): i.v.inf. odrasli, početna doza 15 mg/kg jednom dnevno (maks. po dozi 1,5 g jednom dnevno), doze treba podešavati prema koncentraciji amikacina u serumu, maks. 15 g; *akutni prostatitis, akutni pijelonefritis, infekcije urinarnog trakta-povezane sa primjenom katetera* (režim jednokratne dnevne doze): i.v.inf. ili spora i.v. inj. odrasli, početna doza 15 mg/kg jednom dnevno (maks. po dozi 1,5 g jednom dnevno), doze treba podešavati prema koncentraciji amikacina u serumu, maks. 15 g

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AMIKACIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- ZU      rastvor za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL rastvora za injekciju/infuziju u kutiji

**AMIKACIN SOPHARMA - SOPHARMA AD**

- ZU      otopina za injekciju/ infuziju [500 mg/2 mL] 10 ampula sa po 2 ml otopine za injekciju/infuziju u blisteru, u kutiji

**AMIKAN - ANFARM HELLAS S.A.**

- ZU      rastvor za injekciju [500 mg/2 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**J01M      *Hinolonski antibakterijski lijekovi*****J01MA      *Fluorohinoloni*****J01MA02      ciprofloksacin**

**Doziranje:** *infekcije respiratornog trakta:* oralno, odrasli, 500-750 mg dva puta dnevno; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *pseudomonasne infekcije donjeg dijela respiratornog trakta u cističnoj fibrozi:* oralno, odrasli, 750 mg 2 puta dnevno; *infekcije urinarnog trakta:* oralno, odrasli, 250-750 mg dva puta dnevno; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *akutni prostatitis:* oralno, odrasli, 500 mg dva puta dnevno tokom 14 dana, zatim uraditi procjenu i odlučiti o nastavku terapije tokom narednih 14 dana; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati; *gonoreja:* oralno odrasli 500 mg kao pojedinačna doza; *većina ostalih infekcija (infekcije gastrointestinalnog trakta, infekcije kože i mekih tkova, infekcije kostiju i zglobova pacijenti sa neutropenijom, invazivne infekcije uzrokovane bakterijom Neisseria meningitides):* oralno 500 mg dva puta dnevno (u slučajevima težih infekcija 750 mg dva puta dnevno), za više informacija o doziranju i dužini trajanja terapije konsultovati informacije o lijeku; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati dato tokom 60 min; *antraks (terapija i post-ekspozicijska profilaksa):* oralno, 500 mg dva puta dnevno; i.v. inf. 400 mg svakih 12 sati tokom 60 min; *hirurška profilaksa:* oralno, odrasli 750 mg uzeti 60 min. prije procedure; *akutni pijelonefritis, infekcije urinarnog trakta (u vezi sa kateterom):* oralno, odrasli 500 mg dva puta dnevno



tokom 7 dana; i.v. inf. odrasli 400 mg svakih 8-12 sati; **djeca** - *komplikovane infekcije urinarnog trakta*: oralno, novorođenčad 10 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg 2 puta dnevno; kod teških infekcija dozu udvostručiti (maks. 750 mg 2 puta dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. novorođenčad 6 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1 mjesec-18 god. 6 mg/kg svakih 8 h; povećati na 10 mg/kg svakih 8 h kod teških infekcija (maks. 400 mg svakih 8 h); *teške infekcije respiratornog trakta*; *gastrointestinalne infekcije*: oralno, novorođenčad 15 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1 mjesec-18 god 20 mg/kg (maks. 750 mg 2 puta dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. novorođenčad 10 mg/kg svakih 12 sati; djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg svakih 8 h); *pseudomonasna infekcija donjeg dijela respiratornog trakta u cističnoj fibrozi*: oralno, djeca 1 mjesec-18 god. 20 mg/kg (maks. 750 mg) 2 puta dnevno; i.v. inf. tokom 60 min. djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg) svakih 8 h); *gonoreja*: oralno, djeca 13-17 god. 500 mg kao pojedinačna doza; *antraks* (terapija i post-ekspozicijska profilaksa): oralno, djeca 1-18 god. 15 mg/kg (maks. 500 mg 2 puta dnevno); i.v. inf. tokom 60 min. djeca 1 mjesec-18 god. 10 mg/kg (maks. 400 mg svakih 12 sati)

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ARISTIN-C - ANFARM HELLAS S.A.**

- △ ZU rastvor za infuziju [200 mg/100 mL] 1 staklena boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji
- △ ZU rastvor za infuziju [400 mg/200 mL] 1 staklena boca sa 200 ml rastvora za infuziju, u kutiji

##### **CIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC//Al blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC//Al blister), u kutiji

##### **CIFLOXINAL - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

##### **CIPRINOL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta u PVC/ PVDC// Al - blisteru u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta u PVC/ PVDC// Al - blisteru u kutiji
- △ ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 mL koncentrata za otopinu za infuziju
- △ ZU otopina za infuziju [200 mg/100 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

##### **CIPROFLOKSACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOOEL SKOPJE**

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (PVC-PVDC/Al folija-blistar sa 10 tableta), u kutiji

##### **CIPROFLOXACIN BIOFARMA - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.**

- △ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC neprozirna blistera po 7 tableta), u kutiji

##### **CIPROFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.**

- △ ZU rastvor za infuziju [200 mg/100 mL] 25 staklenih bočica (sa po 100 ml rastvora za infuziju), u kutiji
- △ ZU rastvor za infuziju [400 mg/200 mL] 25 staklenih bočica (sa po 200 ml rastvora za infuziju), u kutiji

##### **CIPROL - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji

**CIPROZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC/PVdC blister), u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC/PVdC blister), u kutiji
- △ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 5 ampula po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**MAROCEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta u blisteru (PVC/PVdC-Al), u kutiji

**SIPROBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al blister), u kutiji

**J01MA06 norfloksacin**

**Doziranje:** *infekcije donjih dijelova urinarnog trakta:* 400 mg dva puta dnevno, 7-10 dana (3 dana za liječenje nekomplikovanih infekcija kod žena); *hronične, ponovljene, infekcije urinarnog trakta:* 400 mg dva puta dnevno do 12 nedjelja; doza se može redukovati na 400 mg jednom dnevno u slučaju adekvatnog odgovora u toku prve 4 nedjelje; *hronični prostatitis:* 400 mg dva puta dnevno, 28 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****NOFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 10 filmom obloženih tableta) u kutiji

**NOLICIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**NORFLOXACIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

**J01MA12 levofloksacin**

**Doziranje:** *oralno, akutni bakterijski sinusitis:* 500 mg jednom dnevno tokom 10-14 dana; *akutno pogoršanje hronične opstruktivne bolesti uključujući bronhitis:* 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; *vanbolnička pneumonija:* 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; *pijelonefritis:* 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; *komplikovane infekcije urinarnog trakta:* 500 mg jednom dnevno tokom 7-14 dana; *nekomplikovani cistitis:* 250 mg jednom dnevno tokom 3 dana; *hronični prostatitis:* 500 mg jednom dnevno tokom 28 dana; *komplikovane infekcije kože i potkožnog tkiva:* 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; *inhalacija antraksa (terapija i post-ekspozicijska profilaksa):* 500 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja; *i.v. inf.* (tokom najmanje 60 min. za 500 mg), *vanbolnički stečena pneumonija:* 500 mg jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; *pijelonefritis:* 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; *komplikovane infekcije urinarnog trakta:* 500 mg jednom dnevno tokom 7-10 dana; *hronični prostatitis,* 500 mg jednom dnevno tokom 28 dana; *komplikovane infekcije kože i potkožnog tkiva,* 500 mg

jednom ili dva puta dnevno tokom 7-14 dana; *inhalacija antraksa (terapija i post-ekspozicijska profilaksa)*, 500 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALVOLAMID T - PHARMATHEN S.A.**

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC-AI blister), u kutiji

**FLOXILEVO - DEVA HOLDING A.S.**

△ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 bočica sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**FORTECA - COOPER PHARMACEUTICALS S.A.**

△ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 plastična boca od polipropilena od 100 ml, u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/AI blistera po 5 tableta) u kutiji

**LEBEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister), u kutiji

△ Rp film tableta [750 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PVC/PE/PVDC//AI - blister), u kutiji

△ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

**LEVALOX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

△ ZU otopina za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

**LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P A.**

△ ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 25 staklenih bočica (sa po 100 ml rastvora za infuziju), u kutiji

**LOVETROX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

△ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 bezbojna, staklena bočica (tip II) sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**NEVOTEK - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.**

△ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 PVC//AI blister sa 7 tableta) u kutiji

**TAVANIC - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI blister sa 10 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI blister sa 10 tableta) u kutiji

**VLOFINOX - ANFARM HELLAS S.A.**

△ ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena boca (tipa I) od 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

**J01MA14 moksifloksacin**

**Doziranje:** sinuzitis, akutna egzacerbacija hroničnog bronhitisa, vanbolnički stečena pneumonija, blaga do umjerena inflamatorna bolest male karlice, komplikovane infekcija kože i mekih tkiva gdje je izostao odgovor na druge antibiotike ili kod pacijenata koji ne mogu primiti druge antibiotike: odrasli, oralno, 400 mg jednom dnevno; i.v. inf. 400 mg jednom dnevno tokom 60 min; preporučeno trajanje terapije: 10 dana kod vanbolničke stečene pneumonije, 5-10 dana kod egzacerbacije hroničnog bronhitisa, 7 dana kod

sinuzitisa, 14 dana kod pelvične inflamatorne bolesti, 7-21 dan kod komplikovanih infekcija kože i potkožnog tkiva

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CENOMAR - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa 5 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 7 tableta), u kutiji
- △ ZU rastvor za infuziju [400 mg/250 mL] 1 staklena boca sa 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**FLAMIX - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 5 film tableta) u kutiji

**MOKSINE - DEVA HOLDING A.S.**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 7 tableta), u kutiji

**MOLOXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

**MOXI - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 PVC/PVDC/Alu blister), u kutiji
- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 PVC/PVDC/Alu blister), u kutiji

**MOXIFLOX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC(250/40)-Al blistera sa po 5 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 5 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC(250/40)-Al blister sa 5 tableta), u kutiji

**MOXIFLOXACIN VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY**

- △ ZU otopina za infuziju [400 mg/250 mL] 10 LDPE boca sa po 250 ml otopine za infuziju u kartonskoj kutiji

**MOXIRAL - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 5 film tableta (1 OPA/Alu/PVC-Alu blister sa 5 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 7 film tableta (1 OPA/Alu/PVC-Alu blister sa 7 tableta), u kutiji

**J01X****J01XA*****Ostali antibakterijski lijekovi******Glikopeptidni antibakterijski lijekovi*****J01XA01****vankomicin**

Doziranje:

*komplikovane infekcije kože i mekog tkiva; infekcije kostiju i zglobova; vanbolnička pneumonija; bolnički stečena pneumonija, uključujući pneumoniju povezanu sa mehaničkom ventilacijom; infektivni endokarditis: i.v. odrasli i djeca starija od 12 god. 15-20 mg/kg svakih 8-12 sati (po dozi ne treba da prelazi 2 g); dojenčad i djeca od jednog mjeseca do manje od 12 god. starosti 10-15 mg/kg svakih 6 sati; hirurška profilaksa: 1g u jednoj dozi; infekcije izazvane sa *Clostridium difficile*: oralno, 125 mg svakih 6 sati tokom 10 dana, po potrebi povećati na 500 mg svakih 6 sati, tokom 10 dana, dozu povećati kod životno ugrožavajućih ili refraktornih infekcija*

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EDICIN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [1000 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 1000 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 500 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

**VAMYCIN - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za injekciju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**VANCOMAX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

- ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 bočica praška za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 bočica praška za rastvor za infuziju, u kutiji

**VANCOMYCIN MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH**

- ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica, u kutiji
- ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica, u kutiji

**VANKAR 1000 - SAKAR HEALTHCARE LTD**

- ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**VANKAR 500 - SAKAR HEALTHCARE LTD**

- ZU prašak za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**VANKOMICIN APTAPARMA - APTA MEDICA INTERNATIONAL D.O.O.**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 10 bočica od 20 mL, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 10 bočica od 10 mL, u kutiji

**J01XA02                      teikoplanin**

**Doziranje:** infekcije izazvane *Clostridium difficile*, komplikovane infekcije kože i mekog tkiva, infekcije kostiju i mekih zglobova, bolnička pneumonija, izvanbolnički stečena pneumonija, komplikovane infekcije mokraćnog sistema, infektivni endokarditis, peritonitis povezan sa kontinuiranom ambulantnom peritoneumskom dijalizom, bakterijemija koja se javi udružena sa bilo kojom od navedenih indikacija: i.v. ili i.m. za doziranje konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PLANICID - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S.**

- △ ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [200 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 3 ml rastvarača (voda za injekcije), u kutiji
- △ ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [400 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za injekciju i 1 ampula sa 3 ml rastvarača (voda za injekcije), u kutiji

**TEIKOPOL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [200 mg/1 bočica]  
1 staklena bočica sa 200 mg praška za rastvor za injekciju/infuziju i  
1 ampula sa 3 mL rastvarača (voda za injekcije), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju [400 mg/1 bočica]  
1 staklena bočica sa 400 mg praška za rastvor za injekciju/infuziju i  
1 ampula sa 3 mL rastvarača (voda za injekcije), u kutiji

**J01XB Polimiksini****J01XB01 kolistin**

**Doziranje:** terapiju ozbiljnih infekcija uzrokovanih gram-negativnim bakterijama kod pacijenata sa ograničenim mogućnostima terapije, hronična plućna infekcija uzrokovana sa *Pseudomonas aeruginosa* kod pacijenata sa cističnom fibrozom: i.v. inf., odrasli 9 miliona i.j./dnevno podijeljeno u 2-3 doze, udarnu dozu od 9 miliona i.j. je potrebno primjeniti pacijentima čije je zdravstveno stanje kritično; udarna doza i doza održavanja od 12 miliona i.j. mogu biti potrebne kod nekih pacijenata, međutim, kliničko iskustvo sa primjenom takvih doza je vrlo ograničeno, te sigurnost nije ustanovljena; inhalaciono, odrasli, adolescenti i djeca 2-17 god. 1-2 miliona i.j. 2-3 puta dnevno, maks. 6 miliona i.j. dnevno; djeca do 2 god, 0,5-1 milion i.j. 2 puta dnevno, maks. 2 miliona i.j.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALVOBAC - XELLIA PHARMACEUTICALS APS**

- △ ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000000 i.j./1 viala] 10 staklenih (tip I) bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji
- △ ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2000000 i.j./1 viala] 10 staklenih (tip I) bočica sa praškom za rastvor za injekciju ili infuziju, u kutiji

**COLISTIN ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A.**

- △ ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [1000000 i.j./1 bočica] 10 staklenih bočica, u kutiji

**COLISTIN ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A.**

- △ ZU prašak za rastvor za injekciju ili infuziju [2000000 i.j./1 bočica] 10 staklenih bočica, u kutiji

**J01XD Derivati imidazola****J01XD01 metronidazol**

**Doziranje:** *anaerobne infekcije:* odrasli 400-500 mg na 8h (7 dana ili 10-14 dana u slučaju infekcija izazvanih *Clostridium difficile*); djeca starosti 1-2 mjeseca: 7,5 mg/kg na 12 h; djeca starosti 2 mjeseca-12 god. 7,5 mg/kg (maks. 400 mg) svakih 8 sati; i.v. inf. tokom 20 min. 500 mg svakih 8 h tokom 7 dana (10-14 dana kod infekcija *Clostridium difficile*); *ulceracije na nogama i dekubitisi:* oralno, 400 mg svakih 8 sati, 7 dana; *bakterijske vaginoze:* oralno, 400-500 mg dva puta dnevno, 5-7 dana ili 2 g kao pojedinačna doza; *pelvična inflamatorna bolest:* oralno, 400 mg dva puta dnevno, 14 dana; *akutni ulcerozni gingivitis:* oralno, 200-250 mg na 8 sati, 3 dana; djeca od 1-3 god. 50 mg na 8 sati, 3 dana; djeca od 3-7 god. 100 mg na 12 sati; djeca od 7-10 god. 100 mg na 8 sati; *akutne oralne infekcije:* 400 mg na 8 sati, 3-7 dana; djeca 1-3 god. 50 mg na 8 sati, 3-7 dana; djeca 3-7 god. 100 mg na 12 sati; djeca 7-10 god. 100 mg na 8 sati; *operativna profilaksa:* oralno, 400-500 mg 2 sata prije operacije, za visoko rizične procedure mogu biti date 3 dodatne doze od 400-500 mg na svakih 8 sati; *intestinalna i hepatička amebijaza:* odrasli, 500 mg 3 puta dnevno, djeca 30-40 mg/kg/dan; *enterokolitis koji uzrokuje Clostridium*

*difficile*: 400 mg 3 puta na dan, 10 dana; *lamblijaza*: 400 mg metronidazola 2 puta na dan, 5 dana; *eradikacija Helicobacter pylori*: 400 mg 2 puta dnevno 7-14 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EFLORAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp tableta [400 mg/1 tableta] 10 tableta u staklenoj bočici u kutiji
- △ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 100 mL otopine za infuziju u staklenoj bočici u kutiji

**METRONIDAZOL FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

- △ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 10 staklenih bočica po 100 mL otopine za infuziju, u kutiji

**METRONIDAZOL VIOSER - VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY**

- △ ZU otopina za infuziju [500 mg/100 mL] 10 LDPE boca po 100 mL otopine za infuziju, u kartonskoj kutiji

**METRONIDAZOLE-DARNYTSIA - PRIVATE JOINT STOCK COMPANY "PHARMACEUTICAL FIRM DARNYTSIA"**

- △ ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 polipropilen bočica od 100 ml, u kutiji

**ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- △ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 staklena boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**POLGYL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.**

- △ ZU rastvor za infuziju [500 mg/100 mL] 1 polipropilenska vrećica sa 100 ml rastvora za infuziju, posebno upakovana u zatvorenu, prozirnu, zaštitnu vanjsku LHDPE plastičnu vrećicu ("twinbag")

**J01XE Derivati nitrofurana**

**J01XE01 nitrofurantoin**

**Doziranje:** *akutne nekomplikovane infekcije urinarnog trakta*: 50 mg svakih 6 sati, sa hranom, tokom 7 dana; *teške hronične rekurentne infekcije*: 100 mg četiri puta dnevno 7 dana; *dugotrajna supresivna terapija*: 50-100 mg jednom dnevno; *profilaksa infekcija mokraćog sistema po kateterizaciji ili hirurškom zahvatu*: 4 puta po 50 mg/dan zahvata, te sljedeća 3 dana; *dojenčad i djeca starija od 3 mjeseca - akutne nekomplikovane infekcije mokraćnog sistema*: 3 mg/kg/dan podijeljeno u 4 pojedinačne doze kroz 7 dana; *supresivna terapija*: 1 mg/kg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FUNITRAL - WAVE PHARMA LIMITED**

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC /Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC /Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp oralna suspenzija [25 mg/5 mL] 1 bočica, staklena, 300 mL sa oralnim graduisanim špricom do 5 mL, u kutiji
- Rp oralna suspenzija [50 mg/5 mL] 1 bočica, staklena, 300 mL sa oralnim graduisanim špricom od 5 mL, u kutiji

**NIFURAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**J01XX Ostali antibakterijski lijekovi****J01XX01 fosfomicin**

**Doziranje:** akutne nekomplikovane infekcija donjih mokraćnih kanala; odrasli i adolescenti 12-18 god, 1 doza od 3 g fosfomicina; profilaksa pri transuretralnim hirurškim i dijagnostičkim zahvatima; starijim pacijentima mogu biti potrebne 2 doze od 3 g fosfomicina i to: prva doza 3 sata prije operacije (ili dijagnostičke procedure), a druga doza 24 sata poslije operacije (ili dijagnostičke procedure); uzima se na prazan želudac (1 sat prije ili 2 do 3 sata poslije obroka), a najbolje naveče pred odlazak na spavanje, nakon pražnjenja mokraćne bešike.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MONURAL - ZAMBON S.P.A.**

Rp granule za oralni rastvor [3 g/1 kesica] 1 četveroslojna kesica (papir/PE/Al/PE) sa 8 g granula, u kutiji

**J01XX08 linezolid**

**Doziranje:** liječenje infekcija izazvanih osjetljivim Gram-pozitivnim bakterijama, poslije urađenog antibiograma (bolnička i vanbolnička pneumonija, komplikovane infekcije kože i mekih tkiva): oralno, 600 mg na 12 sati 10-14 uzastopnih dana (maks. trajanje terapije je 28 dana); ne preporučuje se djeci ispod 18 god; i.v. inf. tokom 30-120 min. 600 mg svakih 12 sati, ne preporučuje se djeci ispod 18 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LINEZAN - ANFARM HELLAS S.A.**

ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 10 infuzionih kesica sa po 300 ml rastvora za infuziju

**ZENIX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 300 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**J02 ANTIMIKOTICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU****J02A Antimikotici za sistemsku primjenu****J02AA Antibiotici****J02AA01 amfotericin B**

**Doziranje:** teška invazivna kandidijaza, teške sistemske gljivične infekcije uzrokovane mikroorganizmima osjetljivim na amfotericin B gdje toksičnost ili oštećenje bubrega onemogućava primjenu konvencionalnog amfotericina B, uključujući invazivnu aspergilozu, kriptokokni meningitis i diseminovanu kriptokokozu kod HIV pozitivnih pacijenata: i.v.inf. test doza - dati tokom prvih 15 min. 1 mg rastvora za infuziju i promatrati pacijenta tokom 30 minuta, ukoliko nema znakova preosjetljivosti, nastaviti davati, odrasli i.v.inf. 5 mg/kg, brzinom od 2,5 mg/kg/sat u trajanju najmanje 14 dana; viscelarna lajšmanijaza: ukupna doza 21-30 mg/kg tokom 10-21 dana; empirijsko liječenje febrilne neutropenije: 3 mg/kg dnevno, liječenje treba trajati dok se zabilježena temperatura ne normalizuje tokom 3 uzastopna dana, liječenje treba prekinuti nakon najviše 42 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ABELCET LIPID COMPLEX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

ZU koncentrat za suspenziju za infuziju [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml koncentrata za suspenziju za infuziju i jednokratna igla za filtriranje, u kutiji



**AMPHOTERICIN B BHARAT - BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD.**

ZU prašak za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 20 ml sa praškom i sterilnim filterom za špricu od 5 mikrona, u kutiji

**J02AC Derivati triazola**

**J02AC01 flukonazol**

**Doziranje:** *balanitis izazvan kandidom:* oralno, djeca 16-17 god. i odrasli, 150 mg u jednoj dozi; *vaginalna kandidazija:* oralno 150 mg kao pojedinačna doza; *vulvovaginalna kandidazija* (rekurentna): oralno, odrasli početna doza 150 mg svakih 72 sata za 3 doze, zatim 150 mg jednom nedjeljno tokom 6 mjeseci; *gljivične infekcije kože kao što je tinea corporis/tinea cruris/tinea pedis (uzrokovane dermatofitima), tinea versicolor ili dermalna kandidazija:* oralno 50 mg jednom dnevno tokom 2-6 sedmica; *mukozna kandidijaza (osim genitalne):* oralno 50 mg dnevno tokom 7 do 14 dana kod orofaringealne kandidijaze (maks. 14 dana osim kod izuzetno imunokompromitovanih pacijenata; tokom 14 dana kod atrofične oralne kandidijaze povezane sa zubnim protezama; tokom 14-30 dana kod drugih mukoznih infekcija (npr. ezofagitis, kandidurija, neinvazivne bronhopulmonalne infekcije); povećati na 100 mg dnevno, samo u slučaju neuobičajeno teških infekcija); djeca 1 mjesec-11 god: oralno ili i.v. infuz. 3-6 mg/kg prvi dan, onda 3 mg/kg dnevno (maks. 100 mg po dozi) tokom 7-14 dana kod orofaringealne kandidijaze (maks. 14 dana osim kod izuzetno imunokompromitovanih osoba); tokom 14-30 dana kod drugih mukoznih infekcija (npr. ezofagitis, kandidurija, neinvazivne bronhopulmonalne infekcije); djeca 12-17 god. oralno 50 mg dnevno tokom 7 do 14 dana kod orofaringealne kandidijaze (maks. 14 dana osim kod izuzetno imunokompromitovanih pacijenata; tokom 14-30 dana kod drugih mukoznih infekcija (npr. ezofagitis, kandidurija, neinvazivne bronhopulmonalne infekcije); povećati na 100 mg dnevno, samo u slučaju neuobičajeno teških infekcija); *invazivne kandidijaze i kriptokokne infekcije (uključujući meningitis),* oralno ili i.v.inf. odrasli 400 mg prvi dan, onda 200-400 mg dnevno, maks. 800 mg dnevno kod teških infekcija, terapiju nastaviti u zavisnosti od odgovora (najmanje 8 nedjelja kod kriptokoknog meningitisa), maks.dozu upotrebljavati kod teških infekcija; djeca: 6-12 mg/kg/dan (svaka 72 sata kod novorođenčadi do 2 nedjelje starosti, svakih 48 sati kod novorođenčadi 2-4 nedjelje starosti), maks. 800 mg dnevno; *prevencija relapsa kriptokokalnog meningitisa kod pacijenata inficiranih HIV-om;* oralno ili i.v. inf. 200 mg dnevno; *prevencija gljivičnih infekcija kod imunokompromitovanih pacijenata* (kod pacijenata sa visokim rizikom od sistemskih infekcija, npr. nakon transplantacije hematopoetskih matičnih ćelija); oralno ili i.v. 50-400 mg dnevno; djeca: u zavisnosti od dužine trajanja i obima neutropenije, 3-12 mg/kg/dan (svaka 72 sata kod novorođenčadi do 2 nedjelje starosti, svakih 48 sati kod novorođenčadi od 2-4 nedjelje), maks. po dozi 400 mg.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DIFLUCAN - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister), u kutiji  
Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 PVC/Al blister), u kutiji  
Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister), u kutiji  
Rp prašak za oralnu suspenziju [50 mg/5 mL] 1 HDPE bočica od 60 ml sa 24,4 g praška za pripremu 35 ml oralne suspenzije, u kutiji  
ZU otopina za infuziju [2 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 100 ml otopine za infuziju, u kutiji

**FLUCONAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 PVC/PVdC/Al blister sa 1 kapsulom, tvrdom) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVdC/Al blister sa 7 kapsula, tvrdih) u kutiji
- ZU rastvor za infuziju [2 mg/1 mL] 1 boca sa 100 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**FUNZOL - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVdC/Al blister) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda (1 PVC/PVdC/Al blister) u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 7 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVdC/Al blister) u kutiji

**J02AC02 itrakonazol**

**Doziranje:** *vulvovaginalna kandidijaza:* 200 mg dva puta dnevno jedan dan; *Pityriasis versicolor:* 200 mg jednom dnevno tokom 7 dana; *Tinea corporis and tinea cruris,* ili 100 mg jednom dnevno tokom 15 dana ili 200 mg jednom dnevno tokom 7 dana; *Tinea pedis i tinea manuum,* ili 100 mg jednom dnevno tokom 30 dana ili 200 mg dva puta dnevno tokom 7 dana; *orofaringealna kandidijaza:* 100 mg jednom dnevno tokom 15 dana (zbog lošije resorpcije kod pacijenata sa AIDS-om ili kod pacijenata sa neutropenijom, potrebno je povećati dozu na 200 mg jednom dnevno tokom 15 dana); *onihomikoza:* ili 200 mg jednom dnevno tokom 3 mjeseca ili kurs od 200 mg dva puta dnevno tokom 7 dana, sljedeći kurs ponoviti nakon 21-dnevnih intervala; nokat prsta na ruci zahtijeva 2 kursa, a nokat prsta na nozi 3 kursa; *aspergiloza:* 200 mg dva puta dnevno (povećati dozu na 200 mg dva puta dnevno kod pacijenata koji imaju invazivnu ili diseminovanu bolest); *histoplazmoza:* 200 mg 3 puta dnevno tokom 3 dana, zatim 200 mg jednom ili dva puta dnevno; *sistemska kandidijaza i kriptokokoza uključujući kriptokokni meningitis* gdje su drugi antimikotici neodgovarajući ili neefikasni, 200 mg jednom dnevno (kandidijaza 100-200 mg jednom dnevno) povećati kod invazivnog ili raširenog oboljenja i kriptokoknog meningitisa na 200 mg dva puta dnevno; doza održavanja kod pacijenata sa HIV-infekcijom za prevenciju relapse postojeće gljivične infekcije i profilaksa kod neutropenije kada je standardna terapija neodgovarajuća, 200 mg jednom dnevno, povećati na 200 mg dva puta dnevno ukoliko je plazma-koncentracija itrakonazola niska

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****KANAZOL - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD**

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC -aluminijumski blister sa po 5 kapsula) u kutiji

**J02AC03 vorikonazol**

**Doziranje:** liječenje invazivne aspergiloze, liječenje kandidemije kod pacijenata bez neutropenije, liječenje teške invazivne infekcije flukonazol-rezistentnom kandidom (uključujući *C. krusei*), liječenje teške gljivične infekcije uzrokovane *Scedosporium spp.* i *Fusarium spp.*, namijenjen je bolesnicima sa progredirajućim, moguće i po život opasnim infekcijama, profilaksa invazivnih gljivičnih infekcija kod primalaca alogenih transplantiranih hematopoetskih matičnih ćelija (HSCT) izloženih visokom riziku; odrasli: i.v., udarna doza (prva 24 sata) 6 mg/kg na 12 sati, doza održavanja (nakon prva 24 sata) 4 mg/kg dva puta dnevno; oralno, bolesnici sa 40 kg i više: udarna doza (prva 24 sata) 400 mg na 12 sati, doza održavanja (nakon prva 24 sata) 200 mg dva puta dnevno; oralno, bolesnici sa manje od 40 kg: udarna doza (prva 24 sata), 200 mg na 12 sati, doza

održavanja (nakon prva 24 sata), 100 mg dva puta dnevno; djeca (2-12 god.) i mlađi adolescenti male tjelesne mase (12-15 god. i tjelesne mase manje od 50 kg): i.v. udarna doza (prva 24 sata), 9 mg/kg svakih 12 sati, oralno, doza održavanja (nakon prva 24 sata): 8 mg/kg dva puta dnevno, oralno: 9 mg/kg dva puta dnevno (maks. doza je 350 mg dva puta dnevno); djeca 12-15 god. tjelesne mase preko 50 kg doze kao za djecu 15-18 god. i tjelesne mase preko 40 kg; djeca 15-18 god. i tjelesne mase ispod 40 kg, oralno 200 mg svakih 12 sati za dvije doze zatim 100 mg svakih 12 sati, povećati ukoliko je neophodno na 150 mg svakih 12 sati; djeca 15-18 god. i tjelesne mase preko 40 kg, oralno 400 mg svakih 12 sati za dvije doze, zatim 200 mg svakih 12 sati, povećati ukoliko je neophodno na 300 mg svakih 12 sati; djeca 15-18 god. i.v.inf. 6 mg/kg svakih 12 sati za dvije doze, zatim 4 mg/kg svakih 12 sati (ukoliko se ova doza ne podnosi, smanjiti na 3 mg/kg svakih 12 sati) tokom maks. 6 mjeseci

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **VFEND - PFIZER INC.**

- Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC/PVDC blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC/PVDC blistera po 7 tableta), u kutiji

##### **VORAMOL - PHARMATHEN S.A.**

- ZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] jedna bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

##### **VORAZYR - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

- ZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] 1 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/m<sup>2</sup> (ne smije biti veća od 70 mg), a nakon toga terapija se nastavlja dozom od 50 mg/m<sup>2</sup> na dan (ne smije biti veća od 70 mg na dan); djeca 3 mjeseca-1 god. 50 mg/m<sup>2</sup> jednom dnevno; djeca 1 mjesec-3 mjeseca 25 mg/m<sup>2</sup> jednom dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **CASPOFUNGIN ANFARM - ANFARM HELLAS S.A.**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 50mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [70 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 70 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

**J05 ANTIVIRUSNI LIJEKOVİ ZA SISTEMSKU PRIMJENU****J05A Lijekovi sa direktnim djelovanjem na viruse**  
**J05AB Nukleozidi i nukleotidi, isključujući inhibitore reverzne transkriptaze****J05AB01 aciklovir**

**Doziranje: oralno, ne-genitalni herpes simplex**, terapija, 200 mg (400 mg kod imunokompromitovanih ili ako je apsorpcija oštećena) 5 puta dnevno, uobičajeno tokom 5 dana (ukoliko se nove lezije pojavljuju tokom terapije ili ukoliko je izlječenje nekompletno terapija duže traje); djeca 1 mjesec-2 god. pola doze za odrasle, preko 2 god. doza za odrasle; *genitalni herpes simplex*, terapija *prve epizode*, 200 mg 5 puta dnevno ili 400 mg 3 puta dnevno obično tokom 5 dana, ukoliko se nove lezije pojavljuju tokom terapije ili ukoliko je izlječenje nekompletno terapija duže traje (400 mg 5 puta dnevno tokom 7-10 dana kod imunokompromitovanih ili HIV-pozitivnih pacijenata); terapija *rekurentne infekcije*, 800 mg 3 puta dnevno tokom 2 dana ili 200 mg 5 puta dnevno tokom 5 dana ili 400 mg 3 puta dnevno tokom 3-5 dana (400 mg 3 puta dnevno tokom 5-10 dana kod imunokompromitovanih ili HIV-pozitivnih pacijenata); *herpes simplex, supresija*, 400 mg 2 puta dnevno ili 200 mg 4 puta dnevno; povećati na 400 mg 3 puta dnevno ukoliko dolazi do ponovnog javljanja kod standardne supresivne terapije ili kod supresije genitalnog herpesa tokom kasne trudnoće (od 36. nedelje trudnoće); terapiju prekinuti svakih 6-12 mjeseci da se preispita frekvencija ponovnog javljanja - razmotriti ponovno otpočinjanje nakon dva ili više ponovnih javljanja; *herpes simplex, profilaksa kod imunokompromitovanih*, 200-400 mg 4 puta dnevno; djeca 1 mjesec-2 god. pola doze za odrasle, preko 2 god. doza za odrasle; *varicella i herpes zoster, terapija* 800 mg 5 puta dnevno tokom 7 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih terapiju nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); djeca 1 mjesec-2 god. 200 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih terapiju nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); djeca 2-6 god. 400 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); djeca 6-12 god. 800 mg 4 puta dnevno tokom 5 dana (kod herpes zosteru kod imunokompromitovanih nastaviti još 2 dana nakon pretvaranja lezija u krase); **i.v.inf. terapija herpes simplexa** kod imunokompromitovanih, teški genitalni herpes u početnoj fazi kod neimunokompromitovanih, 5 mg/kg svakih 8 sati obično tokom 5 dana, udvostručiti na 10 mg/kg svakih 8 sati ukoliko se očekuju rezistentni organizmi ili kod *simplex encephalitis* (daje se najmanje 14 dana kod encefalitisa (najmanje 21 dan ukoliko se radi o imunokompromitovanim pacijentima) - potvrditi da je cerebrospinalna tečnost negativna na herpes simplex virus prije prekida terapije); *terapija varicella-zoster, herpes zoster*: 5 mg/kg svakih 8 sati obično tokom 5 dana, udvostručiti na 10 mg/kg svakih 8 sati kod imunokompromitovanih ili kod encefalitisa (daje se 10-14 dana kod encefalitisa, pogotovo ukoliko se radi o imunokompromitovanim pacijentima ili o teškim infekcijama); *profilaksa herpes simplexa kod imunokompromitovanih*, 5 mg/kg svakih 8 sati

**REGISTROVANI LIJEKOVİ:****ACICLOVIR ALTAN - ALTAN PHARMACEUTICALS S.A.**

ZU prašak za rastvor za infuziju [250 mg/1 bočica] 50 staklenih bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**ASIRAX - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

ZU liofilizat za rastvor za infuziju [250 mg/1 bočica] 1 bezbojna bočica od 15 ml (staklo tip I ) sa liofilizacijskim čepom i plavim flip off zatvaračem, u kutiji,

**HERNOVIR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp tableta [200 mg/1 tableta] 25 tableta (1 prozirni PVC/Al - blister), u kutiji

Rp tableta [400 mg/1 tableta] 25 tableta (5 prozirnih PVC/Al - blistera po 5 tableta), u kutiji

**HERPLEX - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 35 filmom obloženih tableta (5 PVC/Al blistera po 7 tableta) u kutiji

**SAKLOVIR - SAKAR HEALTHCARE LTD**

ZU prašak za rastvor za infuziju [250 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

**VIROLEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

ZU prašak za otopinu za infuziju [250 mg/1 bočica] 5 bočica sa praškom za otopinu za infuziju, u kutiji

**J05AF Nukleozidni i nukleotidni inhibitori reverzne transkriptaze**

**J05AF05 lamivudin**

**Doziranje:** liječenje hroničnog hepatitisa B kod pacijenata s kompenzovanom bolešću jetre i dokazanom aktivnom replikacijom virusa, trajno povišenim nivoom alanin aminotransferaze (ALT) u serumu i histološki dokazanom aktivnom upalom jetre i/ili fibrozom kada terapija prve linije ne može biti upotrijebljena i dekompenzovanom bolešću jetre u kombinaciji s drugim lijekom bez ukrštene rezistencije na lamivudin: odrasli, 100 mg jednom dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MIVUX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera Al/Al sa po 14 tableta), u kutiji

**ZEFFIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera od Al - dvoslojne folije po 14 tableta), u kutiji

**J05AF07 tenofovir disoproskil**

**Doziranje:** liječenje HIV infekcije u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima; hronična hepatitis B infekcija sa kompenzovanom bolešću jetre (sa dokazima o virusnoj replikaciji i histološki dokumentovanim aktivnim zapaljenjem jetre ili fibrozom) ili dekompenzovanom bolešću jetre: odrasli, 245 mg jednom dnevno; djeca 12-18 god. tjelesne mase preko 35 kg 245 mg jednom dnevno; ako se sa dozom kasni više od 12 sati, propuštenu dozu ne treba uzimati i sljedeću dozu treba uzeti u normalno vrijeme

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HIVERAC - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [245 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TENOFOVIR REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

Rp film tableta [245 mg/1 tableta] 30 film tableta, u kutiji

**TENOVIRAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [245 mg/1 tableta] 30 film tableta u HDPE boci, u kutiji

**J05AF10 entekavir**

**Doziranje:** liječenje hronične infekcije virusom hepatitisa B sa kompenzovanom bolesti jetre kod pacijenata koji prethodno nisu liječeni analogima nukleozida: odrasli preko 18

god. 0,5 mg jednom dnevno s hranom ili bez nje; liječenje hronične infekcije virusom hepatitisa B sa kompenzovanom bolesti jetre kod pacijenata sa bolešću refraktarnom na liječenje lamivudinom: odrasli preko 18 god. 1 mg jednom dnevno na prazan želudac; ukoliko nije postignut odgovor unutar 6 mjeseci, razmotriti druge terapijske opcije; dekompenzivna bolest jetre: odrasli preko 18 god. 1 mg jednom dnevno na prazan želudac

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FORTEVIR - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**VIRENTE - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**J05AG Nenukleozidni inhibitori reverzne transkriptaze****J05AG06 doravirin**

**Doziranje:** HIV-1 infekcija u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima: oralno, odrasli 100 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PIFELTRO - MERCK SHARP & DOHME BV**

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 1 bočica sa 30 tableta, u kutiji

**J05AJ Inhibitori integraze****J05AJ01 raltegravir**

**Doziranje:** HIV-1 infekcija: oralno, odrasli 400 mg dva puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ISENRESS - MERCK SHARP & DOHME BV**

- Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (PE - bočica sa polipropilenskim zatvaračem sa zaštitnim mehanizmom za djecu), u kutiji

**J05AJ03 dolutegravir**

**Doziranje:** HIV infekcija bez rezistencije na druge inhibitore HIV integraze u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima: oralno, odrasli 50 mg jednom dnevno; HIV infekcija kod pacijenata gdje se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV integraze u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima: oralno, odrasli 50 mg dva puta dnevno sa hranom; HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretroviralnim lijekovima (istovremeno sa efavirenzom, nevirapinom, tipranavirom/ritonavinom ili rifampicinom): oralno, odrasli 50 mg dva puta dnevno, izbjegavati istovremenu upotrebu sa ovim lijekovima ukoliko se očekuje rezistencija na druge inhibitore HIV integraze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TIVICAY - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 1 HDPE bočica sa 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

## **J05AP                    Antivirusni lijekovi za liječenje HCV infekcija**

### **J05AP55                sofosbuvir, velpatasvir**

**Doziranje:** *infekcija virusom hroničnog hepatitisa C, sa ili bez ribavirina*: oralno, pacijenti starosti 12 godina i više ili pacijenti težine najmanje 30 kg, 400/100 mg jednom dnevno tokom 12 nedjelja (u određenim okolnostima terapija može trajati 24 nedjelje - konsultovati literaturu proizvođača)

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **EPCLUSA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC**

Rp                film tableta [400 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 1 HDPE bočica sa 28 film tableta, u kutiji

### **J05AP57                glekaprevir, pibrentasvir**

**Doziranje:** *hronični hepatitis C*: oralno, 300 mg/120 mg jedanput na dan; za dužinu trajanja terapije, konsultovati literaturu proizvođača

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **MAVIRET - ABBVIE INC.**

ZU/Rp          filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 84 filmom obložene tablete (4 kutije x 21 tableta u 7 PVC/PE/PCTFE-Al blistera po 3 tablete), u vanjskoj zbirnoj kutiji

## **J05AR                    Antivirusni lijekovi za liječenje HIV infekcija, kombinacije**

### **J05AR01                lamivudin, zidovudin**

**Doziranje:** *HIV infekcije u kombinaciji s drugim antiretrovirusnim lijekovima*: odrasli i djeca težine najmanje 30 kg, jedna tableta dva puta dnevno; djeca težine 21-30 kg, pola tablete ujutro i jedna tableta uveče; djeca težine 14-21 kg, pola tablete dva puta dnevno.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **COMBIVIR - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp                filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 neprozirnih PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

### **J05AR02                abakavir, lamivudin**

**Doziranje:** *HIV infekcija u kombinaciji sa drugim antiretrovirusnim lijekovima*: odrasli tjelesne mase preko 25 kg, jedna tableta jednom dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **KIVEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp                filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 neprozirna bijela PVC/PVDC-Alu/papir blistera (sigurnosni blister za djecu) sa po 10 tableta ), u kutiji

### **J05AR03                emtricitabin, tenofovir disoproksil**

**Doziranje:** *HIV infekcije, predekspozicijska profilaksa*: odrasli preko 18 god. i djeca u dobi 12-18 god. koji imaju najmanje 35 kg, 1 tbl. jednom dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **EXATRON - REMEDICA LIMITED**

Rp                film tableta [200 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] 30 film tableta (HDPE boca sa bezbjednim zatvaranjem za djecu) u kutiji

**TRUVADA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC**

Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] Bočica od polietilena visoke gustine (HDPE) sa polipropilenskim sigurnosnim zatvaračem za djecu koja sadrži 30 film tableta i silika-gel za upijanje vlage

**J05AR08 emtricitabin, rilvipirin, tenofovir disoproksil**

**Doziranje:** HIV infekcija kod pacijenata sa plazma koncentracijom HIV-1 RNA manjom od 100 000 kopija/ml: odrasli preko 18 god. 1 tbl. jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****EVIPLERA - GILEAD SCIENCES IRELAND UC**

Rp film tableta [200 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 HDPE bočica sa 30 film tableta), u kutiji

**J05AR13 abakavir, dolutegravir, lamivudin**

**Doziranje:** HIV infekcija: oralno, odrasli i djeca preko 12 god. (tjelesne težine najmanje 40 kg), 1 tableta jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TRIUMEQ - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji

**J05AR24 doravirin, lamivudin, tenofovir disoproksil**

**Doziranje:** HIV-1 infekcija: oralno, odrasli, jednu tabletu jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DELSTRIGO - MERCK SHARP & DOHME BV**

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta+ 245 mg/1 tableta] 1 bočica sa 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

**J05AR25 dolutegravir, lamivudin**

**Doziranje:** HIV 1 infekcije: oralno, odrasli i djeca starija od 12 god. (tjelesne težine 40 kg i više), 300/50 mg jedanput dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DOVATO - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji

**J05AX Ostali antivirusni lijekovi****J05AX05 inozin acedoben dimepranol**

**Doziranje:** disfunkcija imuniteta i klinički simptomi povezani sa: gripa /virusne respiratorne infekcije, herpes simplex infekcije, herpes-zoster infekcije, aftozni stomatitis, infekcije papiloma virusom, virusni hepatitis, infekcije virusom Epstein-Barr, infekcije citomegalovirusom, subkutani sklerozni panencefalitis, rubeola i varicela, morbilli, parotitis; odrasli i starije osobe 50 mg/kg tjelesne težine, obično 3 g na dan do najviše 4 g na dan; djeca starija od 1 godine 50 mg/kg podijeljeno u 3-4 jednake doze tokom dana; trajanje liječenja: akutne bolesti 5-14 dana, virusne bolesti dužeg razvoja 1-2 sedmice nakon popuštanja simptoma, za ponavljajuće bolesti i hronične bolesti konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ISOPRINOSINE - LUSOMEDICAMENTA-SOCIEDADE TECNICA FARMACEUTICA S.A.**



- Rp prašak za oralni rastvor [1000 mg/1 kesica] 24 kesice sa praškom za oralni rastvor, u kutiji
- Rp sirup [50 mg/1 mL] 150 ml sirupa u staklenoj boci i kašika za doziranje, u kutiji
- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

#### **J05AX10 maribavir**

**Doziranje:** citomegalovirusna bolest (kod pacijenata koji su bili podvrgnuti transplantaciji hematopoetskih matičnih ćelija ili transplantaciji čvrstih organa): oralno, odrasli, 400 mg dva puta dnevno tokom 8 nedjelja, po potrebi podesiti trajanje terapije prema individualnim potrebama pacijenta

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **LIVTENCITY - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 HDPE-a bičica sa sigurnosnim zatvaračem), u kutiji.
- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (1 HDPE-a bičica sa sigurnosnim zatvaračem), u kutiji.

#### **J05AX25 baloksavir marboksil**

**Doziranje: liječenje gripe:** oralno, djeca 12-17 god. (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; djeca 12-17 god. (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; odrasli (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; odrasli (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati od pojave simptoma; *post ekspanzijska profilaksa gripe:* oralno, djeca 12-17 god. (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspanzije; djeca 12-17 god. (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspanzije; odrasli (tjelesne mase do 79 kg), 40 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspanzije; odrasli (tjelesne mase veće od 80 kg), 80 mg u jednoj dozi, koju je neophodno uzeti što je prije moguće u roku od 48 sati nakon ekspanzije

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **XOFLUZA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 2 film tablete ( 1 OPA /aluminijumska folija/PVC blister zapečaćen aluminijumskom folijom), u kutiji
- Rp film tableta [40 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 OPA/aluminijumska folija/PVC blister zapečaćen aluminijumskom folijom), u kutiji

#### **J06 IMUNOSERUMI i IMUNOGLOBULINI**

##### **J06B Imunoglobulini**

##### **J06BA Imunoglobulini, normalni humani**

#### **J06BA01 imunoglobulin, normalni humani za ekstravaskularnu primjenu**

**Doziranje:** supstituciona terapija kod sindroma primarne imunodeficijencije, (poremećena proizvodnja antitijela), supstituciona terapija kod sekundarne imunodeficijencije: individualno za svakog bolesnika; odrasli, djeca i adolescenti (0-18 god.) s.c. početna doza 0,2-0,5 g/kg, doze održavanja u ponovljenim

intervalima da bi se postigla kumulativna mjesečna doza 0,4-0,8 g/kg; imunomodulatorna terapija: s.c.infuzije mogu biti terapija održavanja nakon stabilizacije imunoglobulinima za intravensku primjenu

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CUTAQUIG - OCTAPharma AG**

- ZU/Rp rastvor za injekciju [165 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml rastvora, u kutiji  
 ZU/Rp rastvor za injekciju [165 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 12 ml rastvora, u kutiji  
 ZU/Rp rastvor za injekciju [165 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml rastvora, u kutiji  
 ZU/Rp rastvor za injekciju [165 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 24 ml rastvora, u kutiji

**HIZENTRA - CSL BEHRING GMBH**

- ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml rastvora za injekciju, u kutiji  
 ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji  
 ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji  
 ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml rastvora za injekciju, u kutiji  
 ZU/Rp rastvor za injekciju [200 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**J06BA02****imunoglobulin, normalni humani za intravaskularnu primjenu**

**Doziranje:** samo za intravensku upotrebu; *primarna imunodeficijencija:* početna doza 0,4-0,8 g/kg koja se daje jednom, nakon toga minimalno 0,2 g/kg svake tri do četiri sedmice; doza koja je potrebna da se postigne nivo održavanja od 5-6 g/l je 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 multipnim mijelomom kod kojih nije došlo do odgovora na pneumokoknu imunizaciju, kongenitalni AIDS sa ponovljenim bakterijskim infekcijama;* preporučena doza je 0,2-0,4 g/kg svake tri do četiri sedmice, *hipogamaglobulinemija kod pacijenata nakon transplantacije alogenih hematopoetskih stem ćelija* preporučena doza je 0,2 do 0,4 g/kg svake tri do četiri sedmice; nivoi održavanja trebaju biti iznad 5 g/l; *primarna imuna trombocitopenija:* 0,8-1 g/kg koja se daje prvog dana; ova doza može biti ponovljena jednom u roku tri dana; 0,4 g/kg dnevno u toku dva do pet dana, tretman se može ponoviti ukoliko dođe do relapsa; *Gullian Barre sindrom:* 0,4 g/kg dnevno u periodu od 5 dana; *Kawasaki bolest:* 1,6-2,0 g/kg treba davati u podijeljenim dozama u periodu od dva do pet dana ili 2,0 g/kg kao jednokratnu dozu, pacijenti bi trebalo da istovremeno primaju i terapiju sa acetylsalicilnom kiselinom; *hronična inflamatorna demijelinizirajuća poliradikuloneuropatija:* 2 g/kg tokom najviše 5 uzastopnih dana, doza održavanja 1 g/kg tokom 1-2 uzastopna dana svake 3 sedmice; *multifokalna motorička neuropatija:* 2 g/kg tokom 2-5 uzastopnih dana, doza održavanja 1 g/kg svake 2-4 sedmice ili 2 g/kg svakih 4-8 sedmica, doza i interval doziranja treba da budu prilagođeni i u skladu sa individualnim kliničkim odgovorom; *dio kompleksne terapije za odrasle pacijente s teškom upalom pluća uzrokovanom infekcijom virusom COVID-19/SARS-CoV-2:* 0,8-1 g/kg dnevno tokom 2 dana (doza terapijskog ciklusa iznosi 1,6-2 g/kg tjelesne mase)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BIOVEN - BIOPharma PLASMA LLC**

- ZU      rastvor za infuziju [100 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 100 ml  
          rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [100 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 50 ml rastvora  
          za infuziju, u kutiji
- BIOVEN MONO - BIOPHARMA PLASMA LLC**
- ZU      rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 100 ml rastvora  
          za infuziju, u kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 50 ml rastvora  
          za infuziju, u kutiji
- IG VENA - KEDRION S.P.A.**
- ZU      rastvor za infuziju [10 g/200 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml  
          rastvora za infuziju i vješalica za infuziju, u kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [2.5 g/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora  
          za infuziju i vješalica za infuziju, u kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [5 g/100 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml  
          rastvora za infuziju i vješalica za infuziju, u kutiji
- OCTAGAM - OCTAPHARMA AG**
- ZU      rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml  
          rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml  
          rastvora za infuziju, u kutiji
- ZU      rastvor za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora  
          za infuziju, u kutiji

## **J06BB                   Imunoglobulini, specifični**

### **J06BB01               anti-D (Rho) imunoglobulin, humani**

**Doziranje:** *Immunorho postnatalna profilaksa:* 100 mcg – 300 mcg kao preporučena optimalna doza, što je prije moguće nakon porođaja, u roku od 72 sata, ako je prošlo više od 72 sata proizvod ne treba uskratiti nego ga dati što je prije moguće; *antenatalna profilaksa:* 50 mcg – 330 mcg (planirana antenatalna profilaksa - jedna doza u periodu 28. do 30. sedmice trudnoće ili dvije doze u periodu od 28. i 34. sedmice trudnoće; antenatalna profilaksa nakon komplikacija u trudnoći - jednu dozu treba dati što je moguće prije i u roku od 72 sata i po potrebi ponoviti u vremenskim intervalima 6-12 sedmica tokom trudnoće); **Rhesonativ** - *postnatalna profilaksa:* 100 mcg - 300 mcg, uobičajeno 250 mcg, što je prije moguće nakon porođaja, unutar 72 sata; *profilaksa prije poroda:* primjenjivati doze u rasponu od 50-330 mcg; *planirana prenatalna profilaksa:* pojedinačna doza (npr. 250 mcg) između 28. i 30. sedmice trudnoće ili dvije doze u 28. i 34. sedmici; *prenatalna profilaksa nakon komplikacija u trudnoći:* prije 12-te sedmice trudnoće 125 mcg; poslije 12-te sedmice trudnoće 250 mcg, po mogućnosti što prije, unutar 72 h, a ukoliko je potrebno ponoviti u 6-12 sedmičnim intervalima u toku trudnoće; *nakon amniocenteze ili biopsije horiona:* pojedinačna doza od 250 mcg; *inkompatibilne transfuzije eritrocita:* 20 mcg po 2 ml Rh(D) - pozitivne krvi primjenjene transfuzijom ili po 1 ml koncentrata eritrocita. Maksimalna doza od 3000 mcg je dovoljna u slučaju većih inkompatibilnih transfuzija, nezavisno da li je volumen transfuzije bio veći od 300 ml Rh(D)- pozitivnih eritrocita

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **IMMUNORHO - KEDRION S.P.A.**

- ZU      prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [300 µg/1 bočica] 1  
          staklena bočica sa praškom i 1 staklena ampula sa 2 ml rastvarača  
          (vode za injekciju), u kutiji

**RHESONATIV - OCTAPHARMA AG**

- ZU rastvor za injekciju [625 i.j./1 mL] 1 staklena ampula sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [625 i.j./1 mL] 1 staklena ampula sa 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**J06BB02 tetanus imunoglobulin**

**Doziranje:** primjeniti intramuskularnim putem; *prevencija tetanusa poslije povređivanja:* 250 i.j. - 500 i.j., u slučaju rasprostranjenih opekotina preporučuje se primjena druge injekcije od 250 i.j. pošto eksudativna faza opekotine popusti (oko 36 sati od nastanka opekotine); *terapija klinički manifestiranog tetanusa:* 3000 do 6000 i.j.; učestalost, interval primjene injekcija i period ponavljanih terapijskih doza zavise od kliničke slike.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TETAGAM P - CSL BEHRING GMBH**

- ZU rastvor za injekciju [250 i.j./1 mL] 1 napunjeni injekcioni špric od bezbojnog stakla (tip I) sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**TETANUS GAMMA - KEDRION S.P.A.**

- ZU rastvor za injekciju [250 i.j./1 mL] 1 ml rastvora za injekciju u napunjenoj šprici, u kutiji

**J06BB04 hepatitis B imunoglobulin, humani**

**Doziranje:**

*prevencija ponovne infekcije virusom hepatitisa B nakon transplatacije jetre kod otkazivanja jetre uzrokovanim hepatitisom B:* i.m. odrasli, 2 000 i.j. svakih 15 dana, u dugoročnom liječenju doza bi trebala biti usmjerena na održavanje serumskog nivoa anti HbsAg antitijela iznad 100 i.j./l kod HBV-DNA negativnih pacijenata i iznad 500 i.j./l kod HBV-DNK pozitivnih pacijenata; *imunoprofilaksa hepatitisa B: prevencija hepatitisa B u slučaju nenamjernog izlaganja neimuniziranih osoba:* i.m. 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:* i.m. 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:* i.m. 30-100 i.j./kg odmah nakon rođenja ili u najkraćem roku nakon poroda; primjena hepatitis B imunoglobulina može se ponavljati do postizanja serokonverzije vakcinacijom; u svim ovim slučajevima, vakcinacija protiv virusa hepatitisa B se strogo preporučuje; prva doza vaccine može se primijeniti istog dana kao i humani hepatitis B imunoglobulin, ali na različitim mjestima; kod osoba koje nisu pokazale imunološki odgovor (nema mjerljivih antitijela na hepatitis B), nakon vakcinacije a kod kojih je neophodna kontinuirana prevencija zbog stalnog rizika od infekcije hepatitisom B, preporučuje se primjena 500 i.j. za odrasle i 8 i.j. /kg (0,16 ml)/kg kod djece svaka 2 mjeseca; a minimalan titar zaštitnih antitijela iznosi 10 mi.j./ml.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****IMMUNOHB5 - KEDRION S.P.A.**

- ZU rastvor za injekciju [180 i.j./1 mL] 1 staklena bočica sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [540 i.j./3 mL] 1 staklena bočica sa 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

## **J06BD**                    **Antivirusna monoklonska antitijela**

### **J06BD01**                    **palivizumab**

**Doziranje:** prevencija teške bolesti donjeg respiratornog sistema koja zahtijeva hospitalizaciju, a uzrokovana je respiratornim sincicijskim virusom (RSV) kod djece s povećanim rizikom pojave RSV infekcije (djeca rođena u 35. sedmici gestacije ili ranije, koja su na početku sezone izbijanja RSV-a bila mlađa od 6 mjeseci; djeca mlađa od 2 godine koja su u proteklih 6 mjeseci liječena zbog bronhopulmonalne displazije; djeca mlađa od 2 godine s hemodinamski značajnom kongenitalnom bolesti srca): i.m. 15 mg/kg jedanput mjesečno tokom očekivanog perioda rizika obolijevanja od infekcije RSV-om (djeci podvrgnutoj operaciji ugradnje srčanih prenosnica, 15 mg/kg čim se postoperativno stanje stabilizuje, zatim jedanput mjesečno tokom očekivanog perioda rizika).

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **SYNAGIS - ASTRAZENECA AB**

ZU                    rastvor za injekciju [50 mg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

## **J07**                            **VAKCINE**

### **J07A**                            **Bakterijske vakcine**

### **J07AH**                        **Vakcine protiv meningokoka**

#### **J07AH08**                    **meningokokus A, C, Y, W-135, četverovalentni prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani**

**Doziranje:** aktivna imunizacija pacijenata starosti 6 mjeseci i starijih, protiv invazivnih meningokoknih bolesti uzrokovanih *Neisseria meningitidis* grupama A, C, W135 i Y: i.m. primarna vakcinacija dojenčadi u dobi od 6 sedmica do manje od 6 mjeseci, dvije doze, svaka od 0,5 ml treba primjeniti u intervalu od 2 mjeseca između doza; dojenčad starija od 6 mjeseci, djeca, adolescenti i odrasli, treba primjeniti jednokratnu dozu od 0,5 ml;

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **NIMENRIX - PFIZER INC.**

ZU                    prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [5 µg/0.5 mL + 5 µg/0.5 mL + 5 µg/0.5 mL + 5 µg/0.5 mL] 1 bočica s liofiliziranim praškom i 1 napunjena šprica sa rastvaračem (1 doza) u kutiji

### **J07AL**                        **Vakcine protiv pneumokoka**

#### **J07AL01**                    **pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen**

**Doziranje:** aktivna imunizacija protiv pneumokokne bolesti kod djece u dobi iznad 2 godine, adolescenata i odraslih: im. ili s.c. primarna vakcinacija jedna doza od 0.5 ml, revakcinacija jedna doza od 0.5 ml (i.m. ili s.c.); tačno vrijeme revakcinacije i potrebu za revakcinacijom odrediti u skladu sa dostupnim službenim preporukama; ne preporučuje se revakcinacija u periodu kraćem od 3 godine

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **PNEUMOVAX 23 - MERCK SHARP & DOHME BV**

ZU                    rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [25 µg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni (stakleni) špric po 0,5 mL rastvora za injekciju sa 2 odvojene igle, u kutiji

**J07AL02 pneumokokus, prečišćeni polisaharidni antigen konjugovani**

**Doziranje:** aktivna imunizacija za prevenciju invazivne bolesti, upale pluća i akutne upale srednjeg uha izazvanih bakterijom *Streptococcus pneumoniae* kod dojenčadi i djece u dobi od 6 sedmica do 18 god; aktivna imunizacija za prevenciju invazivne bolesti i pneumonije uzrokovane bakterijom *Streptococcus pneumoniae* kod odraslih, starosti 18 godina i više: i.m. 0,5 ml; za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku i službene preporuke

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PREVENAR 20 - PFIZER INC.**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [2,2 µg/0,5 mL+ 2,2 µg/0,5 mL+ 2,2 µg/0,5 mL+ 4,4 µg/0,5 mL+ 2,2 µg/0,5 mL+ 2,2 µg/0,5 mL+ 2,2 µg/0,5 mL+ 2,2 µg/0,5 mL+ 2,2 µg/0,5 mL+ 2,2 µg/0,5 mL+ 2,2 µg/0,5 mL+ 2,2 µg/0,5 mL] 1 napunjena šprica (staklo tipa I) od 5 ml, u kutiji.

**VAXNEUVANCE - MERCK SHARP & DOHME BV**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 4 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igale, u kutiji

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 4 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL+ 2 µg/0,5 mL] 10 napunjenih šprica sa po 0,5 ml suspenzije za injekciju i 20 odvojenih igala, u kutiji

**J07AM Vakcine protiv tetanusa****J07AM01 tetanus toksoid**

**Doziranje:** prevencija tetanusa posebno za post-ekspozicijsku profilaksu svježih rana koje su potencijalno inficirane sporama uzročnika tetanusa u osoba koje nisu vakcinisane protiv tetanusa ili nisu dovršili primarnu seriju vakcinacije ili u kojih podaci o završenoj vakcinaciji nisu pouzdani: ukoliko je rana mala i čista i ukoliko je prošlo više od 10 god. od zadnje doze vakcine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml; ukoliko je rana velika i čista ili inficirana tetanusom i ukoliko je prošlo 5-10 god. od zadnje doze vakcine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml, a ukoliko je prošlo više od 10 god. od zadnje doze vakcine daje se humani tetanus imunoglobulin 250 IU u jednu ruku i tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku; ukoliko je rana inficirana tetanusom-odgođeni ili nepotpuni debridement i ukoliko je prošlo 5-10 god. od posljednje doze vakcine daje se tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml i antibiotska terapija, a ukoliko je prošlo više od 10 god. daje se humani tetanus imunoglobulin 500 IU u jednu ruku, tetanus toksoid 1 doza od 0,5 ml u drugu ruku i antibiotska terapija; vakcinisanje treba završiti u skladu sa kalendarom vakcinacije; prevenciju neonatalnog tetanusa u nevakcinisanih žena fertile dobi ili trudnica: dvije sukcesivne doze u razmaku od najmanje četiri sedmice; prvu dozu preporučuje se primijeniti 90 dana ili više prije poroda; primarna vakcinacija: dvije sukcesivne doze u razmaku od mjesec dana ili dva mjeseca nakon kojih slijedi dovakcinacija 6 do 12 mjeseci nakon primljene druge doze; dalja dovakcinacija: 1 doza od 0,5 ml 10 godina nakon primarne vakcinacije i zatim jedna doza svakih deset godina; preporučuje se intramuskularna primjena; preporučeno mjesto aplikacije je anterolateralna regija bedra ili nadlaktice, vakcina se može primijeniti i duboko pod kožu.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TETAVAX - SANOFI PASTEUR**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [≥ 40 i.j./0.5 mL] 0,5 ml (1 doza) vaccine u napunjenom špricu, u kutiji

**J07AM51 tetanus toksoid, toksoid diferije**

Doziranje:

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IMOVAX DT ADULT - SANOFI PASTEUR**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [20 i.j./0.5 mL+ 2 i.j./0.5 mL] 1 napunjena šprica (staklo) sa 0,5 ml (1 doza) suspenzije za injekciju, u kutiji

**J07AM51 tetanus toksoid, kombinacije sa diferija toksoidom**

**Doziranje:** *rutinska dodatna vakcinacija (booster) protiv diferije i tetanusa:* 0,5 ml svakih 10 god; *primarna vakcinacija:* 3 uzastopne doze od po 0,5 ml koje se primaju u mjesečnim intervalima; *profilaksa nakon izlaganja patogenu usljed nastanka rana podložnih tetanusu ukoliko je potrebna dodatna injekcija protiv diferije:* za doziranje konsultovati literaturu proizvođača; preporučuje se i.m. primjena a može se dati i s.c.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IMOVAX DT ADULT - SANOFI PASTEUR**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [20 i.j./0.5 mL+ 2 i.j./0.5 mL] 1 napunjena šprica (staklo) sa 0,5 ml (1 doza) suspenzije za injekciju, u kutiji

**J07B Virusne vaccine**

**J07BB Vaccine protiv influenzae (gripa)**

**J07BB02 influenza, inaktivisana, fragmentisani virus ili površinski antigen**

**Doziranje:** *godišnja imunizacija protiv sezonskog gripa:* i.m. ili s.c. odrasli 1 doza od 0,5 ml; djeca 6 mjeseci do 17 god. jedna doza od 0,5 ml; djeca mlađa od 9 godina koja nisu prethodno vakcinisana, nakon primjene prve doze vaccine potrebno je primijeniti drugu dozu nakon isteka perioda od najmanje 4 sedmice; kod djece mlađe od 6 mjeseci, efikasnost i bezbjednost vaccine nije ustanovljena

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**INFLUVAC TETRA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 10 napunjenih šprica sa po 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji

**VAXIGRIP TETRA - SANOFI PASTEUR**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [15 µg/0.5 mL+ 15 µg/0.5 mL] 1 napunjena staklena šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju sa priloženom iglom, u kutiji

**J07BC Vaccine protiv hepatitis**

**J07BC01 hepatitis B, prečišćeni antigen**

**Doziranje:** *aktivna imunizacija protiv infekcije virusom hepatitis B (HBV), uzrokovana svim poznatim podtipovima:* novorođenčad, dojenčad i djeca do 15 god. starosti

uključujući i 15 god. starosti, 1 doza od 10 mcg (0,5 ml suspenzije); 2. doza, jedan mjesec nakon prve doze i 3. doza 6 mjeseci nakon prve doze; odrasli i djeca preko 16. god. 1 doza vakcine od 20 mcg (1 ml suspenzije), 2. doza, jedan mjesec nakon prve doze i 3. doza 6 mjeseci nakon prve doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ENGERIX B ZA DJECU - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- ZU suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 100 bočica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [10 µg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 mL suspenzije za injekciju (1 doza) u kutiji

**ENGERIX B ZA ODRASLE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- ZU suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 100 bočica sa po 1 mL suspenzije za injekciju (1 bočica sadrži 1 dozu), u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [20 µg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml suspenzije za injekciju (1 doza) u kutiji

**EUVAX B - LG CHEM LTD**

- ZU suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 1 bočica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [10 µg/0.5 mL] 10 staklenih bočica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju (1 doza), u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 1 bočica sa 1 ml suspenzije za injekciju, u kutiji
- ZU suspenzija za injekciju [20 µg/1 mL] 10 staklenih bočica sa 1 mL suspenzije za injekciju (1doza), u kutiji

**J07BD                    *Vakcine protiv morbila (malih boginja)*****J07BD52                kombinovana vakcina protiv morbila, parotitisa i rubeole, živa, atenuisana**

**Doziranje:** kombinovana vakcinacija sa ciljem prevencije morbila, parotitisa i rubeole: s.c. i i.m. za osobe starosti preko 12 mjeseci, prva doza sa 12 mjeseci, druga doza najmanje 4 nedjelje nakon prve doze (druga doza je namijenjena pojedincima koji iz bilo kog razloga nisu reagovali na prvu dozu)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****M-M-RVAXPRO - MERCK SHARP & DOHME BV**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [1000 TCID50/1 doza+ 1000 TCID50/1 doza+ 12500 TCID50/1 doza] 1 bočica sa praškom, 1 napunjena šprica sa rastvaračem i 2 priložene igle, u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [1000 TCID50/1 doza+ 1000 TCID50/1 doza+ 12500 TCID50/1 doza] 10 bočica praška, 10 napunjenih šprica sa rastvaračem i 20 priloženih igala, u kutiji

**PRIORIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [-] 100 bočica sa praškom, u kutiji i 100 ampula po 0,5 ml rastvarača (voda za injekciju), u kutiji
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [3 Log<sub>10</sub>CCID<sub>50</sub>/0.5 mL+ 3 Log<sub>10</sub>CCID<sub>50</sub>/0.5 mL+ 3.7 Log<sub>10</sub>CCID<sub>50</sub>/0.5 mL] 1 staklena bočica sa liofiliziranim praškom i napunjenom špricom sa 0,5 ml rastvarača (vode za injekcije), u kutiji



## **J07BF**                      **Vakcine protiv poliomijelitisa (dječje paralize)**

### **J07BF03**                      **vakcina protiv poliomijelitisa, trivalentna, inaktivisana, cijeli virus**

**Doziranje:** sprečavanje poliomijelitisa kod dojenčadi, djece i odraslih, za primarnu vakcinaciju i dovakcinaciju: i.m. ili s.c. primarna imunizacija djece, 3 uzastopne doze od 0,5 ml počevši od trećeg mjeseca u razmaku 1-2 mjeseca, revakcinacija sa 0,5 ml vakcine 12 mjeseci poslije treće doze; neimunizovane odrasle osobe, 2 uzastopne doze od 0,5 ml u razmaku 1-2 mjeseca; prva revakcinacija 12 mjeseci poslije druge doze, svaka dalja dovakcinacija u skladu sa zvaničnim preporukama

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **IMOVAX POLIO - SANOFI PASTEUR**

ZU                      suspenzija za injekciju u napunjenom špricu [29 D'AG'U/0.5 mL+ 7 D'AG'U/0.5 mL+ 26 D'AG'U/0.5 mL] 0,5 ml suspenzije za injekciju u napunjenom špricu sa pričvršćenom iglom sa zatvaračem, u kutiji

## **J07BH**                      **Vakcine protiv rota virusa koji izaziva dijareju**

### **J07BH01**                      **rota virus, živi, atenuisani**

**Doziranje:** aktivna imunizacija dojenčadi starosti od 6. do 24. nedelje života u cilju prevencije gastroenteritisa izazvanog infekcijom rota virusom; oralna upotreba, imunizacija se sastoji od dvije doze; prva doza se može dati počevši od šeste nedelje života; minimalan interval između dvije doze treba da bude četiri nedelje; vakcinaciju je poželjno završiti prije 16-te nedelje života, ali se mora završiti zaključno sa navršene 24 nedelje života; isti režim doziranja vakcine se može primjeniti kod prijevremeno rođene djece rođene nakon najmanje 27 nedelja gestacijske dobi; vakcina se ne smije primjenjivati kod djece starije od 24 nedjelje života.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ROTARIX - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

ZU                      oralna suspenzija [ $\geq$  10 megaCCID50/1.5 mL] oralni aplikator sa potisnim klipom i zaštitnim zatvaračem napunjen sa 1,5 mL oralne suspenzije, u kutiji

### **J07BH02**                      **rota virus, petovalentni, živi, "reassorted"**

**Doziranje:** aktivna imunizacija dojenčadi starosti od 6 do 32 sedmice radi prevencije gastroenteritisa uzrokovanog infekcijom rotavirusom: oralno, djeca starosti 6-32 sedmice, ciklus vakcinisanja se sastoji od tri doze; prva doza se može primijeniti u dobi od 6 sedmica, ali ne kasnije od 12 sedmica starosti djeteta; može se davati prijevremeno rođenoj dojenčadi pod uslovom da je period gestacije trajao najmanje 25 sedmica, dojenčad trebaju primiti prvu dozu vakcine najmanje šest sedmica nakon rođenja; razmak između doziranja treba biti najmanje 4 sedmice; preporučuje se da se ciklus vakcinacije od tri doze dovrši od 20. do 22. sedmice starosti djeteta, ako je potrebno, treća (posljednja) doza vakcine se može primijeniti do 32. sedmice starosti djeteta; nakon završetka ciklusa vakcinacije od 3 doze ne preporučuje se primjena daljih doza

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ROTATEQ - MERCK SHARP & DOHME BV**

ZU                      oralni rastvor [ $\geq$  2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+  $\geq$  2.8 megainfektivna jedinica/1 doza+  $\geq$  2.2 megainfektivna jedinica/1 doza+  $\geq$  2 megainfektivna jedinica/1 doza+  $\geq$  2.3 megainfektivna jedinica/1 doza] 1 napunjena tuba sa 1 dozom od 2 ml, u kutiji

**J07BK****Vakcine protiv varičele zoster****J07BK01****vakcina protiv varičele, živa**

**Doziranje:** *imunizacija protiv infekcija izazvanih varičelom:* s.c ili i.m. djeca 9-11 mjeseci, 0,5 ml u jednoj dozi, zatim 0,5 ml u jednoj dozi, koja se daje najmanje 12 nedjelja nakon početne doze; djeca 1-17 god, 0,5 ml u jednoj dozi, zatim 0,5 ml u jednoj dozi, koja se daje 4-8 nedjelja nakon početne doze; odrasli, 0,5 ml u jednoj dozi, zatim 0,5 ml u jednoj dozi, koja se daje 4-8 nedjelja nakon početne doze; *post-ekspozicijska profilaksa protiv infekcija izazvanih varičelom:* s.c ili i.m. djeca 9 mjeseci -17 god, 0,5 ml u jednoj dozi, zatim 0,5 ml u jednoj dozi, koja se daje 4-8 nedjelja nakon početne doze; odrasli, 0,5 ml u jednoj dozi, zatim 0,5 ml u jednoj dozi, koja se daje 4-8 nedjelja nakon početne doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VARIVAX - MERCK SHARP & DOHME BV**

ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju u napunjenoj injekcionoj šprici [≥ 1350 Pock Forming Units/0.5 mL] 1 bočica sa praškom, 1 napunjena šprica sa rastvaračem (0,75 ml vode za injekcije) i 2 igle, u kutiji

**J07BM****Vakcine protiv papiloma virusa****J07BM01****papilomavirus (humani tipovi 6, 11, 16, 18)**

**Doziranje:** sprečavanje nastanka premalignih genitalnih lezija i karcinoma grlića materice uzročno povezanog s humanim papiloma virusom (HPV); sprečavanje nastanka genitalnih bradavica (condyloma acuminata) uzročno povezano 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 [-] 1 bočica sa jednom dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji  
 ZU suspenzija za injekciju [-] 10 bočica sa po 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju, u kutiji  
 ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [-] 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 [-] 10 napunjenih šprica sa po 1 dozom od 0,5 ml suspenzije za injekciju i 20 igala, u kutiji

**J07BM03****papilomavirus (humani tipovi 6,11,16,18,31,33,45,52,58)**

**Doziranje:** *imunizacija protiv HPV-om uzrokovanih premalignih lezija i kancera (cerviksa, vulve, vagine i anusa) i genitalnih bradavica:* osobe u dobi 9-14 god. u vrijeme prve injekcije, i.m. deltoidna zona nadlaktice ili gornja anterolateralna zona bedra) prema rasporedu za 2 doze (0, 6 - 12 mjeseci), drugu dozu primijeniti između 5 i 13 mjeseci od prve doze; ukoliko se druga doza primjenjuje nakon manje od 5 mjeseci od primjene prve doze, mora se primijeniti i treća doza; prema rasporedu za 3 doze (0, 2, 6 mjeseci), drugu dozu primijeniti najmanje mjesec dana nakon prve doze, a treću dozu primijeniti najmanje 3 mjeseca nakon druge doze, sve tri doze se moraju primijeniti unutar perioda od godinu



**PENTAXIM - SANOFI PASTEUR**

ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [ $\geq 25 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + \geq 40 \text{ i.j.}/0.5 \text{ mL} + 29 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 7 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 26 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 10 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL}$ ] 1 bočica praška i suspenzija za suspenziju za injekciju u napunjenoj šprici (0,5 ml) + 2 odvojene igle, u kutiji

**J07CA09****vakcina protiv difterije, hemofilus influence B, pertusisa, poliomijelitisa, tetanusa, hepatitisa B**

**Doziranje: Hexaxim:** primarna vakcinacija i dovakcinacija dojenčadi i male djece uzrasta od 6 sedmica protiv difterije, tetanusa, pertusisa, hepatitis B, poliomijelitisa i invazivnih bolesti koje uzrokuje Haemophilus influenzae tip B: i.m. primarna vakcinacija se provodi u 2 doze (u razmaku od najmanje 8 sedmica) ili sa 3 doze (u razmaku od najmanje 4 sedmice); dovakcinacija se provodi najmanje 6 mjeseci nakon zadnje doze iz primarne vakcinacije u skladu sa službenim preporukama  
**INFANRIX-Hexa** : primarna i buster imunizacija djece protiv difterije, tetanusa, velikog kašlja, poliomijelitisa, hepatitisa B i oboljenja izazvanog Hemophilus influenzae tip b: i.m. primarna imunizacija se provodi po šemi od 3 doze vakcine po 0,5 ml (prema šemi 2,3,4. mjesec; 3,4,5. mjesec; 2,4,6. mjesec ili dvije doze (po šemi 3,5. mjesec), putem duboke i.m. inj., uz preporuku da se svaka naredna doza vakcine primjenjuje na različitom injekcionom mjestu; između doza treba da postoji interval od najmanje mjesec dana; buster imunizacija se provodi prema protokolu, zavisno od toga koja je šema primjenjena, u skladu sa zvaničnim preporukama; sigurnost i efikasnost vakcine kod djece iznad 36 mjeseci starosti nije utvrđena;

**REGISTROVANI LIJEKOVİ:****HEXAXIM - SANOFI PASTEUR**

ZU suspenzija za injekciju u napunjenoj šprici [ $25 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + \geq 40 \text{ i.j.}/0.5 \text{ mL} + 29 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 7 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL} + 26 \text{ D'AG'U}/0.5 \text{ mL}$ ] 1 napunjena injekciona šprica sa 0,5 ml suspenzije za injekciju i 2 odvojene igle, u kutiji

**INFANRIX HEXA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

ZU prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju [ $25 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + 8 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + \geq 40 \text{ i.j.}/0.5 \text{ mL} + 10 \mu\text{g}/0.5 \text{ mL} + 40 \text{ AgU}/0.5 \text{ mL} + 8 \text{ AgU}/0.5 \text{ mL} + 32 \text{ AgU}/0.5 \text{ mL}$ ] 1 bočica sa praškom Hib komponente, jedna napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije DTP-HBV-IPV komponente i dvije igle, u kutiji



**L** **ANTINEOPLASTICI I IMUNOMODULATORI**  
**L01** **ANTINEOPLASTICI**  
**L01A** **Alkilirajući citostatici**  
**L01AA** **Analozi azotnog plikavca**

**L01AA01** **ciklofosamid**

**Doziranje:** parenteralno, leukemija, maligni limfomi, metastazirajući i maligni solidni tumori bez metastaza, progresivne autoimune bolesti, imunosupresija prilikom transplatacije organa: zavisno od indikacije kao dugotrajno liječenje, početno doziranje uobičajeno 3-6 mg/kg/dan (odgovara 120-240 mg/m<sup>2</sup>) u obliku i.v. inf; 10-15 mg/kg/dan (odgovara 400-600 mg/m<sup>2</sup>) u obliku i.v. inf. u intervalima 2-5 dana; liječenje sa velikim dozama 20-40 mg/kg (odgovara 800-1600 mg/m<sup>2</sup>) u obliku i.v. inf. u intervalima 10-20 dana i većim dozama (za kondicioniranje prije transplantacije kostne srži) u intervalima 21-28 dana; koristi se kao monoterapija ili u kombinovanim hemioterapijskim režimima prema protokolu; oralno, pomoćni tretman karcinoma dojke nakon resekcije tumora ili mastektomije, palijativni tretman metastaziranog karcinoma dojke: 100 mg/m<sup>2</sup> u prvih 14 dana tretmana, u kombinaciji sa metotreksatom i 5-fluorouracilom; ciklus tretmana se ponavlja svake 4 sedmice; dozu umanjiti za pacijente mlađe od 65 godina; po život opasne „autoimune bolesti“ (teški, progresivni oblici lupus nefritis-a, Wegener-ove granulomatoze): ako se uzimaju svakodnevno, 1-2 mg/kg (2 mg/kg za Wegener-ovu granulomatozu); kod intermitentne (prekidajuće) oralne terapije preporučuje se isto doziranje kao i za odgovarajuću i.v. terapiju (početna doza 500-1000 mg/m<sup>2</sup>).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ENDOXAN - BAXTER AG**

- |    |   |
|----|---|
| ZU | obložena tableta [50 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji                   |
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 1069 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji |
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [200 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 213,8 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji   |
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 boca] 1 staklena bočica sa 534,5 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji   |

**L01AA06** **ifosfamid**

**Doziranje:** tumor testisa, rak grlića materice, rak dojke, nemikrocelularni karcinom bronhija, mikrocelularni karcinom bronhija, sarkom mekih tkiva (uključ. osteosarkom i rabdomiosarkom), Ewingov sarkom, non-Hodgkin limfom, Hodgkin-ova bolest: 1,2 - 2,4 g/m<sup>2</sup> (30-60 mg/kg) dnevno i.v. u podijeljenim dozama tokom 5 uzastopnih dana; kao dugotrajna 24-časovna inf. 5 g/m<sup>2</sup> (200 mg/kg).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HOLOXAN - BAXTER AG**

- |    |  |
|----|--|
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [2000 mg/1 viala] staklena bočica sa 2000 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji |
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [1000 mg/1 viala] staklena bočica sa 1000 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji |
| ZU | prašak za rastvor za injekciju [500 mg/1 viala] staklena bočica sa 500 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji   |

**L01AA09** **bendamustin**

**Doziranje:** prva linija liječenja hronične limfocitne leukemije (stadij B ili C prema Binetu) kod bolesnika kod kojih kombinovana terapija fludarabinom nije prikladna: 100 mg/m<sup>2</sup> 1.

i 2. dana svake 4 sedmice, do 6 ciklusa; kao monoterapija kod bolesnika sa indolentnim ne-Hodgkinovim limfomom kod kojih je bolest napredovala tokom liječenja rituksimabom ili režimom koji sadrži rituksimab ili u roku od 6 mjeseci nakon tog liječenja: 120 mg/m<sup>2</sup> 1. i 2. dana svake 3 sedmice, najmanje 6 ciklusa; prva linija liječenja multiplog mijeloma (Durie-Salmon stadij II uz napredovanje bolesti ili stadij III) u kombinaciji sa prednizonom kod bolesnika starijih od 65 god. koji nisu pogodni za presađivanje autolognih matičnih ćelija i koji imaju kliničku neuropatiju u vrijeme dijagnoze, što onemogućava primjenu liječenja koje sadrži talidomid ili bortezomib: 120-150 mg/m<sup>2</sup> 1. i 2. dana, 60 mg/m<sup>2</sup> prednizona intravenski ili oralno 1. do 4. dana svake 4 sedmice, najmanje 3 ciklusa; i.v. inf. tokom 30-60 min.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**STINDAB - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 5 smeđih staklenih bočica od 50 ml, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 bočica] 5 smeđih staklenih bočica od 25 ml, u kutiji

**L01AB Alkil sulfonati**

**L01AB01 busulfan**

**Doziranje:** terapija kondicioniranja prije presađivanja hematopoetskih progenitorskih ćelija: i.v. inf. za informacije o doziranju konsultovati informaije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BUSULFAN FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [6 mg/1 mL] 8 bočica sa po 10 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**L01AX Ostali alikilirajući citostatici**

**L01AX03 temozolomid**

**Doziranje:** odrasli bolesnici s novodijagnostifikovanim glioblastomom multiforme; odrasli bolesnici i pedijatrijski bolesnici u dobi od 3 godine ili stariji sa recidivirajućim ili progresivnim malignim gliomom: oralno, za doziranje konsultovati informacije o lijeku

**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

**TEMOZOLOMID ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O.**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 5 tvrdih kapsula u 5 vrećica ( vrećica od PET/alu/PE ) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 5 tvrdih kapsula u 5 vrećica ( vrećica od PET/alu/PE ) u kutiji

**TEMOZOLOMID ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O.**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 5 tvrdih kapsula u 5 vrećica ( vrećica od PET/alu/PE ) 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:* s.c. i i.m. djeca i adolescenti mlađi od 16 god, 10-15 mg/m<sup>2</sup> sedmično, ne preporučuje se djeci mlađoj od 3 god; *teški oblici psorijaze i psorijatičnog artritisa:* s.c, i.m. i i.v. 7,5 mg metotreksata jednom sedmično, maks. sedmično 25 mg (napomena: kod djece i adolescenata lijek se daje samo s.c. i i.m.); *neoplastične bolesti:* konsultovati literaturu proizvođa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EBETREXAT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 0,375 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 0,75 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1,25 ml rastvora za injekciju, jednokratna igla za injekciju i dvije alkoholne maramice, u kutiji

**METHOTREXATE PFIZER - PFIZER INC.**

- ZU rastvor za injekciju [50 mg/2 mL] 5 bočica (polipropilenskih) po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**L01BA04** **pemetreksed**

**Doziranje:** *maligni pleuralni mezoteliom; nemikrocelularni karcinom pluća:* 500 mg/m<sup>2</sup> u vidu i.v. infuzije tokom 10 minuta, prvog dana svakog terapijskog ciklusa (21 dan); prilagođavanje doze se vrši u skladu sa hemioterapijskim nalazima i toksičnim efektima prethodnog ciklusa.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ARMISARTE - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica od 20ml, u kutiji

**PELIMERA - SYNTHON B.V.**

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za rastvor za koncentrat za infuziju, u kutiji



## **L01BB Analozii purina**

### **L01BB05 fludarabin**

**Doziranje:** *hronična limfocitna leukemija:* i.v. 25 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 5 dana svakih 28 dana; oralno, 40 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 5 dana svakih 28 dana

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **FLUDARABIN PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

ZU koncentrat za otopinu za injekciju/ infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica (tip I) sa 2 ml koncentrata za otopinu za injekciju/infuziju sa bromobutil gumenim čepom i Al - prstenom i polipropilenskim sigurnosnim zatvaračem

## **L01BC Analozii pirimidina**

### **L01BC02 fluorouracil**

**Doziranje:** koristi se u liječenju različitih vrsta solidnih tumora, uključujući karcinome gastro-intestinalnog trakta i karcinom dojke: i.v.inj, i.v.inf. i intra-arterijska infuzija

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **FLUOROURACIL PLIVA 50 MG/1 ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

ZU otopina za injekciju [500 mg/10 mL] 10 ml otopine za injekciju u staklenoj bočici (1 bočica), u kutiji

### **L01BC05 gemcitabin**

**Doziranje:** *lokalno uznapredovali/metastatski adenokarcinom gušterače:* 1000 mg/m<sup>2</sup> sedmično tokom 7 sedmica potom slijedi 1 sedmica pauze, u sljedećim ciklusima se daje jedanput sedmično tokom perioda od 3 sedmice, nakon čega slijedi prekid od sedmicu dana; *lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćeljski karcinom pluća:* 1000 g/m<sup>2</sup> dani 1, 8. i 15. ponavljati ciklus svakih 28 dana, ili 1250 mg/m<sup>2</sup> dani 1. i 8. ponavljati ciklus svakih 21 dan; *neoperabilni, lokalno recidivirajući ili metastatski karcinom dojke (u kombinaciji sa paklitakselom):* 1250 mg/m<sup>2</sup> dani 1. i 8. ponavljati svaki 21 dan; *lokalno uznapredovali metastatski karcinom epitelnih ćelija jajnika (u kombinaciji sa karboplatinom):* 1000 mg/m<sup>2</sup> dani 1. i 8. ponavljati ciklus svaki 21 dan; *uznapredovali karcinom mokraćne bešike (u kombinaciji sa cisplatinom):* 1000 mg/m<sup>2</sup> jednom sedmično tokom 3 sedmice, ponavljati ciklus svake 4 sedmice.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **GEMCITABIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 20 ml, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji.

##### **GEMCITABINE VENUS - VENUS PHARMA GMBH**

ZU prašak za rastvor za infuziju [1000 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU prašak za rastvor za infuziju [200 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za rastvor za infuziju, u kutiji

### **L01BC06 kapecitabin**

**Doziranje:** *karcinom kolona, kolorektalne regije i dojke, kao monoterapija:* 1250 mg/m<sup>2</sup> primijenjeno 2 puta dnevno, tokom 14 dana, nakon čega slijedi period pauze od 7 dana; preporučeno trajanje liječenja 6 mjeseci; *karcinom kolona, kolorektalne regije i želuca, kod kombinovanog liječenja:* 800-1000 mg/m<sup>2</sup> primijenjeno 2 puta dnevno tokom 14 dana, nakon čega slijedi period od 7 dana pauze ili 625 mg/m<sup>2</sup> 2 puta dnevno kada se

primjenjuje kontinuirano; *lokalno uznapredovali/metastatski karcinom dojke, u kombinaciji sa docetakselom*: 1250 mg/m<sup>2</sup> primjenjeno 2 puta dnevno, tokom 14 dana, nakon čega slijedi period pauze od 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CAPECITABINE ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**

- ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVdC/Alu perforirana blistera djeljiva na pojedinačne doze sa 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVdC/Alu perforirana blistera djeljiva na pojedinačne doze sa 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 PVC/PVdC/Alu perforirana blistera djeljiva na pojedinačne doze sa 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVdC/Alu perforirana blistera djeljiva na pojedinačne doze sa 10 tableta), u kutiji

**ECANSYA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obložene tablete (6 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**L01BC07 azacitidin**

**Doziranje:** terapija srednjeg-2 ili visokog rizik mijelodisplastičnog sindroma, hronične mijelomonocitne leukemije i akutne mijeloidne leukemije kod odraslih pacijenata kod kojih nije moguće transplantirati hematopoetske matične ćelije: s.c.75 mg/m<sup>2</sup>/dan, tokom 7 dana nakon čega slijedi pauza od 21 dan (28-dnevni ciklus liječenja); preporučuje se najmanje 6 ciklusa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AZACITIDIN STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- ZU prašak za suspenziju za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

**TALIRA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- ZU prašak za suspenziju za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sadrži 100 mg azacitidina za pripremu 4 ml suspenzije koncentracije 25 mg/ml, u kutiji
- ZU prašak za suspenziju za injekciju [150 mg/1 bočica] 1 bočica sadrži 150 mg azacitidina za pripremu 6 ml suspenzije koncentracije 25 mg/ml, u kutiji

**ZASSIDA - AQVIDA GMBH**

- ZU prašak za suspenziju za injekciju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju, u kutiji

**L01BC59 trifluridin, tipiracil**

**Doziranje:** metastatski kolorektalni karcinom kod pacijenata koji su prethodno liječeni ili se ne smatraju kandidatima za liječenje dostupnim terapijama, uključujući hemoterapije koje se zasnivaju na fluoropirimidinu, oksaliplatinu i irinotekanu, anti-VEGF lijekove i anti-

EGFR lijekove; karcinom želuca: oralno, odrasli početna doza 35 mg/m<sup>2</sup>/dozi dva puta dnevno 1. do 5. dana i 8. do 12. dana svakog 28-dnevnog ciklusa sve dok se primjećuje korist ili dok se ne pojavi neprihvatljiva toksičnost; konsultovati literaturu proizvoda za više informacija o podešavanju doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LONSURF - LES LABORATOIRES SERVIER**

- △ - ZU/Rp filmom obložena tableta [6,14 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa laminarnim sredstvom za sušenje sa po 10 tableta), u kutiji
- △ - ZU/Rp filmom obložena tableta [8,19 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera sa laminarnim sredstvom za sušenje sa po 10 tableta), u kutiji

**L01C Biljni alkaloidi i drugi prirodni proizvodi**  
**L01CA Vinka alkaloidi i analozi**

**L01CA04 vinorelbin**

**Doziranje:** *uznapredovali karcinom dojke, uznapredovali nesitnoćelijski karcinom pluća:* oralno, odrasli 60 mg/m<sup>2</sup> jednom nedjeljno tokom 3 nedjelje zatim povećati ukoliko se toleriše na 80 mg/m<sup>2</sup> jednom nedjeljno (maks. po dozi 160 mg jednom nedjeljno); i.v.inj.ili i.v.inf. odrasli, konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VINORELBIN LABORMED - LABORMED-PHARMA S.A.**

- ZU kapsula, meka [20 mg/1 kapsula] 1 kapsula, meka (1 PVC/PVDC-Al/PET/papirni blister sa jednom kapsulom, mekom), u kutiji
- ZU kapsula, meka [30 mg/1 kapsula] 1 kapsula, meka (1 PVC/PVDC-Al/PET/papirni blister sa jednom kapsulom, mekom), u kutiji
- ZU kapsula, meka [80 mg/1 kapsula] 1 kapsula, meka (1 PVC/PVDC-Al/PET/papirni blister sa jednom kapsulom, mekom), u kutiji

**L01CB Derivati podofiltoksina**

**L01CB01 etopozid**

**Doziranje:** *sitnoćelijski karcinom pluća; limfomi; karcinom testisa:* i.v.inf. odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ETOPOSID SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01CD Taksani**

**L01CD01 paklitaksel**

**Doziranje:** *karcinoma jajnika, karcinoma dojke, terapija Kapošijevog sarkoma u vezi sa AIDS-om, karcinom pluća ne malih ćelija, adenokarcinoma gušterače:* i.v.inf. odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda i protokole

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ATAXIL - DEVA HOLDING A.S.**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 25 ml sa 16,7 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 50 ml sa 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 8 ml sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/16.7 mL] 1 staklena bočica sa 16,7 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**PACLITAXEL PLIVA 6 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [150 mg/25 mL] 1 staklena bočica sa 25 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [30 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**PACLITAXEL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 16,7 mL koncentrata za rastvor za infuziju
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [6 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01CD02 docetaxel**

**Doziranje:** operabilni karcinom dojke sa pozitivnim/negativnim limfnim čvorovima u adjuvantnom tretmanu (u kombinaciji sa doksorubicinom i ciklofosfamidom); inicijalna hemoterapija lokalno uznapredovalog/metastatskog karcinoma dojke (sa doksorubicinom); lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke nakon neuspjeha citotoksične terapije koja je uključivala antracikline ili alkilirajuće agense (monoterapija); lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke nakon neuspjeha citotoksične terapije koja je uključivala antracikline (sa kapecitabinom); inicijalna hemoterapija metastatskog karcinoma dojke sa pojačanom izražajnošću onkogene HER 2 (sa trastuzumabom); lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća nakon neuspjeha prethodne hemoterapije; inicijalna hemoterapija neoperabilnog, lokalno uznapredovalog ili metastatskog nesitnoćelijskog karcinom pluća (sa cisplatinom); hormon rezistentni metastatski karcinom prostate (u kombinaciji sa prednizonom ili prednizolonom); inicijalna terapija metastatskog gastrointestinalnog adenokarcinoma, uključujući adenokarcinom gastroezofagealnog spoja (sa cisplatinom i fluorouracilom); indukcijski tretman lokalno uznapredovalog karcinoma skvamoznih ćelija glave i vrata (sa cisplatinom i fluorouracilom): i.v. inf, odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda ili lokalne protokole

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DOCETAXEL SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- 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 VENUS - VENUS PHARMA GMBH**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [160 mg/8 mL] 1 bočica sa 8 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 bočica sa 1 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [80 mg/4 mL] 1 bočica sa 4 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

#### **L01CD04 kabazitaksel**

**Doziranje:** metastatski hormon refraktorni karcinom prostate u kombinaciji sa prednizonom ili prednizolonom kod pacijenata koji su prethodno bili na režimu liječenja docetakselom: 25 mg/m<sup>2</sup>, primjenjena kao jednosatna intravenska infuzija na 3 sedmice i to u kombinaciji sa 10 mg prednizona ili prednizolona koji se uzimaju oralno svakodnevno tokom terapije

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **CABAZITAXEL MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED**

- 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

##### **JEVTANA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

- ZU koncentrat i rastvarač za rastvor za infuziju [60 mg/1.5 mL] 1 staklena bočica sa 1,5 ml koncentrata za infuziju i 1 staklena bočica sa 4,5 ml rastvarača, u kutiji

##### **KABAZITAKSEL EVER PHARMA - EVER VALINJECT GMBH**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 4,5 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 5 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 6 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

### **L01CE Inhibitori topoizomeraze 1 (TOP1)**

#### **L01CE02 irinotekan**

**Doziranje:** metastatski karcinom debelog crijeva ili rektuma u kombinaciji sa fluorouracilom i folnom kiselinom ili kao monoterapija kod pacijenata kod kojih nije postignut odgovor na terapiju koja sadrži fluorouracil; terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma sa ekspresijom receptora za epidermani faktor rasta nakon neuspjeha hemoterapije koja je uključivala irinotekan (u kombinaciji sa cetuksimabom); prva linija terapije metastatskog karcinoma kolona ili rektuma (u kombinaciji sa fluorouracilom, folnom kiselinom i bevacizumabom); prva linija terapije metastatskog kolorektalnog karcinoma (u kombinaciji sa kapecitabinom sa ili bez bevacizumaba): odrasli, i.v. inf, konsultovati literaturu proizvođača i lokalne protokole

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **IRINOTECAN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 bočica sa 2 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

##### **IRINOTECAN KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/5 mL] 1 bočica od 5 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [40 mg/2 mL] 1 staklena bočica sa 2 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

##### **IRINOTECAN QILU - QILU PHARMA SPAIN SL**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica ( staklo tamne boje tip I ) od 5 ml rastvora za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/2 mL] 1 staklena bočica ( staklo tamne boje tip I ) od 2 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**IRINOTESIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [40 mg/2 mL] 1 staklena bočica sa 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01D Citotoksični antibiotici i srodne supstance**

**L01DB Antraciklini i srodne supstance**

**L01DB01 doksorubicin**

**Doziranje:** karcinom dojke, neoadjuvantna i adjuvantna terapija za osteosarkom, uznapredovali sarkom mekog tkiva kod odraslih, Ewingov sarkom, mikrocelularni karcinom pluća, Hodgkinov limfom, visokomaligni ne-Hodgkinov limfom, indukciona i terapija održavanja u slučaju akutne limfoblastne leukemije, akutna mijeloblastna leukemija, uznapredovali ili rekurentni papilarni/folikularni karcinom štitnjače, anaplastični karcinom štitnjače, sistemsko liječenje lokalno uznapredovalog ili metastatskog karcinoma mokraćne bešike, intravezikalna prevencija recidiva površinskog karcinoma mokraćne bešike nakon transuretralne resekcije kod pacijenata sa visokim rizikom od recidiva, rekurentni ovarijalni karcinom, Wilmsov tumor (II stadijum u visoko malignim varijantama, svi uznapredovali stadijumi: III-IV), uznapredovali neuroblastom: i.v. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DOXORUBICIN 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

**DOXORUBICIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

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

**L01DB03 epirubicin**

**Doziranje:** karcinom dojke, karcinom jajnika, karcinom želuca, karcinom pluća, kolorektalni karcinom, maligni limfomi, leukemije, multipli mijelom: i.v. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda; karcinom mokraćnog mjehura: intravezikalno, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EPIRUBICIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 25 mL koncentrata za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji

ZU koncentrat za rastvor za injekciju/ infuziju [2 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL koncentrata za rastvor za injekciju/ infuziju, u kutiji

**L01E** **INHIBITORI PROTEIN KINAZE**  
**L01EA** **BCR-ABL inhibitori tirozin kinaze**

**L01EA01** **imatinib**

**Doziranje:** *hronična faza hronične mijeloidne leukemije nakon neuspjeha sa interferonom alfa*, odrasli 400 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno na maks. 800 mg dnevno (u 2 podijeljene doze); za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvođača; *ubrzanja faza i blastna kriza hronične mijeloidne leukemije*: odrasli 600 mg jednom dnevno, po potrebi povećati na maks. 800 mg dnevno (u 2 podijeljene doze); za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvođača; *novodijagnostifikovana akutna limfoblastna leukemija*: odrasli 600 mg jednom dnevno; za doziranje kod djece konsultovati literaturu proizvođača; *c-kit (CD117)-pozitivan neresektabilni ili metastatski maligni gastro-intestinalni stromalni tumori (GIST)*; *dodatak terapiji nakon resekcije c-kit (CD117)-pozitivan GIST kod pacijenata sa značajnim rizikom od relapsa*; *mijelodisplastična/mijeloproliferativna bolest povezana sa rearanžiranjem gena za receptore za trombocitni faktor rasta*: odrasli 400 mg jednom dnevno; *neresektabilni dermatofibrosarkom protuberans*; *rekurentni ili metastatski dermatofibrosarkom protuberans kod kojih nije moguća operacija*: odrasli 800 mg dnevno u 2 podijeljene doze; *uznapredovali hipereozinofilni sindrom i hronična eozinofilna leukemija*: odrasli 100-400 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GLIMATIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 60 film tableta (4 PVDC/Al blistera sa po 15 film tableta), u kutiji  
Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVDC/Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

**IMATIS - DEVA HOLDING A.S.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/Aclar//Al blistera po 10 tableta) u kutiji  
ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Aclar//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**MEAXIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji  
ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji  
ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji  
ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**PLIVATINIB - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/PE/PVdC/PE/ PVC - blistera po 10 tableta), u kutiji

**L01EA02** **dasatinib**

**Doziranje:** *hronična faza hronične mijeloidne leukemije*: oralno, odrasli 100 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 140 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača; *faza ubrzanja i blastna faza hronične mijeloidne leukemije (rezistentna ili intolerantna na prethodnu terapiju)*, *akutna limfoblastna leukemija (rezistentna ili intolerantna na prethodnu terapiju)*: oralno,

odrasli, 140 mg jednom dnevno, zatim po potrebi povećati na 180 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### NODRIGA - ALKALOID AD SKOPJE

- ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp film tableta [140 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp film tableta [70 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 oPA/Al/PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

#### L01EA03

#### nilotinib

**Doziranje:** novodijagnostifikovana Philadelphia hromozom-pozitivna hronična mijeloidna leukemija: oralno, odrasli 300 mg dva puta dnevno; hronična i ubrzana faza hronične mijeloidne leukemije s pozitivnim Philadelphia hromozomom kod odraslih pacijenata koji su otporni ili netolerantni na bar jednu prethodnu terapiju, uključujući imatinib: oralno, odrasli 400 mg dva puta dnevno; za podešavanje doze s obzirom na pojavu neželjenih efekata - konsultovati literaturu proizvoda; pedijatrijski pacijenti u hroničnoj fazi hronične mijeloidne leukemije sa pozitivnim Philadelphia hromozomom sa rezistencijom ili intolerancijom na prethodno liječenje uključujući imatinib: za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### NILOTINIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG

- ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (intermedijerno pakovanje sadrži 4 Al-OPA/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermedijernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))
- ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (intermedijerno pakovanje sadrži 4 Al-PVC/PE/PVdC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermedijernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))
- ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (intermedijerno pakovanje sadrži 4 Al-OPA/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermedijernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))
- ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (intermedijerno pakovanje sadrži 4 Al-PVC/PE/PVdC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermedijernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (intermedijerno pakovanje sadrži 4 Al-OPA/Alu/PVC blistera po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermedijernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))



- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (intermedijerno pakovanje sadrži 4 Al-PVC/PE/PVdC po 7 kapsula, tvrdih (28 kapsula, tvrdih), spoljašnje, višestruko pakovanje sadrži 4 kutije intermedijernog pakovanja sa 28 kapsula, tvrdih (4x28))
- NITINAB - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**
- ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (4 kutije sa po 4 PE-Al/Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (4 kutije sa po 4 PE-Al/Al blistera po 7 kapsula), u kutiji
- TASIGNA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**
- ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 112 kapsula (4 kutije po 28 kapsula (7 PVC/PVDC/Al blistera po 4 kapsule)), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 2 PVC/PVdC//Al blistera po 14 kapsule, u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju
- ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 112 kapsula, tvrdih (28 kapsula u 7 PVC/PVdC//Al blistera po 4 kapsule, u kutiji); 4 kutije po 28 kapsula upakovane u zbirnu kutiju

**L01EA04 bosutinib**

**Doziranje:** hronična mijeloidna leukemija: oralno, odrasli, za doziranje konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BOSULIF - PFIZER INC.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/poliklorotrifluoroeten/PVC blistera zatvorena folijom sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/poliklorotrifluoroeten/PVC blistera zatvorena folijom sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/poliklorotrifluoroeten/PVC blistera zatvorena folijom sa 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

**L01EA06 asciminib**

**Doziranje:** hronična mijeloidna leukemija: oralno, odrasli 40 mg dva puta na dan u razmacima od 12 sati; za više informacija o doziranju, konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SCSEMBLIX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PCTFE/PVC/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PCTFE/PVC/Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

**L01EB Inhibitori tirozin kinaze receptora epidermalnog faktora rasta (EGFR)**

**L01EB01 gefitinib**

**Doziranje:** terapija lokalno uznapredovalog ili metastatskog nemikrocelularnog karcinoma pluća sa aktiviranim mutacijama epidermalnog faktora rasta–EGFR kod odraslih: 250 mg jedanput dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GEFITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED**

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

**GEFITINIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al-OPA/Alu/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji.

**KATHESIN - LABORMED-PHARMA S.A.**

ZU/Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa zajedničkim zaštitnim omotom od slojevite aluminijske folije PET/Al/PE sa po 10 tableta), u kutiji

**SPIRTOS - STADA ARZNEIMITTEL AG**

ZU/Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC aluminijska blistera sa 10 tableta), u kutiji

**L01EB02****erlotinib**

**Doziranje:** prva linija liječenja lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća sa EGFR aktivirajućim mutacijama; lokalno uznapredovali/metastatski nesitnoćelijski karcinom pluća nakon neuspjeha prethodne hemoterapije; terapija održavanja (monoterapija) lokalno uznapredovalog ili metastatskog nesitnoćelijskog karcinoma pluća sa stabilnom bolešću nakon prve linije hemioterapije koja nije uključivala erlotinib: 150 mg jednom dnevno; metastatski karcinom gušterače: 100 mg jednom dnevno (u kombinaciji sa gemcitabinom).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ERLOTINIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**FOKLEROS - ALKALOID AD SKOPJE**

ZU/Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (5 oPA/Al/PVC/Al blistera po 6 tableta), u kutiji

ZU/Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 30 film tableta (5 oPA/Al/PVC/Al blistera po 6 tableta), u kutiji

**L01EB04****osimertinib**

**Doziranje:** rak pluća nemalih ćelija: oralno, za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TAGRISSO - ASTRAZENACA AB**

ZU/Rp filmom obložena tableta [40 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al perforirana blistera s jediničnim dozama sa po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al perforirana blistera s jediničnim dozama sa po 10 tableta), u kutiji

**L01EC****Inhibitori B-Raf serin-treonin kinaze (BRAF)****L01EC01****vemurafenib**

**Doziranje:** monoterapija u liječenju odraslih bolesnika s neoperabilnim ili metastatskim melanomom s pozitivnom mutacijom V600 gena BRAF: odrasli preko 18 god. 960 mg dva puta dnevno, za prilagođavanje doze zbog neželjenih efekata, konsultovati literaturu proizvoda

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ZELBORAF - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU/Rp film tableta [240 mg/1 tableta] 56 film tableta (7 Al/Al blistera po 8 tableta) u kutiji

#### L01EC02 dabrafenib

**Doziranje:** monoterapija kod odraslih pacijenata sa inoperabilnim ili metastatskim melanomom s BRAF V600 mutacijom; adjuvantno liječenje melanoma (dabrafenib u kombinaciji s trametinibom je indikovano za adjuvantno liječenje odraslih pacijenata sa stadijumom III melanoma s BRAF V600 mutacijom, nakon kompletne resekcije), rak pluća nemalih ćelija: odrasli preko 18 god. 150 mg dva puta dnevno (na 12 sati)

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### TAFINLAR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (1 bočica), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (1 bočica), u kutiji

### L01ED Inhibitori anaplastične limfom kinaze (ALK)

#### L01ED01 crizotinib

**Doziranje:** terapija nesitnoćelijskog karcinoma pluća pozitivnog na kinazu anaplastičnog limfoma(ALK); ROS1 pozitivni uznapredovali nesitnoćelijski karcinom pluća: 250 mg dva puta na dan

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### XALKORI - PFIZER INC.

△ ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC blistera po 10 kapsula), u kutiji

△ ZU/Rp kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC blistera po 10 kapsula), u kutiji

#### L01ED03 alektinib

**Doziranje:** karcinom pluća nemalih ćelija: 600 mg dva puta dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ALECENSA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

ZU/Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 224 kapsule, tvrde (4 kutije sa po 56 kapsula - jedna kutija sadrži 7 Aluminij/aluminij (PA/Alu/PVC/Alu) blistera sa po 8 kapsula), u kutiji

#### L01ED04 brigatinib

**Doziranje:** uznapredovali nemikrocelularni karcinom pluća pozitivan na kinazu anaplastičnog limfoma (ALK): oralno, odrasli početna doza 90 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 180 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ALUNBRIG - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG

Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera sa po 7 tableta), u kutiji

- ZU/Rp filmom obložena tableta [180 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [180 mg/1 tableta+ 90 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (1 PCTFE blister po 7 tableta od 90 mg i 3 PCTFE blistera po 7 tableta od 180 mg), u kutiji

**L01ED05 lorlatinib**

**Doziranje:** *anaplastični limfom kinaza pozitivni uznapredovali karcinom pluća ne-malih ćelija*: 100 mg dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LORVIQUA - PFIZER INC.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 90 filmom obloženih tableta (9 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**L01EE Inhibitori aktivirane mitogen protein kinaze (MEK)****L01EE01 trametinib**

**Doziranje:** *neoperabilni ili metastatski melanom s BRAF V600 mutacijom* (kao monoterapija ili u kombinaciji s dabrafenibom), *adjuvantno liječenje melanoma* (u kombinaciji sa dabrafenibom je indikovano za adjuvantno liječenje odraslih bolesnika sa stadijumom III melanoma s BRAF V600 mutacijom, nakon kompletne resekcije, *rak pluća ne-malih ćelija s BRAF V600 mutacijom* (kao monoterapija ili u kombinaciji s dabrafenibom): 2 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MEKINIST - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

**L01EE02 kobimetinib**

**Doziranje:** *neoperabilni ili metastatski melanom s mutacijom BRAF V600* (u kombinaciji sa vemurafenibom): 60 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopnog dana, nakon čega slijedi 7-dnevna pauza (od 22.-28. dana ciklusa); za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****COTELLIC - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU/Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 63 film tablete (3 PVC/PVDC blistera sa po 21 film tabletom), u kutiji

**L01EF Inhibitori ciklin-zavisne kinaze (CDK)****L01EF01 palbociclib**

**Doziranje:** lokalno uznapredovali ili metastatski rak dojke pozitivan na hormonski receptor (HR), negativan na receptor humanog epidermalnog faktora rasta 2 (HER2): u kombinaciji s inhibitorom aromataze, u kombinaciji s fulvestrantom kod žena koje su primile prethodnu endokrinu terapiju; kod žena u pre- i perimenopauzi endokrinu terapiju je potrebno kombinovati s agonistom hormona koji oslobađa luteinizirajući hormon

(LHRH): 125 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopnog dana nakon čega slijedi 7 dana pauze; promjena doze se vrši na osnovu pojedinačne podnošljivosti i sigurnosti

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IBRANCE - PFIZER INC.**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (3 PVC/OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta pojedinačno pakovani u kartonske omote u obliku novčanika), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [125 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (3 PVC/OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta pojedinačno pakovani u kartonske omote u obliku novčanika), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [75 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (3 PVC/OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta pojedinačno pakovani u kartonske omote u obliku novčanika), u kutiji

**L01EF02 ribociklib**

**Doziranje:** *karcinom dojke*: oralno, 600 mg dnevno tokom 21 uzastopnog dana, zatim 7 dana bez lijeka (28-dnevni ciklus), liječenje nastaviti dok ima koristi ili do nepodnošljive toksičnosti; za više informacija konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KISQALI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta (1 PVC/PCTFE blister sa 21 tabletom), u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 63 filmom obložene tablete (3 PVC/PCTFE blistera sa po 21 tabletom), u kutiji

**L01EF03 abemaciclib**

**Doziranje:** *karcinom dojke*: oralno, za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VERZENIOS - ELI LILLY EXPORT S.A.**

- Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PCTFE/PE/PVC/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PCTFE/PE/PVC/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PCTFE/PE/PVC/Al blister sa po 14 tableta), u kutiji

**L01EG Selektivni inhibitori mTOR (ciljni enzim za rapamicin kod sisara) kinaza**

**L01EG02 everolimus**

**Doziranje:** neuroendokrini tumori pankreasnog porijekla, neuroendokrini tumori gastrointestinalnog ili plućnog porijekla, karcinom bubrežnih ćelija, hormon-receptor pozitivni HER2-negativni karcinom dojke: 10 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EVEROLIMUS KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ZU/Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**EVEROLIMUS MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH**

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (6 OPA/Al/PVC//Al blistera po 5 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**SYRLENO - ALKALOID AD SKOPJE**

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (6 OPA/AL/PVC aluminijumska blistera po 5 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [2,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC aluminijumska blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/AL/PVC aluminijumska blistera po 10 tableta), u kutiji

**L01EJ Inhibitori Janus kinaze (JAK)**

**L01EJ01 ruksolitinib**

**Doziranje:** mijelofibroza, policitemija vera, bolest presatka protiv primatelja: za doziranje konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**JAKAVI - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

ZU/Rp tableta [15 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

ZU/Rp tableta [20 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

ZU/Rp tableta [5 mg/1 tableta] 56 tableta (4 PVC/PCTFE/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji

**L01EK Inhibitor tirozin kinaze receptora vaskularnog endotelnog faktora rasta (VEGFR)**

**L01EK01 aksitinib**

**Doziranje:** karcinom bubrežnih ćelija: 5 mg dva puta dnevno, terapiju nastaviti dok postoji klinička korist ili do nepodnošljive toksičnosti; za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AXITINIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

△ ZU/Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 56 film tableta (8 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

△ ZU/Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 56 film tableta (8 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

△ ZU/Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 56 film tableta (8 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

△ ZU/Rp film tableta [7 mg/1 tableta] 56 film tableta (8 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**INLYTA - PFIZER INC.**

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 Al/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta ) u kutiji

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 56 filmom obložena tableta (4 Al/Al blistera po 14 filmom obloženih tableta) u kutiji

## **L01EL Inhibitori Brutonove tirozin kinaze (BTK)**

### **L01EL01 ibrutinib**

Doziranje:

*limfom "mantle ćelija"*: oralno, odrasli 560 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača; *hronična limfocitna leukemija*; *Waldenströмова makroglobulinemija*: oralno, odrasli 420 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **IMBRUVICA - JANSSEN-CILAG KFT.**

ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 120 kapsula, tvrdih (1 plastična bočica), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula] 90 kapsula, tvrdih (1 plastična bočica), u kutiji

## **L01EM Inhibitori fosfatidilinozitol-3-kinaze (Pi3K)**

### **L01EM03 alpelisib**

**Doziranje:** lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom dojke (u kombinaciji sa fulvestrantom) za liječenje žena u post-menopauzi i muškaraca: oralno, odrasli, 300 mg jednom dnevno, za podešavanje doze, prekid liječenja ili prekid liječenja s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **PIQRAY - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PCTFE/Alu blistera po 14 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PCTFE/Alu blistera po 14 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta: 28 tableta od 200 mg i 28 tableta od 50 mg (4 PVC/PCTFE/Alu blistera po 14 tableta: 1 blister sadrži 7 tableta od 200 mg i 7 tableta od 50 mg); u kutiji

## **L01EX Drugi inhibitori protein kinaze**

### **L01EX01 sunitinib**

**Doziranje:** uznapredovali/metastatski karcinom bubrežnih ćelija; neresektabilni/metastatski gastrointestinalni stromalni tumor poslije neuspjelog liječenja imatinibom: 50 mg jedanput dnevno tokom 4 sedmice (u ciklusu koji traje 6 sedmica); podešavati postepeno po 12,5 mg prema podnošljivosti, maks. dnevna doza 75 mg, a minimalna 25 mg; neresektabilni/metastatski pankreasni neuroendokrini tumor: 37,5 mg jednom dnevno, bez režima perioda odmora; dozu povećavati postepeno po 12,5 mg na osnovu individualne bezbjednosti i podnošljivosti; maks. doza 50 mg dnevno.

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **FASINDOR - ALKALOID AD SKOPJE**

ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PE/Al peel off blistera po 7 kapsula), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PE/Al peel off blistera po 7 tableta), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PE/Al peel off blistera po 7 tableta), u kutiji

**MISVENOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

**SUNIGEN - GENEPHARM S.A.**

ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

**SUNITINIB KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blister po 10 kapsula) u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (3 OPA/Al/PE/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji

**SUNITINIB MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED**

ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PCTFE-Alu blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PCTFE-Alu blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PCTFE-Alu blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

**SUNITINIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED**

ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u jednom PVC-PVAC (PVC/PCTFE)/Al blisteru, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u 1 PVC-PVAC (PVC/PCTFE)/Al blisteru, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u jednom PVC-PVDC/Al blisteru, u kutiji

**SUNITINIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji



**SUNITINIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum-OPA / Alu / PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji.
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji.
- ZU/Rp kapsula, tvrda [37,5 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum-OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, tvrdih
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 4 Aluminijum - OPA/Alu/PVC blistera sa po 7 kapsula, u kartonskoj kutiji

**SUNITINIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [37,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula (7 Al-OPA/Alu/PVC blistera sa 4 kapsule), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula (7 Al-OPA/Alu/PVC blistera sa 4 kapsule), u kutiji

**SUTENT - PFIZER INC.**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar - blistera po 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar - blistera po 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 Al/PVC/Aclar - blistera po 7 kapsula), u kutiji

**ZESUVA - REMEDICA LIMITED**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 AL-OPA/AL/PVC blistera po 7 kapsula) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [12,5 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (u HDPE bočici) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 Al-OPA/Al/PVC blistera po 7 kapsula) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (u HDPE bočici) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 Al-OPA/Al/PVC blistera po 7 kapsula) u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula, u HDPE bočici, u kutiji

**L01EX02 sorafenib**

**Doziranje:** terapija uznapredovalog karcinoma bubrežnih ćelija kada terapija interferonom-alfa ili interleukinom-2 nije bila uspješna ili kada takva terapija nije primjerena; progresivni, lokalno uznapredovali, ili metastatski, diferencirani karcinom štitaste žlijezde, koji je refraktoran na radioaktivni jod; terapija hepatocelularnog karcinoma: oralno, odrasli, 400 mg dva puta dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva, konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FENESA - REMEDICA LIMITED**

- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 AL/OPA/AL/PVC blister sa po 28 tableta) u kutiji
- ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 AL/PVC/PE/PVDC blister sa po 28 tableta), u kutiji

**NEXAVAR - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 PP/Al blistera po 28 tableta), u kutiji

**SALTAPSA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (8 blistera sa po 14 tableta) u kutiji

**SORAFENIB MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH**

ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta, u Al-PVC/PE/PVDC ,blisterima u kutiji

**SORAFENIB SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (4 ALU/OPA/ALU/PVC blistera po 28 tbl) u kartonskoj kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (4 ALU/PVC/PE/PVDC blistera po 28 tbl.) u kartonskoj kutiji

**SORAFENIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 AL-PVC/PE/PVDC blistera sa po 28 tableta), u kutiji

ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 56 film tableta (8 AL-OPA/ALU/PVC blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**SORAFENIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (8 PVC/Aclar/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**SORAGEN - GENEPHARM S.A.**

ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 112 film tableta (4 Al/Al blistera sa po 28 tableta), u kutiji

**L01EX03****pazopanib**

**Doziranje:** *karcinom bubrežnih ćelija; 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:****FRONTIEN - PHARMACARE PREMIUM LTD.**

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta u HDPE bočici, u kutiji

**LIBURADONE - PHARMACARE PREMIUM LTD.**

ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (HDPE bočica sa polipropilenskim bijelim sigurnosnim zatvaračem) u kutiji

ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 60 film tableta (HDPE bočica sa polipropilenskim bijelim sigurnosnim zatvaračem) u kutiji

**PAZOPANIB PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED**

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE bočici sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta u HDPE boci sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 60 film tableta u HDPE boci sa polipropilenskim zatvaračem, u kutiji

**PAZOPANIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

ZU/Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 3 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji.

ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 6 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera sa po 10 film tableta, u kutiji.

**PAZOPANIB TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji

**VOTRIENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 HDPE bočica), u kutiji

**L01EX14 entrectinib**

**Doziranje:** *solidni tumori, rak pluća nemalih ćelija:* oralno, za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ROZLYTREK - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU/Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih u bočici, u kutiji

ZU/Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 90 kapsula, tvrdih u bočici, u kutiji

**L01EX17 kapmatinib**

**Doziranje:** *karcinom pluća nemalih ćelija:* oralno, odrasli, 400 mg dva puta na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TABRECTA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (10 PCTFE/PVC//Al blistera po 12 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (10 PCTFE/PVC//Al blistera po 12 tableta), u kutiji

**L01F Monoklonska antitijela i antitijelo lijek konjugat  
L01FA CD20 (Clusters of Differentiation 20) inhibitori**

**L01FA01 rituksimab**

**Doziranje:** folikularni non-Hodgkins limfom, difuzni non-Hodgkins limfom, hronična limfocitna leukemija, granulomatoza s poliangitisom i mikroskopski poliangitis: i.v. inf. odrasli, pacijenti trebaju primiti premedikaciju prije svake doze (konsultovati literaturu proizvoda za detalje); non-Hodgkins limfom: s.c. inj. konsultovati literaturu proizvoda; teški oblik aktivnog reumatoidnog artritisa kod pacijenata koji nisu adekvatno odgovorili na druge antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti, uključujući jedan ili više inhibitora faktora nekroze tumora, ili ih ne podnose (u kombinaciji sa metotreksatom): i.v.inf. 1 g dana 1. i 15. u kombinaciji sa metotreksatom (pacijent treba primiti premedikaciju prije svake infuzije); za doziranje i način davanja konsultovati literaturu proizvoda; obični pemfigus: i.v. inf. 1 g dana 1. i 15, doza održavanja 0,5 g u 12. i 18. mjesecu, a zatim svakih 6 mjeseci ako je potrebno, konsultovati literaturu proizvoda za terapiju relapsa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MABTHERA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/10 mL] 2 staklene bočice sa po 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa po 50 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [1400 mg/11.7 mL] jedna staklena bočica sa 11,7 ml rastvora za injekciju (sa gumenim čepom, aluminijskim zaštitnim zatvaračem, plastičnim flip-off poklopcem); u kutiji

**RITUXIMAB BIOCAD - BIOCAD HONG KONG LIMITED**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 50 ml sa koncentratom za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 2 staklene bočice od 10 ml sa koncentratom za rastvor za infuziju, u kutiji

**RIXATHON - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 2 staklene bočice od 10 ml sa po 100 mg rituksimaba, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 3 staklene bočice od 10 ml sa po 100 mg rituksimaba, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 50 ml sa 500 mg rituksimaba, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 2 staklene bočice od 50 ml sa po 500 mg rituksimaba, u kutiji

**RUXIENCE - PFIZER LUXEMBOURG SARL**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 50 ml koncentrata, u kutiji

**L01FA03 obinutuzumab**

**Doziranje:** liječenje odraslih bolesnika s prethodno neliječenom hroničnom limfocitnom leukemijom (CLL) i komorbiditetima, zbog kojih kod njih nije prikladna terapija temeljena na punoj dozi fludarabina; prethodno neliječeni uznapredovali folikularni limfom; u kombinaciji sa bendamustinom, nakon čega slijedi terapija održavanja lijekom Gazyva kod pacijenata sa folikularnim limfomom koji nisu odgovorili na terapiju ili koji su doživjeli progresiju u periodu do 6 mjeseci nakon terapije rituksimabom ili protokolom koji sadrži rituksimab: i.v.inf. za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

**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

**L01FC CD38 (Clusters of Differentiation 38) inhibitori****L01FC01 daratumumab**

**Doziranje:** terapija relapsnog i refraktarnog multiplog mijeloma (kao monoterapija nakon neuspjeha terapije koja je uključivala inhibitor proteasoma i imunomodulator; u kombinaciji sa lenalidomidom i deksametazonom, ili bortezomibom i deksametazonom za terapiju odraslih pacijenata sa multiplim mijelomom, koji su prethodno primili najmanje jednu terapiju): 4-nedjeljni ciklus-16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 8. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake dvije nedjelje od 9. do 24. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake četiri nedjelje nakon 25. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati literaturu proizvođača; 3-nedjeljni ciklus- 16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 9. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake tri nedjelje od 10. do 24. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake 4 nedjelje nakon 25. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati

literaturu proizvoda; u kombinaciji sa bortezomibom, melfalanom i prednizonom za terapiju odraslih pacijenata sa novodijagnostifikovanim multiplim mijelomom koji nisu podobni za presađivanje autolognih matičnih ćelija: 16 mg/kg jednom nedjeljno od 1. do 6. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake tri nedjelje od 7. do 54. nedjelje, zatim 16 mg/kg svake četiri nedjelje nakon 55. nedjelje do progresije bolesti, za podešavanje doze zbog neželjenih dejstava i reakcije povezane sa infuzijom-konsultovati literaturu proizvoda

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### DARZALEX - JANSSEN-CILAG KFT.

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica od 5 ml, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [400 mg/20 mL] 1 staklena bočica od 20 ml, u kutiji

## L01FD                    **HER2 (Human Epidermal Growth Factor Receptor 2) inhibitori**

### L01FD01                **trastuzumab**

**Doziranje:** *metastatski karcinom dojke:* troseđmični raspored primjene-inicijalna doza je 8 mg/kg; doza održavanja 6 mg/kg u intervalima od 3 sedmice; sedmični raspored primjene-inicijalna doza je 4 mg/kg tokom 90 minuta; doza održavanja je 2 mg/kg tokom 90 minuta sedmično do progresije bolesti; *rani karcinom dojke HER2 pozitivan:* troseđmični raspored primjene-inicijalna doza 8 mg/kg; doza održavanja 6 mg/kg u intervalima od 3 sedmice; sedmični raspored primjene-inicijalna doza je 4 mg/kg tokom 90 minuta; doza održavanja je 2 mg/kg tokom 90 minuta sedmično; *metastatski karcinom želuca:* inicijalna doza je 8 mg/kg, nakon 3 sedmice nastavlja se sa dozom održavanja 6 mg/kg svake 3 sedmice.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### HERCEPTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju od 150 mg, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [600 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

##### HERZUMA - CELLTRION INC.

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [420 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za koncentrat za rastvor za infuziju, u kutiji

##### KANJINTI - AMGEN (EUROPE) GMBH

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 bočica sa 150 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [420 mg/1 bočica] 1 bočica sa 420 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

##### OGIVRI - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 15 ml, u kutiji

##### TRAZIMERA - PFIZER INC.

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 15 ml izrađena od bezbojnog stakla tip I sa butil gumenim zatvaračem, u kutiji

- ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [420 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 30 ml izrađena od bezbojnog stakla tip I sa butil gumenim zatvaračem, u kutiji

#### L01FD02 **pertuzumab**

**Doziranje:** rani rak dojke-u kombinaciji s trastuzumabom i hemoterapijom (neoadjuvantno liječenje odraslih pacijenata s HER2 pozitivnim, lokalno uznapredovalim, upalnim rakom dojke ili rakom dojke u ranom stadijumu s velikim rizikom od recidiva; adjuvantno liječenje odraslih pacijenata s HER2 pozitivnim ranim rakom dojke s velikim rizikom od recidiva); *metastatski rak dojke*-u kombinaciji s trastuzumabom i docetakselom u odraslih pacijenata s HER2 pozitivnim metastatskim ili lokalno recidivirajućim neresektabilnim rakom dojke koji prethodno nisu primali anti-HER2 terapiju ni hemoterapiju za liječenje metastatske bolesti: i.v. inf. početna doza 840 mg, zatim svake 3 nedjelje doza održavanja 420 mg

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### PERJETA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [420 mg/14 mL] 1 staklena bočica sa 14 ml koncentrata za rastvor za infuziju u kutiji

#### L01FD03 **trastuzumab emtanzin**

**Doziranje:** HER2 pozitivni karcinom dojke, HER2 pozitivni rani karcinom dojke: i.v. inf. odrasli, konsultovati literaturu proizvođača ili lokalne protokole

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### KADCYLA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [160 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

### L01FE **EGFR (Epidermal Growth Factor Receptor) inhibitori**

#### L01FE01 **cetuximab**

**Doziranje:** wilde-type RAS metastatskog kolorektalnog karcinoma koji ekspirira receptor za epidermalni faktor rasta, u kombinaciji sa irinotekan-baziranom hemoterapijom, u prvoj liniji u kombinaciji sa FOLFOX, kao monoterapija ukoliko terapija oksaliplatinom i irinotekanom bila neuspješna ili ukoliko se irinotekan ne toleriše; skvamozni karcinom čelija glave i vrata, u kombinaciji sa radijacionom terapijom lokalno uznapredovale bolesti, u kombinaciji sa platina-baziranom hemioterapijom za rekurentna i/ili metastatska oboljenja: jednom sedmično, početna doza 400 mg/m<sup>2</sup>, a zatim 250 mg/m<sup>2</sup> sedmično

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ERBITUX - MERCK HEALTHCARE KGAA

- ZU rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 20 ml rastvora za infuziju (1 staklena bočica) u kutiji

#### L01FE02 **panitumumab**

**Doziranje:** metastatski kolorektalnim karcinomom (mCRC) sa divljim tipom RAS gena: kao prva linija terapije u kombinaciji sa FOLFOX ili FOLFIRI; kao druga linija terapije u kombinaciji sa FOLFIRI kod pacijenata koji su kao prvu liniju terapije primili hemoterapiju

fluoropirimidinima (osim irinotekana); kao monoterapija, a nakon prethodne progresije bolesti na primjenjenu hemoterapiju fluoropirimidinima, oksaliplatinom i irinotekanom: 6 mg/kg tjelesne mase jednom u dvije sedmice (prema uputstvu datom u literaturi proizvoda i važećim protokolima)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VECTIBIX - AMGEN (EUROPE) GMBH**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] staklena bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01FF PD-1/PDL-1 (Programmed cell death protein 1/death ligand 1) inhibitori**

**L01FF01 nivolumab**

**Doziranje:** melanom, rak pluća nemalih stanica, maligni pleuralni mezotelijum, urotelijelni karcinom, planocelularni karcinom glave i vrata, klasični Hodgkinov limfom, gastrointestinalni karcinom: odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**OPDIVO - BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY**

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica sa 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji  
ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica sa 24 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji  
ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**L01FF02 pembrolizumab**

**Doziranje:** melanom, karcinom pluća nemalih ćelija, urotelijalni karcinom, klasični Hodgkin limfom, karcinom skvamoznih ćelija glave i vrata, uznapredovali karcinom bubrežnih ćelija, kolorektalni karcinom, karcinom jednjaka, trostruko negativni karcinom dojke, karcinom endometrijuma, karcinom grlića materice, adenokarcinom želuca ili gastroezofagusnog spoja, karcinom žučnog mjehura i vodova: i.v. infuzija, odrasli 200 mg svake 3 nedjelje, alternativno 400 mg svakih 6 nedjelja, za podešavanje doze prema neželjenim dejstvima ili prema rekijama na infuziju - konsultovati literaturu 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

**L01FF03 durvalumab**

**Doziranje:** karcinom pluća nemalih ćelija, karcinom pluća malih ćelija, karcinom bilijarnog trakta, hepatocelularni karcinom: i.v. odrasli, za doziranje konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IMFINZI - ASTRAZENCA AB**

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica (staklo tip I) sa 10 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji  
ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [50 mg/1 mL] 1 staklena bočica (staklo tip I) sa 2,4 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**L01FF04 avelumab**

**Doziranje:** karcinom Merkelovih ćelija, karcinom bubrežnih ćelija, urotelijelni karcinom: i.v. inf. za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BAVENCIO - MERCK HEALTHCARE KGAA**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [20 mg/1 mL] Bočica od 10 ml (staklo tipa I) sa čepom od halobutil gume, u kutiji

**L01FF05 atezolizumab**

**Doziranje:** uroteljalni karcinom, rak pluća nemalih ćelija, rak pluća malih ćelija, rak dojke, hepaticelularni karcinom: i.v.inf. odrasli, konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TECENTRIQ - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [60 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 14 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [60 mg/1 mL] jedna staklena bočica sa 20 ml koncentrata za otopinu za infuziju u kutiji
- ZU otopina za injekciju [125 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 15 ml, u kutiji

**L01FG VEGF/VEGFR (Vascular Endothelial Growth Factor) inhibitori****L01FG01 bevacizumab**

**Doziranje:** *metastatski karcinom debelog crijeva ili rektuma:* 5 mg/kg ili 10 mg/kg svake 2 sedmice ili 7,5 mg/kg ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; *metastatski karcinom dojke:* 10 mg/kg svake 2 sedmice ili 15 mg/kg svake 3 sedmice; *uznapredovali/metastatski ili rekurentni 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:****ABEVMY - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**ALYMSYS - GH GENHELIX S.A.**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**AVASTIN - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU koncentrat otopine za infuziju [100 mg/4 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat otopine za infuziju [400 mg/16 mL] 1 staklena bočica sa 16 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**OYAVAS - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica od 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji



**ZIRABEV - PFIZER INC.**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 16 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L01FX Ostala monoklonska antitijela i antitijelo lijek konjugati**

**L01FX04 ipilimumab**

**Doziranje:** melanom, karcinom bubrežnih ćelija, rak pluća nemalih ćelija, maligni pleuralni mezotelijum, kolorektalni karcinom s nedostatkom mehanizma popravka pogrešno sparenih baza ili visokom mikrosatelitskom stabilnošću, planocelularni karcinom jednjaka:

i.v.inf. za doziranje konsultovati informacije o proizvodu

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**YERVOY - BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**L01FX05 brentuksimab vedotin**

**Doziranje:** CD30 pozitivan Hodgkinovog limfom; sistemski anaplastični limfom velikih ćelija; CD 30 pozitivan limfom kožnih T-ćelija: i.v. inf. za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvoda;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ADCETRIS - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [50 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 50 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

**L01FX14 polatuzumab vedotin**

**Doziranje:** difuzni limfom velikih B ćelija: i.v. inf. za doziranje konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**POLIVY - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [140 mg/1 bočica] 1 staklena bočica (Tip I od borosilikatnog stakla) od 20 ml sa praškom, u kutiji
- ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [30 mg/1 bočica] 1 staklena bočica od 6ml sa 30 mg praška, u kutiji

**L01FX25 mosunetuzumab**

**Doziranje:** folikularni limfom: i.v.inf. za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LUNSUMIO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [1 mg/1 mL] 1 staklena bočica (staklo tip I) po 50 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji
- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [1 mg/1 mL] 1 staklena bočica (staklo tipa I) po 2 mL koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**L01FX28**      **glofitamab**

**Doziranje:** *difuzni B-velikoćelijski limfom:* i.v.inf. za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****COLUMVI - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU      Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 10 mL koncentrata za otopinu za infuziju u bočici od 15 mL, u kutiji
- ZU      Koncentrat za otopinu za infuziju [2,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 2,5 mL koncentrata za otopinu za infuziju u bočici od 6 mL, u kutiji

**L01X**                      **Ostali antineoplastici**  
**L01XA**                    **Jedinjenja platine**

**L01XA01**      **cisplatin**

**Doziranje:** koristi se u liječenju različitih vrsta karcinoma (testisa, jajnika, pluća, mokraćne bešike, skvamoznih ćelija glave i vrata, cerviksa): i.v.inf. 50-120 mg/m<sup>2</sup>/dan svakih 3-4 nedjelje ili spora i.v. inf. 15-20 mg/m<sup>2</sup>/dan tokom 5 dana svake 3-4 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CISPLATIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- 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

**CISPLATINUM ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**

- ZU/Rp    koncentrat za rastvor za infuziju [1 mg/1 mL] Bočica staklena; 1 x 10 ml u kutiji
- ZU/Rp    koncentrat za rastvor za infuziju [1 mg/1 mL] Bočica staklena; 1 x 50 ml, u kutiji 50mg cisplatina

**L01XA02**      **karboplatin**

**Doziranje:** *uznapredovali karcinom jajnika; mikrocelularni karcinom pluća; epidermoidni karcinom glave i vrata:* i.v. 400 mg/m<sup>2</sup>/dan svake 4 sedmice u zavisnosti od hemioterapijskog protokola i bubrežne funkcije.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CARBONATIN - NANO FANAVARAN DAROUEI ALVAND (NANOALVAND)**

- ZU      koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/15 mL] 1 tamna staklena bočica (tip I) od 20 ml, u kutiji

**CARBOPLASIN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

- ZU      koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/15 mL] 1 staklena bočica od 15 ml u kutiji
- ZU      koncentrat za rastvor za infuziju [450 mg/45 mL] 1 staklena bočica od 45 ml u kutiji
- ZU      koncentrat za rastvor za infuziju [50 mg/5 mL] 1 staklena bočica od 5 ml u kutiji

**CARBOPLATIN ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**

- ZU      Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica jantarne boje od stakla tip I od 15ml, u kutiji
- ZU      Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica jantarne boje od stakla tip I od 5ml, u kutiji

## Registrovani lijekovi prema ATC-klasifikaciji

---

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica jantarne boje stakla tip I od 50 ml, u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 1 bočica jantarne boje od stakla tip I od 100 ml, u kutiji
- CARBOPLATIN PFIZER - PFIZER INC.**
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [150 mg/15 mL] 1 polipropilenska bočica sa 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

### **L01XA03 oksaliplatin**

**Doziranje:** terapija metastatskog kolorektalnog karcinoma (u kombinaciji sa fluorouracilom i folnom kiselinom), terapija karcinoma kolona nakon resekcije primarnog tumora (adjuvantna terapija): i.v. 85 mg/m<sup>2</sup> svake 2 sedmice u 12 ciklusa (6 mjeseci)

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **OXALIPLATIN PLIVA 5 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica (tip I) s 20 ml koncentrata za otopinu za infuziju, s gumenim (brombutilnim) čepom, aluminijskim prstenom i zaštitnim poklopcem, u kutiji
- ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica (Tip I) s 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, s gumenim (brombutilnim) čepom, aluminijskim prstenom i zaštitnim poklopcem, u kutiji

#### **OXALIPLATINUM ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**

- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 10 ml ,u kutiji
- ZU koncentrat za rastvor za infuziju [5 mg/1 mL] 1staklena bočica od 20 ml ,u kutiji

## **L01XG Inhibitori proteazoma**

### **L01XG01 bortezomib**

**Doziranje:** *progresivni multipli mijelom; mantle ćelijski limfom:* i.v, s.c. prema uputstvu proizvođača i prema kliničkim protokolima

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **BORTEGAZ - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica, staklena

#### **BORTEZOMIB PHARMAS - SYNTHON B.V.**

- ZU prašak za otopinu za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

#### **BORTEZOMIB PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ZU prašak za otopinu za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za injekciju, u kutiji

#### **BORTEZOMIB STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- ZU rastvor za injekciju [2,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 1,4 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [2,5 mg/1 mL] Staklena bočica (bezbojna, tip I) sa 2,8 ml rastvora za injekciju zatvorena sa brombutil gumenim zatvaračem i aluminijskim flip-off zatvaračem sa polipropilenskim diskom, u kutiji

#### **BORTEZOMIB VENUS - VENUS PHARMA GMBH**

- ZU prašak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 bočica,u kutiji

**GLOFTRINID - ALKALOID AD SKOPJE**

ZU prašak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica (staklo tip I) od 10 ml sa gumenim čepom i poklopcem (flip-off) plave boje, u kutiji

**VELCADE - JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.**

ZU prašak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa praškom za otopinu za injekciju u providnom blister pakovanju, u kutiji

**VORTEMYEL - SYNTHON B.V.**

ZU prašak za rastvor za injekciju [3,5 mg/1 bočica] 1 staklena bočica sa 3,5 mg praška za rastvor za injekciju, u kutiji

**L01XG03 iksazomib**

**Doziranje:** multipli mijelom kod pacijenata koji su primili najmanje jednu prethodnu terapiju, u kombinaciji sa lenalidomidom i deksametazonom: odrasli, oralno 4 mg jednom dnevno 1,8. i 15. dana 28-dnevnog ciklusa, za podešavane doze kod neželjenih dejstava, konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****NINLARO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

Rp kapsula, tvrda [2,3 mg/1 kapsula] 3 kapsule, tvrde ("PVC-Al/Al blister sa 1 kapsulom, u ovitku" - 3 ovitka sa po 1 blisterom), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 3 kapsule, tvrde ("PVC-Al/Al blister sa 1 kapsulom, u ovitku" - 3 blistera), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [4 mg/1 kapsula] 3 kapsule, tvrde ("PVC-Al/Al blister sa 1 kapsulom, u ovitku" - 3 blistera), u kutiji

**L01XX Ostali antineoplastici****L01XX05 hidroksikarbamid**

**Doziranje:** liječenje maligne neoplastične bolesti uključujući hroničnu mijeloidnu leukemiju (faza prije liječenja i palijativna skrb), kao i za liječenje raka grlića materice i drugih solidnih tumora: oralno, za doziranje konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****HYDMOXIA - DEVA HOLDING A.S.**

Rp kapsula, tvrda [500 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih (10 PVC/Aclar blistera po 10 kapsula), u kutiji

**L01XX35 anagrelid**

**Doziranje:** esencijalna trombocitemija kod pacijenata sa visokim rizikom od trombohemoragijskih događaja koji nisu adekvatno odgovorili na druge lijekove ili koji ne podnose druge lijekove: 0,5 mg 2 puta dnevno, dozu podešavati u sedmičnim intervalima prema odgovoru, postepeno po 0,5 mg dnevno; uobičajena doza 1-3 mg dnevno u podijeljenim dozama (maks. pojedinačna doza 2,5 mg), maks. 10 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ATREMIA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih u HDPE bočici, u kutiji

**THROMBOREDUCTIN - AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS GMBH**

Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 100 kapsula (1 PE - bočica), 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 WINTHROP INDUSTRIE**

- |    |   |
|----|---|
| ZU | koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |
| ZU | koncentrat za rastvor za infuziju [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 8 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji |

### **L01XX52**                    **venetoklaks**

**Doziranje:** *hronična limfocitna leukemija 17p delecije ili mutacije gena TP53 kod pacijenata koji nisu pogodni za liječenje signalnog puta B-ćelijskih receptora inhibitorom ili kod kojih ovo liječenje nije bilo uspješno; hronična limfocitna leukemija u odsustvu 17p delecije ili mutacije gena TP53 kod pacijenata kod kojih hemoimunoterapija i liječenje inhibitorom signalnog puta B-ćelijskog receptora nije bilo uspješno:* oralno, odrasli, 20 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 50 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 100 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 200 mg jednom dnevno tokom 7 dana, zatim doza održavanja 400 mg jednom dnevno, dozu treba uzeti ujutro tokom faze titracije doze; dozu treba uzeti u isto vrijeme svaki dan, za podešavanje doze u odnosu na neželjena dejstva-konsultovati literaturu proizvoda; *u kombinaciji s hipometilirajućim lijekom liječenje novodijagnostikovane akutne mijeloidne leukemije (AML) kod odraslih bolesnika koji nisu pogodni za intenzivnu hemoterapiju:* oralno, odrasli 1. dan 100 mg, 2. dan 200 mg, 3. dan i dalje 400 mg

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **VENCLYXTO - ABBVIE INC.**

- |       |   |
|-------|---|
| ZU/Rp | filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (7 PVC/PE/PCTFE blistera sa aluminijumskom folijom sa po 2 tablete), u kutiji   |
| ZU/Rp | filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta ((7 PVC/PE/PCTFE blistera sa aluminijumskom folijom sa po 4 tablete), 4 kutije sa po 28 tableta), u višestrukom pakovanju |
| ZU/Rp | filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (7 PVC/PE/PCTFE blistera sa aluminijumskom folijom sa po 1 tabletom), u kutiji  |
| ZU/Rp | filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 7 tableta (7 PVC/PE/PCTFE blistera sa aluminijumskom folijom sa po 1 tabletom), u kutiji  |

## **L01XY                    *Kombinacije antineoplastičnih agenasa***

### **L01XY02**                    **pertuzumab, trastuzumab**

**Doziranje:** HER2-pozitivan karcinom dojke u ranom stadijumu (u kombinaciji sa hemoterapijom), HER2-pozitivan metastatski ili lokalno recidivirajući neresektabilan rak dojke (u kombinaciji sa docetkselom): odrasli, za doziranje konsultovati literaturu proizvoda ili lokalne protokole

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **PHESGO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- ZU/Rp otopina za injekciju [1200 mg/15 mL+ 600 mg/15 mL] 1 staklena bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju [600 mg/10 mL+ 600 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji

**L02** **ENDOKRINOLOŠKA TERAPIJA**  
**L02A** **Hormoni i srodni lijekovi**  
**L02AB** **Progestageni**

**L02AB01** **megestrol**

**Doziranje:** anoreksija, gubitak težine koji je prouzrokovan malignim oboljenjima (kaheksija) ili gubitak težine kod pacijenata sa dijagnozom sindroma stečenog nedostatka imuniteta (AIDS): odrasli: 400-800 mg jednokratno u toku dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MEGOXI - POLFARMEX S.A.**

- ZU/Rp oralna suspenzija [40 mg/1 mL] 1 plastična boca sa 240 ml oralne suspenzije, u kutiji

**L02AE** **Analizi hormona koji oslobađaju gonadotropin**

**L02AE02** **leuprorelin**

**Doziranje:** Eligard-hormonski zavistan uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; dodatna terapija radioterapiji ili radiološkoj prostatektomiji kod pacijenata sa visoko rizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate: s.c. 7,5 mg jednom mjesečno, 22,5 mg jednom u 3 mjeseca, 45 mg jednom u 6 mjeseci; Leuprostin-karcinom prostate: 3,6 mg jednom mjesečno, 5 mg jednom u 3 mjeseca; Lectrum 3,75 mg-lokalno uznapredovali karcinom prostate kao zamjena za hiruršku kastraciju; kao adjuvantno liječenje uz radioterapiju kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; kao adjuvantno liječenje uz radikalnu prostatektomiju kod pacijenata sa lokalno uznapredovalim karcinomom prostate sa visokim rizikom od napredovanja bolesti; kao neadjuvantno liječenje koje prethodi radioterapiji kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate: s.c. ili i.m. obično 3,75 mg kao jednomjesečna depo-inj; edometrioza: s.c. ili i.m. 3,75 mg svakog mjeseca tokom 6 mjeseci (liječenje započeti u prvih 5 dana menstrualnog ciklusa); endometrijalna priprema prije intrauterine operacije: s.c. ili i.m. 3,75 mg kao pojedinačna doza 5-6 nedjelja prije operacije (terapiju treba započeti tokom 3. do 5. dana menstrualnog ciklusa); preoperativno liječenje mioma materice: s.c. ili i.m. 3,75 mg kao pojedinačna doza svakog mjeseca tokom obično 3-4 mjeseca ili maksimalno 6 mjeseci; Lectrum 7,5 mg-hormonski zavisani uznapredovali karcinom prostate, visokorizični lokalizovani i lokalno uznapredovali hormonski zavisani karcinom prostate u kombinaciji sa radioterapijom: s.c. jednom mjesečno; Lectrum 11,25 mg-lokalno uznapredovali karcinom prostate kao zamjena za hiruršku kastraciju; kao adjuvantno liječenje uz radioterapiju kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; kao adjuvantno liječenje uz radikalnu prostatektomiju kod pacijenata sa lokalno uznapredovalim karcinomom prostate sa visokim rizikom od napredovanja bolesti; kao neadjuvantno liječenje koje prethodi radioterapiji kod pacijenata sa visokorizičnim lokalizovanim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate: s.c. jednom u tri mjeseca; upravljanje endometriozom, uključujući uklanjanje bola i smanjenje endometriotskih lezija: i.m. svaka 3 mjeseca tokom perioda od 6 mjeseci, započeti tokom prvih 5 dana menstrualnog ciklusa

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ELIGARD - RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA & FARMACEUTICA S.P.A

- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [22.5 mg/1 šprica]  
Termoformirana posuda i sterilna igla, u kartonskoj kutiji; posuda sadrži kesicu sa sredstvom za sušenje i jedan spojeni sistem šprica koji se sastoji od: šprice A napunjene rastvaračem, šprice B napunjene praškom i konektora sa dugmetom za zatvaranje za špricu A i B
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [45 mg/1 šprica]  
Termoformirana posuda i sterilna igla, u kartonskoj kutiji; posuda sadrži kesicu sa sredstvom za sušenje i jedan spojeni sistem šprica koji se sastoji od: šprice A napunjene rastvaračem, šprice B napunjene praškom i konektora sa dugmetom za zatvaranje za špricu A i B
- ZU prašak i rastvarač za rastvor za injekciju [7.5 mg/1 šprica]  
Termoformirana posuda i sterilna igla, u kartonskoj kutiji; posuda sadrži kesicu sa sredstvom za sušenje i jedan spojeni sistem šprica koji se sastoji od: šprice A napunjene rastvaračem, šprice B napunjene praškom i konektora sa dugmetom za zatvaranje za špricu A i B

#### LECTRUM - ERIOCHEM SA

- ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [11.25 mg/1 bočica] 1 bočica, 1 ampula, špric za jednokratnu upotrebu i 2 igle 22 G1 1/2
- ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [7.5 mg/1 bočica] 1 bočica, 1 ampula, špric za jednokratnu upotrebu i 2 igle 22 G1 1/2
- ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju s produženim oslobađanjem [3.75 mg/1 bočica] 1 bočica, 1 ampula, špric za jednokratnu upotrebu i 2 igle 22 G1 1/2

#### LEUPROSTIN 3,6 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ZU implantat u napunjenoj injekcionoj šprici [3.6 mg/1 implantat] 1 plastična šprica sa implantatom, u kutiji

#### LEUPROSTIN 5 MG - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ZU implantat u napunjenoj injekcionoj šprici [5 mg/1 implantat] 1 plastična šprica sa implantatom, u kutiji

### L02AE03 **goserelin**

**Doziranje:** metastatski karcinom prostate; lokalno uznapredovali karcinom prostate kao alternativa hirurškoj kastraciji; adjuvantna terapija radioterapiji ili radikalnoj prostatektomiji kod pacijenata sa visoko-rizičnim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; neoadjuvantna terapija prije započinjanja radioterapije kod pacijenata sa visoko-rizičnim ili lokalno uznapredovalim karcinomom prostate; metastatski karcinom prostate; uznapredovali karcinom dojke; estrogen-receptor-pozitivni rani karcinom dojke; endometrijoza, istanjivanje endometrijuma, fibroidi uterusa, asistirana reprodukcija; karcinom prostate: 3,6 mg svake 4 sedmice, ili 10,8 mg svakih 12 sedmica potkožno u područje prednjeg trbušnog zida; ostale indikacije: 3,6 mg svake 4 sedmice potkožno u područje prednjeg trbušnog zida.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### RESELIGO - AMW GMBH

- ZU implantat [10,8 mg/1 implantat] implantat u 1 napunjenom injekcionom špricu, u kutiji

ZU implantat [3,6 mg/1 implantat] implantat u 1 napunjenom injekcionom špricu, u kutiji

#### L02AE04 triptorelin

**Doziranje:** Decapeptyl-smanjenje proizvodnje i prevencija preuranjenog skoka luteinizirajućeg hormona (LH) kod žena koje su podvrgnute kontrolisanoj hiperstimulaciji jajnika u sklopu metoda potpomognute oplodnje: s.c. jednom dnevno; pacijentica treba da ostane pod medicinskim nadzorom tokom 30 min. nakon prvog davanja; Decapeptyl depo-muškarci, hormonski zavisani lokalno uznapredovali ili metastatski karcinom prostate: s.c. ili i.m. 3,75 mg svakih 4 nedjelje; Žene, miomi maternice, endometrioza: 3,75 mg jednom u 4 nedjelje, liječenje započeti tokom prvih 5 dana ciklusa; djeca, dokazani centralni prerani pubertet (djevojčice mlađe od 9 god, dječaci mlađi od 10 god.): doziranje na osnovu tjelesne mase: djeca 30 kg 3,75 mg; daje se 0., 14. i 28. dana, nakon toga svake 3 sedmice

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### DECAPEPTYL - FERRING PHARMACEUTICALS BV

ZU otopina za injekciju [0.1 mg/1 mL] 7 šprica sa po 1 mL otopine za injekciju, u kutiji

##### DECAPEPTYL DEPOT - FERRING PHARMACEUTICALS BV

ZU prašak i otapalo za suspenziju za injekciju [3.75 mg/1 mL] 1 špric sa 172 mg mikrokapsula praška i 1 špric sa 1 mL otapala za suspenziju za injekciju, u kutiji

### L02B Hormonski antagonisti i srodni lijekovi

#### L02BA Anti-estrogeni

#### L02BA01 tamoksifen

**Doziranje:** karcinom dojke kod žena 20 - 40 mg dnevno podijeljeno u 2 doze ili kao pojedinačna doza jednom dnevno u trajanju od najmanje 5 godina;

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### TAMOXIFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED

ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al stripa po 10 tableta), u kutiji

#### L02BA03 fulvestrant

**Doziranje:** karcinom dojke kod žena s pozitivnim estrogenskim receptorima: i.m. 500 mg u razmacima od jednog mjeseca, sa dodatnom dozom od 500 mg koja se daje 2 sedmice nakon početne doze.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### FULVESTRANT PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU otopina za injekciju [250 mg/5 mL] 2 napunjene staklene štrcaljke sa po 5 ml otopine za injekciju i 2 sigurnosne igle za spajanje na trup štrcaljke, u kutiji

##### RAVEFLUX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [250 mg/5 mL] 1 napunjena staklena šprica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

##### VASTALOMA - LABORATORIOS FARMALAN S.A.

ZU rastvor za injekciju [50 mg/1 mL] 6 napunjenih injekcionih šprica sa 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [50 mg/1 mL] 2 napunjena injekciona šprica sa 5ml rastvora za injekciju, u kutiji



ZU            rastvor za injekciju [50 ml/1 mL] 1 napunjen injekcioni špric sa 5ml  
                  rastvora za injekciju, u kutiji

## **L02BB            Anti-androgeni**

### **L02BB03            bikalutamid**

**Doziranje:** lokalno uznapredovali karcinom prostate sa visokim rizikom od progresije bolesti, kao monoterapija ili adjuvantna terapija uz radikalnu prostatektomiju ili radioterapiju; oralno, odrasli 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:**

##### **BICAPROST - SYNTHON B.V.**

Rp            film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/PE/PVDC//Al  
                  blistera po 7 tableta), u kutiji

##### **BIKALIS - STADA ARZNEIMITTEL AG**

Rp            film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10  
                  film 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

##### **BIKALUTAMID SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS 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

### **L02BB04            enzalutamid**

**Doziranje:** *karcinom prostate*: oralno, odrasli, 160 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati informacije o lijeku

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ENZALUTAMID STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

ZU/Rp        film tableta [40 mg/1 tableta] 112 film tableta (1 bočica od  
                  polietilena visoke gustine (HDPE)), u kutiji

ZU/Rp        film tableta [40 mg/1 tableta] 112 film tableta, (8 Aluminium-  
                  OPA/Alu/PVC blistera po 14 film tableta), u kutiji

ZU/Rp        film tableta [80 mg/1 tableta] 56 film tableta (1 bočica od polietilena  
                  visoke gustine (HDPE)), u kutiji

ZU/Rp        film tableta [80 mg/1 tableta] 56 film tableta (8 Aluminium-  
                  OPA/Alu/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji

##### **ENZULID - ADALVO LIMITED**

Rp            kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 112 mekih kapsula (4  
                  PVC/ACLAR/Al blistera po 28 kapsula) u kutiji

##### **XTANDI - ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.**

ZU/Rp        kapsula, meka [40 mg/1 kapsula] 112 kapsula, mekih (4 blistera sa  
                  28 kapsula), u kutiji

### **L02BB05            apalutamid**

**Doziranje:** *karcinom prostate*: oralno, 240 mg jednom dnevno, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva, konsultovati informacije o lijeku

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ERLEADA - JANSSEN-CILAG KFT.**

Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 120 film tableta (5 PVC-PCTFE blistera sa Al folijom sa 24 tablete), u kutiji

#### **L02BB06 darolutamid**

**Doziranje:** *karcinom prostate:* 600 mg dva puta dnevno, za podešavanje doze i prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođača

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **NUBEQA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

ZU/Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 112 filmom obloženih tableta (7 PVC/Al blistera sa po 16 tableta), u kutiji

### **L02BG Inhibitori aromataze**

#### **L02BG03 anastrozol**

**Doziranje:** dopunsko 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; uznapređovali karcinom dojke kod postmenopausalnih žena sa hormon pozitivnim receptorima: 1 mg dnevno.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ANASTRAZE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

#### **AREMED - REMEDICA LIMITED**

Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

#### **L02BG04 letrozol**

**Doziranje:** adjuvantna terapija ranog stadijuma hormon zavisnog karcinoma dojke (pozitivni hormonski receptori) kod žena u postmenopauzi; produžena adjuvantna terapija ranog stadijuma karcinoma dojke kod žena u postmenopauzi koje su prethodno primale standardnu adjuvantnu terapiju sa tamoksifenom tokom 5 godina; terapija prve linije kod postmenopausalnih žena sa uznapređovanim, hormon-zavisnim karcinomom dojke; terapija uznapređovalog karcinoma dojke nakon relapsa ili progresije bolesti kod žena sa prirodnom ili vještački izazvanom postmenopausalnim endokrinološkim statusom, koje su prethodno liječene antiestrogenima; neoadjuvantno liječenje žena u postmenopauzi s HER-2 negativnim rakom dojke pozitivnim na hormonske receptore, kod kojih hemoterapija nije primjerena i nema indikacije za hitan operativni zahvat: oralno, odrasli, 2,5 mg dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **AVOMIT - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **FEMARA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

△ ZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **LETRASAN - DEVA HOLDING A.S.**

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 15 tableta) u kutiji

#### **LORTANDA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

△ ZU/Rp filmom obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

## **SILETRIS - STADA ARZNEIMITTEL AG**

△ ZU/Rp film tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

### **L02BG06 eksemestan**

**Doziranje:** adjuvantno liječenje ER pozitivnog ranog karcinoma dojke kod postmenopausalnih žena nakon 2-3 godine terapije tamoksifenom; uznapredovali karcinom dojke kod postmenopausalnih žena čija je bolest progredirala nakon antiestrogenske terapije: oralno, odrasli 25 mg/dan.

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **AROMASIN - PFIZER INC.**

Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 Al-PVDC/PVC-PVDC blistera po 15 tableta), u kutiji

#### **EXEDRAL - REMEDICA LIMITED**

Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

## **L02BX Ostali hormonski antagonisti i srodni lijekovi**

### **L02BX03 abirateron**

**Doziranje:** sa prednizonom ili prednizonom za terapiju novodijagnostifikovanog hormonski osjetljivog metastatskog karcinoma prostate visokog rizika kod odraslih muškaraca u kombinaciji sa androgen deprivacionom terapijom; za terapiju metastatskog karcinoma prostate koji je rezistentan na kastraciju, kod odraslih muškaraca koji nemaju simptome bolesti ili su simptomi bolesti blagi nakon neuspjeha sa androgen deprivacionom terapijom, i kod kojih hemoterapija još nije klinički indikovana; terapija metastatskog karcinoma prostate kod odraslih muškaraca kod kojih je bolest progredirala tokom ili poslije hemioterapijskog režima zasnovanog na docetakselu: 1 g jednom dnevno, za doziranje prednizona ili prednizolona konsultovati literaturu proizvođača

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ABESINE - HETERO EUROPE S.L.**

ZU/Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 Alu/Alu blistera sa 10 tableta), u kutiji

#### **ABIRATERON SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 ALU /OPA /ALU /PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (12 ALU /PVC /PE /PVDC blistera sa 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 ALU/OPA /ALU/PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 ALU/PVC/PE/PVDC blistera sa 10 tableta), u kutiji

#### **ABIRATERON STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

ZU/Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 Al-PVC/PE/PVDC blistera sa 10 film tableta), u kutiji

ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al-PVC/PE/PVDC blistera sa 10 film tableta), u kutiji

#### **ABIRATERONE ACCORD - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z.O.O.**

ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 transparentna PVC/PVDC/AL blistera po 14 film film tableta) u kutiji

ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 transparentnih PVC/PVDC/AL blistera po 10 film tableta) u kutiji

ZU/Rp tableta [250 mg/1 tableta] 120 tableta (1 HDPE bočica zatvorena PP čepom ),u kutiji

**ABIRATERONE PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED**

ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVdC/PE/PVC/Al blisterom sa 14 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (5 PVdC/PE/PVC/Al blisterom sa 12 tableta), u kutiji

**ABIREX - LABORATORIOS LICONSA S.A.**

ZU/Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 blistera sa po 15 tableta),u kutiji

**ENAGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU/Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 120 film tableta (12 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera sa 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Aluminijum-PVC/PE/PVDC blistera sa 10 tableta),u kutiji

**NERIDE - SYNTHON B.V.**

ZU/Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/PVDC blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

ZU/Rp tableta [250 mg/1 tableta] 120 tableta u polietilenskoj (HDPE) bočici, u kutiji

**ZYTIGA - JANSSEN-CILAG KFT.**

ZU/Rp tableta [250 mg/1 tableta] 1 plastična bočica sa 120 tableta, u kutiji

**L03 IMUNOSTIMULANSI**

**L03A Imunostimulansi**

**L03AA Faktori stimulacije kolonija**

**L03AA02 filgrastim**

**Doziranje:** skraćivanje trajanja neutropenije i incidence febrilne neutropenije kod pacijenata koji se liječe sa potvrđenom citotoksičnom hemoterapijom za maligne bolesti (sa izuzetkom hronične mijeloidne leukemije i mijelodisplastičnog sindroma): s.c. ili i.v. inf. odrasli, 5 mcg/kg na dan do broja neutrofila koji je u normalnom opsegu, obično se očekuje da će biti dovoljno do 14 dana (do 38 dana kod akutne mijeloidne leukemije); prva doza se daje najranije nakon 24 sata poslije citotoksične hemioterapije; skraćivanje trajanja neutropenije kod pacijenata koji se liječe sa mijeloablativnom terapijom, poslije koje će uslijediti transplantacija koštane srži: 10 mcg/kg, početi najmanje 24 sata nakon citotoksične hemoterapije i tokom 24 sata od infuzije koštane srži, zatim podešavati prema broju neutrofila-konsultovati literaturu proizvoda; mobilizacija perifernih matičnih ćelija: s.c. ili kao infuzija 10 mcg/kg/dan tokom 5 - 7 dana; nakon mijelosupresivne hemioterapije: s.c. 5 mcg/kg/dan; teška kongenitalna neutropenija sa istorijom teških rekurentnih infekcija: s.c. početna doza 12 mcg/kg na dan, podesiti prema odgovoru, dato u pojedinačnoj dozi ili u podijeljenim dozama, konsultovati literaturu proizvoda; teška ciklična neutropenija ili idiopatska neutropenija sa istorijom teških ili rekurentnih infekcija: s.c. injekcija, 5 mcg/kg/dan u jednoj ili više podijeljenih doza, podesiti prema odgovoru, konsultovati literaturu proizvoda; mobilizacija matičnih ćelija periferne krvi u zdravih davaoca prije alogene transplantacije matičnih ćelija periferne krvi: s.c. odrasli 10 mcg/kg/dan tokom 4-5 dana; neutropenija u HIV inficiranih pacijenata: s.c. inj. početna doza 1 mcg/kg/dan, podešavati prema odgovoru do maks. 4 mcg/kg/dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FRAVEN - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S.**

- ZU        rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [300 µg/0.5 mL] 1  
napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju/ infuziju,u kutiji
- ZARZIO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**
- ZU        rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [300 µg/0.5 mL] 1  
napunjena šprica bez sigurnosne zaštite za iglu, u kutiji
- ZU        rastvor za injekciju /infuziju u napunjenoj šprici [300 µg/0.5 mL] 1  
napunjena šprica sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u kutiji

### **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:**

### **PELGRAZ - ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP.Z.O.O.**

- ZU/Rp     otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [6 mg/0.6 mL] 1  
napunjena štrcaljka sa sigurnosnom zaštitom za iglu, u blisteru, sa  
jastučićem natopljenim alkoholom, u kutiji
- ZU/Rp     Otopina za injekciju u napunjenom injektoru [6 mg/0.6 mL] 1  
napunjeni injektor s jastučićem natopljenim alkoholom, u blister  
pakiranju, u kutiji

## **L03AB            Interferoni**

### **L03AB07            interferon beta-1a**

**Doziranje:** Avonex-pacijenati sa dijagnozom relapsne multiple skleroze (MS) sa dvije ili više akutnih egzacerbacija (relapsa) u prethodne tri godine bez dokaza o kontinuiranoj progresiji između relapsa; pacijenati sa pojedinačnim demijelinizacijskim događajem sa akutnim inflamatornim procesom, ukoliko je dovoljno ozbiljan da opravda terapiju intravenskim kortikosteroidima, i ako je određeno da postoji visoki rizik da se razvije klinički evidentna multipla skleroza: 30 mcg (0,5 ml rastvora) jednom sedmično u vidu i.m. injekcije; Rebif-relapsna multipla skleroza: s.c. 22 ili 44 mcg tri puta sedmično

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

### **AVONEX - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH**

- ZU        rastvor za injekciju [30 µg/0.5 mL] 4 napunjena pena sa po 0,5 ml  
rastvora za injekciju, 4 injekcione igle i 4 poklopca za pen, u  
zaštitnom pakovanju,svaki u pojedinačnoj kutiji
- ZU        rastvor za injekciju [30 µg/0.5 mL] kutija sa 4 napunjene šprice sa  
po 0,5 ml rastvora za injekciju i 4 injekcione igle, svaka šprica je  
upakovana u zapečaćeni plastični kontejner

### **REBIF - MERCK HEALTHCARE KGAA**

- ZU        rastvor za injekciju u napunjenom špricu [22 µg/0.5 mL] 12  
napunjenih injekcionih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU        rastvor za injekciju u napunjenom špricu [44 µg/0.5 mL] 12  
napunjenih injekcionih šprica po 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

### **L03AB08            interferon beta-1b, rekombinantni**

**Doziranje:** relapsno, remitentna multipla skleroza; sekundarna progresivna multipla skleroza sa aktivnom bolešću; pojedinačni demijelinizirajući događaji sa aktivnim upalnim procesom (ukoliko je on dovoljno težak da bi se opravdalo liječenje sa intravenskim kortikosteroidima i pacijenti imaju visok rizik za razvoj multiple skleroze): 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 napunjenih injekcionih šprica od 2,25 ml sa 1,2 ml rastvarača), kutija sa 15 pojedinačnih pakovanja

**L03AX Ostali imunostimulansi****L03AX metenkefalin, tridekaktid**

**Doziranje:** *relapsno remitentni obliki multiple skleroze (RRMS):* s.c. u kožu nadlaktice, odrasli, 12 mg 3 puta sedmično tokom 6 mjeseci, nakon toga 6 mg 3 puta sedmično; *tretman relapsa-akutne egzacerbacije:* dvostruka doza lijeka 12 mg otopljena u istom volumenu otapala kao i jednostruka doza u trajanju od 3 dana uzastopno; nakon toga nastavlja se šema prvobitnog doziranja (mjeseci se računaju po lunarnom kalendaru (1 mjesec = 4 sedmice); liofilizat se otapa sa priloženim otapalom, neposredno prije primjene)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ENKORTEN - BOSNALIJEK D.D.**

ZU liofilizat za otopinu za injekciju [5 mg/1 viala+ 1 mg/1 viala] 6 bočica liofilizata i 6 ampula po 2 ml 0,9 % NaCl kao otopine za rastvaranje, u kutiji

**L03AX13 glatiramer acetat**

**Doziranje:** *multipla skleroza (relapsno-remitentna):* s.c. odrasli 20 mg jednom dnevno ili 40 mg 3 puta nedjeljno u razmaku od najmanje 48 sati

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****COPAXONE - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/1 mL] 12 napunjenih štrcaljki sa po 1 ml otopine za injekciju u blisteru, u kutiji  
ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [20 mg/1 mL] 28 napunjenih štrcaljki sa iglom, sa po 1 ml otopine za injekciju (4 blistera po 7 napunjenih štrcaljki), u kutiji

**REMUREL - SYNTHON B.V.**

ZU/Rp rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 28 napunjenih injekcionih šprica sa po 1ml rastvora za injekciju, u kutiji  
ZU/Rp rastvor za injekciju [40 mg/1 mL] 12 napunjenih injekcionih šprica sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**L04 IMUNOSUPRESIVI****L04A Imunosupresivi****L04AA Selektivni imunosupresivi****L04AA06 mikofenolna kiselina**

**Doziranje:** profilaksa akutnog odbacivanja transplantiranih organa (u kombinaciji sa ciklosporinom i kortikosteroidima)-transplantacija bubrega: odrasli-oralni mikofenolat mofetil 1 g 2 puta dnevno uključiti u okviru 72 sata od transplantacije; djeca i adolescenti (uzrast 2-18 god.) 600 mg/m<sup>2</sup> 2 puta dnevno, a pacijenti koji imaju površinu tijela veću od 1,5 m<sup>2</sup> 1 g 2 puta dnevno; transplantacija srca: odrasli-oralni mikofenolat mofetil 1,5 g 2 puta dnevno uključiti u okviru 5 dana od transplantacije; transplantacija jetre: uz i.v.

mikofenolat koji treba uključiti u roku od 4 dana nakon transplantacije, oralni mikofenolat mofetil treba uključiti što prije zbog bolje tolerancije, 1,5 g 2 puta dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MYFORTIC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp    gastrorezistentna tableta [180 mg/1 tableta] 120 gastrorezistentnih tableta (12 PA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU/Rp    gastrorezistentna tableta [360 mg/1 tableta] 120 gastrorezistentnih tableta (12 PA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**TRIXIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp        kapsula, tvrda [250 mg/1 kapsula] 100 kapsula, tvrdih (10 PVC/PVdC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**L04AA13            leflunomid**

**Doziranje:** *aktivni reumatoidni artritis:* odrasli preko 18 god, početna doza 100 mg jednom dnevno tokom 3 dana, doza održavanja je 10-20 mg jednom dnevno; *aktivni psorijatični artritis:* odrasli preko 18 god, početna doza 100 mg jednom dnevno tokom 3 dana, zatim 20 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ARAVA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

△ Rp     film tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1HDPE bočica sa 30 film obloženih tableta), u kutiji

**BAGEDA - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Š.**

△ Rp     filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Alu-OPA/Alu-PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji

**LARTEXA - LABORATORIOS NORMON S.A.**

△ Rp     filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/Al-poliamid-PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**L04AA23            natalizumab**

**Doziranje:** visoko aktivna relapsno-remitentna multipla skleroza uprkos liječenju bar jednom terapijom koja mijenja tok bolesti ili kod pacijenata sa teškom brzo napredujućom relapsno-remitentnom multiplom sklerozom: odrasli 18-65 god, i.v. 300 mg jedanput svake 4 sedmice; razmotriti prekid terapije ukoliko nema vidljive koristi terapije nakon 6 mjeseci

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH**

ZU        koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/15 mL] 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

**L04AA27            fingolimod**

**Doziranje:** *multipla skleroza:* odrasli preko 18 god, 0,5 mg jednom dnevno; djeca 10 god. i više tjelesne mase manje od 40 kg 0,25 mg jednom dnevno, djeca 10 god. i više tjelesne mase veće od 40 kg 0,5 mg jednom dnevno, terapiju započinje i prati ljekar specijalista

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ESTRELA - BLUEPHARMA-INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.**

ZU/Rp    kapsula, tvrda [0,56 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PVC/aluminijum blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

**FINGOLIMOD MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED**

ZU/Rp    kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

**FINGOLIMOD PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED**

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/aluminijum blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

**FINGOLIMOD TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

**FINGOLIMOD ZENTIVA - ZENTIVA S.A.**

ZU/Rp kapsula, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera sa 14 kapsula), u kutiji

**GILENYA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp kapsula, tvrda [0.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji

**L04AA29 tofacitinib**

**Doziranje:** umjereni do teški oblik aktivnog reumatoidnog artritisa kod odraslih pacijenata koji su na liječenju jednim ili više antireumatskih lijekova koji modifikuju tok bolesti, imali neadekvatan odgovor ili ih nisu podnosili (sam ili u kombinaciji sa metotreksatom), psorijatični artritis: oralno, filmom obložene tablete, 5 mg dva puta dnevno; oralno, tablete sa produženim oslobađanjem, odrasli 11 mg jednom dnevno, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva, konsultovati informacije o lijeku; umjereni do teški ulcerozni kolitis: oralno, filmom obložene tablete, 10 mg dva puta dnevno tokom 8 nedjelja, 5 mg dva puta dnevno za održavanje, ukoliko se ne postigne adekvatan terapijski odgovor tokom 8 nedjelja, početna doza se može davati još 8 nedjelja, prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja, za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva, smanjen odgovor tokom terapije održavanja ili nakon prekida terapije, konsultovati literaturu proizvođa; ankilozirajući spondilitis: oralno, filmom obložene tablete, 5 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa; poliarтикуlarni juvenilni idiopatski artritis i juvenilni psorijatički artritis: oralno, oralni rastvor, djeca 12-17 god. (tjelesne težine 10-19 kg), 3,2 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 18 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa; djeca 12-17 god. (tjelesne težine 20-39 kg), 4 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 18 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa; oralno, film tablete, djeca 12-17 god. (tjelesne težine 40 kg i više) 5 mg dva puta dnevno, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 18 nedjelja od inicijalne doze, za izostavljanje doze ili prekid terapije s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvođa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****XELJANZ - PFIZER INC.**

Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 Al blistera s Al/PVC podlogom sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 Al blistera s Al/PVC podlogom sa po 14 tableta), u kutiji

Rp tableta s produženim oslobađanjem [11 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 blistera od Al folije s podlogom od Al folije / PVC-a sa po 7 tableta), u kutiji



**L04AA31 teriflunomid**

**Doziranje:** *relapsno-remitirajuća multipla skleroza* kod odraslih i djeca preko 10 god: odrasli, 14 mg jedanom dnevno, djeca preko 10 god tjelesne mase manje od 40 kg 7 mg jednom dnevno, djeca preko 10 god tjelesne mase preko 40 kg 14 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AUBAGIO - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

Rp film tableta [14 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 film tableta) u kartonskom ovitku sa integrisanim blisterima i u zaštitnom kartonskom omotu, u kutiji

**TERIFLUNOMID PHARMAS 14 MG FILMOM OBLOŽENA TABLETE - ADALVO LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [14 mg/1 tableta] 84 tablete (6 Alu/PVC/Alu/OPA blistera sa po 14 tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [14 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Alu/PVC/Alu/OPA blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**TERIFLUNOMID STADA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

Rp film tableta [14 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Alu/PVC/Alu/OPA blistera sa 14 film tableta), u kutiji

**TERIFLUNOMIDE PHARMASCIENCE - PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED**

Rp filmom obložena tableta [14 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 blistera po 14 tableta), u kutiji

**L04AA33 vedolizumab**

**Doziranje:** umjeren do izrazito aktivan *ulcerozni kolitis*: odrasli i.v. inf. tokom 30 min. inicijalno 300 mg, ponoviti nakon 2 nedjelje i nakon 6 nedjelja nakon inicijalne doze, a nakon toga na svakih 8 nedjelja (ukoliko je terapija prekinuta ili je došlo do smanjenja odgovora, učestalost doziranja se može povećati na 300 mg na 4 nedjelje); razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko se do 10. nedjelje ne utvrdi korist terapije; s.c. kao terapija održavanja, koja slijedi bar nakon 2 i.v. inf, 108 mg jedanput svake dvije nedjelje; prvu s.c.inj. treba primjeniti umjesto sljedeće zakazane i.v. doze, te svake dvije nedjelje nakon toga; umjeren do izrazito aktivna *Crohnova bolest*: odrasli i.v. inf. tokom 30 min. inicijalno 300 mg, ponoviti nakon 2 nedjelje i nakon 6 nedjelja nakon inicijalne doze, a nakon toga na svakih 8 nedjelja-ukoliko odgovor nije postignut, dodatna doza od 300 mg može biti data 10 nedjelja nakon inicijalne doze; ukoliko je terapija prekinuta ili je došlo do smanjenja odgovora, učestalost doziranja se može povećati na 300 mg na 4 nedjelje); razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko se do 14. nedjelje ne utvrdi korist terapije; s.c. kao terapija održavanja, koja slijedi bar nakon 2 i.v. inf, 108 mg jedanput svake dvije nedjelje; prvu s.c.inj. treba primjeniti umjesto sljedeće zakazane i.v. doze, te svake dvije nedjelje nakon toga

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ENTYVIO - TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [108 mg/1 šprica] 2 napunjene šprice sa po 0,68 ml rastvora za injekciju (vanjska kutija sadrži 2 unutrašnje kutije sa po 1 napunjenom špicom sa iglom)

Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [108 mg/1 Pen] 2 napunjena pena sa po 0,68 ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/1 bočica] 1 bočica sa 300 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju, u kutiji

**L04AA34      alemtuzumab**

**Doziranje:** liječenje odraslih bolesnika sa visoko aktivnom relapsno-remitentnom multiplom sklerozom (RRMS): odrasli i.v. inf. za doziranje i premedikaciju konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LEMTRADA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

ZU            koncentrat za rastvor za infuziju [12 mg/1 bočica] 1 bočica sa 1,2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**L04AA36      okrelizumab**

**Doziranje:** *multipla skleroza:* i.v. inf. početna doza 300 mg, zatim 300 mg svake dvije nedjelje; doza održavanja 600 mg svakih 6 mjeseci, prva doza održavanja treba biti data 6 mjeseci poslije prve inicijalne doze; minimalan interval između dvije doze lijeka je 5 mjeseci

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****OCREVUS - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU            Koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**L04AA40      kladribin**

**Doziranje:** liječenje odraslih pacijenata sa visoko aktivnom relapsnom multiplom sklerozom: oralno, odrasli, 10 mg ili 20 mg u obliku jedne dnevne doze u toku jednog ciklusa liječenja koji se sastoji od 2 sedmice liječenja, jedene na početku prvog mjeseca i jedne na početku drugog mjeseca dotične godine liječenja; preporučena kumulativna doza je 3,5 mg/kg tjelesne mase tokom 2 god, primjenjene u obliku 1 ciklusa liječenja od 1,75 mg/kg godišnje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MAVENCLAD - MERCK HEALTHCARE KGAA**

ZU/Rp        tableta [10 mg/1 tableta] 1 tableta (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 1 tabletom), u kutiji  
 ZU/Rp        tableta [10 mg/1 tableta] 4 tablete (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 4 tablete), u kutiji  
 ZU/Rp        tableta [10 mg/1 tableta] 6 tableta (1 OPA/Al/PVC-Al blister sa 6 tableta), u kutiji

**L04AA43      ravulizumab**

**Doziranje:** *atipični hemolitičko-uremijski sindrom; paroksizmalna noćna hemoglobinurija:* i.v. inf. odrasli tjelesne mase 40-59 kg, udarna doza 2,4 g u jednoj dozi, zatim doza održavanja 3 g svakih 8 nedjelja, početi sa dozom održavanja 2 nedjelje poslije udarne doze, a doza održavanja (izuzev prve doze održavanja) može biti data 7 dana prije ili poslije predviđenog datuma davanja, sljedeća doza se mora primijeniti prema prvobitnom rasporedu; odrasli tjelesne mase 60-99 kg, udarna doza 2,7 g u jednoj dozi, zatim doza održavanja 3,3 g svakih 8 nedjelja, početi sa dozom održavanja 2 nedjelje poslije udarne doze, a doza održavanja (izuzev prve doze održavanja) može biti data 7 dana prije ili poslije predviđenog datuma davanja, sljedeća doza se mora primijeniti prema prvobitnom rasporedu; odrasli tjelesne mase 100 kg i više, udarna doza 3 g u jednoj dozi, zatim doza održavanja 3,6 g svakih 8 nedjelja, početi sa dozom održavanja 2 nedjelje poslije udarne doze, a doza održavanja (izuzev prve doze održavanja) može biti data 7 dana prije ili poslije predviđenog datuma davanja, sljedeća doza se mora primijeniti prema prvobitnom rasporedu

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ULTOMIRIS - ALEXION EUROPE SAS**

- |    |  |
|----|--|
| ZU | Koncentrat za otopinu za infuziju [1100 mg/11 mL] 1 bočica sa 11 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji |
| ZU | Koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/3 mL] 1 bočica sa 3 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji    |
| ZU | Koncentrat za otopinu za infuziju [300 mg/30 mL] 1 bočica sa 30 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji  |

#### L04AA50 ponesimod

**Doziranje:** *multipla skleroza*: oralno, početi sa 2 mg jednom dnevno prvi i drugi dan, zatim povećati na 3 mg jednom dnevno treći i četvrti dan, zatim povećati na 4 mg jednom dnevno peti i šesti dan zatim povećavati u koracima od 1 mg jednom dnevno u periodu od sedmog do jedanaestog dana, zatim povećati na 10 mg jednom dnevno na dane 12-14, doza održavanja 20 mg jednom dnevno od petnaestog dana pa na dalje; za ponovno započinjanje terapije nakon prekida titracije doze ili tokom perioda održavanja konsultovati informacije o lijeku

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### PONVORY - JANSSEN-CILAG KFT.

- |       |   |
|-------|---|
| ZU/Rp | film tableta [2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 6 mg/1 tableta+ 7 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta+ 9 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 14 film tableta ( Alu/Alu blister, 1 x 6 tableta, 1 x 3 tablete, 1 x 5 tableta), u kutiji; |
| ZU/Rp | film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji   |

#### L04AA50 ponesimod

Doziranje:

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### PONVORY - JANSSEN-CILAG KFT.

- |       |   |
|-------|---|
| ZU/Rp | film tableta [2 mg/1 tableta+ 3 mg/1 tableta+ 4 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta+ 6 mg/1 tableta+ 7 mg/1 tableta+ 8 mg/1 tableta+ 9 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 14 film tableta ( Alu/Alu blister, 1 x 6 tableta, 1 x 3 tablete, 1 x 5 tableta), u kutiji; |
| ZU/Rp | film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa 14 tableta), u kutiji   |

## L04AB Tumor nekrozis faktor (TNF-alfa) inhibitori

#### L04AB01 etanercept

**Doziranje:** *reumatoidni artritis, psorijatični artritis, ankilozirajući spondilitis, aksijalni spondiloartritis bez radiografskih dokaza*: s.c.inj. odrasli 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično, razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca od početne doze; *plak psorijaza*: s.c.inj. odrasli 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično, alternativno se može primjeniti 50 mg dva puta sedmično do 12 sedmica, da bi se liječenje nastavilo po potrebi sa 25 mg dva puta sedmično ili 50 mg jednom sedmično do 24 sedmice, može postojati potreba kod nekih pacijenata da se terapija nastavi i poslije 24 sedmice, ukoliko nema odgovora poslije 12 sedmica prekinuti terapiju; djeca 6-17 god. 800 mcg/kg jednom nedjeljno (maks. po dozi 50 mg) do 24 nedjelje, prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 12 sedmica; *poliartritis, oligoartritis*: s.c. inj. djeca 2-17 godina, 400 mcg/kg (maks. po dozi 25 mg) dva puta nedjeljno, sa intervalom 3-4 dana između doza ili 800 mcg/kg (maks. po dozi 50 mg) jednom nedjeljno, razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca od početne doze; *psorijatični artritis, entezitis povezan sa artritisom*: s.c. inj. djeca 12-17

godina, 400 mcg/kg (maks. po dozi 25 mg) dva puta nedjeljno, sa intervalom 3-4 dana između doza ili 800 mcg/kg (maks. po dozi 50 mg) jednom nedjeljno, razmotriti obustavu terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 mjeseca od početne doze

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### ENBREL - PFIZER INC.

- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [10 mg/1 bočica] 4 bočice sa praškom, 4 napunjene šprice sa otapalom, 4 igle, 4 adaptera za bočice i 8 alkoholnih jastučića, u kutiji
- ZU/Rp prašak i otapalo za otopinu za injekciju [25 mg/1 bočica] 4 bočice sa praškom, 4 napunjene šprice sa otapalom, 4 igle, 4 adaptera za bočice i 8 alkoholnih jastučića, u kutiji
- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [50 mg/1 mL] 4 šprice od prozirnog stakla napunjene rastvorom, 4 igle od nerđajućeg čelika i 4 jastučića, natopljenih alkoholom, u kutiji

#### L04AB02 infliksimab

**Doziranje:** *reumatoidni artritis* (u kombinaciji sa metotreksatom): i.v. inf. odrasli početna doza 3 mg/kg, zatim 3 mg/kg 2. i 6. sedmice nakon prve, te nadalje svakih 8 sedmica; ukoliko je odgovor neadekvatan nakon 12 sedmica, doza se povećava postepeno po 1,5 mg/kg svakih 8 sedmica, do maks. 7,5 mg/kg svakih 8 sedmica; alternativno, 3 mg/kg se može dati svake 4 sedmice; prekinuti liječenje ukoliko nema odgovora 12 sedmica od početne infuzije ili nakon podešavanja doze; početak sa i.v.inf. odrasli početna doza 3 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 3 mg/kg nakon 2 nedjelje; održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj započeti 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora 12 nedjelja nakon početne infuzije; *ankilozirajući spondilitis*: i.v. inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg ponoviti 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim 5 mg/kg svakih 6 - 8 sedmica; prekinuti liječenje ukoliko nema odgovora 6 sedmica od početne infuzije; početak sa i.v.inf. početna doza 5 mg/kg koju slijedi (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje; održavanje s.c. inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora u toku 6 nedjelja od početne doze (nakon 2 doze); *psorijatični artritis*: i.v.inf. odrasli početna doza 5 mg/kg, ponavljati 2. i 6. sedmice nakon prve, a zatim svakih 8 sedmica; početak sa i.v.inf. 5 mg/kg, koje se nastavlja (i.v.inf.) sa 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c. inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; *težak aktivni oblik Kronove bolesti*: i.v.inf. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2 sedmice poslije početne doze, zatim ukoliko je došlo do odgovora doza održavanja 5 mg/kg 6 sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; terapija održavanja može biti ponovo primjenjena ako se znaci i simptomi pojave u periodu od 16 nedjelja od posljednje infuzije; djeca 6-18 god. 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; početak sa i.v.inf. 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. započinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf; *fistulozna Kronova bolest*: i.v.inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica nakon početne doze, ukoliko pacijent ne reaguje na terapiju nakon 3 početne doze, prekinuti sa liječenjem; kod pacijenata koji su odgovorili na terapiju terapija održavanja 5 mg/kg na 8 nedjelja; ponovna primjena inf. 5 mg/kg na 8 nedjelja ako se jave znaci i simptomi nakon 16 nedjelja od posljednje infuzije; početak sa i.v.inf. odrasli 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje; održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c. inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf. prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 6 doza ukupno, ponovna primjena nakon 16

nedjelja od posljednje doze; *jaki aktivni ulcerozni kolitis*: i.v.inf. odrasli, početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; prekinuti sa terapijom ukoliko nema odgovora 14 sedmica poslije početne doze; djeca 6-17 god. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. sedmice i 6. sedmica poslije inicijalne doze, zatim 5 mg/kg svakih 8 sedmica; prekinuti sa terapijom ukoliko nema odgovora 8 sedmica poslije početne doze; početak sa i.v.inf. početna doza 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf. razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 14 nedjelja (nakon 6 doza ukupno); *plak psorijaza*: i.v. inf. početna doza 5 mg/kg, zatim 5 mg/kg 2. i 6. sedmice nakon prve infuzije, a zatim na svakih 8 sedmica; prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 14 nedjelja od početne doze (nakon 4 doze); početak sa i.v.inf. početna doza 5 mg/kg, zatim (i.v.inf.) 5 mg/kg nakon 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. 120 mg svake 2 nedjelje, održavanje s.c.inj. počinje 4 nedjelje nakon druge inicijalne i.v.inf. razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 14 nedjelja (nakon 7 doza ukupno)

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### REMICADE - JANSSEN-CILAG KFT.

ZU prašak za koncentrat za rastvor za infuziju [100 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 100 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju u kutiji

##### REMSIMA - CELLTRION INC.

ZU prašak za koncentrat za otopinu za infuziju [100 mg/1 bočica] 100 mg praška za koncentrat za otopinu za infuziju (1 staklena bočica), u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholna jastučića, u kutiji

#### L04AB04 adalimumab

**Doziranje:** *plak psorijaza*: s.c. početna doza 80 mg, zatim 40 mg svake 2 sedmice, počevši 1 sedmicu nakon inicijalne doze, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 16 nedjelja -konsultovati literaturu proizvođa; *reumatoidni artritis*: s.c. odrasli preko 18 god, 40 mg svake 2 sedmice; ukoliko je neophodno povećati na 40 mg sedmično ili 80 mg svake 2 sedmice kod pacijenata koji primaju samo adalimumab; razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *psorijatični artritis*, *ankilozirajući spondilitis*, *aksijalni spondiloartritis*: s.c. odrasli preko 18 god. 40 mg svake 2 sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *Crohnova bolest*: s.c. početna doza 80 mg, zatim 40 mg nakon 2 sedmice i zatim 40 mg svake 2 sedmice; po potrebi može se dati 160 mg (4 inj. u jednom danu ili 2 inj. dnevno tokom 2 uzastopna dana), zatim 80 mg nakon 2 sedmice i potom 40 mg svake 2 sedmice, povećati ukoliko je neophodno na 40 mg svake sedmice ili 80 mg svake druge sedmice; *ulcerozni kolitis*: s.c.160 mg u sedmici 0 (4 inj u jednom danu ili 2 inj dnevno tokom 2 uzastopna dana), zatim 80 mg nakon 2 sedmice i potom 40 mg svake 2 sedmice, povećati ukoliko je neophodno na 40 mg svake sedmice ili 80 mg svake druge sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 8 sedmica; *gnojni hidradenitis*: s.c. početna doza 160 mg (primjenjena u obliku 2 injekcije od 80 mg u jednom danu ili jedne injekcije od 80 mg na dan tokom 2 uzastopna dana), nakon koje slijedi doza od 80 mg 2 sedmice kasnije u danu 15; dvije sedmice kasnije (dan 29) liječenje se nastavlja dozom od 40 mg svake sedmice, povećati ukoliko je neophodno na 40 mg svake sedmice ili 80 mg svake druge sedmice, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora tokom 12 sedmica; *uveitis (neinfektivni intermedijarni, posteriorni i panuveitis)*: s.c. početna doza 80 mg, zatim 40 mg svake druge sedmice, počevši 7 dana

nakon početne doze, doza održavanja 40 mg svake 2 sedmice; za doziranje u pedijatrijskoj populaciji konsultovati literaturu proizvoda;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMGEVITA - AMGEN (EUROPE) GMBH**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [40 mg/0.8 mL] 2 napunjena pena sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji

**HUKYNDRA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [40 mg/0.4 mL] 2 napunjena injekciona pena sa po 0,4 mL rastvora za injekciju u blisteru sa 2 alkoholna tupfera, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [40 mg/0.4 mL] 2 napunjena injekciona šprica sa po 0,4 mL rastvora za injekciju u blisteru sa 2 alkoholna tupfera, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [80 mg/0.8 mL] 1 špic (staklo tip I) sa 0,8 mL rastvora za injekciju u blisteru sa alkoholnim tupferom, u kutiji

**HULIO - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED**

ZU/Rp otopina za injekciju [40 mg/0.8 mL] 1 napunjeni pen sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

**HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI, 40MG / 0,8ML - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED**

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene šprice sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

**HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOJ ŠPRICI, 40MG / 0,8ML - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED**

ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [40 mg/0.8 mL] 1 napunjena šprica sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

**HULIO, OTOPINA ZA INJEKCIJU U NAPUNJENOM PENU, 40MG / 0,8MG - BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj brizgalici [40 mg/0.8 mL] 2 napunjena pena sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

**HUMIRA - ABBVIE INC.**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [20 mg/0.2 mL] 2 napunjene šprice sa po 0,2 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholom napunjena tufera, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [40 mg/0.4 mL] 2 napunjene šprice po 0,4 ml rastvora za injekciju i 2 alkoholom natopljena tufera, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [80 mg/0.8 mL] 1 napunjeni injekcioni pen (0,8 ml sterilnog rastvora), sa 2 jastučića natopljena alkoholom, u kutiji

**HYRIMOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene jednokratne šprice od stakla tipa I sa gumenim čepom i iglom od nehrđajućeg čelika sa automatskom zaštitnom za iglu, sa hvatištem za prste, gumenim zatvaračem za iglu i plastičnim klipom, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [40 mg/0.8 mL] 1 napunjeni injekcioni pen, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [40 mg/0.8 mL] 2 napunjena injekciona pena, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom špricu [40 mg/0.8 mL] 1 napunjena jednokratna šprica od stakla tipa I sa gumenim čepom i

igla od nehrđajućeg čelika sa automatskom zaštitom za iglu, sa hvatištem za prste, gumenim zatvaračem za iglu i plastičnim klipom, u kutiji

**IDACIO - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene štrcaljke sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp otopina za injekciju u napunjenoj brizgalici [40 mg/0.8 mL] 2 napunjene brizgalice sa po 0,8 ml otopine za injekciju, u kutiji

**L04AB06 golimumab**

**Doziranje:** u kombinaciji s metotreksatom (MTX) za liječenje umjerenog do teškog oblika reumatoidnog artritisa u odraslih bolesnika čiji je odgovor na antireumatske lijekove koji modifikuju tok bolesti (terapija DMARD), uključujući metotreksat, neadekvatan; liječenje teškog, aktivnog i progresivnog reumatoidnog artritisa kod odraslih koji prethodno nisu bili liječeni MTX; kao monoterapija ili u kombinaciji s metotreksatom, za liječenje aktivnog i progresivnog psorijatičnog artritisa u odraslih bolesnika u kojih je odgovor na prethodno liječenje antireumatskim lijekovima koji modifikuju tok bolesti bio neadekvatan; teški oblik aktivnog ankilozirajućeg spondilitisa kod pacijenata koji nisu adekvatno reagovali na konvencionalnu terapiju: s.c. odrasli preko 18 god. 50 mg jednom mjesečno, istog dana u mjesecu; razmotriti opravdanost dalje terapije ukoliko se nakon 3-4 doze ne postigne adekvatan klinički odgovor; pacijenti tjelesne mase preko 100 kg, ukoliko se ne postigne adekvatan klinički odgovor nakon 3-4 doze od 50 mg jednom mjesečno, doza se može povećati na 100 mg jednom mjesečno, razmotriti opravdanost dalje terapije ukoliko se ne postigne adekvatan klinički odgovor nakon 3-4 ove više doze; ulcerozni kolitis: s.c. odrasli (tjelesne težine do 80 kg), početna doza 200 mg, zatim 100 mg nakon 2 nedjelje, doza održavanja 50 mg svake 4 nedjelje, alternativno doza održavanja 100 mg svake 4 nedjelje, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 doze; odrasli (tjelesne težine 80 kg i više), početna doza 200 mg, zatim 100 mg nakon 2 nedjelje, doza održavanja 100 mg svake 4 nedjelje, razmotriti opravdanost terapije ukoliko nema odgovora nakon 4 doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SIMPONI - JANSSEN-CILAG KFT.**

- 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**

**L04AC05 ustekinumab**

**Doziranje:** *psorijaza tipa plaka:* s.c.inj. odrasli, tjelesne mase do 101 kg, početi sa 45 mg, zatim 45 mg poslije 4 nedjelje, zatim 45 mg svakih 12 nedjelja, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora tokom 28 nedjelja; odrasli, tjelesne mase 101 kg i preko, početi sa 90 mg, zatim 90 mg svake 4 nedjelje, zatim 90 mg svakih 12 nedjelja, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora tokom 28 nedjelja; *psorijatični artritis:* s.c. odrasli, početi sa 45 mg, zatim 45 mg poslije 4 nedjelje, zatim 45 mg svakih 12 nedjelja, više doze od 90 mg mogu biti upotrijebljene kod pacijenata tjelesne mase preko 100 kg; razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora tokom 28 nedjelja; *Kronova bolest:* odrasli, početi sa i.v. primjenom (260 mg, za i.v. primjenu se koristi drugi oblik lijeka u vidu koncentrata za rastvor za infuziju), zatim s.c. inj. 90 mg nakon 8 nedjelja, zatim s.c. inj. 90 mg svakih 12 nedjelja, ukoliko odgovor nije adekvatan nakon 8 nedjelja od prve s.c. inj. ili je odgovor izostao, učestalost primjene lijeka može biti povećana - konsultovati inormacije o lijeku;



ukoliko nema odgovora u toku 16 nedjelja od početne doze ili 16 nedjelja nakon povećanja učestalosti doziranja, treba razmotriti prekid liječenja; *psorijaza tipa plaka kod pedijatrijskih pacijenata* (6 godina i stariji, tjelesne mase 60-100 kg): s.c. početi sa 45 mg, zatim 45 mg nakon 4 nedjelje, zatim 45 mg svakih 12 nedjelja; razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora u toku 28 nedjelja

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### UZPRUVO - STADA ARZNEIMITTEL AG

- ZU/Rp    rastvor za injekciju u napunjenom špricu [45 mg/0.5 mL] 1 napunjeni injekcioni (stakleni) špric po 0,5 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp    rastvor za injekciju u napunjenom špricu [90 mg/1 mL] 1 napunjeni injekcioni (stakleni) špric po 1 mL rastvora za injekciju, u kutiji

#### L04AC07            tocilizumab

**Doziranje:** u kombinaciji s metotreksatom (MTX) za liječenje teškog, aktivnog i progresivnog reumatoidnog artritisa (RA) u odraslih bolesnika koji nisu ranije liječeni sa MTX; umjerenog do teškog aktivnog reumatoidnog artritisa (RA) odraslih koji nisu pokazali primjeren odgovor ili nisu podnosili prethodnu terapiju s jednim ili s više antireumatskih lijekova koji mijenjaju tok bolesti (disease-modifying anti-rheumatic drug-DMARD) ili antagonistima tumor nekrotizirajućeg faktora (TNF), kao monoterapija ili u kombinaciji sa metotreksatom: i.v. inf. preporučena doza je 8 mg/kg tjelesne težine (maks. 800 mg), jednom u četiri nedjelje; hospitalizovani COVID 19 odrasli pacijenti koji primaju sistemske kortikosteroide i kojima je potrebna nadomjesna terapija kiseonikom ili mehanička ventilacija: i.v. inf. 8 mg/kg (maks. 800 mg po dozi) u jednoj dozi; aktivni sistemske juvenilni idiopatski artritis (u kombinaciji sa metotreksatom ili sam ukoliko je metotreksat neodgovarajući) kod djece koja imaju neadekvatan odgovor na nesteroidne antiinflamatorne lijekove i sistemske kortikosteroide: i.v. inf. djeca 2-18 god. tjelesne mase manje od 30 kg 12 mg/kg jednom svake 2 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 6 nedjelja terapije; djeca tjelesne mase preko 30 kg 8 mg/kg jednom svake 2 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 6 nedjelja terapije; poliartikularni juvenilni idiopatski artritis (u kombinaciji sa metotreksatom ili sam ukoliko je metotreksat neodgovarajući) kod djece koja su imala neadekvatan odgovor na metotreksat: i.v. inf. djeca 2-18 god. tjelesne mase manje od 30 kg 10 mg/kg jednom svake 4 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 12 nedjelja terapije; djeca tjelesne mase preko 30 kg 8 mg/kg jednom svake 4 nedjelje; razmotriti opravdanost dalje primjene terapije ukoliko nema poboljšanja nakon 12 nedjelja terapije; sindrom otpuštanja citokina: kod odraslih i djece preko 2 god. i.v. 8 mg/kg kod pacijenata tjelesne mase 30 kg i više, odnosno 12 mg/kg kod pacijenata tjelesne mase manje od 30 kg; maks. 800 mg po infuziji

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### ACTEMRA - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU        koncentrat za rastvor za infuziju [200 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU        koncentrat za rastvor za infuziju [400 mg/20 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji
- ZU        koncentrat za rastvor za infuziju [80 mg/4 mL] 1 staklena bočica sa 4 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

#### L04AC10            sekukinumab

**Doziranje:** *ankilozirajući spondilitis*: s.c. odrasli 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja



od 150 mg; doza može biti povećana na 300 mg prema kliničkom odgovoru; *neradiografski aksijalni spondiloartritis*: s.c. odrasli 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; *psorijatični artritis*: s.c. odrasli 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; doza može biti povećana na 300 mg prema kliničkom odgovoru; *psorijatični artritis sa istovremenom umjerenom do teškom plak psorijazom ili za bolesnike koji imaju neodgovarajući odgovor na anti-TNFa*: s.c. odrasli 300 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 300 mg; *plak psorijaza*: s.c. odrasli 300 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 300 mg; ukoliko se klinički odgovor ne postigne unutar 16 sedmica liječenja, razmotriti prekid liječenja; djeca starija od 6 godina i adolescenti, tjelesne mase preko 50 kg, s.c. 150 mg sedmično počevši od inicijalne (0.) sedmice, zatim u 1. 2. i 3. i 4. sedmici, nakon čega slijedi mjesečna doza održavanja od 150 mg; *juvenilni idiopatski artritis*; *artritis povezan sa entezitisom i juvenilni psorijatični artritis*: s.c. odrasli, 150 mg u 0,1,2,3 i 4 sedmici, a zatim mjesečna doza održavanja; svaka doza od 300 mg se daje u obliku dvije subkutane injekcije od 150 mg; djeca tjelesne mase preko 50 kg, 150 mg

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### COSENTYX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ZU/Rp     rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [75 mg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp     rastvor za injekciju u napunjenom penu [150 mg/1 mL] 1 napunjen pen sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU/Rp     rastvor za injekciju u napunjenom penu [150 mg/1 mL] 2 napunjena pena sa po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

#### L04AC16                   guselkumab

**Doziranje:** *umjerena do teška psorijaza tipa plaka*: s.c.inj. odrasli, početna doza 100 mg, zatim 100 mg nakon 4 nedjelje, doza održavanja 100 mg svakih 8 nedjelja, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja; *psorijatični artritis*: s.c.inj. odrasli, početna doza 100 mg, zatim 100 mg nakon 4 nedjelje, doza održavanja 100 mg svakih 8 nedjelja, doza održavanja od 100 mg svake 4 nedjelje može se razmotriti kod pacijenata koji su u visokom riziku od oštećenja zglobova, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 24 nedjelje

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### TREMFYA - JANSSEN-CILAG KFT.

- ZU/Rp     rastvor za injekciju u napunjenom špricu [100 mg/1 mL] 1 napunjeni injekcioni špric sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

#### L04AC19                   satralizumab

**Doziranje:** *optički neuromijelitis*: odrasli i djeca preko 12 god. s.c. inj. 120 mg svake 2 nedjelje tokom prve 3 primjene (prva doza u 0. nedjelji, druga doza u drugoj nedjelji i treća doza u 4. nedjelji); doza održavanja 120 mg svake 4 nedjelje

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### ENSPRYNG - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU/Rp     otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [120 mg/1 mL] Jedna napunjena šprica od 1 ml, 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; *atopijski dermatitis:* 2,5-5 mg/kg/dan primjenjeno u dvije doze; dnevna doza ciklosporina treba uvijek da bude podijeljena na dvije doze.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SANDIMMUN NEORAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- Rp kapsula, meka [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [25 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, meka [50 mg/1 kapsula] 50 kapsula, mekih (10 PA/Al/PVC//Al blistera sa 5 kapsula), u kutiji
- Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml oralnog rastvora u kutiji

**L04AD02 takrolimus**

**Doziranje:** profilaksa odbacivanja transplantata jetre, početi 12-18 sati nakon završetka transplantacije: oralno, odrasli početi sa 0,1-0,2 mg/kg jednom dnevno, ujutro; profilaksa odbacivanja transplantata bubrega, početi 24 sata nakon završetka transplantacije: oralno, odrasli početi sa 0,2-0,3 mg/kg jednom dnevno, ujutro; odbacivanje alogernih transplantata pri postojanju rezistencije na primjenu drugih imunosupresivnih lijekova: konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ADVAGRAF 0,5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD**

- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

**ADVAGRAF 1 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD**

- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [1 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

**ADVAGRAF 3 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD**

- Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [3 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

**ADVAGRAF 5 MG - ASTELLAS IRELAND CO. LTD**

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC blistera sa 10 kapsula), u kutiji

**PROGRAF - ASTELLAS IRELAND CO. LTD**

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

**TACFORIUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [0,5 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [1 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [3 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji

Rp kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrda [5 mg/1 kapsula] 30 kapsula s produljenim oslobađanjem, tvrdih (3 prozirna PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici, u kutiji

**L04AE Modulatori sfingozin-1-fosfat (S1P) receptora**

**L04AE03 siponimod**

**Doziranje:** *multipla skleroza* (sekundarno progresivna, sa aktivnom bolešću): oralno, početi sa 0,25 mg jednom dnevno na dan 1 i 2, nastaviti sa 0,5 mg jednom dnevno na dan 3, nastaviti sa 0,75 mg jednom dnevno na dan 4, nastaviti sa 1,25 mg jednom dnevno na dan 5, doze u prvih 5 dana trebaju biti uzete ujutro; doza održavanja 2 mg jednom dnevno od dana 6 pa nadalje, kod pacijenata sa genotipom CYP2C9\*1\*3 ili CYP2C9\*2\*3 smanjiti dozu održavanja na 1 mg jednom dnevno; za podešavanje doze s obzirom na broj limfocita konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MAYZENT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp filmom obložena tableta [0,25 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PA/Al/PVC/Al blister sa 12 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [0,25 mg/1 tableta] 120 filmom obloženih tableta (10 PA/Al/PVC/Al blistera sa po 12 tableta), u kutiji

ZU/Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PA/Al/PVC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**L04AF Inhibitori Janus kinaze****L04AF03 upadacitinib**

**Doziranje:** *reumatoidni artritis, psorijatični artritis:* oralno, odrasli 15 mg dnevno; za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 12 nedjelja; *ankilozirajući spondilitis, neradiografski aksijalni spondiloartritis:* oralno, odrasli 15 mg dnevno; za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja; *atopijski dermatitis:* oralno, 15 mg jednom dnevno, više doze od 30 mg mogu biti odgovarajuće za pojedine pacijente - konsultovati informacije o lijeku, razmotriti prekid terapije ukoliko nema odgovora nakon 12 nedjelja, za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku; *ulcerozni kolitis:* oralno, početi sa 45 mg jednom dnevno tokom 8 nedjelja, ukoliko se tokom 8 nedjelja ne postigne adekvatan terapijski odgovor, početnu dozu treba nastaviti davati i narednih 8 nedjelja, prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 16 nedjelja, za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku, doza održavanja 15 mg jednom dnevno, više doze održavanja od 30 mg jednom dnevno mogu biti odgovarajuće za pojedine pacijente - konsultovati informacije o lijeku, za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku; *Crohnova bolest:* oralno, početi sa 45 mg jednom dnevno tokom 12 nedjelja, ukoliko se tokom 12 nedjelja ne postigne adekvatan terapijski odgovor, početnu dozu treba smanjiti na 30 mg jednom dnevno i nastaviti davati narednih 12 nedjelja, prekinuti terapiju ukoliko nema odgovora nakon 24 nedjelje, za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku, doza održavanja 15 mg jednom dnevno, više doze održavanja 30 mg jednom dnevno mogu biti odgovarajuće za pojedine pacijente - konsultovati informacije o lijeku, za prekid terapije kod pojave neželjenih dejstava konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****RINVOQ - ABBVIE INC.**

ZU/Rp tableta s produženim oslobađanjem [15 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PCTFE/Alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**RINVOQ, TABLETE SA PRODUŽENIM OSLOBAĐANJEM, 30 MG - ABBVIE INC.**

ZU/Rp tableta s produženim oslobađanjem [30 mg/1 tableta] 28 tableta u blisterima (4 PVC/PE/PCTFE/alu blistera sa po 7 tableta), u kutiji. Jedan kalendarski blister sadrži 7 tableta.

**RINVOQ, TABLETE SA PRODUŽENIM OSLOBAĐANJEM, 45 MG - ABBVIE INC.**

ZU/Rp tableta s produženim oslobađanjem [45 mg/1 tableta] 28 tableta u blisterima (4 PVC/PE/PCTFE/alu blistera sa po 7 tableta) , u kutiji. Jedan kalendarski blister sadrži 7 tableta.

**L04AG Monoklonska antitijela****L04AG03 natalizumab**

**Doziranje:** visoko aktivna relapsno-remitentna multipla skleroza uprkos liječenju bar jednom terapijom koja mijenja tok bolesti ili kod pacijenata sa teškom brzo napredujućom relapsno-remitentnom multiplom sklerozom: odrasli 18-65 god, i.v. 300 mg jedanput svake 4 sedmice; razmotriti prekid terapije ukoliko nema vidljive koristi terapije nakon 6 mjeseci

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TYSABRI - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [300 mg/15 mL] 15 ml koncentrata za rastvor za infuziju u staklenoj bočici, u kutiji

**L04AG12 ofatumumab**

**Doziranje:** *multipla skleroza:* s.c. početna doza 20 mg jednom nedjeljno 3 doze (nedjelja 0, 1. i 2.) zatim doza održavanja 20 mg jednom mjesečno počevši od 4. nedjelje (2 nedjelje nakon 3. doze)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KESIMPTA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenom penu [20 mg/0.4 mL] 1 pen sa 0,4 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**L04AX Ostali imunosupresivi**

**L04AX01 azatioprin**

**Doziranje:** transplantacija: početna doza do 5 mg/kg/dan, doza održavanja 1-4 mg/kg/dan; teški reumatoidni artritis, upalne crijevne bolesti (Kronova bolest ili ulcerozni kolitis), sistemski eritemski lupus, dermatomiozitis i polimiozitis, auto-imuni hronični aktivni hepatitis, nodozni poliarteritis, pemphigus vulgaris, autoimuna hemolitička anemija, hronična refraktorna idiopatska trombocitopenična purpura: početna doza rijetko više od 3 mg/kg/dan, snižavanje prema odgovoru, doza održavanja 1-3 mg/kg/dan; ako nema poboljšanja za 3 mjeseca treba prekinuti primjenu.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IMUPRIN - REMEDICA LIMITED**

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**IMURAN - ASPEN PHARMA TRADING LIMITED**

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 100 film tableta (4 bijela neprozirna PVC/Al - blistera po 25 tableta), u kutiji

**L04AX02 talidomid**

**Doziranje:** *multipli mijelom:* oralno, odrasli, 200 mg dnevno, trajanje ciklusa 42 dana, maksimalno 12 ciklusa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**THALIDINE - SHILPA MEDICARE LIMITED**

ZU/Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (4 PVC/Aclar-Aluminijum blistera po 7 kapsula) u kutiji

**L04AX03 metotreksat**

**Doziranje:** *umjeren do jak aktivni reumatoidni artritis:* oralno, odrasli preko 18 god, početna doza 7,5 mg jednom nedjeljno (jednokratno), dozu podešavati prema odgovoru; maks. 20 mg nedjeljno; *psorijaza:* 7,5 mg jednom sedmično; maks. 30 mg nedjeljno; *terapija održavanja za akutnu limfoblastnu leukemiju:* oralno, odrasli, 20 do 40 mg/m<sup>2</sup> jednom nedjeljno, pedijatrijski pacijenti 20 mg/m<sup>2</sup> jednom nedjeljno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**METHOTREXAT SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

△ ZU/Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 50 tableta u Al/PVC/PVDC blisterima (5 blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**METOTREKSAT REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

△ ZU/Rp film tableta [2,5 mg/1 tableta] 100 film tableta (10 Alu/PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

**L04AX04 lenalidomid**

**Doziranje:** *multipli mijelom (novodijagnostifikovani) kod kojih je provedena transplantacija autolognih matičnih ćelija:* 10 mg jednom dnevno u toku 28 uzastopnih dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, do napredovanja bolesti ili do nepodnošenja terapije; nakon 3 ciklusa doza se može povećati na 15 mg jednom dnevno; *multipli mijelom (novodijagnostifikovani) kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa deksametazonom;* *multipli mijelom kod pacijenata koji su primili najmanje jednu prethodnu terapiju (u kombinaciji sa deksametazonom):* odrasli, 25 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, za dozu deksametazona i za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva-konsultovati literaturu proizvoda; *multipli mijelom (novodijagnostifikovani) kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa melfalanom i prednizonom,* 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa, do 9 ciklusa; pacijenti koji su primili 9 ciklusa ili koji ne podnose kombinovanu terapiju, trebaju nastaviti terapiju lenalidomidom kao monoterapijom, za doze melfalana i prednizona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte, konsultovati literaturu proizvoda; *novodijagnostifikovani multipli mijelom kod pacijenata koji nisu podobni za transplantaciju u kombinaciji sa bortezomibom i deksametazonom:* odrasli, oralno 25 mg jednom dnevno u toku 14 uzastopnih dana u toku ponavljanih 21-dnevnih ciklusa tokom 8 ciklusa, praćeno sa 25 mg jednom dnevno tokom 21 uzastopnog dana ponavljanih 28-dnevnih ciklusa (u kombinaciji sa samim deksametazonom); za doze bortezomiba i deksametazona i podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvoda; *mijelodisplastični sindrom:* odrasli, 10 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa; za podešavanje doze s obzirom na neželjene efekte konsultovati literaturu proizvoda; *folikularni limfom (u kombinaciji sa rituksimabom):* odrasli, oralno 20 mg jednom dnevno u toku 21 uzastopnog dana u toku ponavljanih 28-dnevnih ciklusa do 12 ciklusa; za doziranje rituksimaba i za podešavanje doze s obzirom na neželjena dejstva konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LENALIDOMID ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula); u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula); u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [2,5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula); u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula); u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 kapsula); u kutiji

**LENALIDOMID TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

- ZU/Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [2,5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji

- ZU/Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji
- ZU/Rp kapsula, tvrda [5 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa 7 kapsula), u kutiji

**LENALIDOMIDE GRINDEKS - AS GRINDEKS**

- Rp kapsula, tvrda [10 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda, (3 PVC/Aclar/PVC-aluminijum blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [15 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda, (3 PVC/Aclar/PVC-aluminijum blistera po 7 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 21 kapsula, tvrda, (3 PVC/Aclar/PVC-aluminijum blistera po 7 kapsula), u kutiji

**L04AX05                      pifrenidon**

**Doziranje:** *idiopatska plućna fibroza*: oralno, odrasli, početi sa 267 mg 3 puta dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 534 mg 3 puta dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 801 mg 3 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PIRFENIDON MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED**

- ZU/Rp film tableta [267 mg/1 tableta] 252 film tablete (12 PVC/PCTFE-Alu blistera sa 21 tabletom) u kutiji
- ZU/Rp film tableta [801 mg/1 tableta] 84 film tablete (4 PVC/PCTFE/Alu blistera sa 21 tabletom), u kutiji

**L04AX07                      dimetil fumarat**

**Doziranje:** *relapsno-remitentna multipla skleroza*: odrasli preko 18 god. i djeca 13-17 god. 120 mg dva puta dnevno; nakon 7 dana povećati na 240 mg 2 puta dnevno; za podešavanje doze zbog neželjenih efekata konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DIMETEX - ADALVO LIMITED**

- Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 14 gastrozistentnih kapsula, tvrdih (2 OPA/Alu/PVC/Alu blistera sa po 7 kapsula), u kutiji.

**DIMETEX - ADALVO LIMITED**

- Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [240 mg/1 kapsula] 56 gastrozistentnih kapsula, tvrdih (8 OPA/Alu/PVC/Alu blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

**TECFIDERA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH**

- Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 14 gastrozistentnih kapsula, tvrdih (1 PVC/PE/PVDC-PVC/Al blister), u kutiji
- Rp gastrozistentna kapsula, tvrda [240 mg/1 kapsula] 56 gastrozistentnih kapsula, tvrdih (4 PVC/PE/PVDC-PVC/Al blistera po 14 kapsula), u kutiji

<b>M</b>	<b>MIŠIĆNO - KOŠTANI SISTEM</b>
<b>M01</b>	<b>ANTIINFLAMATORNI I ANTIREUMATSKI LIJEKOVI</b>
<b>M01A</b>	<b>Nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski lijekovi</b>
<b>M01AB</b>	<b>Derivati sirćetne kiseline i srodne supstance</b>

**M01AB01 indometacin**

**Doziranje:** upalne reumatske bolesti (reumatoidni artritis, seronegativni spondiloartritis); degenerativne bolesti zglobova (osteoartritis): početna doza tokom prve nedjelje 50-75 mg na dan, doza se svakih nedjelju dana povećava za 25-50 mg dok se ne postigne zadovoljavajući učinak ili maksimalna dnevna doza od 150-200 mg indometacina; artropatija zbog odlaganja kristala (akutni urički artritis, pseudogicht): početna doza je 50 mg tri puta na dan, nakon poboljšanja potrebno je brzo smanjivati dozu do potpunog prekida terapije; izvanzglobni reumatizam (burzitis, kapsulitis, tendinitis, tendosinovitis, sinovitis, humeroskapularni periartritis): početna doza je 75-150 mg na dan podijeljeno u 3-4 pojedinačne doze; bolna stanja (lumbalgije, stanja nakon hirurških i zubarskih zahvata, dismenoreja): do 75 mg na dan podijeljeno u 2-3 pojedinačne doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****INDOMETACIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula), u kutiji

**M01AB05 diklofenak**

**Doziranje:** diklofenak natrijum-bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja (uključujući juvenilni idiopatski artritis) i druge mišićno-skeletne poremećaje; akutni gicht; postoperativni bol; bolna i/ili inflamatorna stanja u ginekologiji (npr. primarna dismenoreja ili adneksitis i menorigija); simptomatsko kratkotrajno liječenje boli vezano uz upalne infekcije uha, grla ili nosa (npr. faringotonzilitis, otitis): oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; tablete sa produženim oslobađanjem 1 tableta dnevno; rektalno-supozitorije, 75-150 mg dnevno u podijeljenim dozama; juvenilni idiopatski artritis: rektalno, djeca 6 mjeseci-18 god. i oralno, djeca 14-18 god. 1,5-2,5 mg/kg (maks. 75 mg) 2 puta dnevno, alternativno, ukupna dnevna doza može biti data u 3 podijeljene doze; postoperativni bol: oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem odrasli 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; tablete sa produženim oslobađanjem 1 tableta dnevno; rektalno, djeca 6 mjeseci-18 god. tjelesne mase 8-12 kg 12,5 mg 2 puta dnevno tokom maks. 4 dana; tjelesne mase preko 12 kg 1 mg/kg (maks. 50 mg) 3 puta dnevno tokom maks. 4 dana; i.v. inf ili i.m. inj. u glutealni mišić, djeca 2-18 god. 0,3-1 mg/kg jednom ili 2 puta dnevno tokom maks. 2 dana (maks. 150 mg dnevno), odrasli 75 - 150 mg dnevno; diklofenak kalijum-bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićno-skeletnih poremećaja; akutni gicht; simptomatsko kratkotrajno liječenje boli vezano uz upalne infekcije uha, grla ili nosa (npr. faringotonzilitis, otitis): 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; djeca preko 14 god. 75-100 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; postoperativni bol: 75-150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; djeca 9-14 god. (tjelesne mase 35 kg i više), do 2 mg/kg (maks. 100 mg) dnevno u 3 podijeljene doze; djeca preko 14 god. 75-100 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; migrena: prvo 50 mg, ponoviti nakon 2 sata ukoliko je neophodno, zatim nakon 4-6 sati; maks. 200 mg u toku 24 sata; ne preporučuje se djeci; groznica kod infekcije uha, nosa ili grla: djeca preko 9 god. (tjelesne mase 35 kg i više), do 2 mg/kg (maks. 100 mg) dnevno u 3 podijeljene doze; akutna bol kod renalnih kolika, pogoršanje osteoartritisa i reumatoidnog artritisa, akutnog bola u leđima, akutnog gichta, akutne traume i frakture: i.m. 75-150 mg dnevno



**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DICLOFENAC PHARMASWISS - PHARMASWISS D.O.O.**

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa modifikovanim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**DICLORAPID - PHARMASWISS D.O.O.**

Rp 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 s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta s produženim oslobađanjem (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp želučanootporna tableta [50 mg/1 tableta] 20 želučanootpornih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**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 sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula sa 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**DIKLOFENAK HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula sa 3 mL rastvora za injekciju (1 PVC/Al blister sa 5 ampula), u kutiji

**DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.**

Rp gastrozistentna tableta [50 mg/1 tableta] 20 gastrozistentnih tableta (2 PVC/PVDC/Al blisteru po 10 tableta) u kutiji

ZU rastvor za injekciju [75 mg/3 mL] 4 ampule sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**NAKLOFEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

ZU otopina za injekciju [75 mg/3 mL] 5 staklenih ampula po 3 ml otopine za injekciju, u kutiji

**NAKLOFEN DUO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 OPA/Al/PVC folija/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC/PE/PVC/Al blister po 10 kapsula), u kutiji

**NAKLOFEN SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**RAPTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**RAPTEN - K - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

**RAPTEN DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 10 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [75 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**RAPTEN FORTE - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (2 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**VOLTAREN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp čepić [12,5 mg/1 čepić] 10 čepića (2 PVC/LD-PE-blistera po 5 čepića) u kutiji

Rp čepić [25 mg/1 čepić] 10 čepića (2 PVC/LD-PE blistera po 5 čepića) u kutiji

Rp čepić [50 mg/1 čepić] 10 čepića (2 PVC/LD-PE blistera sa 5 čepića) u kutiji

**VOLTAREN FORTE - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp želučanootporna tableta [50 mg/1 tableta] 20 želučanootpornih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**VOLTAREN RAPID - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Alu blister sa 10 tableta) u kutiji

**VOLTAREN RETARD - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVDC- Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**M01AB08 etodolak**

**Doziranje:** bol i zapaljenje kod reumatskog artritisa i osteoartritisa: odrasli i djeca preko 18 god, 300-600 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; tbl. sa produženim oslobađanjem 600 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BARCA SR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [600 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta sa produženim oslobađanjem [600 mg/1 tableta] 10 tableta sa produženim oslobađanjem (1 Al/PVC/PVDC blister sa 10 tableta) u kutiji

**ETOL FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 14 film tableta (1 PVC/Al - blister sa 14 tableta) u kutiji

**ETOL SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp tableta s produženim oslobađanjem [600 mg/1 tableta] 10 tableta sa produženim oslobađanjem (1 PVC/PE/PVDC//Al blister), u kutiji

**M01AB11 acemetacin**

**Doziranje:** bol i zapaljenje kod akutnog i hroničnog artritisa, ankilizirajućeg spondilitisa, drugih reumatskih oboljenja i mišićno-koštanih poremećaja: 60 mg 1-3 puta dnevno, sa dovoljno tečnosti, tokom obroka.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**RANTUDIL FORTE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

△ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

**M01AB55 diklofenak, orfenadrin**

**Doziranje:** akutni radikularni bol, bol i upalna stanja kičmenog stuba, akutni bol povezan sa reumatskim oboljenjima, postoperativna bol: uobičajena dnevna doza je 250 ml rastvora za infuziju; u posebnim slučajevima mogu se dati dvije infuzije po 250 ml na dan, uz pauzu od najmanje 8 sati između završetka prve i početka druge infuzije; infuzija mora trajati 1,5-2 sata.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NEODOLPASSE - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

△ ZU rastvor za infuziju [75 mg/250 mL+ 30 mg/250 mL] 10 staklenih boca sa po 250 ml rastvora za infuziju, u kutiji

**M01AC Oksikami**

**M01AC06 meloksikam**

**Doziranje:** egzacerbacija osteoartritisa (kratkotrajna terapija), oralno, odrasli i djeca preko 16 god. 7,5 mg jednom dnevno, povećati ukoliko je neophodno na maks. 15 mg jednom dnevno; bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja, ankilozirajući spondilitis: odrasli i djeca preko 16 god. 7,5 -15 mg jednom dnevno (pacijenti sa renalnom insuficijencijom i stariji pacijenti maksimalno 7,5 mg dnevno); parenteralno (samo za odrasle): 7,5 – 15 mg jednom dnevno kao duboka intramuskularna injekcija, primjena ograničena na 2-3 dana, uz nastavak oralne primjene ako je neophodno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DEVOXICAM - DEVA HOLDING A.S.**

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVC/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVC/PVDC blister sa 10 tableta), u kutiji

**MELCAM - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**MELOX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister), u kutiji

Rp tableta [7.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//Al - blistera), u kutiji

ZU otopina za injekciju [15 mg/1.5 mL] 3 staklene ampule sa 1,5 ml otopine za injekciju, u kutiji

**MELOX FORT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp tableta [15 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC//Al - blister) u kutiji

Rp            tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PE/PVDC//AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

## **M01AE            Derivati propionske kiseline**

### **M01AE01            ibuprofen**

**Doziranje:** bol i zapaljenje kod reumatskih oboljenja i drugih mišićno skeletnih poremećaja; umjeren do jak bol uključujući dismenoreju; postoperativna analgezija; zubobolja; oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, odrasli, početi sa 300-400 mg 3-4 puta dnevno; povećati ukoliko je neophodno na maks. 2,4 g dnevno; uobičajena doza održavanja 0,6-1,2 g dnevno podijeljeno u 3 doze; oralno uzimajući preparate sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 1,6 g jednom dnevno, dozu treba uzeti jednom uveče, po potrebi povećati na 2,4 g dnevno u 2 podijeljene doze, dozu povećati samo u slučaju jakih bolova; akutna migrena, oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem: odrasli 400-600 mg u jednoj dozi, uzeti čim se simptomi migrene krenu razvijati; umjeren do jak bol, bol i zapaljenje usljed povrede mekog tkiva, groznica sa neugodnošću, oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem: djeca 3-5 mjeseci 50 mg 3 puta dnevno; maks. dnevna doza treba biti data u 3-4 podijeljene doze; maks. 30/mg/kg po danu; djeca 6-11 mjeseci 50 mg 3-4 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 1-3 god. 100 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 4-6 god. 150 mg 3 puta dnevno (maks. 30 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze); djeca 7-9 god. 200 mg 3 puta dnevno (do 30 mg/kg dnevno (maks. 2,4 g u 3-4 podijeljene doze); djeca 10-11 god, 300 mg 3 puta dnevno (do 30 mg/kg dnevno (maks. 2,4 g) u 3-4 podijeljene doze); djeca 12-17 god. početna doza 300-400 mg 3-4 puta dnevno, po potrebi povećati do 600 mg 4 puta dnevno, doza održavanja 200-400 mg 3 puta dnevno; bol i zapaljenje uzimajući preparate sa modifikovanim oslobađanjem: djeca 12-17 god. 1,6 g jednom dnevno, doza se pretežno uzima u ranim večernjim časovima, i može se u slučaju jake boli povećati na 2,4 g dnevno u 2 podijeljene doze; bol i zapaljenje kod reumatskih oboljenja uključujući juvenilni idiopatski artritis, oralno upotrebljavajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, djeca 3 mjeseca-17 god, 30-40 mg/kg dnevno u 3-4 podijeljene doze, maks. 2,4 g dnevno; bol i inflamacija kod sistemskog juvenilnog idiopatskog artritisa: oralno, upotrebljavajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, djeca 3 mjeseca-17 god. do 60 mg/kg dnevno u 4-6 podijeljenih doza (maks. 2,4 g dnevno); postimunizacijska pireksija kod odojčadi (samo nakon savjeta ljekara), oralno uzimajući preparate sa trenutnim oslobađanjem, djeca 2-3 mjeseca 50 mg u jednoj dozi, ponovo nakon 6 sati dati 50 mg ako je potrebno; parenteralno - kratkotrajna simptomatska terapija akutnog blagog bola, kratkotrajna simptomatska terapija povišene temperature: 400 mg svakih 6 do 8 sati, maks. 1200 mg dnevno; rektalno - snižavanje povišene tjelesne temperature, uključujući onu kod prehlade i gripa i kod vakcinacije; ublažavanje blagih do umjerenih bolova, poput bola kod nicanja zuba, zubobolje, grlobolje, uholbolje: djeca 6-8 kg (3-9 mjeseci) 60 mg 3 puta na dan u razmaku od 6-8 sati, djeca 8-12 kg (9 mjeseci do 2 god.) 60 mg 4 puta na dan u razmaku od 6 sati; djeca 12,5-17 kg (2-4 god.) 125 mg 3 puta na dan u razmaku 6-8 sati; 17-20,5 kg (4-6 god.) 125 mg 4 puta na dan u razmaku od 6 sati

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp            film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/AI blister sa po 10 tableta), u kutiji

BRp            film tableta [200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**BLOKMAX FORTE - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**BLOKMAX FORTE ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp oralna suspenzija [200 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u staklenoj boci i špric za doziranje, u kutiji

**BLOKMAX RAPID - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp film tableta [400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**BLOKMAX ZA DJECU - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici od neutralnog stakla zatvorena bijelim navojnim plastičnim zatvaračem, u kutiji

**BRUFEN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp šumeće granule [600 mg/1 vrećica] 30 vrećica sa šumećim granulama, u kutiji

**BRUFEN EFFECT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- BRp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- BRp šumeće granule [400 mg/1 vrećica] 12 vrećica sa šumećim granulama, u kutiji

**BRUFEN EFFECT RAPID - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- BRp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC-Al blister), u kutiji

**BRUFEN SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp tableta s produženim oslobađanjem [800 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**CAFFETIN MENSTRUAL - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al - blister sa 10 tableta), u kutiji

**DAFEN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji

**DALSY - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- BRp sirup [100 mg/5 mL] Smeđa polietilenska bočica sa 100 mL sirupa i plastična kašika za doziranje u kutiji.

**IBUDIRECT - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK**

- BRp kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mekih (1 PVC/PVDC/Al blister) u kutiji

- BRp kapsula, meka [400 mg/1 kapsula] 10 kapsula, mekih (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji
- IBUMAX 2% - HEMOFARM A.D. VRŠAC**
- BRp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 1 PET boca sa 100 ml oralne suspenzije, sa sigurnosnim zatvaračem za djecu sa navojem (CRC), adapterom za oralni špric i oralnim špricom u kartonskoj kutiji
- IBUMAX 4 % - HEMOFARM A.D. VRŠAC**
- Rp oralna suspenzija [40 mg/1 mL] boca od 100 ml, u kutiji
- IBUMAX DIRECT - STADA ARZNEIMITTEL AG**
- BRp oralni prašak [200 mg/1 kesica] 12 kesica sa oralnim praškom, u kutiji
- BRp oralni prašak [400 mg/1 kesica] 12 kesica sa oralnim praškom, u kutiji
- IBUPROFEN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**
- BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 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
- BRp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije (staklena bočica sa oralnom suspenzijom, 1 plastični špric, 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
- IBUPROFEN B. BRAUN 4 MG/ML - B.BRAUN MELSUNGEN AG**
- ZU otopina za infuziju [4 mg/1 mL] 10 polietilenskih boca niske gustoće (LDPE) po 100 mL otopine za infuziju, u kutiji
- ZU otopina za infuziju [4 mg/1 mL] 10 polietilenskih boca niske gustoće (LDPE) po 50 mL otopine za infuziju, u kutiji
- IBUPROFEN B. BRAUN 6 MG/ML - B.BRAUN MELSUNGEN AG**
- ZU otopina za infuziju [6 mg/1 mL] 10 polietilenskih boca niske gustoće (LDPE) po 100 mL otopine za infuziju, u kutiji
- IBUPROFEN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**
- Rp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [600 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- IBUPROFEN HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**
- Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- IBUPROFEN KABI 400 MG OTOPINA ZA INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**
- ZU otopina za infuziju [4 mg/1 mL] 10 LDPE boca sa po 100 ml otopine za infuziju, u kutiji
- IBUPROFEN REMEDICA - REMEDICA LIMITED**
- BRp obložene tablete [200 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp obložene tablete [400 mg/1 tableta] 20 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

Rp sirup [100 mg/5 mL] 1 plastična boca sa 100 ml sirupa i dozirnom kašikom, u kutiji

**IBUPROFEN ZENTIVA - ZENTIVA, K.S.**

BRp film tableta [200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Alu-blister sa 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji

Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Alu-blistera sa 10 film tableta), u kutiji

**NEOFEN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

BRp čepić [125 mg/1 supozitorija] 10 čepića (2 PVC/PE stripa po 5 čepića), u kutiji

BRp čepić [60 mg/1 čepić] 10 čepića (2 PVC/PE blistera sa 5 čepića), u kutiji

BRp sirup [100 mg/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa 100 ml sirupa, polietilenskim (HDPE) sigurnosnim zatvaračem i štrcaljkom za usta, graduiranom u kutiji

BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**NEOFEN FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

BRp filmom obložena tableta [400 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC//Al blister) u kutiji

**NEOFEN RAPID - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

BRp filmom obložena tableta [342 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [684 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**NUROFEN ZA DJECU JAGODA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u plastičnoj bočici i 1 dozirni špric, u kutiji

Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 200 ml oralne suspenzije u plastičnoj bočici i jedan dozirni špric, u kutiji

**RAPIDOL S - PHARMASWISS D.O.O.**

BRp kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, mekih (2 PVC/PE/PVdC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**M01AE02 naproksen**

**Doziranje:** *bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja:* 0,5-1 g dnevno u 1-2 podijeljene doze; *bol i inflamacija kod mišićnoskeletnih oboljenja i dismenoreja:* početna doza 500 mg, zatim po potrebi 250 mg svakih 6-8 sati; maks. doza poslije prvog dana 1,25 g dnevno; *akutni giht:* početna doza 750 mg, zatim 250 mg dok bol postoji; *akutna migrena:*

oralno, odrasli 500 mg u jednoj dozi, uzeti u kombinaciji sa sumatriptanom čim se simptomi migrene razvijaju

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### **BOLEX - BOSNALIJEK D.D.**

BRp film tableta [275 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

##### **BOLEX FORTE - BOSNALIJEK D.D.**

Rp film tableta [550 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp film tableta [550 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### **NALGESIN FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister sa 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

Rp filmom obložena tableta [550 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

##### **NALGESIN S - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al folija blister), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al folija blistera po 10 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [275 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### **NAPROKSEN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

BRp film tableta [275 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC Al-blister sa 10 tableta) u kutiji

Rp film tableta [550 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **M01AE03 ketoprofen**

**Doziranje:** bol i slaba inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićnoskeletnih poremećaja i nakon hirurških zahvata u ortopediji; akutni giht; dismenoreja; oralno, reumatska oboljenja, 100-200 mg u 2-4 podijeljene doze; bol i dismenoreja: 50 mg do 3 puta dnevno;

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### **DOLPIRINN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**

###### **BANJA LUKA**

Rp prašak za oralni rastvor [50 mg/1 kesica] 30 (papir/aluminijum/polietilen) kesica po 1,5 g praška za oralni rastvor, u kutiji

##### **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 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 25 kapsula, tvrdih (staklena bočica), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [100 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji



**KETONAL DUO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 20 kapsula s modificiranim oslobađanjem, tvrdih (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 kapsula), u kutiji

**KETONAL FORTE - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (staklena bočica), u kutiji

**KETONAL SPRINT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

BRp granule za oralni rastvor [25 mg/1 vrećica] 12 vrećica (papir/Al/PE vrećica) sa po 1 g granula za oralni rastvor, u kutiji

**M01AE09 flurbiprofen**

**Doziranje:** bol i inflamacija kod reumatskih oboljenja i drugih mišićno-skeletnih poremećaja; umjeren do jak bol uključujući dismenoreju; migrenu; postoperativnu analgeziju: odrasli i djeca preko 12 god, 150-200 mg dnevno u 2-4 podijeljene doze, u akutnim stanjima povećati na 300 mg dnevno; dismenoreja: odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 100 mg, zatim 50-100 mg svakih 4-6 sati, maks. 300 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FORTINE - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 Al/PVC blister sa 15 film tableta), u kutiji

**M01AE17 deksketoprofen**

**Doziranje:** oralna primjena: *simptomatska terapija akutnih bolova blagog do umjerenog inteziteta (mišićno-koštani bol, bolna menstruacija, zubobolja):* 12,5 mg na svakih 4-6 sati ili 25 mg na svakih 8 sati, maksimalno 75 mg dnevno; parenteralna primjena: *simptomatsko liječenje akutnog bola umjerenog do jakog inteziteta kada oralna primjena nije primjerena, kod postoperativnog bola, renalnih kolika i bola u donjem dijelu leđa:* 50 mg svakih 8-12 sati; ako je potrebno doza se može ponoviti nakon 6 sati; maksimalno 150 mg dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DEKENOR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

ZU otopina za injekciju/ infuziju [50 mg/2 mL] 5 ampula po 2 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

**DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

BRp film tableta [25 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister neprozirni sa 10 film tableta), u kutiji

ZU otopina za injekciju [50 mg/2 mL] 6 staklenih ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

**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

**DEKTOPROFEN KALCEKS - AS KALCEKS**

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/2 mL] 10 ampula (tamno staklo tip I) sa 2 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

**DEXOMEN 25 - BERLIN-CHEMIE AG**

BRp film tableta [25 mg/1 tableta] 10 tableta, u kutiji

BRp granule za oralnu otopinu [25 mg/1 kesica] 10 kesica sa granulama za oralnu otopinu, u kutiji

**DEXOMEN INJECT - BERLIN-CHEMIE AG**

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/2 mL] 5 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

**DOLOREX - BOSNALIJEK D.D.**

BRp film tableta [25 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**SERTOFOEN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.**

BRp filmom obložena tableta [36,91 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta Alu-PVC/ PVDC blisteru, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [36,91 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Alu-PVC/ PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

ZU rastvor za injekciju [73,8 mg/1 ampula] 5 staklenih ampula od po 2 ml sa rastvorom za injekciju, u kutiji

**M01AE51 ibuprofen, paracetamol**

**Doziranje:** simptomatsko liječenje blage do umjerene akutne boli (glavobolja, zubobolja, bol nakon vađenja zuba, dismenoreja, simptomatsko liječenje blagih do umjerenih reumatskih i mišićnih bolova, bolovi uzrokovani blagim oblicima artritisa, stanja povišene tjelesne temperature: odrasli iznad 18 god, jedna tableta do tri puta dnevno, sa vodom, uz minimalan razmak između doza od šest sati; maksimalno po dvije tablete do tri puta na dan (maks 6 tableta tokom 24 sata)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BRUFEN EFFECT DUO - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Aluminij-PVC/PVDC blister sa po 10 tableta) u kutiji

**NEOFEN COMBO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//Al blister), u kutiji

**PARAFEN - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVDC/TE/PVC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

BRp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVDC/TE/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**M01AE51 fenilefrin, ibuprofen**

**Doziranje:** *otklanjanje simptoma prehlade i gripa sa udruženom kongestijom:* odrasli, starije osobe i djeca uzrasta od 12 god. 2 tablete 200 mg/5 mg ili 1 tabletu 400 mg/10 mg na 8 sati; period između doza ne smije biti manji od 4 sata, maks. dnevna doza 1200 mg/30 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****IBUMAX DUO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

BRp film tableta [10 mg/1 tableta+ 400 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVdC//Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**M01AH Koksibi****M01AH01 celekoksib**

**Doziranje:** *simptomatski tretman osteoartritisa:* 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, ukoliko je neophodno povećati na maks. 200 mg dva puta dnevno; *simptomatski tretman reumatoidnog artritisa:* 100 mg dva puta dnevno, ukoliko je neophodno povećati na 200 mg dva puta dnevno; *ankilozirajući spondilitis:* 200 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze,

ukoliko je neophodno povećati na maks. 400 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; kako se rizik od kardiovaskularnog uticaja može povećati s povećanjem doze i dužinom primjene, celekoksib treba koristiti što je moguće kraće i u najnižim efikasnim dnevnim dozama.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ACLEXA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/Al blister), u kutiji
- Rp kapsula, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera), u kutiji

**M01AH05 etorikoksib**

**Doziranje:** *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; *kratkotrajno liječenje umjereno jakog bola povezanog sa stomatološkim hirurškim zahvatom:* 90 mg jednom dnevno, najduže 3 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ARCOXIA - N.V. ORGANON**

- Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 Al/Al blister sa 14 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 Al/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

**DOLOXIB - ZENTIVA, K.S.**

- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 14 film-tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 14 film-tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa 7 tableta), u kutiji

**ETORICOX - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 7 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa 7 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (1 Alu/Alu blistera sa po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

**ETOXIB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 14 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji

## **M01AX** *Ostali nesteroidni antiinflamatorni i antireumatski lijekovi*

### **M01AX05** *glukozamin*

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma blagog do umjerenog ostoartritis:* 1 tbl. 2 puta na dan ili 1 kesica praška za oralni rastvor jednom dnevno; ukoliko ne dođe do ublažavanja simptoma nakon 2-3 mjeseca, terapiju glukozaminom treba razmotriti

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ARTHRYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- BRp filmom obložena tableta [750 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta u PE bočici, u kutiji
- BRp prašak za oralni rastvor [1500 mg/1 kesica] 20 kesica sa praškom za oralni rastvor, u kutiji

### **M01AX07** *benzidamin*

**Doziranje:** *ublažavanje bolova u traumatskim stanjima kao što su tonzilektomija ili primjena nazogastrične sonde, stomatološke operacije:* odrasli, adolescenti i starije osobe, 4-8 potisaka spreja svakih 1,5-3 sata; djeca 6-12 god. 4 potiska svaka 1,5-3 sata; djeca ispod 6 god, 1 potisak na svaka 4 kg tjelesne težine do maks. 4 potiska na svaka 1,5-3 sata

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **TANFLEX 0,15% - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- BRp sprej za usnu sluznicu [1.5 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu (1 staklena boca i poklopac sa sprej pumpicom), u kutiji

### **M01AX17** *nimesulid*

**Doziranje:** *akutni bolovi različite etiologije, simptomatska terapija osteoartritis, primarna dismenoreja:* 100 mg dva puta dnevno poslije jela; maks. dužina terapije je 15 dana; kontraindikovano kod djece mlađe od 12 godina.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **NIMULID - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED**

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **NIMULID MD - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED**

- Rp oralna disperzibilna tableta [100 mg/1 tableta] 10 oralnih disperzibilnih tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta) u kutiji

##### **VENTOR - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

- Rp tableta [100 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

- M02** **LIJEKOVI ZA LOKALNU PRIMJENU PROTIV BOLOVA U MIŠIĆIMA I ZGLOBOVIMA**
- M02A** **Lijekovi za lokalnu primjenu protiv bolova u mišićima i zglobovima**
- M02AA** **Nesteroidni antiinflamatorni lijekovi za lokalnu primjenu**

**M02AA06 etofenamata**

**Doziranje:** simptomatsko liječenje bola (iščašenja, uganuća, modrice ekstremiteta nakon tupih trauma kao što su sportske ozljede; mekog tkiva u slučajevima gonartroze): 3 puta dnevno utrljati gel (oko 10 cm) na bolnu površinu kože, terapija traje do 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**JUVE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

BRp gel [50 mg/1 g] 40 g gela u Al tubi, u kutiji

**RHEUMON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

BRp gel [5 g/100 g] Al - tuba sa 40 g gela, u kutiji

**M02AA10 ketoprofena**

**Doziranje:** lokalno liječenje bolnih poremećaja osteoartikularnog i muskularnog sistema reumatskog i traumatskog porijekla (kontuzije, distorzije, istegnuća mišića, ukočen vrat, lumbago): 1-3 puta dnevno blago utrljati u oboljelo mjesto, tokom najduže 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FASTUM - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 100 g gela, u kutiji

Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 20 g gela, u kutiji

Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 30 g gela, u kutiji

Rp gel [2.5 g/100 g] Al - tuba sa 50 g gela, u kutiji

**M02AA13 ibuprofena**

**Doziranje:** lokalni simptomatski tretman reumatskih bolova, bolova u mišićima, bolova u leđima, bolova i otoka izazvanih uganućima, istegnućima i sportskim povredama i bolova udruženim sa blagim do umjerenim artritičkim stanjima: gel/krem, 4-10 cm gela/kreme lagano utrljati 3 do 4 puta dnevno u predio oboljelog mjesta;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BLOKMAX - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp gel [50 mg/1 g] aluminijska tuba sa 50g gela, u kutiji

**DOLGIT GEL - DOLORGIET GMBH & CO. KG**

BRp gel [5 g/100 g] 1 Alu tuba sa 50 g gela, u kutiji

**DOLGIT GEL - DOLORGIET GMBH & CO. KG**

BRp gel [50 mg/1 g] 1 Alu tuba sa 100 g gela, u kutiji

BRp gel [50 mg/1 g] 1 Alu tuba sa 150 g gela, u kutiji

**DOLGIT KREMA - DOLORGIET GMBH & CO. KG**

BRp krema [5 g/100 g] 1 Alu tuba sa 50 g kreme, u kutiji

**IBUPROFEN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

BRp krema [100 mg/1 g] 1 Al-tuba sa 50 g kreme, u kutiji

**NEOFEN PLUS - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

BRp gel [50 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

**M02AA15 diklofenaka**

**Doziranje:** lokalno i simptomatsko olakšanje boli i upale kod ozljede tetiva, ligamenata, mišića i zglobova; lokalizovani oblici reumatizma mekih tkiva; osteoartritis površinskih

zglobova; otklanjanje lokalnih stanja kod tromboflebitisa površinskih vena: 2-4 puta dnevno utrljati po 2-4 g gela

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### DICLAC 5% - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp gel [5 g/100 g] Aluminijska tuba sa 50 g gela, u kutiji

##### DIFEN - BOSNALIJEK D.D.

BRp gel [10 mg/1 g] 1 Al tuba sa 40 g gela

##### DIKLOFEN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

BRp gel [10 mg/1 g] 1 aluminijumska tuba sa 50 g gela, u kutiji

##### DIKLORON - DEVA HOLDING A.S.

BRp gel [10 mg/1 g] 1 aluminijumska tuba sa 50 g gela, u kutiji

##### LOKOSOL, GEL, 10 MG / G - LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.

BRp gel [10 mg/1 g] 100 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

##### OLFEN - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.

BRp gel [20 mg/1 g] 1 tuba sa 100 g gela, u kutiji

BRp gel [23,2 mg/1 g] 1 tuba sa 50 g gela, u kutiji

##### RAPTEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC

BRp gel [10 mg/1 g] 40 g gela u Al-tubi, u kutiji

##### RAPTEN FORTE 2% GEL - STADA ARZNEIMITTEL AG

BRp gel [20 mg/1 g] 1 aluminijumska laminirana tuba od 60 g, u kutiji

##### VOLTAREN EMULGEL 1% - HALEON HUNGARY KFT

BRp gel [10 mg/1 g] Al laminatna tuba sa 50 g gela, u kutiji

##### VOLTAREN FORTE 2% - HALEON HUNGARY KFT

BRp gel [20 mg/1 g] 1 aluminij laminatna tuba sa 100 g gela, sa

zatvaračem na preklapanje (flip-top zatvarač), u kutiji

BRp gel [20 mg/1 g] 1 aluminijska višeslojna tuba sa 50 g gela, u kutiji

#### M02AA26 nimesulid

**Doziranje:** simptomatska terapija bola kod iščašenja zglobova i akutnih povreda tetiva: 2-3 puta dnevno nanijeti 4-5 cm gela na oboljelo mjesto i lagano utrljati; liječenje traje tokom 7-15 dana.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### NIMULID TRANSCEL - PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED

BRp gel [10 mg/1 g] 1 tuba sa 30 g gela u kutiji

#### M02AA27 deksketoprofen

**Doziranje:** bolna i inflamatorna stanja prouzrokovana traumom ili degenerativnim promjenama zglobova, tetiva, ligamenata i mišića: gel se nanosi 2-3 puta dnevno, ukupna dnevna doza gela ne bi trebala biti viša od 7,5 g (približno 14 cm gela)

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### DEKSALGIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp gel [12.5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 60 g gela, u kutiji

##### DOLOREX - BOSNALIJEK D.D.

BRp gel [12,5 mg/1 g] 1 Al tuba sa 40 g gela, u kutiji

### M02AC *Preparati sa derivatima salicilne kiseline*

#### M02AC mentol, metil-salicilat, terpentinsko ulje, ulje eukaliptusa

**Doziranje:** simptomatsko ublažavanje bolova i ukočenosti u mišićima i zglobovima, uključujući akutnu i subakutnu bol u donjem dijelu leđa, bol povezanu s osteoartritisom te

drugu fazu liječenja manjih sportskih povreda uključujući uganuća i istegnuća: 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

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KAMFART - BOSNALIJEK D.D.**

BRp krem [10 mg/1 g+ 20 mg/1 g+ 10 mg/1 g+ 10 mg/1 g] Al - tuba sa  
40 g kreme, u kutiji

**M02AX                   Ostali lijekovi za lokalnu primjenu protiv bolova u mišićima i zglobovima**

**M02AX                   ibuprofen, levomentol**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje reumatskih i mišićnih bolova i upala usljed uganuća, naprezanja i sportskih povreda:* odrasli i djeca starija od 12 god. 1-4 cm gela na zahvaćeno područje 2-3 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IBUMENTHOL - ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD**

BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 40 g gela, u kutiji

**M02AX                   eterično ulje ružmarina**

**Doziranje:** *za olakšavanje blagog bola u mišićima i zglobovima i lakših perifernih poremećaja cirkulacije:* odrasli i stariji, nanijeti približno 3-6 cm kreme 2-3 puta dnevno na zahvaćeno područje i lagano umasirati

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ROSACTA - MEDIS D.O.O. LJUBLJANA**

BRp krema [100 mg/1 g] 50 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji  
BRp krema [100 mg/1 g] 90 g kreme u aluminijskoj tubi, u kutiji

**M02AX                   ibuprofen, mentol**

**Doziranje:** ublažavanje reumatskog bola, mišićnih bolova, bolova i oticanja kao što su istegnuća, uganuća i sportske povrede; ublažavanje bolova kod blažeg oblika artritisa: odrasli i djeca starija od 12 god. nanijeti 1-4 cm gela na zahvaćeno područje, po potrebi do 3 puta dnevno u razmaku od najmanje 4 sata i nježno utrljati; ako nema poboljšanja nakon 2 nedjelje potražiti savjet ljekara

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DEEP RELIEF - THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED**

BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 100 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji  
BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 15 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji  
BRp gel [50 mg/1 g+ 30 mg/1 g] 50 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

**M03** **MIORELAKSANSI (MIŠIĆNI RELAKSANSI)**  
**M03A** **Miorelaksansi sa perifernim djelovanjem**  
**M03AB** **Derivati holina**

**M03AB01** **suksametonijum**

**Doziranje:** neuromuskularna blokada (kratkotrajna) tokom operacije i intubacije: i.v. 1-1,5 mg/kg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 100 MG - VUAB PHARMA A.S.**

ZU prašak za rastvor za injekciju/infuziju [100 mg/1 bočica] 1 bočica sa 100 g praška za rastvor za injekciju i infuziju, u kutiji

**M03AC** **Ostala kvaterna amonijum jedinjenja**

**M03AC01** **pankuronijum**

**Doziranje:** relaksacija skeletne muskulature tokom različitih hirurških intervencija, kod pacijenata koji su na dugotrajnoj mehaničkoj ventilaciji u intenzivnoj njezi i u različitim patološkim stanjima (status asthmatikus, tetanus): kod određivanja doze uzeti u obzir metodu anestezije, očekivano trajanje hirurškog zahvata, moguće interakcije sa drugim lijekovima koje pacijent prima ili koji treba da budu upotrijebljeni za vrijeme anestezije i zdravstveno stanje pacijenta: početna doza 50-80 mcg/kg (intubacija se postiže u toku 120-150 sekundi) ili 80-100 mcg (90-120 sekundi), doza održavanja 10-20 mcg/kg; pedijatrijski bolesnici: 60-100 mcg/kg, doza održavanja 10-20 mcg/kg; novorođenčad od 1 mjeseca: doze se moraju pažljivo individualno odrediti, početna doza 30-40 mcg/kg, doza održavanja u rasponu 10-20 mcg/kg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PANCURONIUM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

▲ ZU rastvor za injekciju [4 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL rastvora za injekciju, u kutiji

**M03AC04** **atrakurijum besilat**

**Doziranje:** neuromuskularna blokada (kratkog do umjerenog djelovanja) za vrijeme operacije ili tokom intenzivne njege; intubacija i hirurgija, odrasli, i.v. inj. inicijalno 0,3 - 0,6 mg/kg, po potrebi još 0,1-0,2 mg/kg ili inicijalno i.v. inj. 0,3-0,6 mg/kg pračena i.v.inf. 0,3-0,6 mg/kg/sat; intenzivna njega, odrasli, i.v. inj. inicijalno 0,3-0,6 mg/kg (opciono), zatim i.v. inf. 0,27-1,77 mg/kg/sat (uobičajena doza 0,65-0,78 mg/kg/sat)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ACURMIL - LISAPHARMA SPA**

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 ampula po 5 mL rastvora za injekciju, u kutiji

**ATRACURIUM KALCEKS - AS KALCEKS**

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/5 mL] 5 staklenih ampula od 5 mL, u kutiji

**ATRASYL - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

ZU/Rp rastvor za injekciju/ infuziju [25 mg/2.5 mL] 10 ampula po 3 mL rastvora, u kutiji

ZU/Rp rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/5 mL] 10 ampula po 5 mL rastvora, u kutiji



### **M03AC09**                    **rokuronijum bromid**

**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 informacije o lijeku

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ROCURONIUM BROMIDE KALCEKS - AS KALCEKS**

- ZU            rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 bočica po 5 ml ( 2 blistera sa po 5 bočica), u kutiji
- ZU            rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 50 bočica od 5 ml (10 blistera sa po 5 bočica), u kutiji

### **M03AX**                    **Drugi mišićni relaksansi, perifernog djelovanja**

#### **M03AX01**                    **botulinski toksin**

**Doziranje:** privremeno poboljšanje u izgledu srednje do jače izraženih vertikalnih bora između obrva vidljivih kod najjačeg mrštenja (glaberalnih bora) i/ili, srednje do jače izraženih lateralnih kantanalnih bora (bora poput noge vrane) koje se vide pri najjačem smijehu i/ili srednje do jače izraženih čeonih bora vidljivih pri najjačem podizanju obrva, kada izraženost na licu ima značajan psihološki uticaj kod odraslih pacijenata: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **VISTABEL - ABBVIE INC.**

- △ ZU            prašak za rastvor za injekciju [4 jedinica/0.1 mL] 1 staklena bočica s praškom za rastvor za injekciju sa 100 Allergan jedinica, u kutiji

### **M03B**                    **Miorelaksansi sa centralnim djelovanjem** **M03BX**                    **Ostali miorelaksansi sa centralnim djelovanjem**

#### **M03BX05**                    **tiokolhikozid**

**Doziranje:** *adjuvantno liječenje bolnih mišićnih grčeva kod akutne spinalne patologije:* oralno, 8 mg svakih 12 sati (dnevna doza 16 mg), trajanje tretmana je ograničeno na 5-7 uzastopnih dana; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 16 godina; parenteralno, 4 mg svakih 12 sati (dnevna doza 8 mg) do 5 dana;

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **MUSCOFLEX - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp            kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 Al/PVC blister), u kutiji
- △ ZU            otopina za injekciju [4 mg/2 mL] 6 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

#### **TIYOZID - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp            tableta [4 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PE/PVdC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ ZU            otopina za injekciju [4 mg/2 mL] 6 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

#### **TIYOZID, TABLETA, 8 MG - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp            tableta [8 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PE/PVDC-Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**TYOFLEX - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp kapsula, tvrda [8 mg/1 kapsula] 14 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC/Al blister sa 14 kapsula), u kutiji

**M04** **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE GIHTA**  
**M04A** **Lijekovi za liječenje gihta**  
**M04AA** **Inhibitori sinteze mokraćne kiseline**

**M04AA01 alopurinol**

**Doziranje:** profilaksa gihta i bubrežnih kamenaca mokraćne kiseline i kalcijum oksalata; profilaksa hiperurikemije povezane sa hemoterapijom kancera: oralno, odrasli, početna doza 100 mg dnevno, poslije jela, zatim podešavati prema koncentraciji mokraćne kiseline u plazmi ili urinu; uobičajena doza održavanja u blažim stanjima 100-200 mg dnevno; u umjereno teškim stanjima 300-600 mg dnevno; u teškim stanjima 700-900 mg dnevno; doze preko 300 mg dnevno treba davati u podijeljenim dozama; djeca ispod 15 god. (maligna oboljenja, enzimski poremećaji) 10-20 mg/kg dnevno (maks. 400 mg dnevno) podijeljeno u 3 doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALOPURINOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (10 PVC/PVdC/AL blistera po 10 tableta ) u kutiji

**ALOPURINOL FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [100 mg/1 tableta] 100 tableta (1 PVC bočica), u kutiji  
 Rp tableta [200 mg/1 tableta] 60 tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**M04AA03 febuksostat**

**Doziranje:** *terapija hronične hiperurikemije kod gihta:* oralno, odrasli 80 mg jednom dnevno, ukoliko je nakon 2-4 sedmice nivo mokraćne kiseline u serumu > 6 mg/100 ml (357 µmol/l), povećati na 120 mg jednom dnevno; *profilaksa i terapija akutne hiperurikemije kod pacijenata podvrgnutih hemoterapiji radi hematoloških maligniteta:* odrasli, 120 mg jednom dnevno, početi 2 dana prije citotoksične terapije i nastaviti tokom 7-9 dana, prema dužini trajanja hemoterapije

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ABUXAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji  
 Rp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**ADENURIC 120 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp film tableta [120 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Aclar/PVC/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji

**ADENURIC 80 - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Aclar/PVC/Al blistera po 14 film tableta), u kutiji

**FITAXYL - RONTIS HELLAS S.A.**

Rp film tableta [120 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 film tableta), u kutiji  
 Rp film tableta [80 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al-PVC/PE/PVdC blistera sa po 14 film tableta), u kutiji

**M05** **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE OBOLJENJA KOSTIJU**  
**M05B** **Lijekovi koji djeluju na strukturu i mineralizaciju**  
**kostiju**  
**M05BA** **Bifosfonati**

**M05BA04** **alendronska kiselina**

**Doziranje:** osteoporoza kod žena u postmenopauzi, smanjuje rizik od preloma kičme i kuka: 70 mg jednom sedmično.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FOSAMAX T - N.V. ORGANON**

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Al/Al blister sa 4 tablete) u kutiji

**POROXIFEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 1 PVC/PE/PVDC//Al blister sa 4 tablete, u kutiji

**PROMASS - BOSNALIJEK D.D.**

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 PVC/PVdC//Al blister sa 4 tablete), u kutiji

**M05BA06** **ibandronska kiselina**

**Doziranje:** *redukcija oštećenja kosti kod metastaza na kostima kod karcinoma dojke:* oralno, 50 mg dnevno ili i.v. inf. 6 mg svake 3-4 nedjelje; *hiperkalcemija izazvana malignitetom:* prema koncentraciji kalcijuma u serumu, 2-4 mg u pojedinačnoj infuziji; *liječenje osteoporoze kod žena u postmenopauzi:* oralno 150 mg jedanput mjesečno ili i.v. injekcija tokom 15-30 sekundi, 3 mg jednom u tri mjeseca; napomena: tablete treba progutati cijele sa punom čašom vode, u stojećem položaju ili u uspravnom sjedećem položaju; tablete treba uzeti na prazan stomak, najmanje 30 min. (tablete od 50 mg) ili 1 sat (tablete od 150 mg) prije prvog jela ili pića (koje nije voda), ili drugog lijeka koji se uzima oralnim putem; pacijent bi trebao stajati ili sjediti uspravno tokom najmanje 1 sat nakon uzimanja tablete

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALVODRONIC - PHARMATHEN S.A.**

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PA/ALL/PVC aluminijum blister) u kutiji

**BONDRODAT - ATNAHS PHARMA DENMARK APS**

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

**BONVIVA - ATNAHS PHARMA DENMARK APS**

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta u PVC/PVDC-Al blisteru, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [3 mg/3 mL] 1 napunjena staklena šprica sa 3 mL rastvora za injekciju i 1 igla za injekciju, u kutiji

**IDIKA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 1 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji

**M05BA08** **zoledronska kiselina**

**Doziranje:** prevencija događaja povezanih sa skeletom (patološki prelomi, spinalna kompresija, zračenje ili operacija kosti ili tumorom izazvana hiperkalcijemija) kod odraslih pacijenata sa uznapredovalim malignim bolestima koje zahvataju kosti: i.v. 4 mg tokom najmanje 15 min. svake 3-4 nedjelje; uzimati 500 mg kalcijuma i 400 I.J. vitamina D dnevno; tumorom izazvana hiperkalcijemija: i.v. inf. 4 mg kao pojedinačna doza tokom najmanje 15 min.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****RONIX - CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S.**

ZU koncentrat za rastvor za infuziju [4 mg/5 mL] 1 bočica sa koncentratom za rastvor za infuziju ,u kutiji

**ZOLEDRONSKA KISELINA FRESENIUS KABI - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

△ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0,8 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji  
 △ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0,8 mg/1 mL] 10 bočica sa po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji  
 △ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [0,8 mg/1 mL] 4 bočice sa po 5 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA - TEVA B.V**

ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [4 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml koncentrata za otopinu za infuziju, u kutiji

**M05BB** **Bifosfonati, kombinacije****M05BB03** **alendronska kiselina**

**Doziranje:** liječenje osteoporoze kod žena u postmenopauzi sa rizikom od deficita vitamin D: 1 tableta jednom nedjeljno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****REBONE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp tableta [70 mg/1 tableta] 4 tablete (1 Al/Al blister sa 4 tablete), u kutiji

**M05BX** **Ostali lijekovi koji djeluju na strukturu i mineralizaciju kosti****M05BX04** **denosumab**

**Doziranje:** terapija osteoporoze kod žena u postmenopauzi i kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od pojave fraktura; terapija gubitka kosti povezana sa hormonskom ablacijom kod muškaraca sa karcinomom prostate i povećanim rizikom od fraktura; liječenje gubitka koštane mase povezano sa dugotrajnom sistemskom terapijom glukokortikoidima kod odraslih pacijenata koji imaju povećani rizik od fraktura: s.c. inj. 60 mg svakih 6 mjeseci

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PROLIA - AMGEN (EUROPE) GMBH**

ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [60 mg/1 mL] 1 napunjena staklena injekciona šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, sa automatskom zaštitom za iglu u blisteru, u kutiji

**M05BX05** **burosumab**

**Doziranje:** x-vezane hipofosfatemije: s.c.odrasli, 1 mg/kg svakih 4 nedjelje (maks. po dozi 90 mg), svaka doza treba biti zaokružena na najbližih 10 mg; djeca i adolescenti u

dobi 1-17 god. 0,8 mg/kg svake 2 nedjelje (maks. po dozi 90 mg), svaka doza treba biti zaokružena na najbližih 10 mg;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CRYSVITA - KYOWA KIRIN HOLDINGS B.V**

ZU/Rp otopina za injekciju [10 mg/1 bočica] 1 bočica, u kutiji  
ZU/Rp otopina za injekciju [20 mg/1 bočica] 1 bočica, u kutiji  
ZU/Rp otopina za injekciju [30 mg/1 bočica] 1 bočica, u kutiji

**M09 OSTALI LIJEKOVI ZA POREMAĆAJE MIŠIĆNO-KOŠTANOG SISTEMA**

**M09A OSTALI LIJEKOVI ZA POREMAĆAJE MIŠIĆNO-KOŠTANOG SISTEMA**

**M09AX Ostali lijekovi za poremećaje mišićno-koštanog sistema**

**M09AX07 nusinersen**

**Doziranje:** *spinalna mišićna atrofija prouzrokovana mutacijom na hromosomu 5q:* intratekalnom injekcijom, početi sa 12 mg u 4 doze, na dan 0, 14, 28 i 63, zatim 12 mg svakih 4 mjeseca, za savjet za propuštenu dozu konsultovati literaturu proizvođa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SPINRAZA - BIOGEN INTERNATIONAL GMBH**

ZU rastvor za injekciju [2,4 mg/1 mL] 5 mL rastvora za injekciju u staklenoj bočici, u kutiji

**M09AX10 risdiplam**

**Doziranje:** *5 q spinalna mišićna atrofija:* odrasli, 5 mg jednom dnevno, nakon obroka, svakog dana u isto vrijeme; djeca 2-23 mjeseca 0,2 mg/kg jednom dnevno, nakon obroka, svakog dana u isto vrijeme; djeca 2-17 god, tjelesne mase do 19 kg, 0,25 mg/kg jednom dnevno, nakon obroka, svakog dana u isto vrijeme; djeca 2-17 god, tjelesne mase preko 20 kg, 5 mg jednom dnevno, nakon obroka, svakog dana u isto vrijeme

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EVRYSDI - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

ZU/Rp prašak za oralnu otopinu [0,75 mg/1 mL] 1 bočica sa praškom za oralnu otopinu, 1 utisni nastavak za bocu, 2 štrcaljke za usta za višekratnu upotrebu od 6 ml i 2 štrcaljke za usta za višekratnu upotrebu od 12 ml; 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 maks. 8%; *održavanje anestezije:* koncentracija lijeka se kreće 0,5-3% (odrasli i djeca starija od 1 mjeseca); lijek se primirnuje u kiseoniku ili smjesi azotnog oksida i kiseonika, pomoću isparivača specijalno kalibrisanog za sevofluran.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SEVOFLURAN BAXTER - BAXTER AG**

- ▲ ZU para za inhalaciju, tečnost [100 %/250 mL] 6 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 nesvesnog stanja u roku od 10 sekundi i traje 3-5 min. Napomena: kao i kod svih barbiturata, prilikom uvođenja u anesteziju, potrebna je primjena analgetika.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**THIOPENTAL PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

- ▲ ZU prašak za rastvor za injekciju [1 g/1 bočica] 10 staklenih bočica sa po 1 g praška u bočici, u kutiji

**N01AH** **Opioidni anestetici**

**N01AH01** **fentanyl**

**Doziranje:** analgezija u toku kraćih hirurških 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 2-11 god. 1-3 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 2-11 god. 1-3 mcg/kg, a zatim 1 mcg/kg ako je potrebno; i.v. inf. spontana respiracija, 0,05-0,08 mcg/kg/min, veće brzine od 3 mcg/kg/min. se koriste za operacije srca; asistirana ventilacija, odrasli, početna doza 1 mcg/kg/min, a nakon toga brzinom od 0,1 mcg/kg/min. podešavati prema postignutom odgovoru; i.m. za premedikaciju, 1-2 ml (50-100 mcg) 45 min. prije indukcije anestezije

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### FENTANIL CITRAT KALCEKS - AS KALCEKS

- ▲,§ ZU rastvor za injekciju [0,05 mg/1 mL] 10 staklenih ampula od 10ml (2 PVC blistera sa po 5 ampula), u kutiji
- ▲,§ ZU rastvor za injekciju [0,05 mg/1 mL] 50 staklenih ampula od 10ml (10 PVC blistera sa po 5 ampula), u kutiji

##### FENTANYL PANPHARMA - PANPHARMA S.A.

- ▲,§ ZU rastvor za injekciju [0.5 mg/10 mL] 10 (2 x 5) ampula po 10 mL rastvora za injekciju, u kutiji

## N01AX Ostali opšti anestetici

### N01AX10 propofol

**Doziranje:** *uvođenje u opštu anesteziju:* sporom i.v. inj. ili i.v. inf. odrasli 18-55 god. 1,5-2,5 mg/kg tjelesne mase postepeno po 20-40 mg svakih 10 sekundi; stariji od 55 god. i iscrpljeni 1-1,5 mg/kg tjelesne mase postepeno po 20 mg svakih 10 sekundi do postizanja odgovora; djeca 1 mjesec-3 godine, 2,5-4 mg/kg tjelesne mase; preko 8 god. 2,5 mg/kg tjelesne mase; *održavanje opšte anestezije:* intravenskom infuzijom 4-12 mg/kg/h (3-6 mg/kg/h kod starijih ili iscrpljenih) ili sporom i.v. inj., 25-50 mg ponavljati prema odgovoru; djeca, uobičajeno 9-15 mg/kg/h, kod djece uzrasta 1 mjesec -3 godine mogu biti potrebne veće doze; *sedaciju za vrijeme dijagnostičkih i operativnih procedura:* i.v. inf. početna doza 1,5-4,5 mg/kg/h (infuzija se može dopuniti primjenom bolus injekcije 10-20 mg ako je potrebno brzo povećanje dubine sedacije); kod pacijenata starijih od 55 god. i kod iscrpljenih mogu biti potrebne niže doze; djeca, 1,5-9 mg/kg/h (infuzija se može dopuniti primjenom bolus injekcije do 1 mg/kg ako je potrebno brzo povećanje dubine sedacije); *sedaciju pacijenata na umjetnom disanju starijih od 16 godina u jedinicama intenzivne njege:* i.v.inf. 0,3-4 mg/kg/h; spora i.v.inj. odrasli početna doza 0,5-1 mg/kg, dati u toku 1-5 min, dozu i brzinu davanja podesiti prema željenom nivou sedacije i prema odgovoru

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### PROPOFOL 1% MCT FRESENIUS - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH

- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 staklenih bočica sa po 100 mL emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji
- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 staklenih bočica sa po 50 mL emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji
- ▲ ZU emulzija za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 20 mL emulzije za injekciju/infuziju, u kutiji

### N01AX13 azot suboksida

**Doziranje:** inhalaciona anestezija u kombinaciji sa drugim opštim anestheticima (inhalacionim ili intravenskim) i mišićnim relaksansima; analgezija bez gubitka svijesti, što se postiže subanestetičkim dozama (u kombinaciji sa kiseonikom) kod zahvata u stomatologiji, porodiljstvu, pri promjeni zavoja, kod postoperativnih fizioterapija i drugih bolova: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### AZOT SUBOKSID MESSER - MESSER TEHNOGAS AD BEOGRAD

- ▲ - ZU medicinski gas, djelimicno tečni [100 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1 x 30 kg
- ▲ - ZU medicinski gas, djelimicno tečni [100 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1 x 37,5 kg
- ▲ - ZU medicinski gas, djelimicno tečni [100 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1 x 7,5 kg

**N01AX14 esketamin**

**Doziranje:** *uvođenje i održavanje opšte anestezije:* spora i.v.inj. odrasli 0,5-1 mg/kg, zatim održavanje 0,25-0,5 mg/kg svakih 10-150 min, podešavati prema odgovoru; i.m. 2-4 mg/kg, zatim održavanje 1-2 mg/kg svakih 10-15 min, podešavati prema odgovoru; kontinuirana i.v.inf. odrasli 0,5-3 mg/kg/sat, podešavati prema odgovoru; *ublažavanje bolova kod regionalne i lokalne anestezije:* kontinuirana i.v.inf. odrasli 0,125-0,25 mg/kg/sat, podešavati prema odgovoru; *analgezija u hitnoj medicini:* i.m. odrasli 0,25-0,5 mg/kg, podešavati prema odgovoru, spora i.v.inj. 0,125-0,25 mg/kg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ESKETAMIN KALCEKS - AS KALCEKS**

- ▲,§ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [25 mg/1 mL] 10 ampula od bezbojnog stakla zapremine 10 mL sa one point cut upakovane u PVC blister, u kutiji
- ▲,§ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [25 mg/1 mL] 10 ampula od bezbojnog stakla zapremine 2mL sa one point cut upakovane u PVC blister, u kutiji
- ▲,§ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [5 mg/1 mL] 10 ampula od bezbojnog stakla zapremine 5 ml sa one point cut upakovane u PVC blister, u kutiji

**N01B Anestetiци, lokalni****N01BB Amidi****N01BB02 lidokain**

**Doziranje:** *lokalna anestezija:* 10-40 mg ili više, maks. doza kao jednokratna ili kao podijeljene doze u roku od 120 min. 300 mg (primjenjuje se i.v., i.m., s.c. ili epiduralnom injekcijom); *ventrikularne aritmije,* inicijalna terapija 50-100 mg (0,7-0,14 mg/kg) u vidu i.v. bolus inj. brzinom 25-50 mg/min. (0,35-0,7 mg/kg/min), ukoliko se ne postigne željeni odgovor, sledeća doza se može ponoviti nakon 5 min. u roku od jednog sata ne smije se primjeniti više od 200-300 mg lidokaina; kontinuirana i.v.inf. nakon primjene bolus injekcije: doza održavanja 20-50 mcg/kg/min (1-4 mg/min. kod osobe prosječne tjelesne mase 70 kg); lokalna primjena (gel) 5% - površinska lokalna anestezija u usnoj duplji, 0,1-0,5 g gela jednokratno aplikovati na sluzokožu usne duplje pomoću kuglice vate; lokalna primjena (gel) 2% muškarcima, *uretralna anestezija:* 100-200 mg lidokainhidrohlorida (5-10 ml gela); žene, uretralna anestezija: 60-100 mg lidokainhidrohlorida (3-5 ml gela); endoskopija 200-400 mg (10-20 ml gela).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DOLOKAIN GEL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp gel [20 mg/1 g] 1 Al- tuba sa 25 g gela i aplikator u zaštitnoj vrećici, u kutiji

**LIDOCAINA CLORIDRATO BIOINDUSTRIA L.I.M. - BIOINDUSTRIA L.I.M. S.P.A.**

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 25 bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji



**LIDOCAINE 2% S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO**

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 4 bočice po 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**LIDOCAINE KABI 20 MG/ML - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

ZU rastvor za injekciju [20 mg/1 mL] 50 ampula (polietilenske ampule) po 20 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**LIDOKAIN - HLORID GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp gel [50 mg/1 g] 30 g gela u aluminijskoj tubi, u kutiji

**LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1% - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU rastvor za injekciju [35 mg/3.5 mL] 10 staklenih ampula po 3,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2% - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU rastvor za injekciju [40 mg/2 mL] 50 staklenih ampula po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**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%) ili 5 mg/ml (0.25%); *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%); maks. 400 mg u toku 24 sata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LEVOBUPIVAKAIN KABI 5 MG/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU/INFUZIJU - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

▲ ZU otopina za injekciju/ infuziju [5 mg/1 mL] 5 ampula sa po 10 mL otopine za infuziju/injekciju, u kutiji

**N01BB52 cetilpiridin, lidokain**

**Doziranje:** *ublažavanje bola i nelagode koji se javlja pri nicanju zuba i smirivanju desni dojenčeta*: djeca starija od 5 mjeseci, količinu gela veličine zrna graška istisnuti na jogodicu čistog prsta i nježno utrljati na bolno mjesto desni, po potrebi ponoviti nakon 3 sata, najviše 6 puta na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CALGEL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

BRp gel za desni [1 mg/1 g+ 3.3 mg/1 g] 1 alu-tuba sa 10 g gela za desni, u kutiji

**N01BB52 adrenalin, lidokain**

Doziranje:

*lokalna anestezija u stomatologiji (infiltracija, blokada nerva)*: koristi se najmanja doza lijeka koja će dovesti do efikasne anestezije; odrasli, doza se određuje individualno u zavisnosti od metode koja se koristi i karakteristika pacijenta, kod oralne infiltracije i/ili mandibularnog bloka, obično je dovoljna početna doza 1-4 ml; pedijatrijska populacija,

prosječna preporučena doza 20-30 mg lidokaina po intervenciji; maks. preporučene doze:

kod zdravih odraslih osoba maks. pojed.doza (kada se primjenjuje sa adrenalinom) je 7 mg/kg tjelesne mase; djeca, maks. 5 mg lidokain-hidrohlorida po kg tjelesne mase, odnosno doza od 0,25 ml lijeka po kilogramu tjelesne mase

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### LIDOKAIN 2% - ADRENALIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD

ZU            rastvor za injekciju [0.025 mg/2 mL+ 40 mg/2 mL] 50 staklenih ampula (u 10 PVC blistera) sa po 2 ml rastvora za injekciju, u kutiji

#### N01BB58            **artikain, adrenalin**

**Doziranje:** *infiltracija i blokada živaca kod složenih stomatoloških zahvata:* uobičajeno 1,7 ml rastvora; za doziranje kod pedijatrijske populacije pogledati literaturu proizvođača; ne preporučuje se djeci ispod 4 god. starosti

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ORABLOC - PIERREL S.P.A.

ZU            rastvor za injekciju [40 mg/1 mL+ 0,01 mg/1 mL] 50 patrona (10 patrona od bezbojnog stakla (Tip I) zatvorena na jednom kraju brombutilnim gumenim zatvaračem, a na drugom kraju s aluminijskim poklopcem i gumenim zatvaračem, zapakovanih u PVC blisteru) 5 blistera po 10 patrona, u kutiji

#### N02

#### ANALGETICI

#### N02A

#### Opioidi

#### N02AA

#### Prirodni alkaloidi opijuma

#### N02AA01

#### morfin

**Doziranje:** parenteralno, *jaki akutni i hronični bolovi:* i.m. ili s.c. 10 mg/70 kg (5-20 mg) svakih 4 do 6 h po potrebi; za brže postizanje efekta daje se i.v. 2,5-15 mg razrijeđeno u 4 do 5 ml vode za injekcije sporo tokom 4-5 min. na svakih 4-6 h, prema potrebi (i.v. primjena povećava incidencu neželjenih djelovanja!); kod s.c. ili i.v.inf. početi od 0,8 do 10 mg/sat i dozu titrirati prema odgovoru pacijenta; *infarkt miokarda* 1-3 mg sporom i.v. inj. s vremenskim intervalima i do 5 min.; *akutni pulmonarni edem kao rezultat lijevo-komorne slabosti:* 0,1-0,15 mg sporom i.v.inj. tokom 4-5 min.; *preanestetička medikacija:* i.m. ili s.c.10 mg na 45 do 60 min. prije anestezije; *uporni kašalj:* i.m. ili s.c 5 mg svakih 4-6 sati prema potrebi; kapsule sa produženim oslobađanjem, *ublažavanje jakog do vrlo jakog bola:* 40 mg jednom dnevno (svaka 24 sata) ili 20 mg 2 puta dnevno (svakih 12 sati); *jak hroničan bol ili/i bol otporan na terapiju drugim analgeticima, a pogotovo kancerski bol:* oralni rastvor, odrasli: početna doza 10 do 20 mg (1 do 2 pakovanja sa pojedinačnim dozama od 10 ml), doza se može povećati na 30 mg/5 ml ili na 100 mg/5 ml; djeca uzrasta 6 do 12 god: maks. 5 do 10 mg (1/2 do 1 cijele doze u pakovanju od 10 mg) na svaka 4 sata; neposredno prije upotrebe, rastvor se može razblažiti u vodi ili nekom bezalkoholnom piću; oralne kapi, odrasli: doze od 10 do 20 mg svaka 4 h (što odgovara 0.5-1 ml ili 8-16 kapi); djeca 6 do 12 god: maks. doza 5 do 10 mg svaka 4 h (što odgovara 0.25-0.5 ml ili 4-8 kapi); djeca 1 do 5 god: maks. doza 5 mg svaka 4 h (što odgovara 0.25-0.5 ml ili 4 kapi); sirup: odrasli: 10 do 20 mg (5-10 ml) na svaka 4 h; djeca 6 do 12 god: maks. doza 5 do 10 mg (2.5-5 ml) svaka 4 h; djeca 1 do 5 god: maks. 5 mg (2.5 ml) svaka 4 h

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### MORPHINI HYDROCHLORIDUM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- ▲,§ ZU otopina za injekciju [20 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**ORAMORPH - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A.**

- ▲,§ Rp oralne kapi, rastvor [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji.
- ▲,§ Rp sirup [10 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji

**N02AA03 hidromorfon**

**Doziranje:** *jaki bol:* i.v. inj. ili i.v. inf. ili s.c. odrasli i adolescenti stariji od 12 god, za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HIDROMORFON KALCEKS - AS KALCEKS**

- ▲,§ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa 1 mL rastvora za injekciju/infuziju (1 blister po 5 ampula), u kutiji
- ▲,§ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa 10 mL rastvora za injekciju/infuziju (1 blister po 5 ampula), u kutiji
- ▲,§ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [2 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa 1 mL rastvora za injekciju/infuziju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji
- ▲,§ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [20 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa 1 mL rastvora za injekciju/infuziju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji
- ▲,§ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [50 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa 1 mL rastvora za injekciju/infuziju (1 blister po 5 ampula), u kutiji

**N02AA05 oksikodon**

**Doziranje:** *jaki bolovi:* oralno, inicijalno 10 mg svakih 12 sati (maksimalna pojedinačna doza 200 mg svakih 12 sati), doza se po potrebi u zavisnosti od jačine bola može povećati-konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**OKSIKODON SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (4 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 7 tableta), u kutiji

**N02AA55 nalokson, oksikodon**

**Doziranje:** *jaki bolovi koji se mogu adekvatno liječiti samo opioidnim analgeticima:* oralno, odrasli početna doza 10 mg/5 mg svakih 12 sati, maks. pojedinačna doza 40/20 mg svakih 12 sati, doze se mogu povećavati prema odgovoru, maks. dnevna doza 160/80 mg; *pacijenti koji su već uzimali opioidnu analgeziju mogu početi sa većim dozama;* *druga linija terapije teškog do vrlo teškog idiopatskog sindroma nemirnih nogu nakon neuspješne dopaminergičke terapije:* oralno, odrasli početna doza 5/2,5 mg svakih 12 sati, dozu podešavati sedmično prema odgovoru, uobičajena doza 10/5 mg svakih 12 sati, maksimalna dnevna doza 60/30 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DOLNADA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**TARGINACT - BARD PHARMACEUTICALS LIMITED**

- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [10 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2,5 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [20 mg/1 tableta+ 40 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp tableta s produženim oslobađanjem [5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta] 30 tableta s produženim oslobađanjem (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**N02AB Derivati fenilpiperidina****N02AB03 fentanil**

**Doziranje:** transdermalni flaster, *jak hronični bol:* kod pacijenata koji prethodno nisu primali opioidne analgetike, terapija se započinje najnižom dozom (25 mcg/h transdermalnog-TD flastera); kada se prelazi sa oralno/parenteralno korišćenih opijata, prvo se izračuna 24-časovna potreba za opijatom koji je do tada dat (pomoću tablete koju daje proizvođač se odredi TD-flaster koji ima istu efikasnost kao 24-časovna doza morfina data oralno ili parenteralno); potrebnu dozu treba prilagoditi bolesniku i preispitivati u redovnim intervalima; način primjene: neposredno po otvaranju pakovanja i skidanja zaštitnog sloja, flaster se nanosi na neoštećenu kožu, opranu čistom vodom i dobro osušenu, na kojoj nema malja, na površini na gornjem dijelu tijela (grudi, leđa, nadlaktica); na mjesto na koje se flaster lijepi ne smiju se nanositi kreme, ulja, losioni i puderi; flaster treba mijenjati na svakih 72 h, za svaku upotrebu mora se odabrati novo mjesto na koži, a ista površina kože se može koristiti nakon 7 dana od uklanjanja prethodnog flastera; flaster se ne smije oštetiti, dijeliti ili rezati;

**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

**N02AE Derivati oripavina****N02AE01 buprenorfin**

**Doziranje:** umjeren do jak hronični bol kod karcinoma kod pacijenata koji su ranije primali jaku opioidnu analgeziju; jak bol koji ne reaguje na ne-opioidnu analgeziju kod pacijenata koji su ranije primali jaku opioidnu analgeziju: početna doza treba da se odredi na osnovu 24-satne opioidne terapije, konsultovati literaturu proizvoda; podešavanje doze-kada se počinje sa primjenom, analgetski efekat ne bi trebao biti evaluiran prije nego što prođe 24 sata (kako bi se dozvolilo postepeno povećanje koncentracije buprenorfina u plazmi)-ukoliko je neophodno, dozu bi trebalo podešavati u intervalima ne dužim od 96 sati upotrebljavajući flaster naredne jačine ili upotrebljavajući 2 flastera iste jačine (aplikovati

u isto vrijeme radi izbjegavanja konfuzije); maks. 2 flastera se mogu aplikovati istovremeno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TRANSTEC 35 MG/H - GRUNENTHAL GMBH**

- ▲,§ Rp transdermalni flaster [20 mg/1 strip] 4 transdermalna flastera (4 vrećice sa po 1 transdermalnim flasterom), u kutiji

**TRANSTEC 52,5 MG/H - GRUNENTHAL GMBH**

- ▲,§ Rp transdermalni flaster [30 mg/1 strip] 4 transdermalna flastera (4 vrećice sa po 1 transdermalnim flasterom), u kutiji

**TRANSTEC 70 MG/H - GRUNENTHAL GMBH**

- ▲,§ Rp transdermalni flaster [40 mg/1 strip] 4 transdermalna flastera (4 vrećice sa po 1 transdermalnim flasterom), u kutiji

**N02AJ Opioidi u kombinaciji sa ne opioidnim analgeticima**

**N02AJ13 paracetamol, tramadol**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje umjerene do jake boli:* oralno, odrasli i adolescenti (djeca 12 god. i više) 75 mg/650 mg, po potrebi dozu ponoviti u intervalima ne kraćim od 6 sati; maks. dnevna doza 300 mg tramadola i 2600 mg paracetamola

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DORETA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 neprozirni, bijeli 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, bijela 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, bijela PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 bijela PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 bijela PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 bijelih PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**DOTRAX - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

- ▲ 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] 20 film tableta (2 papir/ PET/ Al/ PVC - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 papir/ PET/ Al/ PVC - blistera po 10 tableta), u kutiji

**ZARACET - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [325 mg/1 tableta+ 37.5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [650 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**N02AJ14 deksketoprofen, tramadol**

**Doziranje:** *simptomatsko kratkotrajno liječenje akutne boli u odraslih pacijenata:* 1 tbl. dnevno s najmanjim intervalom između doza od 8 h, maks. 3 tablete dnevno, maks. tokom 5 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SKUDEX - BERLIN-CHEMIE AG**

- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta+ 75 mg/1 tableta] 15 film tableta (1 PVC/PVDC//Al blister sa 15 tableta), u kutiji

**N02AX Ostali opioidi****N02AX02 tramadol**

**Doziranje:** *umjerena do jaka bol:* odrasli i djeca preko 12 god, oralno, upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, akutna bol, uobičajena početna doza 100 mg, zatim 50-100 mg svakih 4-6 sati; *hronična bol,* upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 50 mg zatim podešavati prema odgovoru; obično nije potrebno više od ukupno 400 mg dnevno; tablete sa modifikovanim oslobađanjem: odrasli i djeca preko 12 god. početna doza 50-100 mg 2 puta dnevno, po potrebi doza se može povećati na 150 mg ili 200 mg 2 puta dnevno, maks. 400 mg dnevno; oralne kapi, rastvor: odrasli i djeca preko 12 god. 20-40 kapi (50-100 mg) sa malo tečnosti ili na kocki šećera, ukoliko je potrebno doza se može ponoviti nakon 30-60 min; rastvor/otopina za injekciju: odrasli i djeca preko 12 god. i.m. ili i.v inj. (tokom 2-3 min) ili i.v. inf. 50-100 mg svakih 4-6 h (maks. 400 mg/dan)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TRAMADOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 Al/PVC/PVdC blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

**TRAMADOL BOSNALIJEK 50 MG KAPSULA, TVRDA - BOSNALIJEK D.D.**

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula (2 PVC/Al blister sa po 10 kapsula), u kutiji

**TRAMADOL HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralne kapi, rastvor [100 mg/1 mL] 10 mL rastvora u bočici sa kapaljkom od polietilena, u kutiji

**TRAMADOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera sa 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp otopina za injekciju [100 mg/2 mL] 5 staklenih ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ▲ Rp otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

## **N02AX06**      **tapentadol**

**Doziranje:** *terapija umjerenog do teškog hroničnog bola koji se može odgovarajuće ublažiti samo sa opioidnim analgeticima:* oralno upotrebljavajući tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 50 mg svaka 4 sata, podešavati prema odgovoru, prvog dana terapije dodatna doza od 50 mg može biti uzeta jedan sat poslije početne doze; maks. 700 mg u prvih 24 sata; maks. 600 mg dnevno; oralno upotrebljavajući tablete sa produženim oslobađanjem, početna doza 50 mg svakih 12 sati, podesiti prema odgovoru, maks. 500 mg dnevno; oralno, *rastvor umjerena do teška akutna bol kod djece 2-17 god. i tjelesne mase preko 16 kg koja se može odgovarajuće ublažiti samo sa opioidnim analgeticima:* 1,25 mg/kg svakih 4 sata (maks. po dozi 100 mg) do 3 dana, doze za djecu sa visokim BMI ne smije preći izračunatu maksimalnu dozu za tjelesnu težinu pri 97,5-oj percentili za datu dob

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **PALEXIA - GRUNENTHAL GMBH**

- ▲ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [75 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralni rastvor [20 mg/1 mL] 100 ml oralnog rastvora u HDPE bočici, pipeta za doziranje od 5 ml i nastavak spojen na pipetu za doziranje; u kutiji
- ▲ Rp oralni rastvor [20 mg/1 mL] 200 ml oralnog rastvoru HDPE bočici, pipeta za doziranje od 5 ml i nastavak spojen na pipetu za doziranje; u kutiji

#### **PALEXIA SR - GRUNENTHAL GMBH**

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [100 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [200 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [250 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [50 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/PVDC-aluminijum/PET/papir blistera sa po 10 tableta), u kutiji

## **N02B**      **Ostali analgetici i antipiretici**

### **N02BA**      **Salicilna kiselina i derivati**

#### **N02BA01**      **acetilsalicilna kiselina**

**Doziranje:** *slab do umjeren bol, pireksija:* oralno, 300-900 mg svakih 4-6 h kada je potrebno; *profilaksa cerebrovaskularnih ili kardiovaskularnih oboljenja i prijetućih tromboza:* 50-300 mg/dan; uzimati sa hranom; ne preporučuje se djeci ispod 16 god.

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ANDOL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

BRp tableta [300 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**ASPIRIN - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PP/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**N02BA51 acetilsalicilna kiselina, kofein**

**Doziranje:** blaga do umjerena bol (glavobolja, zubobolja, menstrualni bolovi), simptomatska terapija istegnuća, otoka, reumatskog bola, lumbaga, fibrozitisa, bola u mišićima i zglobovima, oticanja zglobova, prehlade i groznice: odrasli i adolescentski stariji od 16 god, do 3 puta dnevno po jedna tableta

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ZANKAF - PHARMANOVA D.O.O.**

BRp tableta [500 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al sa po 10 tableta), u kutiji

BRp tableta [500 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta ), u kutiji

**N02BA51 acetilsalicilna kiselina, kofein, paracetamol**

**Doziranje:** blaga do umjerena glavobolja tokom napada migrene sa ili bez aure, glavobolja usljed napetosti: odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 tbl. po potrebi i do tri puta dnevno (obično u razmaku od 4 do 8 sati); maks. dnevna doza za odrasle i djecu stariju od 12 god. tri puta na dan (odgovara 1500 mg aspirina, 1500 mg paracetamola i 300 mg kofeina)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TOPIRIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

BRp tableta [250 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji

**N02BA51 acetilsalicilna kiselina, askorbinska kiselina**

**Doziranje:** blagi i umjereni bolovi, febrilna stanja: odrasli 1-3 puta na dan 1-2 šumeće tablete rastvorene u čaši vode; maks. acetilsalicilne kiseline 4g/dan; ne preporučuje se djeci ispod 16 god

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ANDOL C - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

BRp šumeća tableta [500 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (1 PVC tuba sa 10 tableta)

**ASPIRIN PLUS C - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp šumeća tableta [400 mg/1 tableta+ 240 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 stripova po 2 šumeće tablete), u kutiji

**ASPIRIN PLUS C FORTE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp šumeća tableta [800 mg/1 tableta+ 480 mg/1 tableta] Strip od 4 sloja (papir/PE/aluminij/ionomer) u kartonskoj kutiji koji sadrži 10 šumećih tableta (5 strip pakovanja po 2 šumeće tablete)

**ASPIRIN PLUS C SA OKUSOM NARANČE - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp šumeća tableta [400 mg/1 tableta+ 240 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u strip pakiranju ( 5 stripova po 2 šumeće tablete ), u kutiji



## **N02BB Pirazoloni**

### **N02BB02 metamizol natrijum**

**Doziranje:** akutni jaki bolovi nakon povreda ili operacija, kolike, kancerski bolovi, ostali akutni ili hronični jaki bolovi ukoliko nisu indikovane druge terapijske mjere, visoka temperatura koja ne reaguje na druge lijekove: odrasli, oralno, 1-2 puta po 500 mg; parenteralno, 0,5-1 g kao i.m. ili spora i.v. inj, maks. 4 g dnevno; kod djece i adolescenata do 14 god. može se primjeniti pojedinačna doza 8-16 mg/kg tjelesne težine, za febrilna stanja doziranje kod djece je 10 mg/kg tjelesne težine

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ANALGIN - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 6 tableta (1 PVC/Al blister sa 6 tableta) u kutiji
- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVC blister po 10 tableta), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [1 g/2 mL] 50 staklenih ampula sa 2 ml rastvora za injekciju (10 PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [2,5 g/5 mL] 50 staklenih ampula sa 5 ml rastvora za injekciju (10 PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji

##### **METAMIZOL HF - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- Rp oralne kapi, rastvor [500 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml oralnih kapi, rastvora, u kutiji
- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### **NOVALGETOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- ZU rastvor za injekciju [2.5 g/5 mL] 50 ampula (10 PVC nosača po 5 ampula), u kutiji

##### **REFALGIN - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

- Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

## **N02BE Anilidi**

### **N02BE01 paracetamol**

**Doziranje:** *slabi do umjereno jaki bolovi, pireksija:* oralno, odrasli 0,5-1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno; djeca, uzrasta 2-3 mjeseca, 60 mg u jednoj dozi, zatim po potrebi 60 mg nakon 4-6 sati, uzrasta 3-5 mjeseci 60 mg svakih 4-6 sati kod post-imunizacijske pireksije; djeca uzrasta 6 mjeseci-2 god. 120 mg; 2-3 god. 180 mg, 4-5 god. 240 mg, 6-7 god. 240-250 mg, 8-9 god. 360-375 mg, 10-11 god. 480-500 mg, 12-15 god. 480-750 mg, 16-17 god. 0,5-1 g; ove doze se mogu ponoviti svakih 4-6 sati ukoliko je potrebno (maks. 4 doze u toku 24 h); rektalno, odrasli 0,5-1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno, djeca 3 mjeseca-11 mjeseci 60-125 mg, 1-4 god. 125-250 mg, 5-11 god. 250-500 mg, 12-17 god. 500 mg; doze se mogu ponoviti svakih 4-6 h ukoliko je neophodno (maks. 4 doze u toku 24 h); i.v. inf. tokom 15 min, odrasli i djeca preko 50 kg, 1 g svakih 4-6 sati, maks. 4 g dnevno; odrasli i djeca 10-50 kg, 15 mg/kg svakih 4-6 sati, maks. 60 mg/kg dnevno; djeca ispod 10 kg, 10 mg/kg do 4 puta dnevno, maks. 30 mg/kg/dnevno; *akutna migrena:* oralno, odrasli, 1 g u jednoj dozi čim se počnu razvijati simptomi

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **DALERON - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml oralne suspenzije i jedna brizgalica, u kutiji

- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (2 PVC/Al - blistera po 6 tableta), u kutiji
- ZU tableta [500 mg/1 tableta] 500 tableta (50 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**FEBRICET - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 mL sirupa u staklenoj boci i plastična kašičica u kutiji
- BRp supozitorija [200 mg/1 supozitorija] 5 supozitorija (1 PVC/PE - blister) u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (2 Al/PE - strip folije po 6 tableta) u kutiji
- BRp supozitorija [250 mg/1 supozitorija] 10 supozitorija (2 PVC/PE - folije po 5 supozitorija) u kutiji

**GRIPPOSTAD TOPLI NAPITAK - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- BRp prašak za oralni rastvor [600 mg/1 kesica] 5 kesica (5 Al - kesica sa po 5 g praška za oralni rastvor), u kutiji

**LEKADOL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 18 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 6 tableta), u kutiji

**LUPOCET - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- BRp čepić [120 mg/1 čepić] 10 (2x5) čepića u strip (PVC/PE) pakiranju, u kutiji
- BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici s polietilenskim (HDPE) sigurnosnim zatvaračem i graduirana štrcaljka za primjenu lijeka, u kutiji

**PANADOL - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG**

- BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

**PANADOL BABY - HALEON HUNGARY KFT**

- BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml oralne suspenzije i plastična šprica za doziranje od 10 mL u kartonskoj kutiji

**PANADOL OPTIZORB - HALEON HUNGARY KFT**

- BRp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al/PET neprozirni blister sa 12 tableta), u kutiji

**PARACEROL - POLIFARMA ILAC SAN VE TIC.A.S.**

- ZU rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 12 staklenih bočica po 100 ml rastvora za infuziju

**PARACETAMOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp oralna suspenzija [120 mg/5 mL] 100 ml oralne suspenzije u tamnoj staklenoj boci sa navojnim zatvaračem i plastičnom čašicom za doziranje, u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 12 tableta (2 Al/PE strip sa 6 tableta), u kutiji

**PARACETAMOL AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

- BRp oralni rastvor [120 mg/5 mL] 200 ml oralnog rastvora u staklenoj boci, u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**PARACETAMOL BOSNALIJEK - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp sirup [120 mg/5 mL] 100 ml sirupa u staklenoj bočici i kašičica za doziranje, u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**PARACETAMOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- BRp sirup [120 mg/5 mL] boca od 125 ml sa 100 ml sirupa i kašika za doziranje, kutiji
- BRp sirup [120 mg/5 mL] boca od 125 ml sa 100 ml sirupa i kašikom za doziranje, kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC/PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**PARACETAMOL REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE**

- BRp sirup [120 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**PARACETAMOL S.A.L.F. - S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO ZU** rastvor za infuziju [10 mg/1 mL] 30 PP bočica po 100 ml, u kutiji

**PARACETAMOL ZADA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC-Al blister), u kutiji
- BRp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Alu blistera po 10 tableta), u kutiji

**N02BE51 fenilefrin, gvaifenezin, paracetamol**

**Doziranje:** *olakšavanje simptoma prehlade, groznice i gripa:* odrasli i adolescenti stariji od 16 god. 1 vrećicu svakih 4-6 sati, maksimalno 3 vrećice dnevno, minimalni interval doziranja 4 sata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LUPOCET TRIO - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- BRp prašak za oralnu otopinu [12,2 mg/1 vrećica+ 200 mg/1 vrećica+ 1000 mg/1 vrećica] 10 pojedinačnih vrećica (trostruka PET/Al/PE folija) praška za oralnu otopinu, u kutiji

**N02BE51 ibuprofen, paracetamol**

**Doziranje:** *kratkotrajna terapija blagog do umjerenog bola* (migrena, glavobolja, bol u leđima, menstrualni bol, zubobolja, reumatski i mišićni bol, bol kod blažeg oblika artritisa, simptomi prehlade i gripa, bol u grlu ili povišena tjelesna temp.): odrasli preko 18 god, oralno 1 tbl. do 3 puta dnevno, maks. 6 tbl. u toku dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BLOKMAX DUO - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/Aluminijski blister sa 10 film tableta), u kutiji
- BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/Aluminijska blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

**N02BE51 fenilefrin, hlorfenamin, paracetamol**

**Doziranje:** *kratkotrajno ublažavanje simptoma prehlade, gripe, alergijskog rinitisa ili drugih alergijskih bolesti gornjeg dijela respiratornog trakta:* **Rhinobos tbl.** odrasli i djeca starija od 12 god. 2 tbl. svaka 4 sata, maks. 12 tableta tokom 24 sata; djeca uzrasta 6-11

god. (tjelesne težine 22-43 kg) 1 tableta na svakih 4 sata, maks. 5 tableta u toku 24 sata; **Rhinobos sirup** djeca uzrasta 6-11 god. (tjelesne težine 22-43 kg) 2 dozirne kašike (10 ml) na svakih 4 sata, maks. 5 puta u toku 24 sata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****RHINOBOS - BOSNALIJEK D.D.**

- △ BRp sirup [2.5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL] 1 smeđa staklena boca sa 100 ml sirupa, sigurnosnim zatvaračem za djecu (CRC/TE) i kašičica graduirana na 2,5 ml i 5 ml, u kutiji
- △ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji
- △ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**N02BE51 hlorfenamin, natrijum-askorbat, paracetamol**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje prehlade i gripe:* odrasli i djeca starija od 12 god, 1-2 šumeće tabl.svakih 4-6 sati (maks. 12 šum.tabl. unutar 24 h); djeca od 6 do 12 god: 1 šum. tabl. na 4-6 sati (maks. 3 šum. tabl. unutar 24 h); ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od 6 godina

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LUPOCET FLU 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 kodein, kofein, paracetamol**

**Doziranje:** akutni bolovi blagog do umjerenog intenziteta (glavobolja, migrena, zubobolja, dismenoreja, neuralgija i reumatski bol (uključujući mijalgije i bol u leđima): odrasli preko 18 god. po 2 tbl. najviše do 4 puta dnevno, vremenski interval između doza najmanje 4 sata, maks. dnevno 8 tbl; djeca uzrasta 16-18 god. do 2 tbl. na svakih 6 sati, maks. 8 tbl. dnevno; djeca uzrasta 12-15 god. 1 tbl. na svakih 6 sati, najviše do 4 tbl. dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CAFFEBOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 460 mg/1 tableta] 12 tableta (2 Al/PE stripa po 6 tableta) u kutiji

**N02BE51 askorbinska kiselina, paracetamol**

**Doziranje:** *analgoantipiretik:* šumeće tablete, odrasli i djeca preko 12 god. 1 šumeću tabletu rastvoriti u čaši vode i popiti; po potrebi ponoviti za 4 sata; maks. 4 doze dnevno; granule za oralni rastvor, odrasli i djeca starija od 12 god. 4-6 puta dnevno po 1 kesicu, maks. 6 kesica; interval između pojedinih doza je najmanje 4 h; rastvor se pripremi neposredno prije upotrebe tako što se sadržaj kesice rastvori u 2 dl tople vode ili čaja

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LEKADOL PLUS C - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- BRp granule za oralni rastvor [300 mg/5 g+ 500 mg/5 g] 10 PAP/PE/Al/PE - vrećica sa po 5 g granula za oralni rastvor, u kutiji

**PARACET FLU - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

- BRp prašak za oralni rastvor [250 mg/1 vrećica+ 500 mg/1 vrećica] 10 vrećica sa praškom za oralni rastvor (1 papirna vrećica obložena Al sadrži oko 3 g praška), u kutiji

**N02BE51 kofein, paracetamol**

**Doziranje:** *slabi do umjereno jaki bolovi, pireksija:* tablete: odrasli, 1-2 tabl. svaka 4 sata, ne primjenjivati u razmaku kraćem od 4 sata i ne prelaziti dozu od 8 tableta u 24 sata (4 doze); djeca starija od 12 god.: pola do 1 tabl. svakih 6 sati, ako je potrebno; prašak za oralni rastvor: 1-3 puta po 1-2 praška dnevno, po potrebi

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PANADOL EXTRA - GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER MAGYARORSZAG**

**KORLATOLT FELELOSSEGU TARSASAG**

BRp filmom obložena tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tablete (1 PVC/Al blister), u kutiji

**PANADOL FORTE OPTIZORB - HALEON HUNGARY KFT**

BRp filmom obložena tableta [65 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta] 12 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al/PET neprozirni blister sa 12 tableta), u kutiji

**N02BE51 kofein, paracetamol, propifenazon**

**Doziranje:** bolovi blagog do umjerenog intenziteta različite etiologije (glavobolja, zubobolja, neuralgija, artralgija, mijalgija, posttraumatski i postoperativni bolovi, dismenoreja), povišena tjelesna temperatura: odrasli: 1-2 tablete do 3 puta dnevno; djeca 12-16 godina: 1 tabl. do 3 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KOFAN INSTANT - BOSNALIJEK D.D.**

BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

BRp tableta [50 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**N02BE51 askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol**

**Doziranje:** simptomatska terapija prehlade i gripa praćenog kašljem, rinitisom (i rinorejom), povišenom temperaturom i bolovima (glavobolja i bolovi u mišićima): odrasli i djeca preko 12 godina: 1 prašak na svakih 4-6 sati po potrebi, maks. 4 praška dnevno; djeca 6-12 god, kod preparata koji se mogu primjenjivati, 3-4 puta dnevno po jednu kesicu; prašak se prije upotrebe rastvori u čaši tople vode;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FLUVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

BRp prašak za oralni rastvor [60 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 750 mg/1 kesica] 12 kesica od troslojne (PE/Al/P) folije sa po 3,4 g praška za oralni rastvor, u kutiji

**N02BE51 askorbinska kiselina, hlordenamin, 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 24h); djeca od 6 do 12 god: 1 šum. tabl. na 4-6 sati (maks. 3 šum. tabl.unutar 24h); ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od 6 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LUPOCET FLU - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

BRp šumeća tableta [250 mg/1 tableta+ 1,41 mg/1 tableta+ 300 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji

**N02BE51 hlordenamin, paracetamol, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma prehlade, gripe ili alergijskog rinitisa:* tablete, odrasli i djeca starija od 12 godina, 1 tableta na 6 h, preporučena dnevna doza je do 4 tablete;

sirup, djeca od 6-12 godina, 1 odmjerna kašika (5 ml) svakih 6 sati; djeca starija od 12 godina, 3 odmjerne kašike (15 ml) svakih 6 sati.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### RHINOSTOP - BOSNALIJEK D.D.

- △ BRp sirup [1,01 mg/5 mL+ 101 mg/5 mL+ 20.2 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml sirupa, u kutiji
- △ BRp tableta [2.54 mg/1 tableta+ 251 mg/1 tableta+ 61.2 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- △ BRp tableta [2.54 mg/1 tableta+ 251 mg/1 tableta+ 61.2 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

#### N02BE51 fenilefrin, 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, maks. 12 tbl. dnevno ili 4 dozirne kašike (20 ml) sirupa po potrebi svaka 4 sata; djeca 6-11 god. (tjelesna težina 22-43 kg): 1 tbl. po potrebi svaka 4 sata, maks. 5 tbl. dnevno ili 2 dozirne kašike (10 ml) sirupa po potrebi svaka 4 sata, maks. 5 puta u toku 24 sata.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### RHINOBOS - BOSNALIJEK D.D.

- △ BRp sirup [2.5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL] 1 smeđa staklena boca sa 100 ml sirupa, sigurnosnim zatvaračem za djecu (CRC/TE) i kašičica graduirana na 2,5 ml i 5 ml, u kutiji
- △ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji
- △ BRp tableta [5 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta+ 325 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### N02BE51 kodein, kofein, paracetamol, propifenazon

**Doziranje:** kratkotrajna terapija akutne, umjerene boli: oralno, odrasli preko 18 god. 1 tbl. 3-4 puta dnevno, mogu se uzeti odjednom 2 tbl; maks. 6 tbl. dnevno; djeca 12-18 god. 1/2-1 tbl. do 3 puta dnevno

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### CAFFETIN - ALKALOID AD SKOPJE

- BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 12 tableta (2 Al/PE-strip pakovanja po 6 tableta), u kutiji
- BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta] 6 tableta (1 Al/PE- strip pakovanje), u kutiji

##### PLIVADON - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- BRp tableta [10 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 210 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 1 PVC/PVdC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji

## N02BF Gabapentinoidei

#### N02BF02 pregabalin

**Doziranje:** periferne i centralni neuropatski bol: oralno, odrasli početna doza 150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati ukoliko je neophodno nakon 3-7 dana do 300 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati dalje ukoliko je neophodno nakon narednih 7 dana do maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; dopunska terapija parcijalnih

*napada epilepsije sa ili bez sekundarne generalizacije*: oralno, odrasli početna doza 25 mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od 7 dana po 50 mg dnevno do 300 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati dalje ukoliko je potrebno nakon 7 dana do maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *generalizovani anksiozni poremećaj*: oralno, odrasli početna doza 150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 7 dana po 150 mg dnevno; maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GABINA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 PVC/Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula (8 PVC/Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula (4 PVC/Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

**LYRICA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrda (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula)
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula)
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula)
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/Al blistera po 14 kapsula)

**PAGAMAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 prozirna PVC/PE/PVDC aluminijska blistera po 14 kapsula), u kutiji

**PREGABIO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [25 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

**N02C**                      **Antimigrenici**  
**N02CA**                     **Ergot alkaloidi**

**N02CA52**                **ergotamin, kamilofin, kofein, mekloksamin, propifenazon**

**Doziranje:** *migrena, vaskularna glavobolja, cluster glavobolja*: najbolje lijek uzeti u ranom, prodromalnom stadijumu glavobolje, 1-2 film-tablete, doziranje se nastavlja, ukoliko je potrebno, sa 1 film-tabletom svakih pola sata do najviše 4 film-tablete po napadu; ukupna sedmična doza ne smije prijeći 10 film-tableta; ne preporučuje se više od dva terapijska tretmana mjesečno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NOMIGREN - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu/Alu blister sa 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 2 film tablete (1 Alu/Alu blister sa 2 tablete), u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Alu/Alu blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [0,75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 Alu/Alu blister sa 4 tablete), u kutiji
- △ Rp film tableta [0.75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 1 fiola sa 10 film tableta, u kutiji
- △ Rp film tableta [0.75 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 80 mg/1 tableta+ 20 mg/1 tableta+ 200 mg/1 tableta] 1 fiola sa 20 film tableta, u kutiji

## **N02CC                    Selektivni agonisti serotonina (5-HT1 receptora)**

### **N02CC01                sumatriptan**

**Doziranje:** *akutno liječenje napada migrene:* početna doza 50 mg (nekim pacijentima može biti potrebno 100 mg); doza se može ponoviti nakon najmanje 2 sata; maks. 300 mg u toku 24 sata; napomena: pacijent koji nije odgovorio na početnu dozu ne bi trebao uzeti drugu dozu za isti napad.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **IMIGRAN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 2 filmom obložene tablete (1 blister) u kutiji

#### **SUMATRIPTAN SLAVIAMED - SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD**

- △ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 2 tablete (1 Al/poliamid/PVC blister), u kutiji

### **N02CC03                zolmitriptan**

**Doziranje:** *akutni napadi migrene:* 2,5 mg, doza se može ponoviti nakon najmanje 2 sata, maksimalno 10 mg tokom 24 sata; ako efekat doze od 2,5 mg ne zadovolji, sljedeći napadi mogu se liječiti dozom od 5 mg

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **TRECAR - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- △ Rp oralna disperzibilna tableta [2.5 mg/1 tableta] 3 oralne disperzibilne tablete (1 OPA/Al/PVC/Al blister sa 3 tablete), u kutiji

### **N02CD06                rimegepant**

**Doziranje:** akutna migrena: oralno, odrasli, 75 mg jednom dnevno po potrebi; preventivno liječenje epizodične migrene kod odraslih koji imaju najmanje 4 napada migrene mjesečno: 75 mg svaki drugi dan

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **VYDURA - PFIZER INC.**

- Rp oralni liofilizat [75 mg/1 Liofilizat] 2 oralna liofilizata (1 PVC/OPA/Al blister sa 2 liofilizata), u kutiji
- Rp oralni liofilizat [75 mg/1 Liofilizat] 8 x 1 jedinična doza oralnog liofilizata (u PVC/OPA/Al blisteru), u kutiji



**N02CD07 atogepant**

**Doziranje:** profilaksa epizoda hronične migrene (kod osoba koje imaju migrenu najmanje četiri dana u mjesecu): oralno, odrasli, 60 mg jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AQUIPTA - ABBVIE INC.**

- ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PVC/PE/PCTFE/alu blistera sa po 7 tableta) , u kutiji. Jedan kalendarski blister sadrži 7 tableta.  
ZU/Rp tableta [10 mg/1 tableta] 98 tableta u blisterima, 2 unutrašnje kutije sa po 49 tableta, a svaka kutija sadrži 7 tableta x 7 blistera  
ZU/Rp tableta [60 mg/1 tableta] 98 tableta u blisterima, 2 unutrašnje kutije sa po 49 tableta, a svaka kutija sadrži 7 tableta x 7 blistera  
ZU/Rp tableta [60 mg/1 tableta] 28 tableta (4 PVC/PE/PCTFE/alu blistera sa po 7 tableta) , u kutiji. Jedan kalendarski blister sadrži 7 tableta.

**N03 ANTIEPILEPTICI**

**N03A Antiepileptici**

**N03AA Barbiturati i derivati**

**N03AA02 fenobarbiton**

**Doziranje:** svi oblici epilepsije osim apsans napada: odrasli, 1-5 mg/kg dnevno što uobičajeno iznosi 100 mg 1-3 puta dnevno; antikonvulzivna doza za djecu uzrasta 1 mjesec-12 god. iznosi 1-1,5 mg/kg 2 puta dnevno i povećava se po potrebi za po 2 mg/kg dnevno; uobičajena doza održavanja iznosi 2,5-4 mg/kg jednom ili 2 puta dnevno; prevencija febrilnih konvulzija kod djece: 3-4 mg/kg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PHENOBARBITON HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH**

**PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- ▲,§ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**N03AE Derivati benzodiazepina**

**N03AE01 klonazepam**

**Doziranje:** sve forme epilepsije: oralno, djeca 1-11 mjeseci: početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 0,5-1 mg dnevno; djeca 1-4 god. početna doza 0,25 mg dnevno, doza održavanja 1-3 mg dnevno; djeca 5-11 god. početna doza 0,5 mg dnevno, doza održavanja 3-6 mg dnevno; djeca 12-17 god. početna doza 1 mg jednom dnevno, doza održavanja 4-8 mg dnevno; sve forme epilepsije, mioklonus: odrasli, početna doza 1 mg uveče, povećavati dozu tokom 2-4 nedjelje; doza održavanja 4-8 mg obično uveče (može se dati u 3-4 podijeljene doze);

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KLONAZEPAM REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

- ▲ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

**RIVOTRIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- ▲ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta ( 3 Al/PVC-PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

## N03AF Derivati karboksamida

### N03AF01 karbamazepin

**Doziranje:** *epilepsija (fokalni i sekundarno generalizovani toničko-klonički napadi, primarno generalizovani toničko-klonički napadi):* početna doza 100-200 mg 1-2 puta dnevno povećavati postepeno do uobičajene doze 0,8-1,2 g dnevno u podijeljenim dozama; u nekim slučajevima može biti potrebno 1,6-2 g dnevno u podijeljenim dozama; kod starijih smanjiti početnu dozu; djeca u podijeljenim dozama, do 1 god. 100-200 mg, 1-5 god. 200-400 mg, 5-10 god. 400-600 mg, 10-15 god. 0,6-1 g; *trigeminalna neuralgija:* početna doza 100 mg 1-2 puta dnevno (nekim pacijentima mogu biti potrebne više početne doze), povećavati postepeno prema postignutom odgovoru; uobičajena doza 200 mg 3-4 puta dnevno, do 1,6 g dnevno kod nekih pacijenata; *profilaksa bipolarnih poremećaja koji ne reaguju na litijum:* početna doza 400 mg dnevno u podijeljenim dozama, povećavati do kontrole simptoma; uobičajeno 400-600 mg dnevno; maks. 1,6 g dnevno; *simptomi apstinencije od alkohola:* oralno, odrasli, početi sa 800 mg dnevno u podijeljenim dozama, zatim smanjiti na 200 mg dnevno za uobičajeno trajanje terapije 7-10 dana, doza se postepeno smanjuje tokom 5 dana; formulacije sa produženim oslobađanjem: doze kod epilepsije za odrasle i djecu preko 5 god, kao što je naprijed navedeno; trigeminalna neuralgija, kao što je naprijed navedeno; bipolarni poremećaji, kao što je naprijed navedeno; ukupna dnevna doza se daje u 2 podijeljene doze; simptomi apstinencije od alkohola: 600-800 mg, u delirijum tremensu može biti potrebno 1200 - 1600 mg dnevno sa naknadnim redukcijama. Različiti preparati mogu imati različitu biološku raspoloživost; da bi se izbjegao izostanak dejstva ili suvišna neželjena dejstva, treba izbjegavati promjenu formulacije.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### CARBAMAZEPINE REMEDICA RETARD - REMEDICA LIMITED

- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

#### KARBAPIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

#### TEGRETOL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVdC/Al blister po 10 tableta) u kutiji

#### TEGRETOL CR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ▲ Rp tableta sa modifikovanim oslobađanjem [400 mg/1 tableta] 30 tableta sa modifikovanim oslobađanjem (3 PVC/PE/PVDC/Al blister po 10 tableta) u kutiji

### N03AF02 okskarbazepin

**Doziranje:** *epilepsija (parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije toničko-kloničkim napadima):* kao monoterapija ili dodatak terapiji, početna doza 300 mg 2 puta dnevno, povećavati prema postignutom odgovoru za maksimalnih 600 mg dnevno, postepeno u sedmičnim intervalima; uobičajena doza 0,6-2,4 g u podijeljenim dozama; djeca 6-17 god, 8-10 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze, povećavati prema odgovoru postepeno u sedmičnim intervalima maksimalno po 10 mg/kg dnevno; doza održavanja oko 30 mg/kg dnevno; maks. dnevna doza 46 mg/kg u podijeljenim dozama

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### EXMAL - BOSNALIJEK D.D.

- ▲ Rp tableta [300 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [600 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **TRILEPTAL - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ▲ Rp film tableta [300 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PE/PVDC// Al - blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [600 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PE/PVDC// Al - blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralna suspenzija [60 mg/1 mL] staklena bočica sa 250 mL suspenzije i špric od 10 mL, u kutiji

### **N03AG Derivati masnih kiselina**

#### **N03AG01 valproinska kiselina**

**Doziranje:** generalizovani napadi (toničko-klonički (grand mal), apsans (petit mal), mioklonički napadi, atonički napadi), parcijalni napadi: odrasli, početi sa 500 mg dnevno, odnosno sa dozom 10-15 mg/kg dnevno; dozu je potrebno titrirati do optimalne i podijeliti u 1-2 doze; uobičajena doza je 20-30 mg/kg/dan; za djecu uobičajena doza iznosi 30 mg/kg/dan; manične epizode u bipolarnom poremećaju: oralno, početi sa 750 mg dnevno, uobičajena dnevna doza 1000-2000 mg

#### **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:** liječenje generalizovane epilepsije: klonički, tonički, tonički-klonički, apsans, mioklonični i atonični epi napadi; Lennox-Gastautov sindrom; liječenje parcijalne epilepsije: parcijalni epi napadi sa ili bez sekundarne generalizacije - odrasli i djeca, ili kao monoterapija ili u kombinaciji sa nekim drugim antiepileptikom; prevencija povrata epi napada nakon jedne ili više febrilnih konvulzija koje ispunjavaju kriterije za komplikovane febrilne konvulzije, kada intermitentna profilaksa benzodiazepinima nije dala rezultat - djeca; dojenčad i djeca, 30 mg/kg dnevno (po mogućnosti koristiti sirup, oralni rastvor i granule sa produženim oslobađanjem) u 2-3 podijeljene doze; adolescenti i odrasli 20-30 mg/kg dnevno (po mogućnosti koristiti tablete sa produženim oslobađanjem), u 3 podijeljene doze

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **DEPAKINE - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

- △ 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 WINTHROP INDUSTRIE**

- ▲ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [199.8 mg/1 tableta+ 87 mg/1 tableta] 100 tableta sa prilagođenim oslobađanjem (2 polipropilenska spremnika (bočice) sa 50 tableta), u kutiji

**DEPAKINE CHRONO 500 - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE**

- ▲ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [333 mg/1 tableta+ 145 mg/1 tableta] 30 tableta sa prilagođenim oslobađanjem u sa polipropilenskom spremniku (bočica) polietilenskim zatvaračem, u kutiji

**N03AX*****Ostali antiepileptici*****N03AX09****lamotrigin**

**Doziranje:** monoterapija parcijalnih napada, monoterapija primarnih i sekundarno generalizovanih toničko-kloničkih napada, monoterapija napada povezanih sa Lennox-Gastaut sindromom: 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); titraciju doze treba ponoviti ako se ponovo počne nakon perioda dužeg od 5 dana; kombinovana terapija parcijalnih napada sa valproatom, kombinovana terapija primarnih i sekundarno generalizovanih toničko-kloničkih napada sa valproatom, kombinovana terapija napada povezanih sa Lennox-Gastaut sindromom sa valproatom: odrasli i djeca preko 12 god, 25 mg na drugi dan prvih 14 dana, 25 mg dnevno narednih 14 dana, postepeno povećavati za 25-50 mg nedjeljno, do optimalne doze održavanja 100-200 mg dnevno u jednoj ili u 2 doze; djeca 2-12 god. inicijalno 150 mikrograma/kg jednom dnevno tokom 14 dana (djeci ispod 13 kg može da se daje 2 mg svaki drugi dan tokom prvih 14 dana), zatim 300 mikrograma/kg jednom dnevno, tokom narednih 14 dana, nakon toga povećati za maks. 300 mikrograma/kg svakih 7-14 dana; uobičajena doza održavanja 1-5 mg/kg dnevno u 1-2 podeljene doze; maks. 200 mg dnevno; kombinovana terapija parcijalnih napada s induktorima enzima bez valproata; kombinovana terapija primarnih i sekundarno generalizovanih toničko-kloničkih napada s induktorima enzima bez valproata; kombinovana terapija napada povezanih sa Lennox-Gastaut sindromom 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); titraciju doze treba ponoviti ako se ponovo počne nakon perioda dužeg od 5 dana; 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; titraciju doze treba ponoviti ako se ponovo počne nakon perioda dužeg od 5 dana; kombinovana terapija parcijalnih napada bez induktora enzima i bez valproata; kombinovana terapija primarnih i sekundarno generalizovanih toničko-kloničkih napada bez induktora enzima i bez valproata; kombinovana terapija napada povezanih sa Lennox-Gastaut sindromom 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; titraciju doze treba ponoviti ako se ponovo počne nakon perioda dužeg od 5 dana; 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; titraciju doze treba ponoviti ako se ponovo počne nakon perioda dužeg od 5 dana; 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; titraciju doze treba ponoviti ako se ponovo počne nakon perioda dužeg od 5 dana; maks. 400 mg dnevno; dodatak terapiji bipolarnih poremećaja sa valproatima: odrasli preko 18 god, početna terapija 25 mg na naizmjenične dane tokom 14 dana, zatim 50 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze tokom narednih 7 dana; uobičajena doza održavanja 100 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze; titraciju doze treba ponoviti ako se ponovo počne nakon perioda dužeg od 5 dana; 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; titraciju doze treba ponoviti ako se ponovo počne nakon perioda dužeg od 5 dana

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ARVIND - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

##### **LAMAL - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **LAMICTAL - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 1 HDPE bočica sa sigurnosnim zatvaračem za djecu sa 30 tableta za žvakanje, u kutiji

##### **LATRIGIL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- ▲ Rp tableta za oralnu suspenziju [100 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (3 PVC-film, "glassclear", 254 µm, Aclar-film, "glassclear", 51 µm blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta za oralnu suspenziju [25 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (3 PVC-film, "glassclear", 254 µm, Aclar-film, "glassclear", 51 µm blistera po 10 tableta), u kutiji

- ▲ Rp tablete za oralnu suspenziju [50 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (3 PVC-film, "glassclear", 254 µm, Aclar-film, "glassclear", 51 µm blistera po 10 tableta), u kutiji

#### MOTRIX - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 30 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

#### N03AX11 topiramat

**Doziranje:** *epilepsija (generalizovani toničko-klonički napadi ili parcijalni napadi sa ili bez sekundarne generalizacije): monoterapija*, početna terapija 25 mg uveče tokom 1 nedjelje, zatim povećavati postepeno po 25-50 mg uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima 1-2 nedjelje; uobičajena doza 100-200 mg dnevno u 2 podijeljene doze, podešavati prema odgovoru; maks. 500 mg dnevno; djeca 6-18 god, početna doza 0,5-1 mg/kg (maks. 25 mg) uveče tokom 1 nedjelje, zatim povećavati postepeno po 0,5-1 mg/kg (maks. 50 mg) uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima od 1-2 nedjelje; početna ciljna doza 100 mg dnevno u 2 podijeljene doze; maks. 15 mg/kg (maks. 500 mg) dnevno; *dodatak terapiji epilepsije*: početna doza 25-50 mg uveče tokom jedne nedjelje, zatim povećavati postepeno po 25-50 mg uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima od 1-2 nedjelje; uobičajena doza 200-400 mg dnevno u 2 podijeljene doze; maks. 400 mg dnevno; djeca 2-18 god, početna doza 1-3 mg/kg (maks. 25 mg) uveče tokom 1 nedjelje zatim povećavati postepeno po 1-3 mg/kg (maks. 50 mg) uzeto u 2 podijeljene doze u intervalima 1-2 nedjelje; uobičajena doza 5-9 mg/kg dnevno u 2 podijeljene doze; maks. 15 mg/kg (maks. 400 mg) dnevno; *profilaksa migrene*: odrasli preko 18 god., početna doza 25 mg dnevno uveče tokom jedne nedjelje zatim povećavati postepeno po 25 mg u intervalima od 1 nedjelju; uobičajena doza 50-100 mg dnevno u 2 podijeljene doze; maks. 200 mg dnevno

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### TIRAMAT - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- ▲ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta(3 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 20 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji

#### N03AX12 gabapentin

**Doziranje:** *epilepsija (monoterapija i dodatak terapiji parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije)*: 300 mg dnevno prvi dan, zatim 300 mg 2 puta dnevno drugi dan, zatim 300 mg 3 puta dnevno trećeg dana ili početna doza 300 mg 3 puta dnevno prvi dan; zatim postepeno povećavati prema postignutom odgovoru po 300 mg (u 3 podijeljene doze) svaka 2-3 dana; uobičajena doza 0,9-3,6 g dnevno u 3 podijeljene doze (maks. 4,8 g u 3 podijeljene doze; djeca 6-12 god. (samo dodatak terapiji) početna doza 10 mg/kg (maks. 300 mg) jednom dnevno prvog dana, zatim 10 mg/kg (maks. 300 mg) 2 puta dnevno drugog dana, zatim 10 mg/kg (maks. 300 mg) 3 puta dnevno trećeg dana; uobičajena doza 25-35 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze; maks. 70 mg/kg dnevno u 3 podijeljene doze; *neuropatski bol*: odrasli preko 18 god, 300 mg jednom dnevno prvog dana, zatim 300 mg 2 puta dnevno drugog dana, zatim 300 mg 3 puta dnevno trećeg dana ili početna doza 300 mg 3 puta dnevno prvog dana, zatim povećavati postepeno

prema postignutom odgovoru po 300 mg (u 3 podijeljene doze) svaka 2-3 dana do maks. 3,6 g dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KATENA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

**NEURONTIN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- △ Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [300 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/PVDC/AI 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 ili i.v. inf. odrasli i djeca preko 16 god, inicijalno 250 mg jednom dnevno tokom nedelju dana, zatim povećati na 250 mg 2 puta dnevno, zatim povećavati prema odgovoru po 250 mg dva puta dnevno (maks. 1,5 g dva puta dnevno) podešavati prema odgovoru, doze se povećavaju svake 2 sedmice; *dopunska terapija parcijalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, odrasli, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s više od 50 kg tjelesne težine, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca preko 6 mjeseci-17 god, tjelesne mase ispod 50 kg, početna doza 10 mg/kg jednom dnevno; povećati za maks. 10 mg/kg 2 puta dnevno svake 2 nedjelje; maks. 30 mg/kg 2 puta dnevno; djeca 1-6 mjeseci, inicijalno 7 mg/kg jednom dnevno, povećati za maks. 7 mg/kg 2 puta dnevno svake 2 nedjelje; maks. 21 mg/kg 2 puta dnevno; i.v.inf. djeca 4-17 god. (tjelesne mase do 50 kg) početi sa 10 mg/kg jednom dnevno, zatim doze povećavati postepeno u koracima od 10 mg/kg dva puta dnevno svake 2 nedjelje do maksimalno 30 mg/kg dva puta dnevno; djeca 12-17 god. (tjelesne mase 50 kg i više): početi sa 250 mg dva puta dnevno, dozu zatim povećavati postepeno u koracima po 500 mg dva puta dnevno svake 2 nedjelje do maksimalno 1,5 g dva puta dnevno); odrasli, početi sa 250 mg dva puta dnevno, dozu zatim postepeno povećavati u koracima od po 500 mg dva puta dnevno svakih 2-4 nedjeljeddo maks. 1,5 g dva puta dnevno; *dopunska terapija miokloničkih napada i primarno generalizovanih toničko-kloničkih napada:* oralno ili i.v. inf. odrasli, inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s tjelesnom masom preko 50 kg inicijalno 250 mg dva puta dnevno, podešavati za po 500 mg dva puta dnevno svake 2-4 nedjelje; maks. 1,5 g dva puta dnevno; djeca 12-17 god. s manje od 50 kg tjelesne težine: inicijalno 10 mg/kg jednom dnevno; doza se može povećati do 30 mg/kg dva puta dnevno, s tim da se doza podešava za 10 mg/kg dva puta dnevno svake dvije sedmice

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EPILEM - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**



△ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [500 mg/5 mL] 10 staklenih bočica (tip I) koncentrata za rastvor za infuziju po 5 ml, u kutiji

**KEPPRA - UCB PHARMA S.A.**

△ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 150 ml oralnog rastvora i šprica od 1 ml, u kutiji

△ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 150 ml oralnog rastvora i šprica od 3 ml, u kutiji

△ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 300 ml oralnog rastvora i šprica od 10 ml, u kutiji

**LEPTICA - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/PVDC-Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**LEVETIRACETAM FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp filmom obložena tableta [1000 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (10 Al/PVC blistera po 6 tableta) u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [250 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 Al/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [500 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**LEVETIRACETAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA BANJA LUKA**

△ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC-PE-PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC-PE-PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC-PE-PVDC/AL blistera po 10 tableta) u kutiji

**LEVEX - BOSNALIJEK D.D.**

Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta ( 6 PVC /PVdC /Al blistera sa po 10 tableta ), u kutiji.

Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta ( 6 PVC /PVdC /Al blistera sa po 10 tableta ), u kutiji.

Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta ( 6 PVC /PVdC /Al blistera sa po 10 tableta ), u kutiji.

**LYVAM - ALKALOID AD SKOPJE**

△ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [750 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**NOTMAL - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

△ Rp oralni rastvor [100 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 300 ml oralnog rastvora, u kutiji



**NOTMAL - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O.**

**BANJA LUKA**

- △ Rp film tableta [1000 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [250 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 PVC/Al blistera po 10 film tableta) u kutiji

**N03AX16 pregabalin**

**Doziranje:** *periferni i centralni neuropatski bol:* oralno, odrasli početna doza 150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati ukoliko je neophodno nakon 3-7 dana do 300 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati dalje ukoliko je neophodno nakon narednih 7 dana do maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *dopunska terapija parcijalnih napada epilepsije sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, odrasli početna doza 25 mg 2 puta dnevno, povećavati u intervalima od 7 dana po 50 mg dnevno do 300 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećati dalje ukoliko je potrebno nakon 7 dana do maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze; *generalizovani anksiozni poremećaj:* oralno, odrasli početna doza 150 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze, povećavati postepeno u intervalima od 7 dana po 150 mg dnevno; maks. 600 mg dnevno u 2-3 podijeljene doze

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EPIRON - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [75 mg/1 kapsula] 56 kapsula, tvrdih (8 PVC/Al blistera po 7 kapsula) u kutiji

**N03AX18 lakozamid**

**Doziranje:** *monoterapija lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* oralno, djeca tjelesne mase 50 kg i više): početna doza 50 mg dva puta dnevno, zatim povećati na 100 mg dva puta dnevno, nakon jedne nedjelje, alternativno inicijalno 100 mg dva puta dnevno, povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 300 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnom intervalu; djeca 4-17 god. (tjelesne mase do 50 kg), konsultovati literaturu proizvoda; odrasli, početna doza 50 mg dva puta dnevno, zatim povećati na 100 mg dva puta dnevno, nakon jedne nedjelje, alternativno inicijalno 100 mg dva puta dnevno, povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 300 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnom intervalu; *monoterapija lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* započinjanje terapije udarnim dozama za brzo postizanje koncentracije lijeka u plazmi (pod strogim ljekarskim nadzorom), udarna doza od 200 mg, nakon čega slijedi nakon 12 sati doza od 100 mg dva puta dnevno; povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 300 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnom intervalu; *dodatak terapiji lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije:* početna doza 50 mg dva puta dnevno, zatim povećati na 100 mg dva puta dnevno, nakon jedne nedjelje, alternativno inicijalno 100 mg dva puta dnevno, povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks. doza 200 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnom intervalu; *dodatak terapiji lokalnih napada sa ili bez sekundarne generalizacije,* započinjanje terapije udarnim dozama za brzo postizanje koncentracije lijeka u plazmi (pod strogim ljekarskim nadzorom), udarna doza od 200 mg, nakon čega slijedi nakon 12 sati doza od 100 mg dva puta dnevno; povećati u koracima po 50 mg dva puta dnevno (maks.

doza 200 mg dva puta dnevno), ukoliko je neophodno i ukoliko se podnosi, dozu treba povećati na nedjeljnom intervalu;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BELEPTIC - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 56 filmom obloženih tableta (4 PVC/PVDC//Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**LACOMDA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**LOSMORID - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [150 mg/1 tableta] 56 film tablete (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**N04 ANTIPARKINSONICI**

**N04A Antiholinergici**

**N04AA Tercijarni amini**

**N04AA02 biperiden**

**Doziranje:** *Parkinsonova bolest:* oralno, inicijalno dva puta dnevno po 1 mg; doza se može povećavati za 2 mg dnevno; doza održavanja 1-4 mg 3-4 puta dnevno; maks. dnevna doza 16 mg; i.m. ili i.v. 2-4 ml (10-20 mg biperidena) podijeljeno u toku dana; *ekstrapiramidalni poremećaji prouzrokovani lijekovima:* oralno, odrasli 2-3 puta dnevno 1-4 mg; oralno, djeca 3-15 god. 1-3 puta na dan 1-2 mg; i.m. ili i.v. odrasli 0,5-1 ml (2,5-5 mg biperidena), ako je potrebno ista doza se može ubrizgati ponovo nakon 30 min; maks. dnevna doza 2-4 ml (10-20 mg biperidena); djeca do 1 god. 1 mg biperidena (0,2 ml), djeca do 6 god. 2 mg biperidena (0,4 ml), djeca do 10 god. 3 mg biperidena (0,6 ml); ako je potrebno ista doza se može ubrizgati ponovo nakon 30 min; *trovanje nikotinom:* i.m. 1-2 ml (5-10 mg biperidena); u izuzetno teškim slučajevima i.v. ubrizgati 1 ml (5 mg biperidena); nastavak liječenja oralno; *trovanje organskim jedinjenjima fosfora:* individualno, 5 mg i.v. višekratno do nestanka simptoma trovanja.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AKINETON - DESMA GMBH**

- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 5 staklenih ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

**MENDILEX - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 50 tableta (5 AL/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**N04B Dopaminergički lijekovi**  
**N04BA Dopa i derivati dope**

**N04BA02 benzerazid, levodopa**

**Doziranje:** *Parkinson-ova bolest:* u ranim stadijima bolesti liječenje treba započeti s 1/2 tablete 3 do 4 puta na dan, postepeno povećavati u zavisnosti od odgovora na terapiju, optimalni terapijski efekat se obično postiže primjenom 300-800 mg levodopa i 75-200 mg benzerazida dnevno podijeljeno u 3 ili više doza; doza održavanja je obično 1 tbl. 3-6 puta dnevno; potrebno je 4 do 6 sedmica da se postigne optimalno djelovanje; *sindrom nemirnih nogu:* idiopatski sindrom nemirnih nogu, bolesnici koji imaju poteškoće sa snom, 1 sat prije odlaska u krevet, početna doza 62,5-125 mg, doza se može povećati na 250 mg; bolesnici koji imaju poteškoće sa snom, poremećaj noćnog sna i dodatne smetnje tokom dana: preporučuje se da se ovi bolesnici liječe dodatnom dozom od 125 mg, pri čemu ukupna doza tokom 24 sata ne smije biti veća od 500 mg; *sindrom nemirnih nogu zbog zatajenja bubrega koji zahtijeva dijalizu:* 125 mg prije dijalize

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MADOPAR - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

- △ Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 100 mg/1 tableta] 1 staklena bočica sa 100 tableta sa sredstvom za sušenje, u kutiji

**N04BA02 karbidopa, levodopa**

**Doziranje:** *tretman Parkinsonove bolesti:* oralno-tablete, početna doza 12,5/125 mg jedanput dnevno ili dva puta dnevno, zatim postepeno povećavati u koracima po 12,5/125 mg svaki ili svaki drugi dan; kod prebacivanja pacijenata sa levodope, davanje levodope se mora prekinuti najmanje 12 h nakon početka primjene preparata sa karbidopom (ili 24 h za preparate levodope sa produženim djelovanjem; odabrati dozu preparata sa karbidopom koja će obezbjediti 20% prethodne doze levodope; preporučena početna doza za većinu pacijenata koji uzimaju više od 1500 mg levodope je jedna tableta 3 ili 4 puta dnevno; liječenje treba biti individualizirano i prilagođeno u skladu sa željenim terapijskim odgovorom; maksimalno 8 tableta dnevno; tablete sa produženim oslobađanjem-pacijenti koji se liječe samo levodopom: potrebno je ukinuti primjenu levodope najmanje 8 sati prije terapije tbl. sa produženim djelovanjem 50/200 mg; početna doza 1 tbl. sa produž. oslob. 50/200 mg 2 puta dnevno, početna doza ne smije prekoračiti 600 mg levodope dnevno, niti se smije dati u intervalima manjim od 6 sati; za više informacija o titraciji i dozi održavanja konsultovati literaturu proizvođa;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DAMAR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- △ Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 100 tableta (10 PVC/PVDC/ALU blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**NAKOM - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- △ Rp tableta [25 mg/1 tableta+ 250 mg/1 tableta] 100 tableta (10 PVC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji

**N04BB Derivati adamantana****N04BB01 amantadin**

**Doziranje:** *Parkinsonova bolest*: oralno, odrasli 100 mg dnevno, povećati nakon jedne nedjelje na 100 mg 2 puta dnevno, obično u kombinaciji sa drugom terapijom; nekim pacijentima mogu biti potrebne više doze; maks. 400 mg dnevno; stariji od 65 god. 100 mg dnevno podešavati prema odgovoru; *liječenje gripe*: oralno, sa terapijom započeti što prije, po mogućnosti 24-48 sati nakon pojave simptoma, odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg 1-2 puta na dan tokom 5 dana; *profilaksa gripe*: oralno, odrasli i djeca iznad 10 god. 100 mg dnevno do 6 sedmica; *postherpetična neuralgija*: oralno, odrasli 100 mg dva puta dnevno tokom 14 dana, nastaviti tokom narednih 14 dana ukoliko je neophodno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****NEOMIDANTAN - JSC OLAINFARM**

Rp kapsula, tvrda [100 mg/1 kapsula] 50 kapsula, tvrdih (5 PVC/Al) blistera po 10 kapsula), u kutiji

**N04BC Agonisti dopamina****N04BC01 bromokriptin**

Doziranje:

*parkinsonizam*: 1,25 mg pred spavanje tokom 1. nedjelje, druge nedjelje 2,5 mg pred spavanje, treće nedjelje 2,5 mg dva puta dnevno; četvrta nedjelja 2,5 mg tri puta dnevno; dalje 3 puta dnevno sa povećanjem 2,5 mg svakih 3-14 dana u zavisnosti od terapijskog odgovora, uobičajeno optimalno 10-30 mg dnevno; *prevencija laktacije*: 2,5 mg prvog dana od porođaja a zatim 2,5 mg 2 puta dnevno tokom 14 dana; *supresija laktacije*: 2,5 mg u toku 2-3 dana, zatim povećavati na 2 puta po 2,5 mg tokom 14 dana; *hipogonadizam, galaktoreja, infertilitet*: u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno; uobičajena doza 7,5 mg dnevno u podijeljenim dozama, po potrebi povećati na maks. 30 mg dnevno, uobičajena doza kod infertiliteta bez hiperprolaktinemije, 2,5 mg dva puta dnevno; *akromegalija*: početna doza 1-1,25 mg uveče pred spavanje, povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati; *prolaktinemija*: u početku 1-1,25 mg uveče pred spavanje; povećati postepeno na 5 mg svakih 6 sati (uobičajeno je potrebno do 30 mg dnevno);

*prolaktinomi*: djeca 7-17 god. 1,25 mg dva puta dnevno, postepeno povećavati, maksimalno 5 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god;

*gigantizam (akromegalija)*: početnu dozu odrediti u skladu sa nivoom hormona rastau krvi, maksimalno 10 mg kod djece 7-12 god, maksimalno 20 mg kod djece 13-17 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE - ZDRAVLJE AD LESKOVAC**

△ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**N04BC04 ropinirol**

**Doziranje:** *Parkinson-ova bolest*, ili kao monoterapija ili kao dodatak terapiji: oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, monoterapija, 3 puta po 0,25 mg dnevno, tokom 1. nedjelje (najbolje uz obrok), tokom 2. nedjelje 3 puta po 0,5 mg dnevno, tokom 3. nedjelje 3 puta po 0,75 mg dnevno, tokom 4. nedjelje 3 puta po 1 mg dnevno; dalje povećavati prema odgovoru po 1,5-3 mg dnevno u intervalima od nedjelju dana; uobičajena doza 9-16 mg dnevno; maks. 24 mg dnevno u 3 podijeljene doze; u kombinaciji sa levodopom, doza levodope se može postepeno smanjiti za približno 20%; oralno, tablete sa produženim oslobađanjem, 2 mg jednom dnevno tokom prve nedjelje, zatim 4 mg jednom dnevno počev od druge nedjelje, povećavati postepeno po 2 mg u intervalima od

naјmanje nedjelju dana, povećati na 8 mg jednom dnevno, doze se mogu i dalje povećavati ukoliko nema odgovora; po potrebi povećavati po 2-4 mg u intervalima od najmanje 2 nedjelje, razmotriti sporiju titraciju kod osoba starijih od 75 god. kada se primjenjuje kao dodatak terapiji uz levodopu moguće je postepeno smanjivati dozu levodope na približno 30% početne doze; maks. 24 mg dnevno; *Parkinsonova bolest kod pacijenata koji prelaze sa ropinirol tableta sa trenutnim oslobađanjem*: oralno tablete sa produženim oslobađanjem, odrasli uzimaju početnu dozu tableta sa produženim oslobađanje istovjetnu ukupnoj dnevnoj dozi tableta sa trenutnim oslobađanjem, koliko kontrola nije postignuta nakon zamjene, titrirati dozu;

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### REQUIP - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES 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/PE/PVdC-Alu/ papir blister siguran za djecu), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 21 filmom obložena tableta( 1 PVC/PE/PVdC-Alu/ papir blister siguran za djecu), u kutiji

##### REQUIP MODUTAB - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminiј/papir blistera sigurna za djecu po 14 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminiј/papir blistera sigurna za djecu po 14 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 28 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/PE/PVdC- Aluminiј/papir blistera sigurna za djecu po 14 tableta), u kutiji

##### ROLPRYNA SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [4 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta s produženim oslobađanjem [8 mg/1 tableta] 28 tableta s produženim oslobađanjem (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

#### N04BC05 pramipeksol

**Doziranje:** *Parkinsonova bolest*: oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, početna doza 88 mcg 3 puta dnevno, doze se udvostručavaju svakih 5-7 dana ako je podnošljivost dobra do 350 mcg 3 puta dnevno; dalje ukoliko je potrebno dozu povećavati za 180 mcg 3 puta dnevno u nedjeljnim intervalima; maks. 3,3 mg dnevno u 3 podijeljene doze (napomena: 88 mcg baze pramipeksol odgovara 125 mcg soli (pramipeksol dihidrohlorid monohidrat); 180 mcg baze odgovara 250 mcg soli; 350 mcg baze odgovara 500 mcg soli; 700 mcg baze odgovara 1 mg soli); tablete s produženim oslobađanjem, početna doza 260 mcg jednom dnevno, doze se udvostručavaju svakih 5-7 dana do 1,05 mg jednom dnevno; dalje povećanje ukoliko je neophodno je 520 mcg dnevno u intervalu od nedjelju dana; maks. 3,15 mg jednom dnevno; napomena: 260 mcg baze pramipeksol odgovara 375 mcg soli (pramipeksol dihidrohlorid monohidrat); 520 mcg baze odgovara 750 mcg soli; 1,05 mg baze odgovara 1,5 mg soli; 1,57 mg baze odgovara 2,25 mg soli;

2,1 mg baze odgovara 3 mg soli; 2,62 mg baze odgovara 3,75 mg soli; 3,15 mg baze odgovara 4,5 mg soli);

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****OPRYMEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲ Rp tableta [0.088 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [0.18 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al-blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [0.7 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al-blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.26 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.52 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.05 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1.57 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2.1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/desikant/PE-Al folija blistera sa po 10 tableta) u kutiji

**N04BD Inhibitori monoamino oksidaze B****N04BD02 rasagilin**

**Doziranje:** Parkinsonova bolest (kao monoterapija ili kao dodatna terapija s levodopom): 1 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AGILLAS - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp tableta [1 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**PARLIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**RASAGILINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/OPA/Al/PVC blistera sa 10 tableta), u kutiji

**N04BX Drugi dopaminergički lijekovi****N04BX04 opikapon**

**Doziranje:** dodatna terapija uz terapiju kombinacijom levodope/inhibitora DOPA dekarboksilaze (DDCI) kod odraslih pacijenata s Parkinsonovom bolešću i motoričkim fluktuacijama pri kraju doze: odrasli, oralno 50 mg jednom dnevno prije spavanja i najmanje jedan sat prije ili jedan sat poslije uzimanja kombinacije koja sadrži levodopu

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ONGENTYS - BIAL - PORTELA & CA,S.A.**

Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**N05** **PSIHOLEPTICI**  
**N05A** **Antipsihotici**  
**N05AA** **Fenotaizini sa alifatičnim bočnim nizom**

**N05AA01** **hlorpromazin**

**Doziranje:** šizofrenija i druge psihoze (naročito paranoidne), manija i hipomanija; anksioznost, psihomotorna agitacija, pretjerana uzbuđenost, nasilno ili opasno impulsivno ponašanje: početna doza 25 mg 3 puta dnevno (ili 75 mg uveče), podešavati prema odgovoru do uobičajene doze održavanja od 75-300 mg dnevno (ali do 1 g dnevno može biti potrebno kod psihoza); stariji pacijenti ili ometeni u razvoju, trećina do polovina doze za odrasle; djeca (dječija šizofrenija i autizam) 1-6 god. 500 mikrograma/kg svakih 4-6 sati (maks. 40 mg dnevno); 6-12 god. 10 mg 3 puta dnevno (maks. 75 mg dnevno); kratkoročni tretman uporne štučavice: 25-50 mg 3 puta dnevno; mučnina i povraćanje kod terminalnih stanja (kada drugi preparati nemaju učinka ili nisu dostupni: odrasli, 10-25 mg na svakih 4-6 sati; djeca 1-6 god, 0,5mg/kg tjelesne mase na svakih 4-6 sati, maks. 40 mg dnevno; djeca 6-12 god. 0,5 mg/kg tjelesne mase na svakih 4-6 sati, maks. 75 mg dnevno; stariji pacijenti ili ometeni u razvoju, terapiju započeti sa 1/3 do 1/2 uobičajene doze za odrasle, dozu prilagoditi na osnovu iskustva i kliničke slike do postizanja kontrole

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CHLORPROMAZINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED**

- ▲ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**N05AA02** **levomepromazin**

**Doziranje:** akutna psihotična oboljenja, hronična psihotična oboljenja (šizofrenija, hronična ne-šizofrena manija: paranoidna manija, hronična halucinatorna psihoza), u kombinaciji sa antidepresivima, kratkotrajni tretman određene ozbiljne forme velike depresije (kombinacija sa ovim lijekom se može primjeniti samo u početnom periodu tretmana (npr. 4-6 sedmica): oralno, početna doza 25-200 mg dnevno, dozu povećati do maksimalno 400 mg dnevno, dnevnu dozu uzeti naveče pred spavanje ili u tri podijeljene doze uz obrok

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NOZINAN - NEURAXPHARM PHARMACEUTICALS S.L.**

- ▲ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/ Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/ Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**N05AA03** **promazin**

**Doziranje:** kratkotrajni dodatak terapiji psihomotorne ekscitiranosti: 100-200 mg 4 puta dnevno; ekscitiranost i uznemirenost kod starijih: 25-50 mg 4 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PRAZINE - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- ▲ Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

- ▲ Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**PROMAZIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- ▲ Rp obložena tableta [100 mg/1 tableta] Polipropilenska bočica sa 50 obloženih tableta, u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [25 mg/1 tableta] Polipropilenska bočica sa 50 obloženih tableta, u kutiji

**N05AB Fenotiazini sa piperazinskom strukturom****N05AB02 flufenazin**

**Doziranje:** tablete, *akutni i hronični psihotični poremećaji (shizofrenija, paranoidne psihoze, manija i hipomanija):* odrasli, 2,5-10 mg dnevno podijeljeno u 2-3 doze, maks. 20 mg dnevno, doza održavanja jednom dnevno po 1-5 mg; *anksioznost i drugi nepsihotični poremećaji:* 1-2 mg dnevno, po potrebi povećati na 4 mg, trajanje liječenja do 3 mjeseca; *agitacija i emocionalni poremećaj starije dobi:* 1-2,5 mg dnevno; otopina za injekciju, *terapija održavanja i sprečavanje ponavljanja shizofrenije i drugih psihoza:* i.m. uobičajena početna doza 12,5-25 mg, naredne doze i vremenski razmak između njih određuje se za svakog pacijenta posebno; uobičajeno interval doziranja je 15-35 dana; ako su potrebne doze veće od 50 mg, postepeno povećati po 12,5 mg; maks. doza 100 mg; pacijenti koji nisu dobijali fenotiazine moraju započeti liječenje injekcijama s kratkotrajnim djelovanjem ili tabletama flufenazina

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****METOTEN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- ▲ Rp obložena tableta [1 mg/1 tableta] HDPE bočica sa 25 obloženih tableta, sa bijelim LDPE zatvaračem, u kutiji

**MODITEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲ Rp obložena tableta [1 mg/1 tableta] 25 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [2.5 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji
- ▲ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 100 obloženih tableta u staklenoj bočici u kutiji

**MODITEN DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲ ZU otopina za injekciju [25 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

**N05AD Derivati butirofenona****N05AD01 haloperidol**

**Doziranje:** *šizofrenija i šizoafektivni poremećaj:* oralno, odrasli, 2-10 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, uobičajena doza 2-4 mg dnevno u prvoj epizodi šizofrenije, do 10 mg dnevno kod višestrukih epizoda šizofrenije; dozu podešavati prema odgovoru u intervalima 1-7 dana; kada se razmatraju doze više od 10 mg, procijeniti omjer koristi i rizika za pojedinačnog pacijenta; stariji, početna doza je pola doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno, doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; *akutni delirijum (kada su nefarmakološka liječenja neuspješna):* oralno, odrasli, 1-10 mg dnevno u 1-3 podijeljene doze, terapiju treba započeti sa najnižom mogućom dozom i zatim je postepeno povećavati u intervalima 2-4 sata po potrebi, maks. 10 mg dnevno; i.m. 1-10 mg dnevno, terapiju treba započeti sa najnižom



moogućom dozom i zatim je postepeno povećavati u intervalima 2-4 sata po potrebi, maks. 10 mg dnevno; stariji, početi sa 0,5 mg, dozu podešavati postepeno prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno, doze preko 5 mg razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ocjene koristi i rizika; *umjerene do teške manične epizode povezane sa bipolarnim poremećajem tipa I*: oralno, odrasli, 2-10 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, dozu podešavati prema odgovoru u intervalima 1-3 dana; kada se razmatraju doze više od 10 mg, procijeniti omjer koristi i rizika za pojedinačnog pacijenta; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; maks. 15 mg dnevno; stariji, početna doza je pola najniže doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno, doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; *akutna psihomotorna agitacija povezana sa psihotičnim poremećajem ili maničnim epizodama bipolarnog poremećaja tipa I*: oralno, odrasli početna doza 5-10 mg, po potrebi ponoviti nakon 12 sati, nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; maks. 20 mg dnevno; stariji, početna doza 2,5 mg dnevno, po potrebi dozu ponoviti nakon 12 sati, maks. do 5 mg dnevno; doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; *brza kontrola teške akutne psihomotorne agitacije povezane sa psihotičnim poremećajem ili maničnim epizodama bipolarnog poremećaja tipa I kada peroralna terapija nije prikladna*: i.m. odrasli 5 mg, primjena se može ponavljati svakih sat vremena po potrebi, kod većine pacijenata dovoljne su doze do 15 mg dnevno; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; maks. 20 mg dnevno; stariji, 2,5 mg, primjena se može ponavljati svakih sat vremena po potrebi, do maks. 5 mg dnevno; doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; nastavak primjene potrebno je procijeniti u ranoj fazi liječenja; *liječenje dugotrajne agresije i psihotičnih simptoma kod pacijenata sa umjerenom do teškom Alzheimerovom demencijom i vaskularnom demencijom kada su nefarmakološka liječenja neuspješna i kada postoji rizik od samoozljeđivanja ili ozljeđivanja drugih osoba*: oralno, odrasli 0,5-5 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, doze podešavati prema odgovoru u intervalima 1-3 dana; potrebu za nastavkom liječenja procijeniti nakon najviše 6 nedjelja; stariji, 0,5 mg dnevno, potrebu za nastavkom liječenja procijeniti nakon najviše 6 nedjelja; *liječenje poremećaja sa tikovima, uključujući Touretteov sindrom, kod pacijenata sa teškim oštećenjem nakon neuspjeha edukacijskih, psiholoških i drugih farmakoloških terapija*: oralno, odrasli 0,5-5 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, doze podešavati prema odgovoru u intervalima 1-7 dana; potrebu za nastavkom liječenja procijeniti svakih 6-12 mjeseci; stariji, početi sa polovinom najniže doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno; potrebu za nastavkom liječenja procijeniti svakih 6-12 mjeseci; *liječenje blage do umjerene koreje kod Huntingtonove bolesti kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi*: oralno, odrasli, 2-10 mg dnevno u 1-2 podijeljene doze, dozu podešavati prema odgovoru u intervalima 1-3 dana; stariji, početi sa polovinom najniže doze za odrasle, zatim postepeno podešavati prema odgovoru do maks. 5 mg dnevno; doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; *blaga do umjerena koreja kod Huntingtonove bolesti kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi i kada oralna terapija nije prikladna*: i.m. odrasli 2-5 mg, doza se može ponavljati svakih sat vremena, maks. 10 mg dnevno; stariji, početi sa 1 mg, doze se mogu po potrebi ponavljati svakih sat vremena do maks. 5 mg dnevno, doze više od 5 mg dnevno razmatrati samo kod pacijenata koji tolerišu više doze i nakon ponovne procjene odnosa korist-rizik; *profilaksa postoperativne mučnine i povraćanja kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi*: i.m. odrasli 1-2 mg pri uvođenju u anesteziju ili 30 min. prije završetka anestezije; stariji, 0,5 mg pri uvođenju

u anesteziju ili 30 min. prije završetka anestezije; *kombinovana terapija postoperativne mučnine i povraćanja kada drugi lijekovi nisu efikasni ili ih pacijent ne podnosi*: i.m. odrasli 1-2 mg; stariji 0,5 mg; Haldol depo: *terapija održavanja šizofrenije i drugih psihotičnih poremećaja*: kod pacijenata čije je stanje prethodno uravnoteženo peroralnim liječenjem, duboko i.m. početna doza 50 mg svake 4 nedjelje, ukoliko je neophodno povećavati po 50 mg do 300 mg svake 4 nedjelje; kod starijih bolesnika početna doza 12,5 do 25 mg svake 4 nedjelje

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### HALOPERIDOL KRKA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 staklena bočica sa 30 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 25 tableta (1 staklena bočica sa 25 tableta), u kutiji
- ▲ ZU otopina za injekciju [5 mg/1 mL] 10 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

#### HALOPERIDOL KRKA DEPO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ ZU otopina za injekciju [50 mg/1 mL] 5 ampula po 1 ml otopine za injekciju, u kutiji

### N05AE *Derivati indola*

#### N05AE04 *ziprazidon*

**Doziranje:** šizofrenija, treman maničnih ili kombinovanih epizoda srednje-ozbiljnih bipolarnih poremećaja kod djece i adolescenata uzrasta od 10-17 godina: odrasli 40 mg 2 puta dnevno, maks. do 80 mg 2 puta dnevno; doza održavanja 2 puta dnevno 20 mg; parenteralno, i.m. samo kod pacijenata kod kojih se oralni način primjene lijeka ne smatra odgovarajućim: inicijalno 10 mg prema potrebi, do maks. 40 mg dnevno; doze od 10 mg mogu se davati svaka 2 sata; u nekim slučajevima inicijalno 20 mg, a zatim 10 mg po isteku 4 sata, zatim nastaviti sa 10 mg svaka 2 sata do maks. 40 mg dnevno; što prije prijeći na oralnu primjenu

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### ZELDOX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ▲ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrda (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula) u kutiji
- ▲ Rp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- ▲ ZU prašak i otapalo za otopinu za injekciju [20 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa praškom i 1 ampula sa otapalom (voda za injekciju), u kutiji

### N05AH *Diazepini, oksazepini, tiazepini i oksepini*

#### N05AH02 *klozapin*

**Doziranje:** *šizofrenija kod pacijenata koji ne reaguju na, ili ne podnose, konvencionalnu terapiju antipsihoticima*: oralno, odrasli, početna doza je 12,5 mg jednom ili dva puta (stariji preko 60 god. 12,5 mg jednom) prvi dan, zatim 25-50 mg drugog dana (stariji preko 60 god. 25-37,5 mg), zatim povećati postepeno ako se dobro podnosi po 25-50 mg dnevno (stariji preko 60 god. maks. povećanje 25 mg dnevno) tokom 2-3 sedmice do maksimalno 300 mg dnevno u podijeljenim dozama (veća doza uveče, do 200 mg može

biti uzeto uveče pred spavanje); nakon toga ako je potrebno doza se može povećati postepeno po 50-100 mg dnevno svakih pola sedmice ili u intervalima od sedmicu dana, što je poželjnije; uobičajena doza 200-450 mg dnevno (maks. 900 mg dnevno); *psihoze kod Parkinsonove bolesti*: oralno, odrasli, 12,5 mg pred spavanje, zatim postepeno povećavati prema odgovoru po 12,5 mg do dva puta nedjeljno; uobičajena se daje 25-37,5 mg uveče pred spavanje i maks. 50 mg; u izuzetnim slučajevima doze se mogu dalje postepeno povećavati po 12,5 mg nedjeljno do maks. 100 mg dnevno u jednoj ili dvije podijeljene doze

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### CLOZAPIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PP/Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PP/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

##### CLOZAPINE REMEDICA - REMEDICA LIMITED

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera sa 10 tableta), u kutiji

##### LEPONEX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- ▲ Rp tableta [100 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVDC - blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [25 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PE/PVDC - blistera po 10 tableta), u kutiji

##### NEOZAPIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [100 mg/1 tableta] 50 oralnih disperzibilnih tableta (5 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [200 mg/1 tableta] 50 oralnih disperzibilnih tableta (5 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [25 mg/1 tableta] 50 oralnih disperzibilnih tableta (5 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### N05AH03 olanzapin

**Doziranje:** *šizofrenija, kombinovana terapija manije, sprečavanje recidiva bipolarnog poremećaja*: oralno, odrasli 10 mg dnevno, podešavati dozu unutar raspona 5-20 mg dnevno; početne doze veće od 10 mg preporučuje se samo nakon odgovarajuće kliničke procjene; maks. 20 mg dnevno; *monoterapija manije*: odrasli preko 18 god, oralno 15 mg dnevno, podešavati prema uobičajenoj dozi od 5-20 mg dnevno; početne doze veće od 15 mg preporučuje se samo nakon odgovarajuće kliničke procjene; maks. 20 mg dnevno;

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### OLANDIX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera po 7 tableta), u kutiji

##### OLANZAPIN REPLEK FARM - REPLEK FARM DOEL SKOPJE

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/ Al/ PVC// Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

##### OLFREX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

**TREANA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 oPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**VAIRA - V - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 OPA/Al/PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 raspadljivih tableta za usta), u kutiji

**ZALASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

△ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta ), u kutiji

△ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (4 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 7 tableta ), u kutiji

**ZALASTA Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

△ 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 [20 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

△ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 28 raspadljivih tableta za usta (4 Al/OPA/Al/PVC blistera po 7 tableta), u kutiji

**ZAPIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

**ZYPREXA - CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH**

△ Rp obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 obloženih tableta (4 PVC/oPA/Al//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

△ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 obloženih tableta (4 PVC/oPA/Al//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

**N05AH04 kvetiapin**

**Doziranje:** *šizofrenija:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 25 mg 2 puta dnevno prvog dana, 50 mg 2 puta dnevno drugog dana, 100 mg 2 puta dnevno trećeg dana, 150 mg 2 puta dnevno četvrtog dana, zatim podešavati prema postignutom odgovoru, uobičajena doza 300-450 mg dnevno u 2 podijeljene doze; maks. 750 mg dnevno; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 300 mg jednom dnevno prvog dana, zatim 600 mg jednom dnevno drugog dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 600 mg jednom dnevno, maks. 800 mg dnevno; stariji, početna doza 50 mg jednom dnevno, postepeno podešavati prema postignutom odgovoru po 50 mg dnevno; *terapija manije povezane sa bipolarnim poremećajem:* oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 50 mg 2 puta dnevno prvog dana; 100 mg 2 puta dnevno drugog dana, 150 mg 2 puta dnevno trećeg dana, 200 mg 2 puta dnevno četvrtog dana, zatim podešavati prema postignutom odgovoru postepeno po 200 mg dnevno do maks. 800 mg dnevno; uobičajena doza 400-800 mg dnevno podijeljeno u 2 doze; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 300 mg jednom dnevno

tokom prvog dana, zatim 600 mg jednom dnevno tokom drugog dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 400-800 mg jednom dnevno; stariji, početna doza 50 mg jednom dnevno, postepeno podešavati prema postignutom odgovoru po 50 mg dnevno; *depresije povezane sa bipolarnim poremećajem*: oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli 50 mg jednom dnevno (pred spavanje) prvog dana, 100 mg jednom dnevno drugog dana, 200 mg jednom dnevno trećeg dana, 300 mg jednom dnevno četvrtog dana; podešavati prema odgovoru, uobičajena doza 300 mg jednom dnevno, maks. 600 mg dnevno; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 50 mg jednom dnevno tokom prvog dana, pred spavanje, zatim 100 mg jednom dnevno tokom drugog dana, zatim 200 mg jednom dnevno tokom trećeg dana, zatim 300 mg jednom dnevno tokom četvrtog dana, podesiti prema odgovoru, uobičajena doza 300 mg jednom dnevno, maks. 600 mg dnevno; *prevencija manije i depresije povezane sa bipolarnim poremećajem*: oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem, odrasli nastaviti sa dozom efikasnom za tretman bipolarnog poremećaja i zatim podešavati prema najnižoj efikasnoj dozi; uobičajena doza 300-800 mg u 2 podijeljene doze; oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli nastaviti sa dozom efikasnom za tretman bipolarnog poremećaja i zatim podešavati prema najnižoj efikasnoj dozi; uobičajena doza 300-800 mg jednom dnevno; *dodatak terapiji velike depresije*: oralno, tablete sa modifikovanim oslobađanjem, odrasli 50 mg jednom dnevno uveče pred spavanje tokom 2 dana, zatim podešavati prema odgovoru, uobičajeni raspon doza 150-300 mg jednom dnevno; stariji, inicijalno 50 mg jednom dnevno tokom 3 dana, zatim povećati ukoliko je neophodno na 100 mg jednom dnevno tokom 4 dana; zatim dozu podešavati postepeno po 50 mg prema odgovoru, uobičajeni raspon doza 50-300 mg jednom dnevno (doza od 300 mg ne bi trebala biti postignuta prije 22 dana terapije)

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### **KVENTIAX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [150 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [300 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **KVENTIAX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [200 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produženim oslobađanjem [300 mg/1 tableta] 60 tableta s produženim oslobađanjem (6 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### **KVEPIN - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

- △ Rp film tableta [25 mg/1 tableta] 60 film tableta (6 Al/PVC blistera sa po 10 film tableta), u kutiji

**PENTIAX - GOODWILL PHARMA DOO ZA TRGOVINU, USLUGE, EXPORT-IMPORT SUBOTICA**

- ▲ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**Q-PIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 30 tableta), u kutiji

**N05AL Benzamidi**

**N05AL01 sulpirid**

**Doziranje:** liječenje *akutnih i hroničnih psihoza, neurotski, psihofunkcionalni i psihoafektivni poremećaji udruženi sa somatskim stanjima*: oralno, odrasli, 50-1600 mg dnevno, djeca preko 6 god. 5 mg/kg/dan (maks. do 10 mg/kg/dan); za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku; *liječenje vrtoglavice periferno-labirintnog tipa*: oralno, odrasli, početi sa 50-150 mg, doza održavanja 150-300 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BOSNYL - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**EGLONYL - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/PVC blistera po 10 kapsula) u kutiji
- △ Rp oralni rastvor [25 mg/5 mL] 1 bočica od tamnog, neutralnog stakla, sa dozerom i plastičnim zatvaračem na navoj, sa 120 ml oralnog rastvora, u kutiji

**EGLONYL FORTE - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲ Rp tableta [200 mg/1 tableta] 1 Al/PVC blister sa 10 tableta, u kutiji

**SULPIRID FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp kapsula, tvrda [50 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al blistera po 15 kapsula), u kutiji

**N05AX Ostali antipsihotici**

**N05AX08 risperidon**

**Doziranje:** *akutne i hronične psihoze*: oralno, odrasli 2 mg u jednoj do dvije podijeljene doze prvog dana, zatim 4 mg u jednoj ili u 2 podijeljene doze drugog dana; uobičajena doza 4-6 mg dnevno; doze iznad 10 mg samo ako korist primjene nadvladava rizik (maks. 16 mg dnevno); stariji, početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, povećavati postepeno po 0,5 mg 2 puta dnevno do 1-2 mg 2 puta dnevno; *manija*: oralno, odrasli početna doza 2 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno postepeno po 1 mg dnevno; uobičajeni opseg doza 1-6 mg dnevno; stariji, početna doza 0,5 mg 2 puta dnevno, povećavati postepeno po 0,5 mg 2 puta dnevno do 1-2 mg 2 puta dnevno; *perzistentna agresija kod pacijenata sa Alchajmer-ovom demencijom* (kratkotrajna terapija do 6 nedjelja) bez

odgovora na nefarmakološke metode liječenja i kada postoji rizik da pacijent ozlijedi sebe ili druge: početna doza 0,25 mg 2 puta dnevno; povećavati prema odgovoru po 0,25 mg 2 puta dnevno svaki drugi dan; uobičajena doza 0,5 mg 2 puta dnevno (može biti potrebno do 1 mg 2 puta dnevno); *kratkotrajna terapija (do 6 mjeseci) perzistentne 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; **parenteralno-suspenzija sa produženim djelovanjem: šizofrenija i druge psihoze**: duboko i.m. kod pacijenata koji su uzimali do 4 mg risperidona dnevno, početna doza 25 mg svake 2 nedjelje; kod pacijenata koji su uzimali preko 4 mg risperidona dnevno, početna doza 37,5 mg svake 2 nedjelje; doze podešavati u intervalima od najmanje 4 nedjelje postepeno po 12,5 mg do maks. 50 mg svake 2 nedjelje; ne preporučuje se djeci ispod 18 god.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ANTARZA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- △ Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [4 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 film tableta) u kutiji

##### **PHARMADON - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji

##### **PROSPERA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 20 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister sa 20 tableta), u kutiji

##### **RICUS - BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.**

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/PVC/TE/PVDC blistera po 10 tableta) u kutiji

##### **RISPOLEPT CONSTA - JANSSEN-CILAG KFT.**

- ▲ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [25 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 65,6 mg praška, 2 ml rastvarača u šprici, adapter za bočicu, 2 (Terumo SurGuard 3) igle za i.m. primjenu, u kutiji
- ▲ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [37.5 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 98,4 mg praška, 2 ml rastvarača u šprici, adapter za bočicu, 2 (Terumo SurGuard 3) igle za i.m. primjenu, u kutiji

- ▲ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [50 mg/1 viala] 1 staklena bočica sa 131,2 mg praška, 2 ml rastvarača u šprici, adapter za bočicu, 2 (Terumo SurGuard 3) igle za i.m. primjenu, u kutiji

**RISSAR - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp film tableta [1 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp film tableta [2 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta) , u kutiji
- △ Rp film tableta [3 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**RISSET - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- △ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [25 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji
- △ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [37,5 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji
- △ ZU prašak i rastvarač za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem [50 mg/1 bočica] 1 bočica sa praškom za suspenziju za injekciju sa produženim oslobađanjem, 1 šprica sa 2 ml rastvarača, 1 adapter za bočicu i 2 sigurnosne igle za intramuskularnu injekciju; u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**TORENDO - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp filmom obložena tableta [1 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [3 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [4 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al/PVC/PE/PVDC blistera po 10 tableta), u kutiji

**TORENDO Q-TAB - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [0.5 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 Al//OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [1 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 Al//OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp raspadljiva tableta za usta [2 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 Al//OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**N05AX12 aripiprazol**

**Doziranje:** *šizofrenija:* oralno, odrasli, 10-15 mg jednom dnevno, uobičajena doza održavanja 15 mg jednom dnevno; maks. 30 mg jednom dnevno; djeca 15-17 god. 10 mg jednom dnevno, liječenje započeti nižom dozom i dozu titrirati; *manične epizode u*



*bipolarnom poremećaju tipa I*: oralno, odrasli, početna doza 15 mg jedanput dnevno, po potrebi povećati; maks. 30 mg dnevno; djeca 13-18 god. početna doza 2 mg jednom dnevno tokom 2 dana, povećati na 5 mg jednom dnevno tokom 2 dana, zatim povećati na uobičajenu dozu od 10 mg jednom dnevno; dalje po potrebi postepeno povećavati po 5 mg na maks. 30 mg; maks. trajanje terapije 12 nedjelja; *prevencija novih maničnih epizoda u bipolarnom poremećaju tipa I*: odrasli, preko 18 god, oralno, kod pacijenata koji već uzimaju lijek u obliku monoterapije ili kombinovane terapije, nastaviti s primjenom terapije u istoj dozi

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ABIZOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- ▲ Rp oralni rastvor [1 mg/1 mL] 1 PET bočica sa 150 ml oralnog rastvora, sa polipropilenskim sigurnosnim zatvaračem za djecu, odmjernom čašicom od 30 ml, špricom od 5 ml i zatvaračem, u kutiji
- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 Al/Al - blistera po 14 tableta), u kutiji

##### **ARIPREXA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 Al/PVC/PVDC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### **ARIPRIZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 30 tableta (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta) u kutiji

##### **ARYZALERA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Alu/PVC-Alu blistera po 10 tableta) u kutiji

##### **LUMINEL - BOSNALIJEK D.D.**

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 Al/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### **TREFERO - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp oralna disperzibilna tableta [15 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**N05AX13 paliperidon**

**Doziranje:** šizofrenija (kod pacijenata čija je bolest stabilizovana oralnim paliperidonom ili risperidonom), šizofrenija (kod pacijenata koji su prethodno odgovorili na terapiju oralnim 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 proizvođa; prelaz na Trevictu (3-mjesečna injekcija) je indikovano kod pacijenata koji su liječeni paliperidon-palmitatom u obliku 1-mjesečnih injekcija tokom 4 ili više mjeseci, za više informacija konsultovati literaturu proizvođa

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LESCIT - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- △ ZU Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenom injekcionom špricu [100 mg/1 mL] plastični uložak u kojem se nalaze: 1 napunjeni injekcioni špric sa graničnikom (backstop-er) i komercijalnim sredstvom za primjenu, odnosno 2 sigurnosne igle, u kutiji
- △ ZU Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenom injekcionom špricu [150 mg/1.5 mL] plastični uložak u kojem se nalaze: 1 napunjeni injekcioni špric sa graničnikom (backstop-er) i komercijalnim sredstvom za primjenu, odnosno 2 sigurnosne igle, u kutiji
- △ ZU Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenom injekcionom špricu [50 mg/0.5 mL] plastični uložak u kojem se nalaze: 1 napunjeni injekcioni špric sa graničnikom (backstop-er) i komercijalnim sredstvom za primjenu, odnosno 2 sigurnosne igle, u kutiji
- △ ZU Suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenom injekcionom špricu [75 mg/0.75 mL] plastični uložak u kojem se nalaze: 1 napunjeni injekcioni špric sa graničnikom (backstop-er) i komercijalnim sredstvom za primjenu, odnosno 2 sigurnosne igle, u kutiji

**PALIPERIDON TEVA - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [100 mg/1 mL] 1 napunjena šprica sa 1 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobađanjem i 2 igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [50 mg/0.5 mL] 1 napunjena šprica sa 0,5 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobađanjem i 2 igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [75 mg/0.75 mL] 1 napunjena šprica sa 0,75 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobađanjem i 2 igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem [150 mg/1.5 mL] 1 napunjena šprica sa 1,5 ml suspenzije za rastvor za injekciju s produženim oslobađanjem i 2 igle, u kutiji

**TREVICTA - JANSSEN-CILAG KFT.**

- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [263 mg/1.315 mL] 1,315 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji

- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [350 mg/1.75 mL] 1,750 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju s produženim oslobađanjem [525 mg/2.625 mL] 2,625 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji

#### XEPLION - JANSSEN-CILAG KFT.

- △ ZU suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem [100 mg/1 mL] 1 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem [150 mg/1.5 mL] 1,5 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji
- △ ZU suspenzija za injekciju sa produženim oslobađanjem [75 mg/0.75 mL] 0,75 ml suspenzije za injekciju sa produženim oslobađanjem u napunjenoj šprici i 2 injekcione igle, u kutiji

### N05B

### Anksiolitici

### N05BA

### Derivati benzodiazepina

#### N05BA01

#### diazepam

**Doziranje:** *anksioznost:* oralno 2 mg 3 puta dnevno, ako je potrebno povećati do 15-30 mg dnevno podijeljenih u više doza; starijim ili iscrpljenim polovina navedene doze; *nesanica udružena sa anksioznošću* 5-15 mg pred spavanje; *teška akutna anksioznost, akutni panični napadi i akutne alkoholne apstinencije:* i.m. ili spora i.v.inj. 10 mg, može se ponoviti na 4 sata, ako je potrebno; *akutni spazam skeletne muskulature:* 10 mg i.m. ili kao spora i.v. inj, ponoviti nakon 4 sata ako je potrebno; *tetanus:* 0,1-0,3 mg/kg, i.v., u intervalima od 1 do 4 sata, ili kontinuiranom inf. 3-10 mg/kg u toku 24 sata; *mišićni spazmi povezani sa cerebralnom spastičnošću ili postoperativni spazmi skeletne muskulature:* oralno, djeca 1-11 mjeseci, početna doza 250 mcg/kg 2 puta dnevno, djeca 1-4 god. početna doza 2,5 mg 2 puta dnevno, djeca 5-11 god. početna doza 5 mg 2 puta dnevno, djeca 12-17 god. početna doza 10 mg 2 puta dnevno, maks. 40 mg dnevno; *epileptičke i febrilne konvulzije:* odrasli: 10-20 mg; lijek se daje u obliku i.v. inj. brzinom 0,5 ml (2,5 mg) u toku 30 s; djeca: 0,2-0,3 mg/kg (ili 1 mg po god. života); *status epilepticus, febrilne konvulzije, konvulzije prouzrokovane trovanjem:* i.v. inj.novorodenčce 0,3-0,4 mg/kg , zatim 0,3-0,4 mg/kg nakon 10 min. ukoliko je potrebno dati tokom 3-5 min; djeca 1 mjesec-11 god. 0,3-0,4 mg/kg (maks. po dozi 10 mg) zatim 0,3-0,4 mg/kg nakon 10 min. ukoliko je potrebno, dati tokom 3-5 min; djeca 12-17 god. 10 mg, zatim 10 mg nakon 10 min. ukoliko je potrebno, dati tokom 3-5 min; odrasli, početna doza 10 mg, zatim 10 mg, dati brzinom 1 ml (5 mg) po min; rektalno, novorođenčad 1,25-2,5 mg, zatim 1,25-2,5 mg nakon 10 min. ukoliko je potrebno; djeca 1 mjesec-1 god. 5 mg, zatim 5 mg nakon 10 min. ukoliko je potrebno; djeca 2-11 god. 5-10 mg, zatim 5-10 mg nakon 10 min. ukoliko je potrebno; djeca 12-17 god. 10-20 mg, zatim 10-20 mg nakon 10 min. ukoliko je potrebno; odrasli 10-20 mg, zatim 10-20 mg nakon 10-15 min ukoliko je potrebno, stariji 10 mg, zatim 10 mg nakon 10-15 min. ukoliko je potrebno; *premedikacija:* oralno, odrasli 5-10 mg dati 1-2 sata prije procedure; i.v. 0,1-0,2 mg/kg (obično 10-20 mg) prilagođeno odgovoru pacijenta; kod starih i iscrpljenih pacijenata potrebno je uobičajene doze smanjiti na polovinu; *akušerstvo:* i.v. ili i.m. 10-20 mg; *kardioverzija, endoskopija, radiološka ispitivanja, manje hirurške procedure:* i.v. odrasli, 10 mg - 30 mg; djeca, 0,1 mg/kg - 0,2 mg/kg

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### APAUURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO

- ▲ ZU otopina za injekciju [10 mg/2 mL] 10 ampula po 2 mL otopine za injekciju (2 blistera po 5 ampula), u kutiji
- △ Rp obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

**BENSEDIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- ▲ ZU rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/2 mL] 10 staklenih ampula po 2 ml rastvora, u kutiji
- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**BOSAURIN - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**DIAZEPAM ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲ ZU rastvor za injekciju [10 mg/2 mL] 2 blistera sa po 5 ampula, ampula od 2 ml, od neutralnog stakla, hidrolitički tip I, smeđe boje, u kartonskoj kutiji
- △ Rp obložena tableta [2 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 AL/PVC blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 obloženih tableta (2 AL/PVC blistera po 15 tableta) u kutiji

**DIAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- △ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [2 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**N05BA04 oksazepam**

**Doziranje:** *anksioznost* (kratkotrajna primjena); *ublažavanje apstinencijskog sindroma kod alkoholičara:* 15-30 mg (stariji 10-20 mg) 3-4 puta dnevno; djeci se ne preporučuje; *nesanica povezana sa anksioznošću:* 15-25 mg (maks. 50 mg) sat vremena prije spavanja.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PRAXITEN 15 - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- △ Rp tableta [15 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**N05BA06 lorazepam**

**Doziranje:** *kratkotrajna terapija anksioznosti:* oralno 1-4 mg u podijeljenim dozama; starijim ili iscrpljenim polovinu doze za odrasle; *kratkotrajna terapija nesanice povezana sa anksioznošću:* 1-2 mg pred spavanje; *u premedikaciji, prije hirurških ili obimnijih stomatoloških intervencija:* 2-3 mg veče pred intervenciju i 2-4 mg 1-2 h prije intervencije

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LORAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA**

- ▲ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI- blistera po 15 tableta), u kutiji
- ▲ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/AI - blistera po 10 tableta), u kutiji

**LORSILAN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- ▲ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 oPA/AI/PVC//AI - blistera sa 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp tableta [2.5 mg/1 tableta] 20 tableta (2 oPA/AI/PVC//AI - blistera sa 10 tableta) u kutiji

**N05BA08 bromazepam**

**Doziranje:** *anksioznost:* uobičajeno 1,5-3 mg 2-3 puta dnevno; maks. 60 mg dnevno; terapija treba da traje što kraće; treba koristiti najnižu moguću dozu koja kontrolira simptome

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BROMAZEPAM HF - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA  
D.O.O. BANJA LUKA**

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/AI -blister sa 20 tableta), u kutiji

**LEXAURIN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/AI - blistera po 15 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC//AI blistera po 15 tableta), u kutiji

**LEXILIUM - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp tableta [1.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [3 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [6 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/AI - blistera po 10 tableta) u kutiji

**N05BA11 prazepam**

**Doziranje:** *anksioznost:* uobičajeno 30 mg dnevno u jednoj ili više doza, raspon dnevne doze 10-60 mg u skladu sa reakcijom pacijenta, ne primjenjivati duže od 4 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PRAZEPAM HEMOFARM - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH  
PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

△ Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al - blistera sa po 10 tableta), u kutiji

#### **N05BA12 alprazolam**

**Doziranje:** *kratkotrajna terapija anksioznosti:* oralno, odrasli 0,25-0,5 mg 3 puta dnevno; kod starijih bolesnika: 0,25 mg 2-3 puta dnevno podijeljeno u više doza; povećavati ukoliko je neophodno do ukupno 3 mg dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ALZAM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

△ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVDC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta ), u kutiji  
 △ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
 △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### **ANAXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

△ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji  
 △ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji  
 △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **HELEX - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

△ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji  
 △ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

##### **HELEX SR - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

△,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji  
 △,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 OPA/Al/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **KSALOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

△ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji  
 △ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji  
 △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al - blistera po 15 tableta), u kutiji

##### **MAPRAZAX - ALKALOID AD SKOPJE**

△ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
 △ Rp tableta [0,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
 △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### **MISAR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp tableta [0,25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

- △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [1 mg/1 tableta] 30 tableta (3 OPA/Al/PVC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**MISAR SR - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta s produljenim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta s produljenim oslobađanjem (5 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 6 tableta), u kutiji

**XANAX - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- △ Rp tableta [0.25 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp tableta [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**XANAX SR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- △,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [0.5 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [1 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blister po 10 tableta), u kutiji
- △,§ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [2 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**N05C**

***Hipnotici i sedativi***

**N05CD**

***Derivati benzodiazepina***

**N05CD02**

**nitrazepam**

**Doziranje:** *nesanica*: odrasli, 5-10 mg, prije spavanja; stariji ili iscrpljeni pacijenti, 2,5-5 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CERSON - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji

**TRAZEM - BOSNALIJEK D.D.**

- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al - blister), u kutiji
- ▲ Rp tableta [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

**N05CD08**

**midazolam**

**Doziranje:** *bazalna sedacija u budnom stanju*: kod dijagnostičkih ili hirurških zahvata izvršenih pod lokalnom anestezijom, primenjuje se spora i.v. inj. (otprilike 2 mg/minut) 5–10 minuta prije procedure, a početna doza je 2-2,5 mg (stariji 0,5-1mg), ukoliko je potrebno mogu se aplikovati sljedeće doze od 1 mg (stariji 0,5-1mg); uobičajena ukupna doza 3,5-5 mg (maks.7,5 mg; stariji maks. 3,5 mg); kod djece se aplikuje i.v. inj., u trajanju od 2-3 min. kod djece od 6 mjeseci do 5 god. početna doza iznosi 50-100 mcg/kg (ako je neophodno doza se postepeno povećava do maksimalne ukupne doze od 6 mg); za djecu od 6-12 god. početna doza je 25-50 mcg/kg (ako je neophodno doza se postepeno povećava do maksimalne ukupne doze od 10 mg); i.m. inj. za djecu 1-15 godina iznosi 50-150 mcg/kg; maksimalno 10 mg; *sedacija u kombinaciji sa anestezijom*: i.v. inj. 30-100 mcg/kg, uz ponavljanje prema potrebama ili kao kontinuirana i.v. infuzijom 30–100 mcg/kg/h (starijima su potrebne niže doze), a djeci se ne preporučuje; *premedikacija*:

dubokom i.m. inj., odrasli preko 18 god. 70-100 mcg/kg (kod starijih i iscrpljenih 25-50 mcg/kg) 20-60 min. prije indukcije; kod djece 1-15 god. 80–200 mcg/kg; i.v. injekcijom, odrasli preko 18 god. 1-2 mg 5-30 min. prije procedure, ponoviti ukoliko je potrebno (stariji ili iscrpljeni 0,5 mg, ponoviti polako ako je potrebno); *indukcija* (rijetko se koristi): u obliku spore i.v. inj, u dozi od 150–200 mcg/kg (kod starijih i iscrpljenih, 50–150 mcg/kg), u podijeljenim dozama (maks. 5 mg) u intervalima od 2 min. do maks. ukupne doze 600 mcg/kg; *sedacija pacijenata na intenzivnoj njezi*: sporom i.v. injekcijom, početna doza 30-300 mcg/kg, sa povećanjem 1-2,5 mg svakih 2 min., onda sporom i.v. inj. ili kontinuiranom i.v. infuzijom 30-200 mcg/kg/h; doza se smanjuje (ili smanjuje ili se daje kao početna doza) u hipovolemiji, vazokonstrukciji ili hipotermiji; niže doze također mogu biti adekvatne ako se koriste opioidni analgetici; kod neonatusa ispod 32 nedjelje gestacione starosti primjenjuje se kontinuirana i.v. infuzija u dozi od 30 mcg/kg/h, dok kod neonatusa od 32 nedjelja gestacione starosti i djeci ispod 6 mjeseci, doza iznosi 60 mcg/kg/h, a djeci preko 6 mjeseci starosti, početna doza je 50–200 mcg/kg, a potom se dodaje, u zavisnosti od efekta, doza održavanja 60–120 mcg/kg/h u obliku kontinuirane i.v. infuzije.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MIDAZOLAM PANPHARMA - PANPHARMA S.A.**

- ▲ ZU      rastvor    za injekciju [5 mg/1 mL] 10 ampula po 3 mL rastvora za injekciju, u kutiji.

**MIDOLAM - PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

- ▲ ZU      rastvor    za injekciju [15 mg/3 mL] 5 ampula sa po 3 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**N05CF****Lijekovi srodni benzodiazepinima****N05CF02****zolpidem**

**Doziranje:** *nesanica* (kratkotrajna terapija-do 4 nedjelje): odrasli preko 18 god, 10 mg uveče pred spavanje; stariji (ili iscrpljeni) 5 mg.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LUNATA - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲ Rp      film tableta [10 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC blister po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp      film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji
- ▲ Rp      film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Al/PVC blister po 10 tableta) u kutiji.
- ▲ Rp      film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 Al/PVC blistera po 10 tableta) u kutiji

**SANVAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- ▲ Rp      filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/ PVC blistera po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp      filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al/ PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**SOMNIS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

- ▲ Rp      filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- ▲ Rp      filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 AL/PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**ZASAN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- ▲ Rp      film tableta [10 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji



- ▲ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 blistera po 10 tableta), u kutiji

## **N05CM Ostali hipnotici i sedativi**

### **N05CM suhi ekstrakt korijena odoljena, suhi ekstrakt pasiflore**

**Doziranje:** *tradicionalno se upotrebljava za olakšavanje blagih stresnih stanja zbog uznemirenosti i napetosti:* odrasli i djeca preko 12 god, 2 kaps. 2 puta dnevno; *kao pomoć pri spavanju kod nesaniice:* 1 kaps. pola sata do sat prije odlaska na spavanje

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **NEOPERSEN - ADIPHARM EAD**

- △ BRp kapsula, tvrda [140 mg/1 kapsula+ 175 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 aklar/PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

### **N05CM suhi ekstrakt korjena odoljena, suhi ekstrakt lista matičnjaka, suhi ekstrakt lista pitome nane**

**Doziranje:** *tradicionalno se preporučuje za olakšavanje blagih simptoma mentalnog stresa i kao pomoć pri uspavlivanju:* adolescenti stariji od 12 god, odrasli, stariji, za olakšanje blagih simptoma mentalnog stresa, 3-4 Persen obložene tablete 3 puta dnevno, odnosno 2 Persen forte kapsule 2 puta dnevno; kod nesaniice, 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 - SOPHARMA AD**

- 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 - ADIPHARM EAD**

- BRp kapsula, tvrda [87.5 mg/1 kapsula+ 17.5 mg/1 kapsula+ 17.5 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 Alu /Aclar blistera sa 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

### **N05CM18 deksmedetomidin**

**Doziranje:** *za održavanje sedacije tokom intenzivne njege:* i.v.inf. 0,7 mcg/kg/sat, podesiti prema odgovoru; uobičajena doza održavanje 0,2-1,4 mcg/kg/sat; *za sedaciju neintubiranih odraslih pacijenata prije i/ili tokom dijagnostičkih ili hirurških procedura za koje je potrebna sedacija, tj. svjesna sedacija/ sedacija u budnom stanju:* i.v. početi sa 1 mcg/kg tokom 10 minuta, za manje invazivne procedure, kao što je oftalmološka hirurgija, može se početi sa 0,5 mcg/kg tokom 10 minuta; održavanje započinje sa 0,6 do 0,7 mcg/kg/sat i titrira do postizanja željenog efekta sa dozama u rasponu 0,2 do 1 mcg/kg/sat

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **DEKSMEDETOMIDIN EVER PHARMA - EVER VALINJECT GMBH**

- ▲ ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [100 µg/1 mL] 25 bezbojnih staklenih ampula (staklo tip I) od 2 ml (s volumenom punjenja od 2 ml), u kutiji
- ▲ ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [100 µg/1 mL] 5 bezbojnih staklenih ampula (staklo tip I) od 10 ml (s volumenom punjenja od 10 ml), u kutiji.

**DEKSMEDETOMIDIN EVER PHARMA - EVER VALINJECT GMBH**

- ▲ ZU Koncentrat za otopinu za infuziju [100 µg/1 mL] 5 bezbojnih staklenih ampula (staklo tip I) od 5 ml (s volumenom punjenja od 4 ml), u kutiji

**DEKSMEDETOMIDIN PHARMIDEA - PHARMIDEA SIA**

- ▲ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [100 µg/1 mL] 25 bezbojnih staklenih bočica po 2 ml koncentrata za rastvor za infuziju, u kutiji

**DEKSMEDETOMIDIN KALCEKS - AS KALCEKS**

- ▲ ZU koncentrat za rastvor za infuziju [200 µg/2 mL] 5 bezbojnih staklenih (tip I) ampula po 2 mL, u kutiji

**N06****PSIHOANALEPTICI****N06A****Antidepresivi****N06AA****Neselektivni inhibitori preuzimanja monoamina****N06AA09****amitriptilin**

**Doziranje:** *veliki depresivni poremećaj:* oralno, odrasli, početi sa 25 mg dva puta na dan, zatim po potrebi povećavati 25 mg dnevno ili 25 mg svaki drugi dan, maksimalno 150 mg dnevno u 2 podijeljene doze; kod starijih pacijenata (preko 65 god.) i pacijenata koji imaju kardiovaskularnu bolest početi sa 10-25 mg dnevno, doza se može povećati na 100-150 mg dnevno podijeljena u dvije doze, doze više od 100 mg potrebno je primjenjivati sa oprezom; *neuropatski bol, profilaktičko liječenje migrene, profilaktičko liječenje hronične tenzijske glavobolje:* oralno, odrasli, početi sa 10-25 mg dnevno, uveče, zatim povećati, ukoliko se podnosi u koracima po 10-25 mg svakih 3-7 dana u 1-2 podijeljene doze; uobičajena dnevna doza 25-75 mg, dnevno, doza se uzima uveče, doze više od 100 mg trebaju biti uzete sa oprezom (doze više od 75 mg trebaju biti uzete sa oprezom kod starijih pacijenata i pacijenata sa kardiovaskularnim bolestima), maksimalna pojedinačna doza 75 mg; *liječenje noćne enureze kod djece u dobi od 6 godina i više:* oralno, djeca 6-10 god. 10-20 mg; djeca preko 11 god. 25-50 mg dnevno; doza se uzima 1-1,5 sati pred odlazak na spavanje, ciklus liječenja ne smije biti duži od 3 mjeseca

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AMYZOL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (4 PP/Al blistera po 25 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [25 mg/1 tableta] 25 filmom obloženih tableta (1 PP/Al blister po 25 tableta), u kutiji

**N06AB****Selektivni inhibitori preuzimanja serotonina****N06AB03****fluoksetin**

**Doziranje:** *depresija:* odrasli, 20 mg dnevno, povećati nakon 3-4 nedjelje ukoliko je neophodno, a zatim u odgovarajućim intervalima; maks. 60 mg dnevno (stariji obično maks. 40 mg dnevno, ali se može uzeti 60 mg); djeca 8-18 god. 10 mg dnevno, povećati nakon 1-2 nedjelje ukoliko je neophodno, maks. 20 mg dnevno; napomena: dnevna doza može biti data kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama; *bulimija nervoza:* odrasli, 60 mg dnevno kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama (stariji uobičajeno maks. 40 mg dnevno ali se može uzeti 60 mg); *opsesivno-kompulzivni poremećaj:* odrasli 20 mg dnevno; povećavati postepeno ukoliko je neophodno do maks. 60 mg dnevno (stariji obično maks. 40 mg dnevno, ali se može uzeti 60 mg); u slučaju neadekvatnog odgovora nakon 10 nedjelja preispitati opravdanost terapije; napomena: dnevna doza može biti data kao pojedinačna doza ili u podijeljenim dozama

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### FLUNIRIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD

- △ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVdC//Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

#### FLUNISAN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- △ Rp tableta [20 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/Al - blistera sa 10 tableta), u kutiji

#### FLUOXETIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

#### FLUOXETIN FARMAVITA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO

- △ Rp kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 Al/PVC/PVDC blistera po 10 kapsula, tvrdih), u kutiji

#### FLUSETIN - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji  
△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

### N06AB05 paroksetin

**Doziranje:** *epizode velike depresije, socijalno anksiozni poremećaj, posttraumatski stresni poremećaj, generalizovani anksiozni poremećaj:* odrasli, preko 18 god. preporučena doza 20 mg svako jutro; maks. 50 mg dnevno (stariji 40 mg); ne preporučuje se djeci ispod 18 god; *opsesivno - kompulzivni poremećaj:* odrasli preko 18 god. početna doza je 20 mg svako jutro, povećavati postepeno po 10 mg do preporučene doze od 40 mg dnevno; maks. 60 mg dnevno (stariji 40 mg); *panični poremećaj:* odrasli preko 18 god. početna doza je 10 mg svako jutro, povećavati postepeno po 10 mg do preporučene doze od 40 mg dnevno; maks. 60 mg dnevno (stariji 40 mg)

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### DIPRESAN - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### PAKSTON - ALKALOID AD SKOPJE

- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
△ Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PE/PVdC//Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

#### PAROXAL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji  
△ Rp film tableta [30 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 Al/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

#### SEROXAT - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED

- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

### N06AB06 sertralin

**Doziranje:** *depresija:* odrasli, početna doza 50 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg u intervalima ne kraćim od nedjelju dana do maks. 200 mg dnevno; uobičajena doza održavanja 50 mg dnevno; *opsesivno kompulzivni poremećaj:* odrasli i djeca starija od 12 god. početna doza 50 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno

po 50 mg dnevno u intervalima ne kraćim od nedjelju dana; maks. 200 mg dnevno; djeca 6-12 god. početna doza 25 mg, povećati na 50 mg dnevno nakon jedne sedmice, dalje povećavati ukoliko je neophodno po 50 mg u intervalima od najmanje nedjelju dana; maks. 200 mg dnevno; *panični poremećaji, posttraumatski stresni poremećaj i socijalna anksioznost*: 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., NOVO MESTO

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 PVC/Al blistera sa po 7 tableta) u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

##### LISETRA - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 blistera po 10 tableta), u kutiji

##### MISOL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

##### SERTAN - BOSNALIJEK D.D.

- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PVC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### SIDATA - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA

- △ Rp film tableta [50 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/ PVdC// Al blistera po 14 tableta), u kutiji

##### ZOLOFT - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH

- △ Rp filmom obložena tableta [100 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

#### N06AB10 escitalopram

**Doziranje:** *depresija, generalizovani anksiozni poremećaj, opsesivno-kompulzivni poremećaj*: oralno, odrasli, 10 mg jednom dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do maks. 20 mg dnevno; stariji, početna doza pola doze za odrasle; niže doze održavanja mogu biti dovoljne, maks. 10 mg dnevno; *panični poremećaji*: oralno, odrasli, početna doza 5 mg jednom dnevno, povećati na maks. 10 mg dnevno nakon 7 dana; stariji, početna doza pola doze za odrasle; niže doze održavanja mogu biti dovoljne; maks. 10

mg dnevno; *socijalno anksiozni poremećaj*: oralno, odrasli, početna doza 10 mg jednom dnevno, podešavati nakon 2-4 nedjelje; uobičajena doza 5-20 mg dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CITALEA - BOSNALIJEK D.D.**

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**CITRALES - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

△ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 30 oralnih disperzibilnih tableta (2 Al/Al blistera po 15 tableta) u kutiji

**CITRAM - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera po 14 filmom obloženih tableta), u kutiji

**ELICEA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (4 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 7 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 OPA/Al/PVC//PET/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**ESCITA - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVdC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**ESRAM - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

△ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**FILEX - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ ALU blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera po 10 tableta), u kutiji

**SERPENTIL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

△ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta) u kutiji

**ZEPIRA - ALKALOID AD SKOPJE**

△ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [15 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

△ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-Al blistera po 10 tableta), u kutiji

- △ Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/Aclar-AI blistera po 10 tableta), u kutiji

## **N06AX Ostali antidepresivi**

### **N06AX05 trazodon**

**Doziranje:** *depresija:* početna doza 150 mg (stariji 100 mg) dnevno u podijeljenim dozama poslije jela ili kao pojedinačna doza prije odlaska na spavanje; po potrebi 300 mg dnevno; hospitalizovanim pacijentima se može davati do 600 mg dnevno, podijeljeno u dvije doze; stariji - početna doza je 100 mg dnevno (jedna doza prije spavanja), po potrebi, povećavati dozu do 300 mg dnevno; terapiju treba započeti uveče; povećanjem doze, režim uzimanja lijeka se mijenja; djeci se ne preporučuje; *anksioznost:* 75 mg dnevno, povećavati ukoliko je neophodno do 300 mg dnevno; djeci se ne preporučuje

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **TRITTICO RETARD - AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.P.A.**

- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (1 blister sa 20 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta sa produženim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/AI blistera sa po 10 tableta) u kutiji

### **N06AX11 mirtazapin**

**Doziranje:** *epizode velike depresije:* uobičajena početna doza 15-30 mg dnevno, povećavati tokom 2-4 nedjelje prema odgovoru; maks. 45 mg dnevno kao pojedinačna doza uveče pred spavanje ili u 2 podijeljene doze; djeci ispod 18 god. se ne preporučuje

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **CALIXTA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (1 PVC/PVDC//AI - blister), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//AI blistera po 15 tableta), u kutiji

#### **MIRZATEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp filmom obložena tableta [30 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [45 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC/AI 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 - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- △ Rp tableta s prilagođenim oslobađanjem [150 mg/1 tableta] 30 tableta s prilagođenim oslobađanjem (1 bijela neprozirna HDPE bočica), u kutiji

**N06AX14                    tianeptin**

**Doziranje:** *depresija major:* 1 tbl. 3 puta dnevno prije glavnih obroka; kod pacijenata preko 70 god. i sa renalnom insuficijencijom, dozu smanjiti na 2 tbl. dnevno; kod hroničnih alkoholičara, bez obzira na postojanje ciroze, ne treba podešavati dozu

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TIALERA - LABORATORIOS LICONSA S.A.**

△ Rp                    film tableta [12.5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PvdC/Al blistera po 10 film tableta), u kutiji

**N06AX16                    venlafaksin**

**Doziranje:** *velika depresija, prevencija rekurentnih epizoda depresije major:* odrasli, oralno, oblici sa trenutnim i produženim oslobađanjem, početna doza 75 mg dnevno u 2 podijeljene doze povećavati ukoliko je neophodno u intervalima od najmanje 2 nedjelje; maks. 375 mg dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 18 god; napomena, kod nekih pacijenata može biti neophodna brža titracija doze; *generalizovani anksiozni poremećaj:* odrasli, oralno, oblici sa produženim oslobađanjem, početna doza 75 mg dnevno, zatim povećati ukoliko je neophodno na 225 mg jednom dnevno, dozu povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje; *socijalni anksiozni poremećaj:* odrasli, oralno, oblici sa produženim oslobađanjem, početna doza 75 mg dnevno, nema dokaza da su više doze efikasnije, ukoliko je neophodno povećati na 225 mg jednom dnevno, dozu povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje; *panični poremećaj:* odrasli, oralno, oblici sa produženim oslobađanjem, početna doza 37,5 mg dnevno tokom 7 dana, zatim povećati na 225 mg jednom dnevno, dozu povećavati u intervalima od najmanje 2 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VELAFAX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

△ Rp                    tableta [37.5 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji  
△ Rp                    tableta [75 mg/1 tableta] 28 tableta (2 PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**VELAFAX XL - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

△ Rp                    kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula (2 Al/PVC/PvDC blistera po 14 kapsula), u kutiji  
△ Rp                    kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 28 tvrdih kapsula ( 2 AL/PVC/PVdC blistera po 14 kapsula), u kutiji

**VEXANA - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp                    tableta [37,5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 tableta) u kutiji  
△ Rp                    tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blisreta sa po 15 tableta) u kutiji  
△ Rp                    tableta [75 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blister sa po 15 tableta) u kutiji

**ZANFEXA - ALKALOID AD SKOPJE**

△ Rp                    tableta [37.5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji  
△ Rp                    tableta [50 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji  
△ Rp                    tableta [75 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**ZANFEXA XR - ALKALOID AD SKOPJE**

- △ Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [75 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [150 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**N06AX21 duloksetin**

**Doziranje:** *veliki depresivni poremećaj:* odrasli 60 mg jedanput dnevno; *generalizovani anksiozni poremećaj:* odrasli inicijalno 30 mg dnevno, ukoliko je neophodno povećavati do 60 mg jednom dnevno, maks. 120 mg dnevno; *bol kod dijabetičke periferne neuropatije:* odrasli 60 mg jednom dnevno; maks. 120 mg dnevno u podijeljenim dozama; napomena: kod dijabetičke neuropatije, prekinuti davanje ukoliko nema adekvatnog odgovora nakon 2 mjeseca; ispitati opravdanost terapije najmanje svaka 3 mjeseca; *umjerena do teška stresna urinarna inkontinencija:* odrasli, žene, 40 mg dva puta dnevno, nakon 2 nedjelje procijenti korist i podnošljivost terapije; alternativno, može se uzeti inicijalno 20 mg 2 puta dnevno, tako da se neželjena dejstva minimiziraju, zatim da se poveća na 40 mg 2 puta dnevno, nakon 2-4 nedjelje treba procijeniti korist i podnošljivost terapije

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DULSEVIA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 30 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji
- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 30 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (3 blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**DUOTIN - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp želučanootporna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 želučanootpornih kapsula, tvrdih (4 Al//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji
- △ Rp želučanootporna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 želučanootpornih kapsula, tvrdih (4 Al//Al blistera sa po 7 kapsula), u kutiji

**DUXET - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji
- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 blistera po 14 kapsula) u kutiji

**NEXETIN - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [20 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PE/PVDC-Al blistera sa po 14 kapsula), u kutiji

**TAITA - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- △ Rp gastorezistentna kapsula, tvrda [30 mg/1 kapsula] 28 gastorezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po 14 kapsula) u kutiji



△ Rp      gastrotrezistentna kapsula, tvrda [60 mg/1 kapsula] 28  
gastrotrezistentnih kapsula, tvrdih (2 PVC/PCTFE/PVC/Al blistera po  
14 kapsula) u kutiji

**N06B**                      **Psihostimulansi i nootropni lijekovi**  
**N06BC**                      **Derivati ksantina**

**N06BC01**                      **kofein**

**Doziranje:** *primarna apneja nedonoščeta:* udarna doza i.v inf. 1 ml/kg tjelesne mase (20 mg/kg tjelesne mase); doza održavanja i.v. inf. ili peroralno 0,25 ml/kg tjelesne mase (5 mg/kg tjelesne mase), svaka 24 sata (sa dozom održavanja se počinje 24 sata nakon udarne doze)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**KAFESIT - BERKO İLAÇ VE KİMYA SAN. A.Ş.**

ZU                      rastvor za infuziju i oralni rastvor [20 mg/1 mL] 10 bočica sa po 3  
ml rastvora za infuziju i oralnog rastvora, u kutiji

**KOFEIN CITRAT GEN 20 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.**

ZU                      otopina za infuziju i oralna otopina [20 mg/1 mL] 10 ampula od 1ml,  
u kutiji

**KOFEIN CITRAT GEN 60 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.**

ZU                      otopina za infuziju i oralna otopina [20 mg/1 mL] 10 ampula, od 3ml,  
u kutiji

**PEYONA - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

ZU                      otopina za infuziju i oralna otopina [20 mg/1 mL] 10 staklenih  
ampula po 1 ml otopine, u kutiji

**N06BX**                      **Ostali psihostimulansi i nootropni lijekovi**

**N06BX**                      **cinarizin, piracetam**

**Doziranje:** cerebro-vaskularna insuficijencija, posttraumatska cerebrastenija, encefalopatija različitog porijekla, psiho-organski sindrom koji vodi poremećajima memorije i drugih kognitivnih funkcija, labirintopatija-vrtoglavica, tinitus, mučnina, povraćanje, nistagmus, Menijerov sindrom, profilaksa kinetoza: odrasli, 1-2 kapsule 3 puta dnevno u toku 1 do 3 mjeseca, u zavisnosti od jačine bolesti; djeca, 1-2 kapsule, 1-2 puta dnevno; ne smije se uzimati duže od 3 mjeseca!

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PHEZAM - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

Rp                      kapsula, tvrda [400 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/Al  
blistera po 10 kapsula), u kutiji

**N06BX03**                      **piracetam**

**Doziranje:** *liječenje mioklonusa kortikalnog porijekla:* doze se određuju individualno: preporučena početna doza 7,2 g dnevno u 2-3 podijeljene doze, koja bi se trebala povećavati svaka 3 do 4 dana za 4,8 g dnevno, do maksimalne doze od 24 g dnevno podijeljeno u 2-3 doze; *liječenje disleksije kod djece u kombinaciji sa terapijom govora:* djeca uzrasta 8-13 god, 3,2 g u dvije podijeljene pojedinačne doze; *terapija vertiga centralnog i perifernog porijekla:* 2,4 g u tri podijeljene doze od po 0,8 g u trajanju od 8 sedmica;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CEREBRYL - KWIZDA PHARMA GMBH**

- Rp filmom obložena tableta [1200 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 Al//PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [1200 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al//PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 Al//PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji
- Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 60 filmom obloženih tableta (6 Al//PVC blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**N06BX18 vinpocetin**

**Doziranje:** simptomatsko olakšanje psihičkih ili neurološkog poremećaja izazvanih insuficijencijom cerebralne cirkulacije kod starijih bolesnika; pomoćno liječenje vaskularnih bolesti uha; pomoćno liječenje vaskularnih bolesti oka: 5-10 mg 3 puta dnevno (15-30 mg dnevno)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****CERENORM - BIOFARM SP. Z.O.O.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVDC/Al blistera sa 30 tableta), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**INNPOCETIN - COVEX S.A.**

- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 50 tableta (2 PVC/Al - blistera po 25 tableta), u kutiji

**INNPOCETIN FORTE - COVEX S.A.**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (2 PVC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

**MEMOXA - ACONITUM PRIVATE LIMITED LIABILITY COMPANY**

- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (1 PVC/PVdC-Alu blister), u kutiji
- Rp tableta [5 mg/1 tableta] 50 tableta (2 PVC/PVdC-Alu blistera po 25 tableta), u kutiji

**N06D Lijekovi za terapiju demencije**  
**N06DA Antiholinesteraze**

**N06DA02 donepezil**

**Doziranje:** *slaba do umjerena demencija kod Alzheimerove bolesti:* početna doza 5 mg jednom uveče, a nakon mjesec dana doza se može povećati na 10 mg uveče; maks. 10 mg dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TREGONA D - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

- △ Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp oralna disperzibilna tableta [5 mg/1 tableta] 28 oralnih disperzibilnih tableta (2 PVC/PCTFE/Al blistera sa po 14 tableta), u kutiji

**YASNAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [10 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 blistera OPA/Alu/PVC film-PET/Alu folija po 10 tableta), u kutiji

- △ Rp raspadljiva tableta za usta [5 mg/1 tableta] 30 raspadljivih tableta za usta (3 blistera OPA/Alu/PVC film-PET/Alu folija, po 10 tableta), u kutiji

### **N06DA03 rivastigmin**

**Doziranje:** *slaba do umjerena demencija kod Alzheimerove bolesti ili kod Parkinsonove bolesti:* oralno, početna doza 1,5 mg 2 puta dnevno; nakon 2 nedjelje liječenja, doza se može povećati na 3 mg 2 puta dnevno, i zatim na 6 mg dva puta dnevno; doza održavanja 3-6 mg, 2 puta dnevno; maks. 6 mg 2 puta dnevno; ako je liječenje prekinuto duže od nekoliko dana, ponovno uvođenje terapije počinje postepeno, sa inicijalnom dnevnom dozom da bi se smanjila mogućnost neželjenih djelovanja;

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **EXELON - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- △ Rp kapsula, tvrda [1.5 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 14 kapsula), u kutiji
- △ Rp kapsula, tvrda [3 mg/1 kapsula] 28 kapsula, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 14 kapsula), 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., NOVO MESTO**

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tablete (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 PVC/PVDC//Al blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PVDC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

#### **MEMANTIN AMSAL - AMSAL PHARMACEUTICALS D.O.O. SARAJEVO**

- △ Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/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

#### **MEMANTIN SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS 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

#### **MEMENTO - BOSNALIJEK D.D.**

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 PVC/PVdC//Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**MEMORION - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Aluminium blistera po 14 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC/Aluminium blistera po 14 tableta), u kutiji

**MEXIA - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa 14 film tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 50 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 25 tableta), u kutiji
- △ Rp film tableta [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PVC/PE/PVDC-AI blistera po 14 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 [20 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 AI/PVC blistera po 7 film tableta), u kutiji

**N06DX02 ginkgo biloba, list**

**Doziranje:** poboljšanje kognitivnih poremećaja (povezanih s godinama) i poboljšanje kvaliteta života kod blagih oblika demencije kod odraslih, poremećaj cirkulacije u ekstremitetima: 80-240 mg/dan podjeljeno u 2-3 doze.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BILOBIL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- BRp kapsula, tvrda [40 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

**BILOBIL FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
- BRp kapsula, tvrda [80 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

**BILOBIL INTENSE 120 MG - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji
- BRp kapsula, tvrda [120 mg/1 kapsula] 60 kapsula, tvrdih (6 PVC/PVDC/AI blistera po 10 kapsula), u kutiji

**MEMOBLOCUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- BRp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- BRp filmom obložena tableta [120 mg/1 tableta] 50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- BRp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (10 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji
- BRp filmom obložena tableta [80 mg/1 tableta] 50 filmom obloženih tableta (5 PP/Alu blistera po 10 filmom obloženih tableta), u kutiji

**N07** **OSTALI LIJEKOVI KOJI DJELUJU NA NERVNI SISTEM**

**N07A** **Parasimpatomimetici**

**N07AA** **Antiholinesteraze**

**N07AA02** **piridostigmin**

**Doziranje:** *mijastenija gravis*: oralno, odrasli, 120-720 mg podijeljeno u 2-4 doze (pojedinačna doza ne smije biti veća od 180 mg, niti manja od 60 mg); djeca do 6 god, početna doza 30 mg, djeca 6-12 god, početna doza 60 mg; dnevna doza 30-360 mg; za doze manje od 60 mg moraju se koristiti lijekovi sa nižim sadržajem aktivne supstance (npr. tablete sa 10 mg piridostigmina)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MESTINON - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 150 filmom obložena tableta (1 staklena bočica sa 150 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [60 mg/1 tableta] 20 filmom obložena tableta (1 staklena bočica sa 20 tableta), u kutiji

**N07B** **Lijekovi za liječenje bolesti zavisnosti**

**N07BA** **Lijekovi za liječenje nikotinske zavisnosti**

**N07BA01** **nikotin**

**Doziranje:** dodatna terapija liječenja ovisnosti o duvanu u odraslih ublažavanjem simptoma suzdržavanja prilikom pokušaja prestanka pušenja ili smanjenja prije potpunog prestanka pušenja: za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NICORETTE - MCNEIL AB**

- BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1 mg/1 Potisak] 13,2 ml otopine u plastičnoj (PET) bočici. Jedna bočica sadrži 150 potisaka spreja od 1 mg. Bočice se nalaze u dozatoru s mehaničkom pumpicom za raspršivanje i potisnikom, u kutiji.

**NICORETTE FRESHMINT - MCNEIL AB**

- BRp ljekovita guma za žvakanje [2 mg/1 Guma za žvakanje] 30 ljekovitih guma za žvakanje (2 PVC/PVDC//AI blistera sa po 15 guma za žvakanje) u kutiji

**NICORETTE FRESHMINT - MCNEIL AB**

- BRp ljekovita guma za žvakanje [4 mg/1 Guma za žvakanje] 30 ljekovitih guma za žvakanje (2 PVC/PVDC//AI blistera sa po 15 guma za žvakanje) u kutiji

**NICORETTE INVISIPATCH - LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG**

- BRp transdermalni flaster [-] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od papira, filma polietilentereftalata (PET) i aluminijevog akrilnitrilkopolimera), u kutiji
- BRp transdermalni flaster [10 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od cikloolefin kopolimer koekstrudata), u kutiji
- BRp transdermalni flaster [10 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od papira, filma polietilentereftalata (PET) i aluminijevog akrilnitrilkopolimera), u kutiji

- BRp transdermalni flaster [15 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od cikloolefin kopolimer koekstrudata), u kutiji
- BRp transdermalni flaster [15 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od papira, filma polietilentereftalata (PET) i aluminijevog akrilnitrilkopolimera), u kutiji
- BRp transdermalni flaster [25 mg/16 Hr] 7 (7x1) flastera (flasteri su pojedinačno pakirani u termički zatvorenu višeslojnu vrećicu načinjenu od cikloolefin kopolimer koekstrudata), u kutiji

**N07BC****Lijekovi za liječenje zavisnosti od opijuma****N07BC01 buprenorfin**

**Doziranje:** supstituciona terapija u terapiji odvikavanja kod osoba (odrasli i adolescenti stariji od 16 godina) sa ovisnošću na opijate, u okviru medicinskog, psihološkog i socijalnog tretmana: sublingvalno, inicijalno 0,8-4 mg kao pojedinačna dnevna doza, podešavati prema odgovoru po 2-4 mg dnevno do uobičajene doze od 12-24 mg dnevno (maks. 32 mg dnevno); povlačiti postepeno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BUPRENORFIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/Al blistera po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

**N07BC02 metadon**

**Doziranje:** detoksikacija, terapija održavanja u programima za liječenje heroinske i drugih vrsta (morfijumske) zavisnosti i za prevenciju ponovljene upotrebe drugih opioidnih lijekova: početna doza iznosi 10-20 mg dnevno, doza se povećava za 10-20 mg na dan, dok se ne povuku simptomi apstinencije ili intoksikacije; uobičajena doza je 20-40 mg na dan (2 do 4 ml); nakon postizanja stabilnog doziranja, stabilizacija se može nastaviti još 2-3 dana, zatim se količina metadona postepeno smanjuje; analgezija: 2,5-10 mg svakih 4 do 12 sati; uobičajeno 5-10 mg svakih 6-8 sati u zavisnosti od jačine bola

**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**

- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] smeđa staklena boca sa 1000 mL oralnog rastvora, zatvorena PP - zatvaračem, u kutiji
- ▲,§ 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

**METADON MOLTENI - L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITTI SOCIETA DI ESERCIZIO-S.P.A.**

- ▲,§ ZU oralna otopina [10 mg/1 mL] 1 plastična boca sa 500 ml oralnog rastvora i mjerna čašica, u kutiji

**METADON SOPHARMA - SOPHARMA AD**

- ▲,§ ZU oralni rastvor [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml oralnog rastvora, u kutiji

**N07BC05 levometadon**

Doziranje:

*substituciona terapija zavisnosti od opioida kao dio integrisanog programa koji uključuje medicinsku, socijalnu i psihološku njegu; privremena supstitucija u slučaju hospitalizacije:* početi prvog dana sa 15-20 mg levometadona ujutro (ekvivalent 3-4 ml rastvora), po potrebi još 10-25 mg (ekvivalent 2-5 ml rastvora) uveče, poslije prvog do šestog dana doza se uzima jednom dnevno (ujutro) 5 mg (1 ml), po potrebi dozu povećati za 5 -10 mg (1-2 ml) dnevno; doza održavanja se obično postiže u periodu između prvog i šestog dana, doza može biti i do 60 mg levometadona (12 ml)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LEFISYO - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲,§ ZU oralni rastvor [5 mg/1 mL] 100 ml oralnog rastvora, u kutiji
- ▲,§ ZU oralni rastvor [5 mg/1 mL] 1000 ml oralnog rastvora, u kutiji
- ▲,§ ZU oralni rastvor [5 mg/1 mL] 500 ml oralnog rastvora, u kutiji

**N07BC51 buprenorfin, nalokson**

**Doziranje:** *odatak terapiji opioidne zavisnosti:* izraženo kao buprenorfin, odrasli i djeca preko 15 god. početna doza 2-4 mg jednom dnevno (dodatna doza od 2-4 mg može biti primijenjena prvog dana u zavisnosti od individualnih pacijentovih zahtjeva), povećavati postepeno po 2-8 mg prema odgovoru; maks. 24 mg dnevno; ukupna nedjeljna doza može biti podijeljena i data svakog drugog dana ili 3 puta nedjeljno (ali maks. 24 mg dnevno)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BULNEXO - ALKALOID AD SKOPJE**

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0,5 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PA/Alu/PVC/Alu-PET blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0,5 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PA/Alu/PVC/Alu-PET blister sa 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PA/Alu/PVC/Alu-PET blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PA/Alu/PVC/Alu-PET blister sa 7 tableta), u kutiji

**BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN - MYLAN GERMANY GMBH**

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0,5 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 OPA/Al/PVC//AI blister sa 7 tableta), u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 OPA/Al/PVC//AI blister sa 7 tableta), u kutiji

**SUBOXONE - INDIVIOR EUROPE LIMITED**

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0,5 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [2 mg/1 tableta+ 0,5 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al - blister sa 7 tableta) u kutiji

- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 28 sublingvalnih tableta (4 PVC/Al - blistera po 7 tableta) u kutiji
- ▲,§ Rp sublingvalna tableta [8 mg/1 tableta+ 2 mg/1 tableta] 7 sublingvalnih tableta (1 PVC/Al - blister) u kutiji

## **N07C** *Lijekovi protiv vertiga*

### **N07CA** *Lijekovi protiv vertiga*

#### **N07CA01** *betahistin*

**Doziranje:** *vertigo, tinitus i gubitak sluha udružen sa Menierovim sindromom:* početna doza 16 mg 3 puta dnevno uz jelo; doza održavanja 24-48 mg dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **BETASERC - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVdC/Al - blister sa 20 tableta), u kutiji
- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVdC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **HISTINAX - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji
- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVdC blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **URUTAL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [8 mg/1 tableta] 100 tableta (5 PVC/PVDC//Al blistera po 20 tableta), u kutiji

##### **URUTAL 24 MG - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [24 mg/1 tableta] 50 tableta (5 PVC/PVDC//Al - blistera po 10 tableta), u kutiji

##### **URUTAL FORTE - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

- Rp tableta [16 mg/1 tableta] 60 tableta (4 PVC/PVDC/Al blistera po 15 tableta), u kutiji

#### **N07CA52** *dimenhidrinat, cinarizin*

**Doziranje:** *terapija simptoma vertiga različitog porijekla:* oralno, jedna tableta tri puta dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ARLEVERT - HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

- △ Rp tableta [40 mg/1 tableta+20mg/1 tableta] 20 tableta (1 PVC/PVDC-Alu blister po 20 tableta), u kutiji
- △ Rp tableta [40 mg/1 tableta+20mg/1 tableta] 50 tableta (2 PVC/PVDC-Alu blistera po 25 tableta), u kutiji

## **N07X** *Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem*

### **N07X** *Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem*

**Doziranje:** *senilna demencija Alchajmerovog i vaskularnog tipa:* 10-30 ml dnevno tokom 4 nedjelje, liječenje se može ponoviti u nekoliko ciklusa nakon 2 mjeseca, do izostanka daljeg poboljšanja; *simptomi post apoplektičkih komplikacija:* 20-50 ml dnevno tokom 10-21 dana; *traumatične povrede mozga (moždana kontuzija ili potres mozga):* 20-50 ml dnevno tokom 7-30 dana; i.m. primjena do 5 ml, i.v. do 10 ml, doze veće od 10 ml se primjenjuju u infuziji



**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CEREBROLYSIN - EVER NEURO PHARMA GMBH**

- ZU      rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 10 staklenih ampula sa po 1 ml  
          rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU      rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 10 ml  
          rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU      rastvor za injekciju [215.2 mg/1 mL] 5 staklenih ampula sa po 5 ml  
          rastvora za injekciju, u kutiji

**N07XX                    Ostali lijekovi koji djeluju na nervni sistem**

**N07XX02                riluzol**

**Doziranje:** za *produžavanje života kod pacijenata sa amiotrofičnom lateralnom sklerozom*, liječenje započinje ljekar specijalista sa iskustvom u liječenju bolesti motornih neurona: 50 mg dva puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SCLEFIC - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

- Rp      film tableta [50 mg/1 tableta] 56 film tableta (4 Al/PVC blistera po 14  
          tableta), u kutiji

**N07XX04                natrijum oksibat**

**Doziranje:** *narkolepsija sa katalapsijom*: oralno, početi sa 4,5 g/dan u dvije jednake doze od 2,25 g/dozi, zatim povećavati u koracima po 1,5 g dnevno (odnosno 0,75 g/dozi), podešavanje doze prema odgovoru vršiti u intervalu 1- 2 nedjelje; titraciju doze treba ponoviti ukoliko pacijent prekine uzimanje lijeka više od 14 uzastopnih dana; maksimalno 9 g dnevno u 2 podijeljene doze; ako se koristi zajedno sa valproatom, preporučuje se smanjenje doze za 20%;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SODIUM OXYBATE KALCEKS - AS KALCEKS**

- Rp      oralni rastvor [500 mg/1 mL] 180 mL oralnog rastvora u jantarnoj  
          PET bočici od 200 mL koja je zatvorena polipropilenskim/HDPE  
          poklopcem otpornim za djecu sa prstenom, u kutiji

**N07XX08                tafamidis**

**Doziranje:** terapija transtiretinske amiloidoze divljeg tipa ili nasljedne kod odraslih pacijenata s kardiomiopatijom: odrasli, oralno, jedna kapsula jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**VYNDAQEL MEKA KAPSULA - PFIZER INC.**

- Rp      kapsula, meka [61 mg/1 kapsula] 30 mekih kapsula (3  
          PVC/PA/Al/PVC-Al perforirani blister s jediničnim dozama, po 10  
          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:* terapija, odrasli i djeca preko 12 god. 500 mg na 8 sati, u slučaju posebno teških simptoma povećati dozu do maks. 4 g na 24 sata; djeca, 8 sedmica do 12 god. 20-30 mg/kg ili 7,5 mg/kg na 8 sati, doza se može povećati do 40 mg/kg tjelesne težine; dužina terapije je obično 7 do 14 dana; profilaksa, odrasli i djeca starija od 12 god. početi sa 1000 mg, a zatim 500 mg svakih 8 sati, tokom 24 sata prije operativnog zahvata; djeca mlađa od 12 god. 20-30 mg/kg, kao pojedinačna doza primjenjena 1-2 sata prije operativnog zahvata; *psedomembranozni kolitis:* 500 mg na 8 h tokom 5-10 dana; djeca 30 mg/kg/dan podjeljeno na 3-4 doze; *Cronova bolest:* oralno, odrasli, 500 mg dnevno, liječenje može trajati 3-6 mjeseci; *eradikacija Helicobacter pylori* (u kombinaciji sa amoksicilinom ili klaritromicinom i H2 blokatorom): 400 mg na 8 ili 12 sati; *ulceracije na nogama i dekubitalne rane:* 400 mg na 8 h tokom 7 dana; *bakterijska vaginoza:* 400-500 mg na 12 h tokom 5-7 dana ili 2 g u jednoj dozi; *akutni ulcerozni gingivitis:* odrasli, 250 mg tri puta na dan u toku 3 dana; *djeca,* 35-50 mg/kg tri puta na dan podijeljeno u tri doze u trajanju od 3 dana; *akutne dentalne infekcije:* odrasli, 500 mg tri puta na dan u trajanju 5 do 7 dana; djeca, 7,5 mg /kg tri puta na dan u trajanju 5-7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MEDAZOL - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

△ Rp tableta [250 mg/1 tableta] 20 tableta u polipropilenskoj bočici, u kutiji

△ Rp tableta [400 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**METROZOL - BOSNALIJEK D.D.**

△ Rp tableta [500 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVdC//Al - blister) u kutiji

△ Rp tableta [500 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVdC//Al - blistera po 10 tableta) u kutiji

**ORVAGIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

△ Rp film tableta [400 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Alu/PVC blistera po 10 tableta), u kutiji

**P01AB02** **tinidazol**

**Doziranje:** *liječenje anaerobnih infekcija:* početna doza 2 g dnevno, nastaviti sa dozom od 1 g ili 500 mg dva puta dnevno, uobičajeno tokom 5-6 dana; *nespecifični vaginitis i akutni ulcerozni gingivitis:* 2 g kao pojedinačna doza; *prevencija postoperativne infekcije:* pojedinačna doza od 2 g otprilike 12 h prije operacije; *eradikacija H. pylori:* 500 mg dva puta na dan u sklopu kompletne terapije u periodu od 7 dana; *urogenitalna trihomonijaza:* 2 g jednokratno oba partnera; *giardijaza:* odrasli 2 g, djeca 50-75 mg/kg tjelesne mase,

dozu može biti potrebno ponoviti; *crijevna amebijaza*: 2 g dnevno 2-3 dana, djeca 50-60 mg/kg tjelesne mase za svaki od 3 uzastopna dana; *jetrena amebijaza*: započeti sa jednokratnom dnevnom dozom 1,5-2 g 3 uzastopna dana, terapija se može produžiti na 6 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TINAZOL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 14 film tableta (2 PVC/PVDC/Al blistera sa po 7 tableta), u kutiji
- Rp film tableta [500 mg/1 tableta] 4 film tablete (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

**P01B ANTIMALARICI**

**P01BA Aminokvinolini**

**P01BA02 hidrosihlorohin**

**Doziranje:** reumatoidni artritis, diskoidni i sistemski lupus eritematodesa, kožna oboljenja uzrokovana ili pogoršana pod uticajem sunčeve svjetlosti: oralno, odrasli, primjeniti minimalnu efikasnu dozu, 200 mg ili 400 mg dnevno (doza ne bi trebala preći 6,5 mg/kg/dan); u pedijatrijskoj populaciji se koristi kod juvenilnog idiopatskog artritisa (u kombinaciji sa drugim lijekovima), diskoidnog i sistemskog lupus eritematodesa - za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MALCOVIR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp film tableta [200 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/ALU blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**P02 ANTHELMINTICI**

**P02C Lijekovi protiv nematoda**

**P02CA Derivati benzimidazola**

**P02CA01 mebendazol**

**Doziranje:** *askarijaza*, *trihurijaza*, *ankilostomijaza*, *nekatorijaza* i *mješovite infekcije*: oralno, odrasli i djeca starija od 2 god, 100 mg (5 ml) dva puta dnevno tokom 3 uzastopna dana; *enterobijaza*: oralno, odrasli i djeca starija od 2 god, 100 mg (5 ml) kao jedna doza; ukoliko se sumnja na reinfekciju, ponoviti poslije 2 do 4 nedjelje;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SOLTRIK - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp oralna suspenzija [100 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml oralne suspenzije i kašikom za doziranje zapremine 5 ml, u kutiji

- R**                    **RESPIRATORNI SISTEM**  
**R01**                **NAZALNI PREPARATI (LIJEKOVI ZA LIJEČENJE**  
**BOLESTI SLUZNICE NOSA)**  
**R01A**              **Dekongestivi i ostali nazalni lijekovi za lokalnu**  
**primjenu**  
**R01AA**             **Simpatomimetici, monokomponentni**

**R01AA05**            **oksimetazolin**

**Doziranje:** akutni rinitis, alergijski rinitis, rinosinuzitis, endoskopska hirurgija u nosu, otitis media: odrasli i djeca školskog uzrasta: 1-2 kapi 0.05% rastvora ili 1-2 sprej doze 0.05% spreja u svaku nosnicu 2-3 puta na dan; djeca uzrasta 2-7 godina: 1-2 kapi 0.025% rastvora ili 1-2 sprej doze 0.025% spreja u svaku nosnicu 2-3 puta na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****NAZOPASS - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp            kapi za nos, rastvor [0,25 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, rastvora u LDPE bočici sa PP zatvaračem, u kutiji

BRp            kapi za nos, rastvor [0,5 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, rastvora u LDPE bočici sa PP zatvaračem, u kutiji

**OPERIL - LEK FARMACEVTSKA DRUŽBA D.D.**

BRp            kapi za nos, otopina [0.5 mg/1 mL] 1 plastična bočica (PE) s kapaljkom sa 10 ml kapi za nos, otopine, u kutiji

BRp            sprej za nos, rastvor [0.5 mg/1 mL] 1 PE 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] 1 plastična bočica (PE) s kapaljkom sa 10 ml kapi za nos, otopine u kutiji

BRp            sprej za nos, rastvor [0.25 mg/1 mL] 1 PE bočica sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

**TENSIS - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

BRp            kapi za nos, otopina [0,25 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, otopine (1 LDPE plastična bočica sa PP zatvaračem) u kutiji

BRp            kapi za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml kapi za nos, otopine (1 LDPE plastična bočica a PP zatvaračem) u kutiji

**R01AA07**            **ksilometazolin**

**Doziranje:** nazalna kongestija: sprej za nos 0,1%: odrasli i djeca preko 6 god. 1 sprej u svaku nozdrvnu po potrebi 1-3 puta dnevno, maks. do 5 dana; djeca 2-6 god. sprej za nos 0,05% 1-3 puta dnevno po jedan sprej u svaku nosnicu, do 5 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MERALYS - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp            sprej za nos, otopina [10 mg/10 mL] 10 mL otopine u bočici sa sprej pumpicom, u kutiji

BRp            sprej za nos, otopina [5 mg/10 mL] 10 mL otopine u bočici sa sprej pumpicom, u kutiji

**MERALYS HA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

BRp            sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 10 ml otopine (zatvorena odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje, s nastavkom za nos i zaštitnim poklopcem), u kutiji

BRp            sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 10 ml otopine ( zatvorena odmjernim plastičnim sustavom za raspršivanje, s nastavkom za nos i zaštitnim poklopcem), u kutiji

**OLYNTH - DELPHARM ORLÉANS**

- 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] 1 staklena bočica sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

**OLYNTH HA - FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.**

- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] plastična bočica sa odmjernim sistemom za raspršivanje sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

**RINOFF - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- BRp sprej za nos, rastvor [0,5 mg/1 mL] smeđa staklena bočica od 10ml (hidrolitičke otpornosti III), sa pumpicom sa aplikatorom za nos i zaštitnom kapićom, u kutiji
- BRp sprej za nos, rastvor [1 mg/1 mL] smeđa staklena bočica od 10ml (hidrolitičke otpornosti III), sa pumpicom sa aplikatorom za nos i zaštitnom kapićom, u kutiji

**SNUP 0,05% - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- 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 A.D. VRŠAC**

- BRp sprej za nos, rastvor [10 mg/10 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora (HDPE bočica sa PP/PE čelik sprej pumpom za doziranje i plastičnim poklopcem) u kutiji

**XILOZIN - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (u staklenoj bočici sa pumpicom sa aplikatorom i zaštitnom kapićom), u kutiji

**XILOZIN P - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, otopine (u staklenoj bočici sa pumpicom sa aplikatorom za nos i zaštitnom kapićom), u kutiji

**R01AA08                    nafazolin**

**Doziranje:** brzo ublažavanje simptoma zapušenog nosa kod rinitisa i rinosinuzitisa: odrasli, 1-2 kapi na 6 do 8 sati, ali ne češće od 6 sati; liječenje nafazolinom ne smije trajati duže od 5 dana uzastopno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NAFAZOL - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- BRp kapi za nos, rastvor [1 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 10 ml kapi za nos, rastvora, u kutiji

**R01AB                    *Simpatomimetici, kombinacije, isključujući kortikosteroide***

**R01AB06                    ksilometazolin, lizozim**

**Doziranje:** dekongestija sluznice nosa kod prehlade (virusnog rinitisa), vazomotornog rinitisa i alergijskog rinitisa, za olakšanje pražnjenja sekreta iz nosa kod upale paranazalnih sinusa i kataralne upale srednjeg uha kod prehlade: 1 pritisak spreja 2-3 puta na dan; ne primjenjivati duže od 7 dana; Rinobact P- za djecu uzrasta 2-6 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****RINOBACT - BOSNALIJEK D.D.**

BRp sprej za nos, otopina [1 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml otopine za sprej za nos u staklenoj bočici s pumpicom s aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom, u kutiji

**RINOBACT P - BOSNALIJEK D.D.**

BRp sprej za nos, otopina [0,5 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml otopine za sprej za nos u staklenoj bočici s pumpicom s aplikatorom za nos i zaštitnom kapicom, u kutiji

**R01AB06 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 (50+1) mg/ml; djeca od 2 do 6 godina: 3 puta po jedno uštrcavanje doze za djecu (50+0,5) mg/ml; liječenje ne treba trajati duže od 7 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SEPTANAZAL ZA DJECU - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp sprej za nos, otopina [50 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

**SEPTANAZAL ZA ODRASLE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp sprej za nos, otopina [50 mg/1 mL+ 1 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 10 ml spreja za nos, otopine, u kutiji

**SNUP D - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp sprej za nos, rastvor [50 mg/1 mL+ 0,5 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [50 mg/1 mL+ 1 mg/1 mL] 10 ml spreja za nos, rastvora u HDPE bočici, u kutiji

**R01AC Antialergijski lijekovi (antialergici), isključujući kortikosteroide****R01AC03 azelastin**

**Doziranje:** *alergijski rinitis:* odrasli i djeca preko 12 god. po jedna aplikacije spreja u svaku nosnicu dva puta dnevno; *djeca 6-11 god.* po jednu aplikacija spreja u svaku nozdrvu dva puta dnevno, maksimalno trajanje terapije 4 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALLERGODIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

BRp sprej za nos, rastvor [1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa pumpicom sa 10 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 10 ml spreja za nos, rastvora u kutiji

BRp sprej za nos, rastvor [1.5 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml spreja za nos, rastvora, u kutiji

**R01AD Kortikosteroidi****R01AD08 flutikazon**

**Doziranje:** *profilaksa i terapija alergijskog rinitisa i perenijalni rinitis:* 100 mcg (2 inhalacije spreja) u svaku nosnicu jednom na dan (preporučuje se ujutro); povećati na maks. 2 puta dnevno po potrebi; nakon postizanja kontrole smanjiti na 50 mcg (1 sprej)

u svaku nosnicu; djeca 4-11 god. 50 mcg (jedna inhalacija) u svaku nosnicu jednom dnevno (preporučuje se ujutro); povećati po potrebi na maks. dva puta dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FLIXONASE - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 120 doza u bočici sa dozatorom i poklopcem, u kutiji

**FLUTEL - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Š.**

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] Jedna staklena bočica sa 120 doza spreja za nos, suspenzije, u kutiji

**R01AD09 mometazon**

**Doziranje:** *alergijski rinitis:* odrasli i djeca preko 12 god, 100 mcg (dva spreja) u svaku nosnicu jedanput dnevno ukoliko je neophodno dozu povećati do maks. 200 mcg (četiri spreja) u svaku nosnicu jedanput dnevno; kada se simptomi ublaže smanjiti dozu na 50 mcg (jedan sprej) u svaku nosnicu jedanput dnevno; djeca od 3-11 god, 50 mcg (jedan sprej) u svaku nosnicu jedanput dnevno; *nosna polipoza:* odrasli preko 18 god, 100 mcg (dva spreja) u svaku nosnicu jedanput dnevno, povećavati ukoliko je neophodno nakon 5-6 nedjelja do 100 mcg (dva spreja) u svaku nosnicu dva puta dnevno (razmotriti druge načine liječenja ukoliko se ne postigne uspjeh nakon 5-6 sedmica ovakve terapije); kada je kontrola postignuta smanjiti do najmanje efikasne doze.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MOMETAZON SANDOZ - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 1 bijela HDPE bočica sa pumpicom za sprej za nos sa 140 doza, u kutiji

**MONALIZ - DEVA HOLDING A.S.**

Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza] 1 plastična bočica s pumpicom, ručnim aktivatorom spreja i aplikatorom za nazalnu primjenu sa 140 doza (18 g suspenzije), u kutiji.

**R01AD12 flutikazon**

**Doziranje:** *alergijski rinitis:* odrasli i djeca iznad 12 godina: uobičajena početna doza je 2 inhalacije spreja u svaku nosnicu jednom na dan; nakon postizanja kontrole simptoma doza se može smanjiti na 1 inhalaciju spreja u svaku nosnicu jednom na dan; djeca 6-11 godina: 1 inhalacija spreja u svaku nosnicu jednom dnevno; ne primjenjuje se kod djece ispod 6 godina starosti.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AVAMYS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp sprej za nos, suspenzija [27,5 µg/1 doza] 1 staklena bočica sa 120 doza spreja za nos, suspenzije, u kutiji

**R01AD58 azelastin, flutikazon**

**Doziranje:** umjereni do teški sezonski i višegodišnji alergijski rinitis (ukoliko se korištenje samog intranazalnog antihistaminika ili kortikosteroida ne smatra dovoljnim): odrasli i djeca preko 12 god, jedno prskanje u svaku nosnicu dva puta dnevno (ujutro i naveče).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DUONASE - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

Rp sprej za nos, suspenzija [137 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 bočica od smeđeg stakla tipa I sa sprej pumpicom, nazalnim polipropilenskim aplikatorom i zaštitnom kapićom sa 23 g suspenzije u bočicama od 25 ml (najmanje 120 aktivacija) u kutiji

**DYMISTA - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp sprej za nos, suspenzija [137 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 staklena bočica zapremine 10 ml sa 4 ml (6,4 g) spreja za nos, suspenzije u kutiji (najmanje 28 doza spreja)
- Rp sprej za nos, suspenzija [137 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 staklena bočica zapremine 25 ml sa 17 ml (23 g) spreja za nos, suspenzije u kutiji (najmanje 120 doza spreja)

**FULAIR - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- Rp sprej za nos, suspenzija [50 µg/1 doza+ 137 µg/1 doza] bočica sa 25 ml sprej za nos, suspenzije; u kutiji

**R01B                    Nazalni dekongestivi za sistemsku primjenu**  
**R01BA                Simpatomimetici**

**R01BA52            ibuprofen, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma prehlade i gripa:* **Defrinol forte:** odrasli i djeca starija od 12 godina, 1-3 tablete dnevno, po potrebi, u razmacima od najmanje 8 sati; najduže 3 dana; **Defrinol:** odrasli i djeca preko 12 god. 3 puta dnevno po 1-2 tablete, u razmacima od najmanje 4 sata, maks. 6 tbl. dnevno; sirup, djeca 6-12 god, 5 ml (1 kafena kašičica) sirupa, 3 puta dnevno; djeca 12-18 god, 10 ml (2 kafene kašičice) sirupa, 3 puta dnevno; razmak između pojedinačnih doza treba da bude najmanje 4 sata; primjenjivati najduže 5 dana kontinuirano.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****DEFRINOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- BRp sirup [100 mg/5 mL+ 30 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji
- △ BRp film tableta [200 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/Al - blistera po 10 tableta), u kutiji
- △ BRp sirup [100 mg/5 mL+ 30 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 100 ml sirupa, u kutiji

**DEFRINOL FORTE - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- △ BRp film tableta [400 mg/1 tableta+ 60 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/Al/PVC blister sa po 10 tableta), u kutiji

**R01BA52            askorbinska kiselina, paracetamol, pseudoefedrin**

**Doziranje:** simptomatsko liječenje prehlade i gripa (kongestija sluznice nosa i sinusa i/ili sinusna bol, povišena tjelesna temperatura, glavobolja, mišićna bol): odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 do 2 šumeće tablete otopiti u čaši vode svakih 6 sati po potrebi, dok traju simptomi (ne duže od 7 dana); maks. dnevno 8 šumećih tableta; preparat se ne preporučuje djeci mlađoj od 12 godina.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MAXFLU - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- △ BRp šumeća tableta [60 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, sa zatvaračem (PE) sa silikagelom i sigurnosnim prstenom), u kutiji

**R01BA52            paracetamol, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *liječenje simptoma prehlade i gripa:* odrasli i djeca preko 12 godina, tablete, po 2 tabl. maks. 4 puta dnevno; djeca 6-12 god: po 1 tabl. maks. 4 puta dnevno; intervali između uzimanja lijeka ne smiju biti kraći od 4 sata; granule za oralni rastvor: 2-3 vrećice na dan



**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**RHINOSTOP HOT - BOSNALIJEK D.D.**

- △ BRp granule za oralnu otopinu [500 mg/1 vrećica+ 60 mg/1 vrećica] 8 vrećica sa po 1,5 g granula za oralnu otopinu, u kutiji

**R01BA52 deksstrometofan, hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje prehlade i gripa:* djeca od 6-11 godina: 10 mL (2 kašičice sirupa); doze se mogu ponavljati svakih 4-6 sati, do maks. 4 doze u 24 sata.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TYLOL COLD SYRUP - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- △ BRp sirup [5 mg/5 mL+ 1 mg/5 mL+ 160 mg/5 mL+ 15 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml sirupa i dozirnom kašičicom (5 ml), u kutiji

**R01BA52 pseudoefedrin, tripolidin**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma prouzrokovanih alergijskim rinitisom, vazomotornim rinitisom i prehladom:* odrasli i djeca iznad 12 god. 1 tableta na 4-6 sati (maksimalna dnevna doza 240 mg pseudoefedrina); ne preporučuje se primjena lijeka kod djece mlađe od 12 god;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**RHINOZAD - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- △ BRp tableta [60 mg/1 tableta+ 2,5 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**RINASEK - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- △ BRp tableta [60 mg/1 tableta+ 2.5 mg/1 tableta] 1 PVC/Al blister sa 10 tableta, u kutiji

**R01BA52 hlorfenamin, paracetamol, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma prehlade i gripe:* **Tylol Hot i Tylol Hot D:** odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 vrećicu rastvoriti u 160 ml (2/3 čaše) vruće vode i odmah popiti; sljedeću dozu uzeti nakon 6 h; maks. dnevno 4 vrećice. **Tylol 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;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TYLOL HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- △ BRp šumeće granule [4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica+ 60 mg/1 kesica] 12 PET/Al/LLDP kesica sa 20 g šumećih granula, u kutiji
- △ BRp šumeće granule [4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica+ 60 mg/1 kesica] 6 PET/Al/LLDPE kesica po 20 g šumećih granula, u kutiji

**TYLOL HOT D - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- △ BRp šumeće granule [4 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica+ 60 mg/1 kesica] 12 (PET/Al/LLDPE) kesica sa po 6 g šumećih granula, u kutiji

**TYLOL HOT PEDIATRIC - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- △ BRp šumeće granule [2 mg/1 vrećica+ 250 mg/1 vrećica+ 30 mg/1 vrećica] 12 PET/Al/LLDP folija (vrećica) sa po 10 g šumećih granula, u kutiji

**R01BA52 acetil salicilna kiselina, pseudoefedrin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje kongestije nosne sluznice, bola i temperature koje prate prehladu:* odrasli 1-2 kesice rastvoreno u čaši vode; po potrebi pojedinačnu dozu ponoviti u intervalu od 4-8 sati; maks. doza je 6 kesica; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 16 godina; ne uzimati duže od 3 dana bez konsultacije sa ljekarom.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ASPIRIN COMPLEX - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

BRp granule za oralnu suspenziju [500 mg/1 kesica+ 30 mg/1 kesica] 10 vrećica sa granulama za oralnu suspenziju, u kutiji

**GRIPPOSTAD COMPLEX - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

△ - BRp granule za oralnu suspenziju [500 mg/1 kesica+ 30 mg/1 kesica] 10 kesica, u kutiji

**R01BA52 askorbinska kiselina, deksstrometorfan, 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

**PHARMAFLU - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

△ BRp filmom obložena tableta [60 mg/1 tableta+ 15 mg/1 tableta+ 500 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al folija-PVC/PVDC folija sa po 10 tableta), u kutiji

**R01BA53 askorbinska kiselina, fenilefrin, paracetamol**

**Doziranje:** simptomatska terapija prehlade i gripa praćenog kašljem, rinitisom (i rinorejom), povišenom temperaturom i bolovima (glavobolja i bolovi u mišićima): odrasli i djeca preko 16 godina: 1 prašak na svakih 4-6 sati po potrebi, maks. 4 praška dnevno; prašak se prije upotrebe rastvori u čaši tople vode; ne koristiti duže od 7 dana bez savjeta ljekara.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****THERAFLU MAX PLUS C - HALEON HUNGARY KFT**

BRp prašak za oralni rastvor [40 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 1000 mg/1 kesica] 10 kesica (PET/PE/Al surlin laminirane kesice) sa 6,427 g praška za oralni rastvor, u kutiji

BRp prašak za oralni rastvor [40 mg/1 kesica+ 10 mg/1 kesica+ 1000 mg/1 kesica] 5 kesica (PET/PE/Al surlin laminirane kesice) sa 6,427 g praška za oralni rastvor, u kutiji

**R01BA53 fenilefrin, hlufenamin, paracetamol**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma prehlade i gripe:* odrasli i djeca preko 12 god. 1 dozu svakih 6-8 sati, po potrebi na 4-6 sati; maks. broj doza u toku dana je 6; prašak za oralnu suspenziju i šumeće granule prethodno rastvoriti u čaši vode

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TYLOLFEN HOT - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

△ - BRp šumeće granule [10 mg/1 vrećica+ 4 mg/1 vrećica+ 500 mg/1 vrećica] 12 PET/Al/LLDPE vrećica sa po 20 g šumećih granula u kutiji

**R01BA53 fenilefrin, paracetamol**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje prehlade i gripa (glavobolja, grlobolja, bolovi u mišićima, nazalne kongestije i groznica):* odrasli i djeca starija od 16 godina: 1 kesicu rastvorenu u vodi, maks. dnevno 4 kesice; razmak između pojedinačnih doza ne smije biti manji od 4 sata;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CAFFETIN COLDMAX - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp prašak za oralni rastvor [12,2 mg/1 kesica+ 1000 mg/1 kesica]  
kutija sa 10 jednodoznih kesica sa 5,15 g praška, u kutiji

**R02 LIJEKOVI ZA LOKALNU TERAPIJU SLUZNICE  
ŽDRIJELA**

**R02A Lijekovi za lokalnu terapiju sluznice ždrijela**

**R02AA Antiseptici**

**R02AA benzokain, enoksolon, hlorheksidin**

**Doziranje:** *simptomatsko olakšanje kod blagih infekcija i upalnih stanja orofaringealne regije:* odrasli i djeca preko 12 godina, 1 pastila na svaka 2-3 sata se polako otopi u ustima; maks. 8 pastila dnevno; djeca između 6 i 12 godina, 1 pastila svakih 4-5 sati se polako otopi u ustima, maks. 6 pastila dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ANZIBEL PASTILE SA OKUSOM MEDA I LIMUNA - NOBEL ILAC SANAYII VE  
TICARET A.S.**

BRp pastila [4 mg/1 pastila+ 3 mg/1 pastila+ 5 mg/1 pastila] 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+ 3 mg/1 pastila+ 5 mg/1 pastila] 20 pastila (2  
bijela neprozirna PVC/PE/PVDC/Al blistera po 10 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: 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 S 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 otopine u bočici od smeđeg stakla, s pumpicom za  
raspršivanje i aplikatorom 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, odrasli i djeca starija od 6 god. pojedinačna doza, pet puta pritisnuti pumpicu za raspršivanje, postupak se može ponoviti 3-6 puta na dan, sa minimalnim razmacima od 2h; lozenge: odrasli i djeca iznad 6 godina, 3-6 lozengi dnevno,

sa minimalnim razmacima od 2h između doziranja; tablete istopiti u ustima, najbolje pod jezikom; ne primjenjuje se kod djece mlađe od 6 god.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### LYSOBACT DUO - BOSNALIJEK D.D.

BRp komprimovana lozenga [1.5 mg/1 lozenga+ 20 mg/1 lozenga] 20 komprimovanih lozengi (2 PVC/PVDC/Al blistera po 10 komprimovanih lozengi), u kutiji

##### LYSOBACT SPRAY S AROMOM PEPERMINTA - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 20 mg/1 mL] 1 smeđa staklena bočica (30 mL) sa pumpicom za raspršivanje i zaštitnom kapičom i aplikatorom za sprej raspršivač, u kutiji

#### R02AA05 hlorheksidin, lidokain

**Doziranje:** simptomatsko i lokalno ublažavanje bolova u ždrijelu i drugih tegoba koje prati draženje ždrijela, lokalno liječenje upale ždrijela: odrasli i djeca preko 12 godina, 6-10 pastila na dan ili 3-5 uštrcaja spreja na bolno mjesto, 6-10 puta na dan; djeca 6-12 godina, 3-5 pastila na dan ili 2-3 uštrcaja spreja na bolno mjesto, 3-5 puta na dan; ne preporučuje se primjena kod djece mlađe od 6 godina.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### ANGAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp pastila [5 mg/1 tableta+ 1 mg/1 tableta] 24 pastile (2 Alu /PVC/ PCTFE blistera po 12 pastila), u kutiji

##### ANGAL S - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu, rastvor [2 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 1 smeđa staklena bočica sa glavom za prskanje od polietilena i sa 30 mL rastvora, u kutiji

##### PHARYNGAL - BOSNALIJEK D.D.

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [2 mg/1 mL+ 0.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine, u kutiji

#### R02AA15 povidon jod

**Doziranje:** profilaksa i terapija infekcija usta i ždrijela (stomatitis, gingivitis, afte, površinski ili herpetički apscesi); profilaksa infekcija prije ili poslije oralnih i dentalnih intervencija; suzbijanje neprijatnog zadaha iz usta: 3-4 puta dnevno grgutati grlo i ispirati usta s 5 ml (1 kafena kašika) rastvora za grgljanje; za održavanje higijene u ustima, usta se ispiraju s 5 ml rastvora u toku 30 sekundi jedanput dnevno; može se primjenjivati i razblažen (najviše razblaženje smije biti 1 ml rastvora u 10 ml vode); ne smije se primjenjivati kod djece mlađe od šest godina.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### BETADINE - ALKALOID AD SKOPJE

BRp rastvor za grgljanje [1 g/100 mL] Plastična, polipropilenska bočica, tamno braon boje sa ugrađenom plastičnom, polietilenskom kapaljkom i plastičnim, polipropilenskim zatvaračem na navoj, sa 100 ml rastvora za grgljanje, u kutiji

#### R02AA20 benzidamin, cetilpiridin

**Doziranje:** *antiinflamatorno, analgetičko i antiseptičko liječenje nadražaja u grlu, ustima, desni, kod gingivitisa i faringitisa:* odrasli, 3-4 pastile dnevno (jednu pastilu otopiti u ustima svakih 3-6 sati), djeca 6-12 god. 3 pastile dnevno (jednu pastilu otopiti u ustima svakih 3-6 sati); *antiinflamatorno, analgetičko i antiseptičko liječenje nadražaja u grlu, ustima, desni, kod gingivitisa, faringitisa i laringitisa:* sprej - odrasli i djeca preko 12 god. jedna doza glavu spreja pritisnuti 1-2 puta, može se ponoviti svaka 2 sata, 3-5 puta

na dan; djeca 6-12 god. za jednu dozu glavu spreja pritisnuti jednom, može se ponoviti svaka 2 sata, 3-5 puta na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SEPTOLETE TOTAL - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [1.5 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 plastični spremnik (HDPE) sa 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine, u kutiji

**SEPTOLETE TOTAL LIMUN I MED - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

**SEPTOLETE TOTAL LIMUN I ZOVA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [1 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PE/PVDC/Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

**R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela:* odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastilu otapati u ustima, maks. 12 pastila tokom dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**STREPSILS COOL - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PVdC/Al blistera po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila] 36 pastila (3 PVC/PVdC/Al blistera po 12 pastila), u kutiji

**STREPSILS LIMUN BEZ ŠEĆERA - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

**STREPSILS MED I LIMUN - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//Al - blistera po 12 pastila) u kutiji

**R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, lidokain**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela, uključujući i jaku grlobolju:* odrasli i djeca starija od 12 godina, po potrebi 1 pastilu polako otapati u ustima svaka 2 sata, maks. 8 pastila na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**STREPSILS PLUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

BRp pastila [1,2 mg/1 pastila+ 0,6 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 24 pastile (3 blistera po 8 pastila ) u kutiji

**R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, askorbinska kiselina**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela:* odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastilu otapati u ustima, maks. 12 pastila tokom dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****STREPSILS NARANDŽA SA VITAMINOM C - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 100 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 12 pastila) u kutiji

**R02AA20 2,4-dihlorbenzil alkohol, amilmetakrezol, levomentol**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma infekcije usne duplje i ždrijela:* odrasli i djeca starija od 6 godina na svaka 2-3 sata po 1 pastilu otapati u ustima;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****NEO-ANGIN - DIVAPHARMA GMBH**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5.9 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//AI blistera po 12 pastila), u kutiji

**NEO-ANGIN BEZ ŠEĆERA - DIVAPHARMA GMBH**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 5.72 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//AI blistera po 12 pastila), u kutiji

**STREPSILS MENTOL I EUKALIPTUS - RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

BRp pastila [1.2 mg/1 Pastila, Lozenga+ 0.6 mg/1 Pastila, Lozenga+ 8 mg/1 Pastila, Lozenga] 24 pastile (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 12 pastila ) u kutiji

**R02AA20 lizozim, piridoksin**

**Doziranje:** *pomoćni lokalni tretman ograničenih bolesti sluznice usta i orofarinksa, uključujući i afte:* **komprimovane lozenge** - 6-8 komprimovanih lozengi polako otopiti ispod jezika tokom dana; između svakog uzimanja mora postojati razmak od najmanje 1 sata; ne preporučuje se primjena pastila u djece mlađe od 6 godine; **sprej** - djeca 2-6 god. 5 puta pritisnuti pumpicu za raspršivanje, 3 puta na dan; djeca starija od 6 god. i odrasli, 5 puta pritisnuti pumpicu za raspršivanje, 6-8 puta na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****LYSOBACT - BOSNALIJEK D.D.**

BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 lozenga+ 10 mg/1 lozenga] 50 komprimovanih lozengi (5 PVC//AI blistera po 10 lozengi), u kutiji

BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 10 komprimovanih lozengi (1 PVC//AI blister sa 10 lozengi), u kutiji

BRp komprimovana lozenga [20 mg/1 pastila+ 10 mg/1 pastila] 30 komprimovanih lozengi (3 PVC//AI blistera po 10 lozengi), u kutiji

**LYSOBACT P SPRAY S AROMOM BANANE - BOSNALIJEK D.D.**

BRp sprej za usnu sluznicu, otopina [20 mg/1 mL+ 10 mg/1 mL] 30 ml spreja za usnu sluznicu, otopine u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji

**R02AX Ostali preparati za grlo****R02AX01 flurbiprofen**

**Doziranje:** *kratkotrajno simptomatsko ublažavanje bola u grlu:* odrasli i djeca starija od 12 god. - lozenge, 1 lozenga se otapa u ustima na svakih 3-6 sati po potrebi, maks. 5

lozengi u toku 24 sata; odrasli stariji od 18 god. sprej za usnu sluznicu - jedna doza (3 potiska) se naprska u zadnji dio grla svakih 3-6 sati po potrebi, maksimalno 5 puta u toku 24 sata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**OROFAR AKUT - GEISER PHARMA S.L.**

- BRp lozenga [8,75 mg/1 lozenga] 24 lozenge (2 PVC-PVDC/Al blistera sa po 12 lozengi), u kutiji
- BRp sprej za usnu sluznicu, rastvor [8,75 mg/1 doza] HDPE bočica od 15 ml sa pumpom za doziranje, u kutiji

**R02AX03 benzidamin, cetilpiridin**

**Doziranje:** *antiinflamatorno, analgetičko i antiseptičko liječenje nadražaja u grlu, ustima, desni, kod gingivitisu i faringitisa:* odrasli, 3-4 pastile dnevno (jednu pastilu otopiti u ustima svakih 3-6 sati), djeca 6-12 god. 3 pastile dnevno (jednu pastilu otopiti u ustima svakih 3-6 sati);

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SEPTOLETE TOTAL EUKALIPTUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVLJ, D.D., NOVO MESTO**

- BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji
- BRp pastila [3 mg/1 pastila+ 1 mg/1 pastila] 32 pastile (4 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

**R02AX03 benzidamin**

**Doziranje:** *liječeje simptoma boli i iritacije u usnoj duplji i grlu:* odrasli i djeca iznad 6 god, 1 pastila 3 puta dnevno; djeca 6-11 god. liječenje provoditi pod nadzorom odrasle osobe

**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

**R03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE OPSTRUKTIVNIH PLUĆNIH BOLESTI**

**R03A Adrenergici, inhalacioni**

**R03AC Selektivni agonisti beta-2-adrenergičkih receptora**

**R03AC02 salbutamol**

**Doziranje: suspenzija za inhalaciju pod pritiskom:** *akutni napad astme:* kod odraslih i djece preko 12 godina, 1-2 inhalacije maksimalno 8 inhalacija dnevno; kod djece od 4-11 godina uobičajna doza je 1 inhalacija, može se povećati na dvije; *prevencija asmatičnog napada prije izlaganja alergenu ili fizičkom naporu:* kod odraslih i djece preko 12 godina, 2 inhalacije 10-15 minuta prije izlaganja izazivačima; kod djece od 4-11 godina uobičajna doza je 1 inhalacija, može se povećati na dvije; *hronična terapija astme:* 2 inhalacije do 4 puta dnevno; **rastvor za raspršivanje:** *tretmani hroničnog bronhospazma kod pacijenata koji ne odgovaraju na konvencionalnu terapiju; tretman akutne teške astme (Status asthmaticus):* povremena primjena: 0,5-1,0 ml rastvora razrijeđeno fiziološkim rastvorom do 2 ili 2,5 ml inhalirati pomoću nebulizatora (raspršivača) sve dok ne nestane aerosol (oko 10 min) ili nerazrijeđeno 2,0 ml rastvora inhalirati pomoću nebulizatora (3-5 min); može se ponoviti 4 puta dnevno; kontinuirana primjena: 1 do 2 ml rastvora se razblaži do 100 ml tečnosti i inhalira pomoću nebulizatora (1-2 mg po satu).

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SALBUAL - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u aluminijskom spremniku, u kutiji

**SALRES - DEVA HOLDING A.S.**

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom (u aluminijskom spremniku), u kutiji

**SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml rastvora za raspršivanje, u kutiji

**VENTOLIN - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp rastvor za raspršivanje [5 mg/1 mL] 1 bočica sa 20 ml rastvora za raspršivanje, u kutiji

**VENTOLIN INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [100 µg/1 doza] 1 inhaler sa 200 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji

**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 bronhospozama 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; hronična opstruktivna plućna bolest: prašak za inhaliranje, odrasli, 12 mcg 2 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****FOTEROL - DEVA HOLDING A.S.**

Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [12 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula sa praškom za inhaliranje (6 Al/OPA-Al-PVC blistera sa po 10 kapsula) i 1 uređaj, jednodozni za inhaliranje suhog praška, u kutiji

**R03AC18 indakaterol**

**Doziranje:** *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 godina 150 mcg jednom dnevno, povećati do maks. 300 mcg jednom dnevno (isključivo po preporuci ljekara). Onbrez Breezhaler kapsule moraju se primjenjivati samo uz pomoć Onbrez Breezhaler inhalatora (kapsule se ne smiju progutati)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ONBREZ BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [150 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 PA/Al/PVC - blistera po 10 kapsula) i inhalator, u kutiji



## **R03AK                    Adrenergici u kombinaciji sa kortikosteroidima ili drugim lijekovima, isključujući antiholinergike**

### **R03AK06                    flutikazon, salmeterol**

**Doziranje:** redovno liječenje astme za koju je indikovana primjena kombinovanog lijeka (dugodjelujućeg beta-2 agonista i inhalacijskog kortikosteroida): odrasli i djeca iznad 12 god. dvije inhalacije suspenzije ili jedna inhalacija praška (formulacija u obliku diska ili tvrde kapsule) u dozi koju odredi ljekar, dva puta na dan; djeca 4-12 god. dvije inhalacije suspenzije 25 mcg salmeterola/50 mcg flutikazona dva puta na dan ili jedna inhalacija praška 50 mcg salmeterola/100 mcg flutikazona dva puta dnevno; hronična opstruktivna bolest pluća (HOBP): odrasli, dvije inhalacije suspenzije (25 mcg salmeterola/250 mcg flutikazona) dva puta dnevno ili jedna inhalacija praška (formulacija u obliku diska ili tvrde kapsule u dozi 50 mcg salmeterola/500 mcg flutikazona); ne postoje podaci o primjeni kod djece mlađe od 4 godine.

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **AIRFLUSAL FORSPIRO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp            prašak za inhaliranje, podijeljeni [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični inhalator koji sadrži OPA/Al/PVC/Al blister trakice sa 60 doza praška, u kutiji
- Rp            prašak za inhaliranje, podijeljeni [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični inhalator koji sadrži OPA/Al/PVC/Al blister trakice sa 60 doza praška, u kutiji

#### **BREQUAL - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp            prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [100 µg/1 kapsula+ 50 µg/1 kapsula] 60 kapsula (6 Al/Al blistera po 10 kapsula) i Qhaler inhalacioni uređaj, u kutiji
- Rp            prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [250 µg/1 kapsula+ 50 µg/1 kapsula] 60 kapsula (6 Al/Al blistera po 10 kapsula) i Qhaler inhalacioni uređaj, u kutiji
- Rp            prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [500 µg/1 kapsula+ 50 µg/1 kapsula] 60 kapsula (6 Al/Al blistera po 10 kapsula) i Qhaler inhalacioni uređaj, u kutiji

#### **FLONSENO - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp            suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] aluminijumski kontejner pod pritiskom (inhaler) sa 120 doza suspenzije za inhalaciju, u kutiji
- Rp            suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] aluminijumski kontejner pod pritiskom (inhaler) sa 120 doza suspenzije za inhalaciju, u kutiji
- Rp            suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [50 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] aluminijumski kontejner pod pritiskom (inhaler) sa 120 doza suspenzije za inhalaciju, u kutiji

#### **RESPIRO - DEVA HOLDING A.S.**

- Rp            suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon, 25/125 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji
- Rp            suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon, 25/250 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji

- Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 120 doza, metalni kontejner konkavnog dna sa odmjernim ventilom, aerosol salmeterol/flutikazon, 25/50 mikrograma sa 10,22 g suspenzije za inhaliranje pod pritiskom u kutiji

**RESPIRO-D - DEVA HOLDING A.S.**

- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [100 µg/1 kapsula+ 72,6 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula (6 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula) i 1 jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška
- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [250 µg/1 kapsula+ 72,6 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula (6 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula) i 1 jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška
- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [500 µg/1 kapsula+ 72,6 µg/1 kapsula] 60 tvrdih kapsula (6 OPA/Al/PVC/Al blistera sa po 10 kapsula) i 1 jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška

**SALDISK - CELON PHARMA S.A.**

- Rp prašak inhalata, dozirani [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji
- Rp prašak inhalata, dozirani [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji
- Rp prašak inhalata, dozirani [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 doza u aluminijskoj blister traci (sa zaštitnom folijom) namotanoj u plastičnom kućištu, u kutiji

**SERETIDE DISKUS - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- Rp prašak za inhaliranje [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjerачem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjerачem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 1 plastični dozator (diskus) sa mjerачem doza sa blister trakom sa 60 pojedinačnih doza praška za inhaliranje, u kutiji

**SERETIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [50 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 metalni spremnik (sa 120 doza) s odmjernim ventilom, u plastičnom raspršivaču u kutiji

**SERZYL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 25 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhalaciju pod pritiskom, u kutiji

**SPYRO - ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.**

- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [500 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [100 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje, podijeljeni [250 µg/1 doza+ 50 µg/1 doza] 60 Al/Al traka sa po dva blistera ispunjena sa praškom za inhalaciju + 1 inhalator Elpenhaler, u kutiji

**R03AK07 budesonid, formoterol**

**Doziranje:** redovno liječenje astme za koju je indikovana primjena kombinovanog lijeka (dugodjelujućeg beta-2 agonista i inhalacijskog kortikosteroida): odrasli, 18 godina i više, dva puta dnevno (ujutro i uveče) po 1-2 inhalacije budesonid/formoterol u dozi 160/4,5 mcg, odnosno 2 puta dnevno po 1 inhalaciju budesonid/formoterol u dozi 320/9 mcg, maksimalno 2 inhalacije dva puta dnevno; bolesnici koji uzimaju dnevnu dozu održavanja za održavanje kontrole bolesti mogu dodatno da uzmu po potrebi dozu lijeka sa nižom dozom, za brzo olakšavanje tegoba u zavisnosti od simptoma (odjednom se ne smije uzeti više od 6 inhalacija, a maks. dnevna doza je 8 inhalacija); djeca 12-17 god. 1-2 inhalacije 160/4,5 mcg 2 puta dnevno; hronična opstruktivna bolest pluća (HOBP): odrasli, 18 god. i stariji, dvije inhalacije dva puta dnevno (budesonid/formoterol u dozi 160/4,5 mcg) odnosno jedna inhalacija dva puta dnevno (budesonid/formoterol u dozi 320/9 mcg)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AIRBUFO FORSPIRO - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza] 1 plastični inhalator koji sadrži blister (OPA/Al/PVC-Al) sa 60 doza praška za inhaliranje, podjeljenog, u kutiji
- Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza] 2 plastična inhalatora koji sadrže blister (OPA/Al/PVC-Al) sa po 60 doza praška za inhaliranje, podjeljenog, u kutiji

**DUORESP SPIROMAX - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

- Rp prašak inhalata [160 µg/1 doza+ 4,5 µg/1 doza] 120 doza (aluminijumska bočica u plastičnom raspršivaču), u kutiji
- Rp prašak inhalata [320 µg/1 doza+ 9 µg/1 doza] 60 doza (aluminijumska bočica u plastičnom raspršivaču), u kutiji

**R03AK08 beklometazon, formoterol**

**Doziranje:** u terapiji astme u slučaju kada je potrebno primjeniti kombinovani lijek (inhalacioni kortikosteroid u kombinaciji sa dugodjelujućim β2 agonistom): odrasli iznad 18 god, 1-2 inhalacije 2 puta dnevno, maksimalna dnevna doza 4 inhalacije; ne primjenjuje se za liječenje akutnih napada astme; hronična opstruktivna plućna bolest: odrasli iznad 18 god, 2 puta dnevno 2 udaha

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AFORBE - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza, u kutiji

**BLOCETTA - PHARMAS D.O.O.**

- Rp stlačeni inhalat, otopina [100 µg/1 Potisak+ 6 µg/1 Potisak] Aluminijski spremnik s odmjernim ventilom, uložen u plastični

inhalator koji se aktivira potiskom i zatvoren zaštitnim poklopcem, u kutiji.

**FOSTER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

Rp stlačeni inhalat, otopina [200 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 inhalator sa 180 doza, u kutiji

Rp stlačeni inhalat, otopina [200 µg/1 doza+ 6 mg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza, u kutiji

**FOSTER 100 MG/6 MG - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

Rp stlačeni inhalat, otopina [100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 aluminijumski spremnik sa 120 doza stlačenog inhalata, otopine, u kutiji

Rp stlačeni inhalat, otopina [100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 aluminijumski spremnik sa 180 doza stlačenog inhalata, otopine, u kutiji

**FOSTER NEXTHALER - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

Rp prašak za inhaliranje [100 µg/1 doza+ 6 µg/1 doza] 1 inhalator sa 1,5 g praška za inhaliranje (120 doza), u zaštitnoj zatvorenoj vrećici, u kutiji

**R03AK10 flutikazon, vilanterol**

**Doziranje:** *astma:* odrasli i adolescenti u dobi od 12 i više godina, 1 inhalacija lijeka od 92/22 mikrograma jednom na dan (doza se može povećati na 184/22 mikrograma u slučaju bolje kontrole ili povećane potrebe); *hronična opstruktivna bolest pluća:* odrasli iznad 18 god, 1 inhalacija lijeka 92/22 mikrograma jednom na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**RELVAR ELLIPTA - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [184 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza] 1 inhalator od 30 doza, u kutiji

Rp prašak za inhalaciju, podijeljeni [92 µg/1 doza+ 22 µg/1 doza] 1 inhalator od 30 doza, u kutiji

**R03AK11 flutikazon, formoterol**

**Doziranje:** *profilaksa astme:* inhalacijom aerosola, FLUTIFORM 50 djeca 5-17 god. 2 potiska 2 puta dnevno, odrasli 2 potiska 2 puta dnevno; FLUTIFORM 125 djeca 12-17 god. 2 potiska 2 puta dnevno, odrasli 2 potiska 2 puta dnevno; FLUTIFORM 250 odrasli 2 potiska 2 puta dnevno;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FLUTIFORM - MUNDIPHARMA DC B.V.**

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [125 µg/1 doza+ 5 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u Al kesici, u kutiji

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [250 µg/1 doza+ 10 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u Al kesici, u kutiji

Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza+ 5 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom, u Al kesici, u kutiji

**R03AK14 indakaterol, mometazon**

**Doziranje:** *profilaksa astme:* inhalacijom praška, jedna inhalacija jednom dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ATECTURA BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [125 µg/1 kapsula+ 127,5 µg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PA/Al/PVC-Aluminijski performirani blister sa po 10 kapsula s jediničnim dozama i inhalerom ), u kutiji

### **R03AL Adrenergici u kombinaciji sa antiholinergicima uključujući trostruke kombinacije sa kortikosteroidima**

#### **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:**

##### **RESPULEX - CIPLA EUROPE**

Rp rastvor za raspršivanje [0,5 mg/1 ampula+ 2,5 mg/1 ampula] 60 ampula po 2,5 ml rastvora za raspršivanje (12 kesica po 5 ampula), u kutiji

#### **R03AL04 glikopironijum bromid, indakaterol**

**Doziranje:** terapija održavanja kod hronične opstruktivne plućne bolesti: inhalacija sadržaja jedne kapsule jedanput na dan

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ULTIBRO BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [43 µg/1 doza+ 85 µg/1 doza] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 blistera sa po 10 kapsula) i inhalator, u kutiji

#### **R03AL05 aklidinijum bromid, formoterol**

**Doziranje:** terapija održavanja kod bolesnika s HOBP: odrasli, 1 inhalacija 2 puta dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **BRIMICA GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG**

Rp prašak za inhaliranje [396 µg/1 doza+ 11.8 µg/1 doza] 1 inhalator sa 60 doza (u zaštitnoj vrećici), u kutiji

Rp prašak za inhaliranje [396 µg/1 doza+ 11.8 µg/1 doza] 3 inhalatora po 60 doza (u zaštitnim vrećicama), u kutiji

#### **R03AL06 olodaterol, tiotropijum-bromid**

**Doziranje:** terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti: inhalaciono, odrasli 2 potiska jedanput dnevno, u isto doba svakog dana

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **SPIOLTO RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

Rp rastvor za inhaliranje [2,5 µg/1 doza+ 2,5 µg/1 doza] 1 Respimat inhalator i 1 uložak (30 doza), u kutiji

#### **R03AL09 beklometazon, formoterol, glikopironijum bromid**

**Doziranje:**

umjerena do teška hronična opstruktivne plućna bolest; terapija održavanja astme: inhalacijom aerosola, odrasli 2 inhalacije 2 puta dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **TRIMBOW - CHIESI PHARMACEUTICALS GMBH**

Rp stlačeni inhalat, otopina [87 µg/1 doza+ 5 µg/1 doza+ 9 µg/1 doza] 1 inhalator od 180 doza, u kutiji

**R03AL12 glikopironijum bromid, indakaterol, mometazon****Doziranje:** *profilaksa astme:* inhalacijom praška, jedna inhalacija jednom dnevno**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ENERZAIR BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp prašak inhalata, dozirani [58 µg/1 doza+ 114 µg/1 doza+ 136 µg/1 doza] 30 kapsula i 1 inhalator

**R03B Ostali lijekovi za liječenje opstruktivnih plućnih bolesti, inhalacioni****R03BA Glukokortikoidi****R03BA01 beklometazon****Doziranje:** *profilaktičko liječenje blage astme:* 100 do 200 mcg dnevno, podijeljeno u 2 doze; *profilaktičko liječenje umjerene astme:* 200 do 400 mcg dnevno, podijeljeno u 2 doze i *profilaktičko liječenje teške astme:* 400 do 800 mcg dnevno, podijeljeno u 2 doze**REGISTROVANI LIJEKOVI:****QVAR AUTOHALER - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [100 µg/1 doza] 200 doza u aluminijskom spremniku od 10 ml s odmjernim ventilom u plastičnom aktivatoru, u kutiji

**R03BA02 budesonid****Doziranje:** prašak za inhalaciju-profilaksa umjerene do teške astme, hronična opstruktivna bolest pluća: odrasli i djeca preko 12 godina, početna doza 200-400 mcg 2 puta dnevno, maks. 800 mcg 2 puta dnevno; djeca 6-12 godina: početna doza 200 mcg 2 puta dnevno ili 200-400 mcg jednom dnevno, maks. 400 mcg 2 puta dnevno; u slučaju doziranja jednom dnevno, dozu uzeti u večernjim satima;suspencija za raspršivanje -bronhijalna astma: početak liječenja, odrasli i djeca starija od 12 god. 1-2 mg dva puta dnevno; djeca 3 mjeseca do 12 god. 0,5 - 1 mg dva puta dnevno; terapija održavanja, odrasli i djeca preko 12 god. 0,5 - 1 mg dva puta dnevno; pedijatrijska populacija djeca 3 mjeseca do 12 god. 0,25 - 0,5 mg dva puta dnevno; *kod novorođenčadi i djece koji boluju od krupa (akutna virusna infekcija gornjeg dijela respiratornog trakta poznata i kao virusni laringotraheobronhitis ili subglotitisni laringitis) kod kojih je indikovana hospitalizacija:* 2 mg odjednom ili podijeljeno po 1 mg na 30 min, doziranje se može ponoviti na svakih 12 sati do maksimalno 36 sati, ili do kliničkog poboljšanja**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BUDEKORT - STADA ARZNEIMITTEL AG**

Rp suspencija za raspršivanje [0,5 mg/2 mL] 20 ampula (4 kesice od PET/Al/PE folije po 5 LDPE ampula) u kutiji

Rp suspencija za raspršivanje [1 mg/2 mL] 20 ampula (4 kesice od PET/Al/PE folije po 5 LDPE ampula) u kutiji

**BUDELIN NOVOLIZER - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp prašak za inhalaciju [200 µg/1 doza] 1 inhalator i 1 umetak sa 200 doza, u kutiji

**CORTAIR - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

Rp suspencija za raspršivanje [0,25 mg/1 mL] 20 jednodoznih LDPE bočica, jediničnog volumena 2ml, pakovano u hermetički zatvorene omotnice od aluminijske folije (4 omotnice od aluminijumske folije, svaka sadrži 5 bočica s jednom dozom od 2ml), u kartonskoj kutiji.

Rp suspencija za raspršivanje [0,5 mg/1 mL] 20 jednodoznih LDPE bočica, jediničnog volumena 2ml, pakovano u hermetički zatvorene

omotnice od aluminijske folije (4 omotnice od aluminijumske folije , svaka sadrži 5 bočica s jednom dozom od 2ml ), u kartonskoj kutiji.

### **R03BA05** flutikazon

**Doziranje:** *prevencija astme:* odrasli i djeca starija od 16 godina, blaga astma do 250 mcg dva puta na dan, umjereno teška astma 250 do 500 mcg dva puta na dan, teška astma 500 do 1000 mcg dva puta na dan; djeca starija od 4 godine: 50 do 100 mcg dva puta na dan; *hronična opstruktivna bolest pluća:* odrasli, 500 mcg dva puta na dan.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **FLIXON - DEVA HOLDING A.S.**

- Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [125 µg/1 doza] 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom (u spremniku sa ventilom za doziranje, raspršivačem i zaštitnom kapićom), u kutiji
- Rp suspenzija za inhaliranje pod pritiskom [50 µg/1 doza] 120 doza suspenzije za inhaliranje pod pritiskom (u spremniku sa ventilom za doziranje, raspršivačem i zaštitnom kapićom), u kutiji

##### **FLIXOTIDE INHALER - GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [125 µg/1 doza] 1 inhaler/60 doza, u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [250 µg/1 doza] 1 inhaler/60 doza, u kutiji
- Rp suspenzija za inhalaciju pod pritiskom [50 µg/1 doza] 1 inhaler/120 doza

### **R03BA08** ciklesonid

**Doziranje:** *profilaksa astme:* inhalacijom aerosola, djeca 12-17 god. i odrasli, 160 mcg jednom dnevno, smanjiti na 80 mcg jednom dnevno, ako se održava kontrola; po potrebi povećati na 320 mcg dva puta dnevno, kod teške astme

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ALVESCO - COVIS PHARMA EUROPE B.V.**

- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [160 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza rastvora za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji
- Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [80 µg/1 doza] 1 inhalator sa 120 doza rastvora za inhaliranje pod pritiskom, u kutiji

## **R03BB** Antiholinergici

### **R03BB01** ipratropijum bromid

**Doziranje:** *otopina za inhalaciju;* reverzibilni bronhospazam povezan sa hroničnom opstruktivnom plućnom bolešću, liječenje reverzibilne opstrukcije disajnih puteva u akutnoj i hroničnoj astmi kada je potrebno liječenje u kombinaciji sa inhalacionim β2 agonistima: terapija održavanja: odrasli i adolescenti iznad 12 godina, 1,0 ml (20 kapi=0,25 mg) do 2,0 ml (40 kapi=0,5 mg) 3-4 puta dnevno; djeca 6-12 godina, 1,0 ml 3-4 puta dnevno; djeca do 5 godina starosti, 0,4-1,0 ml (8-20 kapi=0,1-0,25 mg) 3-4 puta dnevno; akutni napadi: odrasli i djeca iznad 12 godina, 2,0 ml; djeca 6-12 godina: 1,0 ml do 2,0 ml; djeca do 5 godina starosti: 0,4-1,0 ml; vremenski interval doziranja određuje ljekar; ipratropijum bromid se ne primjenjuje češće od svakih 6 sati kod djece ispod 5 godina; **aerosol za inhalaciju;** sprečavanje i liječenje bronhospazma kod hronične opstruktivne bolesti respiratornog trakta; blage do umjereno teške bronhijalne astme (gdje beta-2-mimetici nisu indikovani ili kao dodatak beta-2-mimeticima za liječenje akutnih napada): profilaksa i trajno liječenje: odrasli i djeca iznad 6 godina, 1-2 inhalacije,

više puta dnevno; prosječna dnevna doza je 1-2 inhalacije 3-4 puta na dan; ukupna dnevna doza ne bi smjela biti veća od 12 inhalacija.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ATROVENT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

Rp otopina za nebulizator [0.25 mg/1 mL] 1 smeđa staklena bočica sa 20 ml otopine s polietilenskom kapaljkom i polipropilenskim čepom, u kutiji

**ATROVENT N - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

Rp rastvor za inhaliranje pod pritiskom [20 µg/1 doza] 200 doza aerosola (10 mL rastvora) u metalnom spremniku s dozirnim ventilom i plastičnim nastavkom za usta, u kutiji

**R03BB04 tiotropijum-bromid**

**Doziranje:** inhalacijom praška, *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli, jedna kapsula jednom dnevno (isporučena doza Spiriva praška za inhalaciju i Braltus praška za inhalaciju su iste - 10 mcg); **Respimat** (rastvor za inhalaciju) - inhalacijom, *terapija održavanja hronične opstruktivne plućne bolesti,* odrasli preko 18 god, 5 mcg (2 potiska) jedanput dnevno; *terapija održavanja astme:* odrasli preko 18 god. 5 mcg (2 potiska) jedanput dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ACOPAIR - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula (3 Aluminij / Aluminij-PVC blistera sa po 10 kapsula) i NeumoHaler uređaj za inhalaciju, u kutiji

**ATRUS ARVOHALER - ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S.**

Rp prašak za inhalaciju [0,0217 mg/1 inhalacija] 1 inhalator sa 30 doza praška za inhalaciju (u Al /Al strip blisteru) u kutiji

**BRALTUS - TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [10 µg/1 doza] 30 kapsula u bočici i 1 inhalator Zonda, u kutiji

**BRONTIO - DEVA HOLDING A.S.**

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [22 µg/1 kapsula] 30 kapsula (3 PVC/PVDC-Alu blistera sa po 10 kapsula) u aluminijskoj vrećici i jednodozni uređaj za inhaliranje suhog praška, u kutiji

**CORIVA - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp prašak inhalata, tvrda kapsula [14 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju u HDPE bočici sa sigurnosnim zatvaračem za djecu i uređaj za inhalaciju, u kutiji

**SPIRIVA - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 Al/PVC/Al - blistera po 10 kapsula) i uređaj za inhalaciju "HandiHaler", u kutiji

Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [18 µg/1 kapsula] 30 tvrdih kapsula sa praškom za inhalaciju (3 Al/PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji

**SPIRIVA RESPIMAT - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

Rp rastvor za inhalaciju [2,5 µg/1 doza] 1 Respimat inhalator i 1 uložak sa 4 mL rastvora za inhalaciju za 60 potisaka (30 terapijskih doza), u kutiji



**R03BB05** **akludinijum**

**Doziranje:** *terapija održavanja kod hronične opstruktivne plućne bolesti:* odrasli preko 18 god. 1 inhalacija 2 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BRETARIS GENUAIR - BERLIN-CHEMIE AG**

- Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 30 doza praška za inhaliranje, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 1 inhalator sa 60 doza praška za inhaliranje, u kutiji
- Rp prašak za inhaliranje [322 µg/1 doza] 3 inhalatora sa po 60 doza praška za inhaliranje, u kutiji

**R03BB06** **glikopironijum bromid**

**Doziranje:** *terapija održavanja kod hronične opstruktivne bolesti pluća:* odrasli preko 18 godina inhalirati sadržaj jedne kapsule jednom dnevno, svakog dana u isto vrijeme; ne uzimati više od jedne doze dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MASARU - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [50 µg/1 kapsula] 30 kapsula (3 Al-Al blister sa 10 kapsula) i 1 inhalator, u kutiji
- Rp prašak za inhalaciju, tvrda kapsula [50 µg/1 kapsula] 90 kapsula (9 Al-Al blistera sa po 10 kapsula) i 1 inhalator, u kutiji

**SEEBRI BREEZHALER - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- Rp prašak za inhaliranje, tvrda kapsula [44 µg/1 doza] 30 tvrdih kapsula (3 PA/Alu/PVC – Alu blistera po 10 kapsula) i 1 inhalator u kutiji

**R03C** **Adrenergici za sistemsku primjenu**  
**R03CC** **Selektivni agonisti beta-2-adrenergičkih receptora**

**R03CC02** **salbutamol**

**Doziranje:** *astma i druga stanja povezana sa reverzibilnom opstrukcijom disajnih puteva:* odrasli 4 mg, 3-4 puta dnevno, maksimalno 8 mg 3-4 puta dnevno; djeca starija od 12 god. 2-4 mg 3-4 puta dnevno; djeca 6-12 godina 2 mg 3-4 puta dnevno; djeca 2-6 godina 1-2 mg 3-4 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ONTRIL - BOSNALIJEK D.D.**

- Rp sirup [2 mg/5 mL] 200 mL sirupa u smeđoj staklenoj boci sa sigurnosnim zatvaračem za djecu (CRC/TE), u kutiji
- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 60 tableta (3 PVC/PVDC//AI - blistera po 20 tableta), u kutiji

**SPALMOTIL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp oralni rastvor [2 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 200 ml oralnog rastvora i kašika za doziranje od 5ml, u kutiji
- Rp oralni rastvor [2 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 200 ml oralnog rastvora i kašikom za doziranje od 5ml, u kutiji
- Rp tableta [2 mg/1 tableta] 60 tableta (4 blistera po 15 tableta)

**R03D Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih plućnih bolesti****R03DA Ksantini****R03DA04 teofilin**

**Doziranje:** terapija i prevencija respiratornih poremećaja izazvanih opstrukcijom disajnih puteva (bronhokonstrikcija) kod pacijenata sa perzistentnom astmom i hroničnom opstruktivnom bolešću pluća (hronični bronhitis i emfizem pluća): odrasli i djeca 6-17 god. 200 mg 2 puta dnevno, podešavati prema odgovoru do 400 mg 2 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TEOKAP SR - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [100 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 15 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 15 kapsula) u kutiji
- Rp kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrda [300 mg/1 kapsula] 30 kapsula sa produženim oslobađanjem, tvrdih (2 PVC/Al - blistera po 15 kapsula) u kutiji

**TEOTARD - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [200 mg/1 kapsula] 40 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (4 PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- Rp kapsula s produženim oslobađanjem, tvrda [350 mg/1 kapsula] 40 kapsula s produženim oslobađanjem, tvrdih (4 PVC/Al - blistera po 10 kapsula) u kutiji

**R03DA05 aminofilin**

**Doziranje:** terapija i profilaksa bronhospazma kod astme, hronične opstruktivne bolesti pluća i hroničnog bronhitisa; insuficijencija lijeve komore, kongestivna srčana insuficijencija: i.v. određivanje doze vrši se praćenjem koncentracije teofilina u plazmi, za više informacija o doziranju konsultovati literaturu proizvoda; oralno, tablete sa trenutnim oslobađanjem početna doza 1 tableta 2 puta na dan prvih 7 dana, zatim 1 tableta tri do četiri puta na dan na svakih 6-8 sati; oralno, tablete sa produženim djelovanjem 1 tableta 2 puta na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AMINOFILIN ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- Rp film tableta [100 mg/1 tableta] 50 film tableta (5 PVC/Al blistera sa po 10 film tableta), u kutiji
- Rp tableta s produženim oslobađanjem [350 mg/1 tableta] 20 tableta sa produženim oslobađanjem (2 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

**AMINOFILIN BRAWN - BRAWN LABORATORIES LIMITED**

- ZU rastvor za injekciju [25 mg/1 mL] 50 staklenih ampula od 10 ml, u kutiji

**AMINOFILIN UNION - UNION-MEDIC DOO NOVI SAD**

- Rp tableta sa produženim oslobađanjem [350 mg/1 tableta] 30 tableta sa produženim oslobađanjem (3 PVC/Al blistera sa po 10 tableta), u kutiji

## **R03DC                    Antagonisti leukotrijenskih receptora**

### **R03DC03                    montelukast**

**Doziranje:** *liječenje astme kao dodatna terapija* kod pacijenata dobi 6 mjeseci -5 god. sa blagom do umjereno teškom trajnom astmom koja nije dobro kontrolisana uzimanjem inhalacionih kortikosteroida i kod kojih se primjenom kratkodjelujućih  $\beta$ -agonista "po potrebi" ne može postići odgovarajuća klinička kontrola astme; *alternativa liječenju niskim dozama inhalacionih kortikosteroida* kod pacijenata dobi 2-5 god. s blagom trajnom astmom koji u anamnezi nisu imali nedavne teške napade astme zbog kojih je trebalo uzimati oralne kortikosteroide i kod pacijenata koji ne mogu uzimati inhalacione kortikosteroide; *profilaksa astme* kod pacijenata dobi od 2 godine i starijih kod kojih je prevladavajuća komponenta bolesti bronhokonstrikcija izazvana naporom: odrasli i djeca starija od 15 god. 10 mg jednom dnevno uveče, djeca 6-14 god. 5 mg jednom dnevno uveče; djeca 6 mjeseci do 5 god. 4 mg jednom dnevno uveče; *otklanjanje simptoma sezonskog alergijskog rinitisa kod pacijenata sa astmom:* odrasli i djeca 15-17 mg, 10 mg jednom dnevno, uveče

### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **ALECAST - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp            film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 PA/Al/PVC blistera po 14 tableta) u kutiji

#### **AVADIL - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

Rp            tableta [10 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 30 tableta (3 PVC/PVDC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

#### **CULENTO - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.**

Rp            granule [4 mg/1 kesica] 28 papirnih kesica sa granulama, u kutiji

#### **MONKASTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

Rp            tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji

Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (4 OPA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta za žvakanje), u kutiji

#### **MONLAST - FARMAVITA D.O.O. SARAJEVO**

Rp            filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 28 filmom obloženih tableta (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/Al/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

#### **ONCEAIR - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp            film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp            tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 Al/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

#### **SINGULAIR - N.V. ORGANON**

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 - N.V. ORGANON**

Rp            tableta za žvakanje [5 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**SINGULAIR MINI - N.V. ORGANON**

- Rp granule [4 mg/1 vrećica] 28 vrećica sa granulama, u kutiji  
 Rp tableta za žvakanje [4 mg/1 tableta] 28 tableta za žvakanje (2 OPA/PVC/Al blistera po 14 tableta), u kutiji

**TELUKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (4 PA/Al/PVC//Al - blistera po 7 tableta), u kutiji

**ZESPIRA - BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [10 mg/1 tableta] 28 film tableta (2 Al/Al blistera po 14 tableta) u kutiji

**R03DX** *Ostali lijekovi za sistemsku primjenu u terapiji opstruktivnih plućnih bolesti*

**R03DX05 omalizumab**

**Doziranje:** profilaksa teške perzistentne alergijske astme; hronični rinosinuzitis s nosnim polipima: s.c.inj. doziranje prema koncentraciji IgE antitijela i tjelesnoj masi (konsultovati literaturu proizvoda); *odatak terapiji hronične spontane urtikarije kod pacijenata koji nisu odgovorili na liječenje antagonistima H1 receptora:* s.c. 300 mg svake 4 nedjelje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****XOLAIR - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [150 mg/1 mL] 1 staklena napunjena šprica sa 1 ml rastvora za injekciju, u kutiji  
 ZU/Rp rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [75 mg/0.5 mL] 1 staklena napunjena šprica sa 0,5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**R05 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE KAŠLJA I PREHLADE****R05C** *Ekspektoransi, isključujući kombinacije sa antitusicima***R05CA** *Destilat mješavine pročišćenih eteričnih ulja eukaliptusa, slatke naranče, mirte i limuna***R05CA** *destilat mješavine pročišćenih eteričnih ulja eukaliptusa, slatke naranče, mirte i limuna*

**Doziranje:** blaži oblici akutnog i hroničnog bronhitisa i sinuzitisa, pomoćna terapija kod težih oblika akutnog i hroničnog bronhitisa i sinuzitisa: odrasli, za akutna inflamatorna stanja uzima se jedna kapsula 3-4 puta na dan, kod hroničnih stanja, jedna kapsula se primjenjuje 2 puta na dan; djeca mlađa od 10 god, pola (1/2) doze preporučene za odrasle.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****GELOMYRTOL FORTE - G.POHL BOSKAMP GMBH & CO.GG**

- BRp gastorezistentna kapsula, meka [-] 20 gastorezistentnih kapsula, mekih (2 PVC/PVDC-Al blistera po 10 kapsula), u kutiji

**R05CA** *vodeni ekstrakt mješavine korijena jagorčevine i herbe timijana*

**Doziranje:** *tradicionalno se koristi za lakše iskašljavanje kod prehlada praćenih kašljem:* odrasli i djeca preko 12 god, 1 kašiku za doziranje sirupa 4 puta dnevno; djeca 4-12 god, 1 kašiku za doziranje sirupa 3 puta dnevno; primjena sirupa kod djece mlađe od 4 god. se ne preporučuje; neposredno nakon uzimanja lijeka ne treba ništa jesti ni piti; preporučuje se da bolesnik uzima dovoljno čaja i toplih napitaka za vrijeme primjene

sirupa ako se simptomi ne povuku nakon 7 dana, neophodno je zatražiti savjet ljekara ili farmaceuta.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HERBION SIRUP OD JAGORČEVINE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp sirup [3.08 g/5 mL] 1 smeđa staklena bočica s 150 ml sirupa i sa mjernom kašikom od 5 ml, u kutiji

**R05CA10      tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza, tečni ekstrakt timijana**

**Doziranje:** *tradicionalni biljni lijek, ublažava iritiranu sluznicu grla i djeluje kao ekspektorans kod kašlja povezanog sa prehladom:* odrasli i adolescenti iznad 12 god. 10 ml svaka 3 sata (maks. do 6 puta na dan, maks. dnevna doza do 60 ml); djeca 4-11 god. 5 ml svaka 3 sata (maks. do 6 puta na dan, maks. dnevna doza do 30 ml); ne preporučuje se upotreba kod djece mlađe od 4 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BRONCHOSTOP SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH**

BRp sirup [0,66 g/5.7 g+ 0,77 g/5.7 g] 150 ml sirupa (1 staklena bočica) i čašica za doziranje

**R05CA10      suhi ekstrakt timijana, tečni ekstrakt korijena bijelog sljeza**

**Doziranje:** *tradicionalni biljni lijek, ublažava iritiranu sluznicu grla i djeluje kao ekspektorans kod kašlja povezanog sa prehladom:* odrasli i adolescenti iznad 12 god. 15 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno, maks. dnevna doza do 90 ml); djeca 4-12 god. 7,5 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno, maks. dnevna doza do 45 ml); djeca 2-4 god. (samo uz konsultaciju sa ljekarom) 7,5 ml svaka 3-4 sata (4-6 puta dnevno; maks. dnevna doza do 45 ml); ne preporučuje se za djecu mlađu od 2 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BRONCHOSTOP SINE SIRUP PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH**

BRp sirup [0.12 g/15 mL+ 0,83 g/15 mL] 120 ml sirupa (1 staklena bočica) i čašica za doziranje

**R05CA10      suhi ekstrakt timijana**

**Doziranje:** *tradicionalni biljni lijek koji podstiče iskašljavanje postojeane viskozne sluzi kod produktivnog kašlja nastalog usljed prehlade:* odrasli, adolescenti i djeca starija od 12 god. 1-2 pastile otopiti u ustima na 3-4 sata (4-6 puta na dan); djeca 6-12 god. 1 pastilu otopiti u ustima 3 puta dnevno; kod djece mlađe od 6 god. se ne preporučuje

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BRONCHOSTOP PASTILE PROTIV KAŠLJA - KWIZDA PHARMA GMBH**

BRp pastila [59.5 mg/1 pastila] 20 pastila (2 PVC/PE/PVdC/Al blistera po 10 pastila), u kutiji

**R05CA12      suhi ekstrakt lista bršljena**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma hroničnih inflamatornih oboljenja bronhija; akutnih upala respiratornog trakta praćenih kašljem:* pastile, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 pastilu 3-4 puta na dan; djeca 6-12. god. 1 pastilu 2 puta na dan; šumeća tableta, odrasli i djeca starija od 12 god. 1 šumeću tabletu ujutro i 1/2 šumeće tablete uveče; djeca 6-12. god. 1/2 šumeće tablete 2 puta na dan; oralna otopina, odrasli i djeca starija od 12 god. 5 ml 3 puta na dan, djeca 6-12. god. 5 ml 2 puta na dan; sirup, djeca 2-6 god. 2-2,5 ml 2 puta na dan, djeca 6-12. god. 2,8-5 ml 2 puta na dan, odrasli i djeca starija od 12 god. 4-5 ml 3 puta na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**BRONHOKLIR SIRUPI BRŠLJAN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp sirup [35,1 mg/5 mL] bočica sa 125 ml sirupa i kašika za doziranje, u kutiji

**HERBIFIT HEDERIN SIRUP - PHARMAMED D.O.O. TRAVNIK**

BRp sirup [20 mg/5 mL - 40 mg/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa 100 ml sirupa i dozirna pipeta, u kutiji

**HERBION BRŠLJAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp pastila [35 mg/1 pastila] 16 pastila (2 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp pastila [35 mg/1 pastila] 24 pastile (3 PVC/PE/PVDC//Al blistera sa po 8 pastila), u kutiji

BRp sirup [7 mg/1 mL] 150 mL sirupa (1 staklena boca klase III (PhEur) sa 150 mL sirupa), u kutiji sa mjernom kašikom

**PROSPAN AKUT - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

BRp šumeća tableta [65 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 strip-pakovanja po 2 šumeće tablete), 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 vrećica po 5 ml oralne otopine u kutiji

**PROSPAN LIQUID - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

BRp oralna otopina [7 mg/1 mL] 1 boca sa 100 ml oralne otopine, u kutiji

BRp oralna otopina [7 mg/1 mL] 1 boca sa 200 ml oralne otopine, u kutiji

**PROSPAN SIRUP - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

BRp oralna otopina [0.7 g/100 mL] 1 smeđa staklena bočica sa 100 ml oralne otopine i dozna čašica od 10 ml u kartonskoj kutiji

BRp sirup [7 mg/1 mL] smeđa staklena bočica sa 200 mL oralne otopine i dozna čašica od 10 mL, u kutiji

**R05CA13 cineol**

**Doziranje:** liječenje simptoma bronhitisa i prehlade; suportivna terapija u liječenju hroničnih inflamatornih stanja respiratornog trakta (npr. pranazalnih sinusa): odrasli i adolescenti preko 12 god. 200 mg 3 puta na dan, može se povećati na 200 mg 4 puta na dan, doza održavanja 200 mg 2 puta na dan; djeca u dobi 8-12 god. (25-43 kg) 100 mg do 3 puta dnevno; djeca 6-8 god. (20-24 kg) 100 mg do 3 puta na dan

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SINOLPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

BRp gastorezistentna kapsula, meka [100 mg/1 mkapsula] 21 kapsula (1 PVC blister/ aluminijska folija sa 21 kapsulom), u kutiji

**SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

BRp gastorezistentna kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 21 kapsula (1 PVC blister /aluminijska folija sa 21 kapsulom) u kutiji

**SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG**

BRp gastorezistentna kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 50 kapsula (2 PVC blister /aluminijska folija po 25 kapsula), u kutiji

**R05CA13 cineol**

**Doziranje:** liječenje simptoma bronhitisa i prehlade; suportivna terapija u liječenju hroničnih inflamatornih stanja respiratornog trakta (npr. pranazalnih sinusa): odrasli i adolescenti preko 12 god. 200 mg 3 puta na dan, može se povećati na 200 mg 4 puta na dan, doza održavanja 200 mg 2 puta na dan; djeca u dobi 8-12 god. (25-43 kg) 100 mg do 3 puta dnevno; djeca 6-8 god. (20-24 kg) 100 mg do 3 puta na dan

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### SINOLPAN - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp gastrotrezištentna kapsula, meka [100 mg/1 mkapsula] 21 kapsula (1 PVC blister/ aluminijska folija sa 21 kapsulom), u kutiji

### SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp gastrotrezištentna kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 21 kapsula (1 PVC blister /aluminijska folija sa 21 kapsulom) u kutiji

### SINOLPAN FORTE - ENGELHARD ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

BRp gastrotrezištentna kapsula, meka [200 mg/1 kapsula] 50 kapsula (2 PVC blister /aluminijska folija po 25 kapsula), u kutiji

## R05CB Mukolitici

### R05CB01 acetilcistein

**Doziranje:** poremećaji disajnih organa praćeni prekomjernim stvaranjem gustog i viskozno g sekreta (akutni i hronićni bronhitis i njegove egzacebracije, emfizem pluća, mukoviscidoza, bronhiektazije): djeca 2-5 god. 100 mg 4 puta dnevno; djeca 6-14 god. 200 mg 3 puta dnevno; odrasli i djeca preko 14 god. 600 mg jedanput dnevno ili 200 mg tri puta dnevno; granule i šumeće tablete se upotrebljavaju rastvorene u vodi; ne preporučuju se kod djece mlađe od 2 god;

## REGISTROVANI LIJEKOVI:

### FLUIMUCIL 100 - ZAMBON S.P.A.

BRp granule za oralni rastvor [100 mg/1 g] 30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor u kartonskoj kutiji

### FLUIMUCIL 200 - ZAMBON S.P.A.

BRp granule za oralni rastvor [200 mg/1 g] 30 kesica sa po 1 g granula za oralni rastvor u kartonskoj kutiji

### FLUIMUCIL 600 - ZAMBON S.P.A.

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta (5 blistera sa po 2 šumeće tablete) u kartonskoj kutiji

### FLUIMUKAN AKUT - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp šumeća tableta [600 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u PP tubi, u kutiji

### FLUIMUKAN PLUS - SANDOZ PHARMACEUTICALS 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 - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

BRp oralni rastvor [20 mg/1 mL] staklena boćica sa 100 ml oralnog rastvora i mjerna ćašica, u kutiji

### R05CB02 bromheksin

**Doziranje:** lijećenje akutnih i hronićnih bolesti disajnih puteva praćenih izlućivanjem gustog i ljepljivo g sekreta (traheobronhitis, hronićni opstruktivni bronhitis sa emfizemom, upale pluća, bronhiektazije, sinusitis); **sirup** - odrasli i djeca iznad 10 godina, 3 puta dnevno 10-20 ml; djeca 7-10 godina: 3 puta dnevno 5 ml; djeca 2-6 godina: 3 puta dnevno 2,5 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: 1,3 ml (20 kapi) 3 puta dnevno; djeca ispod 2 godine: 0,7 ml (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: 0,7 ml (10 kapi), 2 puta dnevno; djeca mlađa od 2 god: 0,3 ml (5 kapi), 2 puta

dnevno; **tableta** - odrasli, 3 puta dnevno 8-16 mg, djeca iznad 10 godina: 3 puta dnevno 8 mg; djeca 6-10 god: 3 puta dnevno 4 mg; kod djece ispod 6 god. prikladnija je primjena tečnih farmaceutskih oblika

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BISOLEX - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- BRp oralne kapi, otopina [2 mg/1 mL] 30 ml oralnih kapi, otopine u staklenoj bočici sa nastavkom za kapanje, u kartonskoj kutiji
- BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa u staklenoj bočici boje jantara s polipropilenskim zatvaračem i dozirnom čašicom s mjernim oznakama, u kutiji
- BRp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**BISOLEX F - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

- BRp tableta [16 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**BISOLVON - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

- BRp oralna otopina [4 mg/2 mL] 40 mL oralne otopine u smeđoj staklenoj bočici, u kutiji
- BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj bočici i dozirna plastična čašica, u kutiji
- BRp tableta [8 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/PVDC//Al-blistera po 10 tableta), u kutiji

**R05CB03****karbocistein**

**Doziranje:** smanjenje viskoziteta bronhijalnog sekreta: odrasli, djeca 12-17 god, u početku 2,25 g dnevno u podijeljenim dozama, zatim 1,5 g dnevno u podijeljenim dozama pod uslovom poboljšanja stanja; djeca 2-5 god. 62,5-125 mg 4 puta dnevno, 5-12 god. 250 mg 3 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BRONCHOBOS - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al - blistera po 10 kapsula), u kutiji
- BRp sirup [125 mg/5 mL] 200 mL sirupa u smeđoj staklenoj boci sa CRC/TE zatvaračem za djecu i dozirna kašika, u kutiji
- BRp sirup [250 mg/5 mL] 200 mL sirupa u smeđoj staklenoj boci sa CRC/TE zatvarčem za djecu i dozirna kašika, u kutiji

**BRONLES - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula), u kutiji

**KARBOCISTEIN NATURA PHARM - NATURA PHARM D.O.O. ŠIROKI BRIJEG**

- BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/PVDC/Al blistera sa po 10 kapsula) u kutiji

**MUCODYNE - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

- BRp kapsula, tvrda [375 mg/1 kapsula] 30 kapsula, tvrdih (3 PVC/Al blistera po 10 kapsula), u kutiji
- BRp sirup [125 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa i kašičicom, u kutiji
- BRp sirup [250 mg/5 mL] staklena boca sa 100 ml sirupa i kašičicom, u kutiji



**R05CB06 ambroksol**

**Doziranje:** akutne i hronične bronhopulmonalne bolesti povezane sa poremećajem formiranja i transporta mukusa: djeca do 2 god. 7,5 mg dva puta dnevno; djeca 2-5 god. 7,5 mg tri puta dnevno; djeca 6-12 god. 15 mg dva do tri puta dnevno; djeca preko 12 god. i odrasli 30 mg dva do tri puta dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AMBROSAN - PRO.MED.CS PRAHA A.S.**

BRp tableta [30 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta), u kutiji

**FLAVAMED - BERLIN-CHEMIE AG**

BRp tableta [30 mg/1 tableta] 20 tableta (2 PVC/Al blistera po 10 tableta) u kutiji

**FLAVAMED FORTE - BERLIN-CHEMIE AG**

BRp oralna otopina [30 mg/5 mL] staklena bočica sa 100 ml oralne otopine i dozirnom kašičicom, u kutiji

BRp šumeća tableta [60 mg/1 tableta] 10 šumećih tableta u polipropilenskoj tubi, u kutiji

**FLAVAMED SIRUP - BERLIN-CHEMIE AG**

BRp oralna otopina [15 mg/5 mL] 100 mL oralne otopine u staklenoj boci u kutiji

**R05CB13 dornaza alfa**

**Doziranje:** cistična fibroza: preporučena doza sadržaj jedne ampule (2500 jedinica) inhalirati pomoću raspršivača 1 puta (po potrebi bolesnici stariji od 21 godinu 2 puta) na dan, svakodnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PULMOZYME - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD**

Rp rastvor za raspršivanje [1 mg/1 mL] 2,5 ml otopine u plastičnoj (polietilen) ampuli, 6 ampula u zaštitnoj foliji, u kartonskoj kutiji

**R05D Antitusici, isključujući kombinacije sa  
ekspektoransima**

**R05D askorbinska kiselina, tečni ekstrakt lista bokvice i cvijeta crnog  
sljeza**

**Doziranje:** tradicionalno se koristi kao antitusik kod suhog, nadražajnog kašlja koji prati bolesti gornjih disajnih puteva: odrasli i djeca preko 14 god. 2 kašike za doziranje 3 do 5 puta dnevno; djeca 7-14 god. 1 do 2 kašike za doziranje 3 puta dnevno, djeca 4-7 god. 1 kašika za doziranje 3 puta dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 4 god.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**HERBION SIRUP OD BOKVICE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp sirup, sirup [65 mg/5 mL, 2.5 g/5 mL] 1 smeđa staklena bočica sa 150 ml sirupa i mjerna kašika, u kutiji

**R05D gusti ekstrakt islandskog lišaja**

**Doziranje:** tradicionalno se koristi kod: suhog, nadražujućeg kašlja, blage upale gornjih disajnih puteva i nadraženosti sluznice usta i ždrijela, uključujući promuklost i grlobolju: odrasli i adolescenti stariji od 16 god: 15 ml sirupa (3 mjerne kašike), 4 puta dnevno; djeca 10-16 god: 10 ml sirupa (2 mjerne kašike), 4 puta dnevno; djeca 4-10 god: 5 ml sirupa (1 mjerna kašika), 4 puta dnevno; djeca 1-4 god. (samo nakon prethodne konsultacije sa lekarom: 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., NOVO MESTO**

BRp sirup [6 mg/1 mL] staklena boca sa 150 ml sirupa i mjernom žličicom, u kutiji

**R05DA Alkaloidi opijuma i derivati**

**R05DA04 kodein**

**Doziranje:** suvi iritativni i neproduktivni kašalj u oboljenjima respiratornog trakta: odrasli i djeca iznad 12 god: 15-30 mg 3 ili 4 puta dnevno, maksimalno 240 mg/dan; za liječenje akutne umjerene boli za koju se smatra da ne može biti uklonjena drugim analgeticima, kao što je čisti paracetamol ili čisti ibuprofen (kod djece iznad 12 god), ublažavanje blage do umjerene boli: odrasli, 30 do 60 mg svaka 4 sata, do maks. doze 240 mg/dan; djeca iznad 12 god: 30 do 60 mg na svakih 6 sati, do maks. doze 240 mg kodeina dnevno (doza se određuje prema tjelesnoj težini (0,5 mg/kg do 1 mg/kg))

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CODEINI PHOSPHATIS ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

▲,§ Rp tableta [30 mg/1 tableta] 10 tableta (1 AL/AL blister sa 10 tableta) u kutiji

**R05DB Ostali antitusici**

**R05DB13 butamirat**

**Doziranje:** akutni i hronični nadražajni suvi kašalj bilo kojeg izvora: doziranje zavisi od uzrasta, učestalosti i intenziteta kašlja, tablete, odrasli 2-3 puta po 40 mg, odnosno 2-3 puta po 50 mg; djeca 12-18 god. 3 puta po 20 mg, odnosno 1-2 puta po 50 mg; djeca 6-12 god. dva puta po 20 mg; sirup 4 mg/5 ml, odrasli 3-4 puta po 30 ml, djeca starija od 12 god. 4 puta po 15 ml, djeca starija od 9 god. 4 puta po 15 ml, djeca 6-9 god. 3 puta po 15 ml, djeca 3-6 god. 3 puta po 10 ml, djeca 1-3 god. 3 puta po 5 ml, dojenčad 6 mjeseci do 1 god. 4 puta 2,5 ml; sirup 7,5 mg/5 ml, odrasli 4 puta po 15 ml, djeca starija od 12 god. 3 puta po 15 ml, djeca starija od 9 god. 3 puta po 10 ml, djeca 6-9 god. 3 puta po 10 ml, djeca 3-6 god. 3 puta po 5 ml

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**OMNITUS - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp sirup [4 mg/5 mL] 1 staklena boca sa 200 ml sirupa i plastičnom kašikom, u kutiji

**OMNITUS FORTE - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

BRp film tableta sa modifikovanim oslobađanjem [50 mg/1 tableta] 10 film tableta sa modifikovanim oslobađanjem (1 PVC/PVdC-Al blister), u kutiji

**PANATUS - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp filmom obložena tableta [20 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

BRp sirup [4 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj boci, u kutiji

**PANATUS FORTE - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

BRp filmom obložena tableta [50 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 PVC/Al blister) u kutiji

BRp sirup [7.5 mg/5 mL] 200 ml sirupa u smeđoj staklenoj boci, u kutiji

## **R05X Ostali preparati protiv prehlade**

### **R05X askorbinska kiselina, feniramin, paracetamol**

**Doziranje:** *prehlada, rinitis, nazofaringitis, gripozna stanja:* odrasli i djeca starija od 15 god. oralno, sadržaj jedne kesice razmutiti u dovoljnoj količini vode, razmak između doza najmanje 4 sata, maksimalno dnevno 3 doze

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ROXACET COLD - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

BRp prašak za oralni rastvor [200 mg/1 kesica+ 25 mg/1 kesica+ 500 mg/1 kesica] 8 kesica od papir/aluminijum/polietilena, u kutiji

### **R05X askorbinska kiselina, hlorfenamin, kofein, paracetamol**

**Doziranje:** *simptomi prehlade (glavobolja i bolovi u udovima, nazalna kongestija, suvi kašalj), povišena tjelesna temperatura:* oralno, kapsule, odrasli i adolescenti stariji od 12 godina, 3 puta dnevno po 2 kapsule; prašak za oralnu otopinu, 3 puta dnevno po jednu kesicu

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **GRIPPOSTAD C - STADA ARZNEIMITTEL AG**

BRp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula+ 25 mg/1 kapsula+ 200 mg/1 kapsula] 10 kapsula, tvrdih (1 PVC/PVDC//AI - blister sa 10 kapsula) u kutiji

BRp kapsula, tvrda [150 mg/1 kapsula+ 2.5 mg/1 kapsula+ 25 mg/1 kapsula+ 200 mg/1 kapsula] 20 kapsula, tvrdih (2 PVC/PVDC//AI - blistera po 10 kapsula) u kutiji

##### **TYLOL HOT C - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

△ BRp prašak za oralnu otopinu [300 mg/1 vrećica+ 5 mg/1 vrećica+ 50 mg/1 vrećica+ 400 mg/1 vagtorija] 12 vrećica (1 PET/AL/PE vrećica sa 4 g praška za oralnu otopinu), u kutiji

## **R06 ANTIHISTAMINICI ZA SISTEMSKU PRIMJENU**

### **R06A Antihistaminici za sistemsku primjenu**

#### **R06AA Aminoalkil etri**

### **R06AA02 dimenhidrinat**

**Doziranje:** prevencija mučnine, povraćanja i/ili vrtoglavice kod bolesti putovanja; prevencija i liječenje mučnine i povraćanja uzrokovanih Menier-ovom bolešću i drugim vestibularnim poremećajima: odrasli i djeca starija od 14 god, početna doza 1 tableta (50 mg), a zatim 1-2 tablete (50 -100 mg) tri puta na dan (ne preporučuje se davanje više od 400 mg na dan); u prevenciji bolesti kretanja lijek treba uzeti 30 minuta prije početka kretanja; djeca, 7-14 godina 1/2 tablete - 1 tableta (25-50 mg) svakih 6-8 sati po potrebi, ne više od 150 mg na dan; djeca 2-6 god. 25 mg (1/2 tablete) svakih 6-8 sati po potrebi, ne više od 75 mg na dan; u starijih osoba lijek treba primijeniti u najnižoj preporučenoj dozi za odrasle, budući da su osjetljiviji na antiholinergičke efekte lijeka.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **AVIOMARIN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 5 tableta ( 1 PVC/AI blister), u kutiji

##### **DIMIGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 blister Alu/PVC//PVC/PVdC), u kutiji

##### **DRAMINA - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/AI blister), u kutiji

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 5 tableta (1PVC/Al blister), u kutiji

**RODAVAN N - BOSNALIJEK D.D.**

△ BRp tableta [50 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/Al blister sa 10 tableta), u kutiji

**R06AA09 doksilamin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje povremenih nesаница:* odrasli stariji od 18 god, 7,5-15 mg 30 min. prije odlaska u krevet, po potrebi povećati na 30 mg dnevno, maksimalno 50 mg dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CALMESAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

△ BRp filmom obložena tableta [15 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta ( 1 OPA/Al/PVC/Al blister), u kutiji

**R06AB Supstituisani alkilamini**

**R06AB03 dimetinden**

**Doziranje:** ublažavanje svraba različite etiologije (endogeni svrab, ekcem, svrab koji se javlja uz dermatoze, ubode insekata, urtikarija), simptomatsko ublažavanje sezonskog i hroničnog alergijskog rinitisa, simptomatsko liječenje alergija na lijekove i hranu, prevencija alergijskih reakcija tokom desenzibilizacije: odrasli i djeca iznad 12 godina: uobičajena doza: 20-40 kapi 3 puta na dan; bolesnicima koji su skloni pospanosti daje se 40 kapi uveče i 20 kapi ujutru, djeca: uobičajena doza: 0,1 mg/kg; odnosno 2 kapi ko kilogramu tjelesne težine podijeljeno u 3 doze (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 - HALEON HUNGARY KFT**

Rp oralne kapi, otopina [1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 mL oralnih kapi, otopine, u kutiji

**R06AC Supstituisani etilendiamini**

**R06AC03 hloropiramin**

**Doziranje:** akutne alergijske reakcije, posebno rane gdje se oslobađa velika količina histamina: urtikarija, angioedem, preosjetljivost uzrokovana lijekovima, ubodi insekata, serumska bolest, polenoza; u kombinaciji s ostalim lijekovima u liječenju anafilaktičkog šoka; i.v. ili duboko i.m. odrasli, 1 ampula do tri puta na dan; djeca 1/4 - 1 ampule; doza se obično računa prema tjelesnoj masi i iznosi 0,20 mg/kg tjelesne mase

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SYNOPEN - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

▲ ZU otopina za injekciju [20 mg/2 mL] 10 ampula po 2 ml otopine za injekciju, u kutiji

**R06AD Derivati fenotiazina**

**R06AD03 tietilperazin**

**Doziranje:** liječenje mučnine i povraćanja (nakon hiruških zahvata, nakon citotoksične hemoterapije, kod terapija sa zračenjem, nakon uzimanja lijekova s emetičnim učinkom: odrasli 1-3 puta po 6,5 mg; ne preporučuje se primjena kod mlađih od 15 godina.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TORECAN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- ▲ ZU otopina za injekciju [6.5 mg/1 mL] 50 ampula po 1 mL otopine za injekciju, u kutiji
- △ Rp obložena tableta [6.5 mg/1 tableta] 50 obloženih tableta u staklenoj bočici, u kutiji

## **R06AE Derivati piperazina**

### **R06AE07 cetirizin**

**Doziranje:** olakšavanje nosnih i očnih simptoma sezonskog i cjelogodišnjeg alergijskog rinitisa, olakšavanje simptoma hronične idiopatske urtikarije: djeca od 6-12 god. 5 mg dvaput na dan; odrasli i adolescenti stariji od 12 god. 10 mg jedanput na dan.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **LETIZEN - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [10 mg/1 tableta] 10 filmom obloženih tableta (1 Al/PVC blister) u kutiji

### **R06AE09 levocetirizin**

**Doziranje:** simptomatsko liječenje alergijskog rinitisa (uključujući perzistentni alergijski rinitis) i hronične idiopatske urtikarije: oralno, odrasli i djeca starija od 12 god. 5 mg dnevno;

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **LAVRENA - STADA ARZNEIMITTEL AG**

- BRp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC/AL blister sa 10 tableta) u kutiji
- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 film tableta (2 PVC/PVDC/AL blistera sa 10 tableta) u kutiji

## **R06AX Ostali antihistaminici za sistemsku primjenu**

### **R06AX13 loratadin**

**Doziranje:** simptomatska terapija alergijskog rinitisa i hronične idiopatske urtikarije: odrasli i djeca starija od 12 godina, 10 mg jedanput dnevno; djeca 2-12 godina tjelesne mase veće od 30 kg: 10 mg jedan put dnevno, a tjelesne mase ispod 30 kg: 5 mg jedan put dnevno.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **BELODIN - BELUPO LIJEKOVI I KOZMETIKA D.D.**

- BRp tableta [10 mg/1 tableta] 7 tableta (1 PVC/Al blister), u kutiji

##### **FLONIDAN - SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.**

- BRp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 Al/PVC blister sa 10 tableta) u kutiji
- Rp oralna suspenzija [5 mg/5 mL] 120 ml oralne suspenzije u staklenoj bočici i mjerna kašičica, u kutiji
- Rp tableta [10 mg/1 tableta] 20 tableta (2 Al/PVC blistera sa po 10 tableta) u kutiji

##### **LORAMIN - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- BRp tableta [10 mg/1 tableta] 10 tableta (1 PVC/PVDC/Al blister), u kutiji

##### **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 A.D. VRŠAC**

- 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

**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;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ALERIX - BOSNALIJEK D.D.**

- BRp film tableta [120 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVdC/Al blister), u kutiji

**ALLEGRA - SANOFI-AVENTIS GROUPE**

- BRp film tableta [120 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PE/PVDC/Al blister), u kutiji

**R06AX27 desloratadin**

**Doziranje:** *olakšavanje simptoma kod alergijskog rinitisa, urtikarije:* odrasli i djeca starija od 12 godina: 1 film-tableta ili 10 ml sirupa 0,5 mg/ml (5 mg) jednom na dan; djeca dobi 1-5 godina: 2,5 ml sirupa (1,25 mg) jednom dnevno; djeca dobi 6-11 godina: 5 ml sirupa (2,5 mg) jednom dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****AEROGAL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

- BRp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 Alu/PVC-PVC blister), u kutiji
- Rp sirup [0,5 mg/1 mL] 1 staklena boca sa 60 ml sirupa, u kutiji
- Rp sirup [0,5 mg/1 mL] 1 staklena boca sa zatvaračem od polietilena sa 60 ml sirupa, u kutiji

**ALRINAST - ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 20 filmom obloženih tableta (2 PVC-PVDC/Al blistera sa po 10 tableta), kutiji

**DASSELTA - KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D.D., NOVO MESTO**

- Rp filmom obložena tableta [5 mg/1 tableta] 1 OPA/Al/PVC/Al blister sa 10 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

**DELOR - ZADA PHARMACEUTICALS D.O.O.**

- Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 PVC/PVDC//Al blister), 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 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.**

BRp film tableta [5 mg/1 tableta] 10 film tableta (1 providni PVC/PE/PVDC-AI blister) u kutiji

Rp film tableta [5 mg/1 tableta] 30 film tableta (3 providna PVC/PE/PVDC-AI 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, sa doznom kašičicom od 5 ml, u kutiji

**R06AX29 bilastin**

**Doziranje:** *simptomatsko liječenje alergijskog rino-konjunktivitisa i urtikarije:* odrasli i djeca preko 12 god. 20 mg jednom dnevno, djeca 6-11 god. (čija težina iznosi najmanje 20 kg) 10 mg; zbog interakcije, savjetovati pacijentima da bilastin uzimaju 1 sat prije ili 2 sata poslije uzimanja grejfruta

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**APRIXA - SANECA PHARMACEUTICALS**

Rp tableta [20 mg/1 tableta] 10 tableta (1 AI//AI blister sa 10 tableta), u kutiji

**XADOS - BERLIN-CHEMIE AG**

BRp tableta [20 mg/1 tableta] 10 tableta (1 oPA//AI/PVC//AI blister), u kutiji

Rp oralna disperzibilna tableta [10 mg/1 tableta] 10 oralnih disperzibilnih tableta (1 OPA//AI/PVC//AI blister sa 10 tableta), u kutiji

Rp oralna otopina [2,5 mg/1 mL] 1 bočica sa 120 ml oralne otopine, 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; profilaktička primjena kod prijevremeno rođene djece <32 nedelje gestacijske starosti kod koje postoji rizik od pojave RDS, a potrebna im je intubacija za stabilizaciju ili imaju dokazanu deficijenciju surfaktanta: endotrahealnom tubom, 100 mg fosfolipida po kg tjelesne mase na rođenju u zapremini koja ne prelazi 4 ml/kg, terapija- prvu dozu primjeniti što je prije moguće nakon što se potvrdi RDS radiografskim ili kliničkim nalazima, doza se može ponoviti u roku od 48 sati u intervalima od najmanje 6 sati, a mogu se primjeniti najviše 4 doze; profilaksa - prvu dozu primjeniti što je prije moguće nakon rođenja, preporučuje se u roku od 15 min, doza se može

ponoviti u roku od 48 sati u intervalima od najmanje 6 sati, a mogu se primjeniti najviše 4 doze.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****SURVANTA - ABBVIE INC.**

- ZU suspenzija za endotraheopulmonalno ukapavanje [25 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 4 mL suspenzije za endotraheopulmonalno ukapavanje zatvorena gumenim zapašačem 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 zapašačem i Al - pertlom, u kutiji

**R07AA02 prirodni fosfolipidi**

**Doziranje:** *terapija respiratornog distres sindroma kod novorođenčadi porođajne težine iznad 600 g:*

100-200 mg/kg, zatim 100 mg/kg svakih 12 sati po potrebi, maks. ukupna doza od 300-400 mg/kg; *profilaksa respiratornog distres sindroma u nedonoščadi rođene u gestacijskoj dobi između 24. i 31. nedjelje:* 100-200 mg/kg potrebno je primijeniti što je moguće prije nakon rođenja (po mogućnosti u roku od 15 min.); daljnje doze od 100 mg/kg mogu se ponoviti 6-12 sati nakon prve doze, a zatim 12 sati kasnije u novorođenčadi s perzistentnim znakovima RDS i koja ovisi 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] 1 staklena bočica sa 1,5 ml ukapne tekućine za dušnik i pluća, suspenzije, u kutiji
- ZU ukapna tekućina za dušnik i pluća, suspenzija [120 mg/1.5 mL] 2 staklene bočice po 1,5 ml ukapne tekućine za dušnik i pluća, suspenzije, u kutiji.





**S** **SENZORNI ORGANI**  
**S01** **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA**  
**S01A** **Antiinfektivni**  
**S01AA** **Antibiotici**

**S01AA01** **hloramfenikol**

**Doziranje:** infekcije prednjeg segmenta oka izazvane bakterijama osjetljivim na hloramfenikol, kada drugi antibiotici nemaju dejstva ili su kontraindikovani: odrasli, uključujući i starije, i djeca starija od 2 god. malu količinu masti nanijeti u konjunktivalnu kesu svaka 3 sata tokom prvih 48 sati terapije, poslije toga, interval između doza povećati; terapiju produžiti najmanje 48 sati po nestanku znakova infekcije; liječenje može trajati najduže 5 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CHLORAMPHENICOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 5 g masti za oči u Al-tubi sa polietilenskim zatvaračem, u kutiji

**CHLORAMPHENICOL GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast za oči [10 mg/1 g] 1 Alu tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

**S01AA12** **tobramicin**

**Doziranje:** infekcije vanjskog dijela oka izazvane bakterijama osjetljivim na tobramicin: lakše i srednje infekcije 1-2 kapi u oboljelo oko svaka 4 sata ili oko 1,5 cm masti aplicirati 2-3 puta na dan; teške infekcije: po 2 kapi u oko svakog sata ili 1,5 cm masti u oboljelo oko svaka 3-4 sata do poboljšanja simptoma.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**OFTAMYCIN - DEVA HOLDING A.S.**

Rp kapi za oko, otopina [3 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

**TOBRAVIS - BALKANPHARMA-RAZGRAD AD**

Rp mast za oči [3 mg/1 g] aluminijska tuba sa 5 g masti, u kutiji  
 Rp kapi za oči, rastvor [3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora u LDPE bočici, u kutiji

**TOBREX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oko, otopina [3 mg/1 mL] bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji  
 Rp mast za oči [3 mg/1 g] 3,5 g masti za oči u tubi u kutiji

**S01AA13** **fusidinska kiselina**

**Doziranje:** stafilokokna infekcija oka: u oko, odrasli i djeca, 1 kap u oko, 2 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FUSIDIX 1% - DEVA HOLDING A.S.**

Rp kapi za oko, otopina [10 mg/1 g] 5 g kapi za oko, otopine u savitljivoj tubi, u kutiji

**S01AA30** **bacitracin, neomicin**

**Doziranje:** bakterijske infekcije spoljašnjeg segmenta oka, kože, spoljašnjeg uva: mast: 1-3 puta dnevno nanijeti u tankom sloju na posuvraćeni donji kapak i konjunktivu odnosno na oboljelo mjesto; terapija ne treba da traje duže od 7 dana bez ponovne procjene ljekara

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ENBECIN - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp mast za oči [500 i.j./1 g+ 3300 i.j./1 g] 1 Al tuba sa 5 g masti za oči u kutiji

## **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); nakon nestanka simptoma bolesti, mast primjenjivati još najmanje 3 dana.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **ACIKLOVIR ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp mast za oči [30 mg/1 g] Al-tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

## **S01AE Fluorohinoloni**

### **S01AE03 ciprofloksacin**

**Doziranje:** *ulkusi rožnjače*: odrasli, novorođenčad (0-27 dana), odojčad i mala djeca (28 dana do 23 mjeseca), djeca (2-11 godina) i adolescenti (12-16 godina), 1. dan: u toku prvih 6 sati svakih 15 min. po 2 kapi u bolesno oko (ako je potrebno pridržavati se rasporeda i tokom noći), zatim svakih 30 min. po 2 kapi; 2.dan. na svakih sat vremena 2 kapi ukapati u bolesno oko; 3. do 14. dan: na svaka 4 sata ukapati 2 kapi u bolesno oko; ukoliko bude potrebna terapija duže od 14 dana, ljekar individualno određuje doziranje; *površinske infekcije oka*: 1 ili 2 kapi u oboljelo oko, četiri puta dnevno; u slučaju težih infekcija, u toku prva dva dana ukapati 1 ili 2 kapi na svaka dva sata, osim tokom spavanja; maks. trajanje terapije 21 dan

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **MAROCEN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp kapi za oči , rastvor [3 mg/1 mL] 5 mL rastvora u LDPE bočici sa HDPE zatvaračem s prstenom i LDPE kapaljkom, u kutiji

### **S01AE07 moksifloksacin**

**Doziranje:** *purulentni bakterijski konjuktivitis uzrokovan sojevima osjetljivim na moksifloksacin*: 1 kap u bolesno oko/oči tri puta dnevno; ukoliko se u roku od 5 dana od početka terapije ne primijeti poboljšanje, treba preispitati dijagnozu i/ili propisanu terapiju.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **DEMOMIX 0,5% - DEVA HOLDING A.S.**

△ Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] polietilenska bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

##### **MOXIVISION - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

##### **VIGAMOX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] polietilenska (LDPE) bočica sa 5 ml kapi, u kutiji

## **S01AX Ostali antiinfektivni**

### **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 steroidima, uključujući postoperativne upale: kapi, kod blažih upala svakih 3-4 sata dok se ne dobije željeni odgovor; jake ili akutne upale, kapi se nanose u konjunktivalnu vrećicu svakih 30-60 min. u nastavku terapije kada se uoči poboljšanje, smanjiti na 3-4 puta dnevno; hronične upale, svakih 3-6 sati ili onoliko koliko je potrebno; mast, nanijeti 1-1,5 cm masti u konjunktivnu kesicu 1-4 puta dnevno.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****MAXIDEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oko, suspenzija [1 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije  
 Rp mast za oči [1 mg/1 g] tuba sa 3,5 g masti za oči u kutiji

**S01BA02 hidrokortizon**

**Doziranje:** alergijske promjene na kapku ili vežnjači; neinfektivne upale vežnjače, rožnjače i bjeonjače; nebakterijske upale dužice, cilijarnog tijela, sudovnjače i mrežnjače: 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] 1 alu-tuba sa 5 g masti za oči, u kutiji

**S01BC Nesteroidni antiinflamatorni lijekovi**

**S01BC03 diklofenak**

**Doziranje:** profilaksa preoperativne mioze: po 1 kap 4 puta tokom 2 sata prije operacije (u razmacima od oko 30 min.); kontrola postoperativne upale: po 1 kap 4 puta dnevno do 28 dana; kontrola bola i nelagodnosti kod fotorefraktivne keratektomije (PRK): po 1 kap 2 puta u toku 1 sata prije operacije, po 1 kap 2 puta u razmaku od 5 minuta odmah nakon PRK operacije, i onda postoperativno po 1 kap na svakih 2-5 sati kada je pacijent budan, do 24 h; kontrola bolova oka povezana sa oštećenjima epitela rožnjače nakon slučajne nepenetrirajuće traume: po 1 kap 4 puta dnevno do 2 dana; kontrola upale nakon argonske laserske trabekuloplastike (ALT): po 1 kap 4 puta dnevno tokom 2 sata prije ALT operacije, 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 po potrebi u četvrtoj sedmici; tretman bolova oka i neugode nakon radijalne keratotomije: preoperativno 1 kap prije operacije, postoperativno 1 kap odmah nakon operacije, i nakon toga 1 kap 4 puta dnevno do 2 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DIKLOVIS - S.C. ROMPHARM COMPANY S.R.L.**

Rp kapi za oči , rastvor [1 mg/1 mL] 1 bijela (LDPE) bočica od 5 ml, u kutiji

**REDICLON 0,1% - DEVA HOLDING A.S.**

Rp kapi za oko, otopina [1 mg/1 mL] 20 jednodoznih bočica (LDPE) sa po 0,3 ml kapi za oko, otopine (2 vrećice sa po 10 bočica), u kutiji

Rp kapi za oko, otopina [1 mg/1 mL] 60 jednodoznih bočica (LDPE) sa po 0,3 ml kapi za oko, otopine (6 vrećica sa po 10 bočica), u kutiji

**UNICLOPHEN 0,1% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.**

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 10 ml rastvora, u kutiji

**S01BC10 nepafenak**

**Doziranje:** prevencija i liječenje postoperativne boli i upale povezane sa operacijom katarakte; smanjenje rizika od postoperativnog makularnog edema povezanog sa operacijom katarakte kod pacijenata sa dijabetesom: odrasli, konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NEVANAC - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oko, suspenzija [1 mg/1 mL] 1 bočica (LDPE ) sa 5 ml kapi za oči, u kutiji

**S01C Antiinflamatorni lijekovi i antiinfektivni u kombinaciji**

**S01CA Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji**

**S01CA01 deksametazon, neomicin, polimiksin B sulfat**

**Doziranje:** kratkotrajno liječenje stanja oka koja reaguju na steroide kada je potrebno i profilaktičko liječenje antibioticima, nakon isključivanja prisustva gljivične i virusne infekcije: djeca i odrasli, 1 ili 2 kapi u svako oboljelo oko do 6 puta dnevno ili češće ukoliko je potrebno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TRIO VISION - BALKANPHARMA-RAZGRAD AD**

Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3500 i.j./1 mL+ 6000 i.j./1 mL] Bijela plastična bočica sa kapaljkom - aplikatorom, zatvorena čepom na zavrtanje sa zaštitinim prstenom.

**S01CA01 deksametazon, neomicin**

**Doziranje:** inflamatorna stanja oka koja reaguju na terapiju steroidima kada je istovremeno potrebna i antibiotska terapija: početi sa 1-2 kapi u konjunktivalnu kesu svakog sata tokom dana i svaka 2 sata tokom noći, nakon postizanja terapijskog odgovora nastaviti sa 1 kapi svaka 4 sata, zatim smanjiti na jednu kap 3-4 puta dnevno; kapi ne treba davati duže od 7 dana, osim pod nadzorom stručnjaka

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**NEODEKSACIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp kapi za oči , rastvor [1 mg/1 mL+ 3.5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

**S01CA01 deksametazon, neomicin, polimiksin B**

**Doziranje:** upalna stanja oka koja reaguju na steroide i kod kojih je indikovano liječenje kortikosteroidima, te istovremeno prisutna bakterijska infekcija ili postoji opasnost njenog razvoja: kapi za oči, 1-2 kapi ukapati u 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 (1-1,5 cm) 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:** liječenje upale oka; sprečavanje infekcije nakon operacije katarakte: kapi za oči, 1-2 kapi se ukapavaju u konjunktivalnu vrećicu svakih 4 do 6 sati, u toku prvih 24 do 48 sati doza se može povećati za još 1 kap svaka 2 sata; doziranje je neophodno nastaviti tokom 14 dana i ne prekoračiti maks. period trajanja terapije od 24 dana; kod težih oblika oboljenja, 1-2 kapi se ukapavaju svaki sat do stavljanja upale pod kontrolu; nakon operacije katarakte 1 kap se ukapava 4 puta na dan, od dana obavljanja operacije u toku 24 dana; s primjenom je moguće početi dan prije operacije; mast: malu količinu (dužine 1.5 cm) nanijeti 3-4 puta dnevno, postepeno smanjivati; nakon korektivne operacije katarakte, mala količina (dužine 1.5 cm) se nanosi u konjunktivalnu vrećicu svakih 6 h do 24-og dana nakon operacije; mast se može nanositi prije spavanja u kombinaciji sa primjenom kapi u toku dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TOBRADEX - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 mL suspenzije (LDPE - bočica sa PP zatvaračem) u kutiji
- Rp mast za oči [1 mg/1 g+ 3 mg/1 g] tuba sa 3,5 g masti za oči (Al - tuba obložena epoksi-fenolom sa polietilenskim vrhom i polietilenskim zatvaračem) u kutiji

**TOBRAVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

- Rp mast za oči [1 mg/1 g+ 3 mg/1 g] 1 aluminijska tuba sa 5 g masti, sa opremljenoj kanilom, sa plastičnim poklopcem na zavrtnje, u kutiji
- Rp kapi za oči, suspenzija [1 mg/1 mL+ 3 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, suspenzije u LDPE bočici, u kutiji

**S01E Lijekovi za liječenje glaukoma i miotici**  
**S01EA Simpatomimetici u terapiji glaukoma**

**S01EA05 brimonidin**

**Doziranje:** povećani intraokularni pritisak kod pacijenata sa glaukomom otvorenog ugla ili očnom hipertenzijom: 1 kap dva puta dnevno u oboljelo oko, približno u razmaku od 12 sati; ako se primjenjuju i drugi oftalmološki preparati, vremenski razmak između primjene mora biti 5-15 minuta

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****BIMANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp kapi za oko, otopina [2 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica sa umetkom za kapanje i plastičnim zatvaračem), u kutiji

## **S01EC Inhibitori karboanhidraze**

### **S01EC03 dorzolamid**

**Doziranje:** dodatna terapija beta blokatorima, monoterapija kod bolesnika kod kojih liječenje beta blokatorima nije uspješno ili kod kojih je primjena beta blokatora kontraindikovana, liječenju povišenog očnog pritiska kod pacijenata sa očnom hipertenzijom, glaukomom otvorenog ugla i pseudoeksfolijativnim glaukomom: monoterapija, 1 kap u konjunktivalnu vrećicu tri puta na dan; kombinovana terapija sa lokalnim beta blokatorima: 1 kap dva puta na dan.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **DORZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica s uložnim nastavkom za kapanje) u kutiji

##### **TRUSOPT - SANTEN OY**

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL] 1 bočica (LDPE) kapi za oči, rastvora po 5 mL, u kutiji

### **S01EC04 brinzolamid**

**Doziranje:** smanjenje intraokularnog pritiska kod očne hipertenzije i glaukoma otvorenog ugla ili kao dodatak terapiji beta-blokatorima ili analozima prostaglandinima ili kao monoterapija kod pacijenata koji ne reaguju na beta-blokatore ili kada su beta-blokatori kontraindikovani: 1 kap u donju konjunktivalnu vrećicu bolesnog oka 2 puta na dan, ujutro i uveče, ukoliko je neophodno povećati na tri puta dnevno.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **AZOPT - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

##### **BRINZOVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL] 1 LDPE oftalmološki dozator sa kapaljkom sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

##### **BRINZUNO - PHARMATHEN S.A.**

Rp kapi za oko, suspenzija [10 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, suspenzije (1 LDPE bočica od 10 ml, sa zapečaćenom LDPE kapaljkom i bijelom PP ili HDPE nepropusnom kapićom), u kutiji

### **S01EC54 brimonidin, brinzolamid**

**Doziranje:** povišeni intraokularni pritisak kod glaukoma otvorenog ugla i kod očne hipertenzije kad monoterapija nije dovoljna: aplikovati jednu kap 2 puta dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **SIMBRINZA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oči, suspenzija [2 mg/1 mL+ 10 mg/1 mL] 1 bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije, u kutiji

## **S01ED Blokatori beta-adrenergičnih receptora**

### **S01ED01 timolol**

**Doziranje:** povišen očni pritisak (očna hipertenzija, hronični glaukom otvorenog ugla kao i afakički glaukom, neki oblici sekundarnog glaukoma): liječenje se, obično, započinje

0,25% rastvorom, jedna kap u oko, 1-2 puta dnevno; u težim slučajevima preporučuje se primjena 0,5% rastvora 2 puta dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GLAUMOL - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora u plastičnoj (LDPE) bočici sa kapaljkom, zatvorenoj zatvaračem sa sigurnosnim prstenom (PP), u kutiji

**NORMATIN - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Š.**

Rp kapi za oči, rastvor [6,83 mg/1 mL] 5 ml kapi za oči, rastvora, u bočici, u kutiji

**TIMADREN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] 1 bočica (LDPE) sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

**TIMALEN - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp kapi za oko, otopina [5 mg/1 mL] 1 plastična bočica sa 5 ml kapi za oko, otopine sa kapaljkom, u kutiji

**TIMOLOL ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp kapi za oči , rastvor [5 mg/1 mL] Staklena bočica sa 5 ml rastvora 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 - IMMEDICA PHARMA AB**

Rp kapi za oči, suspenzija [2.5 mg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 5 ml kapi za oči, suspenzije u kutiji

**S01ED51 latanoprost, timolol**

**Doziranje:** smanjenje povišenog intraokularnog pritiska kod bolesnika sa glaukomom otvorenog ugla i bolesnika sa očnom hipertenzijom koji ne reaguju na lokalno primijenjene beta blokatore ili analoge prostaglandina: 1 kap dnevno u bolesno oko (oči); ukoliko se upotrebljava više od jednog topikalnog oftalmološkog lijeka, trebaju se uzimati u razmaku od minimalno 5 min; kontaktna sočiva izvaditi prije stavljanja kapi za oči (mogu se vratiti nakon 15 min.)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**XALACOM - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 bočica od polietilena (LDPE) sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

**S01ED51 dorzolamid, timolol**

**Doziranje:** *povišen očni pritisak kod bolesnika sa glaukomom otvorenog ugla ili sa pseudoeksfolijativnim glaukomom,* kada lokalna primjena beta-blokatora nije dovoljna: 2 puta dnevno po 1 kap; ukoliko se upotrebljava više od jednog topikalnog oftalmološkog lijeka, neophodno je da razmak između aplikovanja bude najmanje 10 min.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**COSOPT - SANTEN OY**

Rp kapi za oči , rastvor [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 bočica (tip-6) sa 5 ml rastvora, u kutiji



**DORTIMOL - DEVA HOLDING A.S.**

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica od 5 ml sa kapaljkom, u kutiji

**DORZOVIS COMBO - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

Rp kapi za oči, rastvor [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 1 polietilenska bočica sa 5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

**GLAUMAX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp kapi za oko, otopina [20 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] 5 ml kapi za oko, otopine (1 plastična bočica sa uložnim nastavkom za kapanje) u kutiji

**S01ED51 timolol, travoprost**

**Doziranje:** smanjenje povišenog intraokularnog pritiska kod bolesnika sa glaukomom otvorenog ugla ili 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 konjunktivnu vrećicu bolesnog oka/očiju dvaput dnevno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**AZARGA - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oči, suspenzija [10 mg/1 mL+ 5 mg/1 mL] neprozirna polietilenska bočica od 5 ml, u kutiji

**S01EE Analizi prostaglandina**

**S01EE01 latanoprost**

**Doziranje:** povišen intraokularni pritisak kod glaukoma otvorenog ugla; očna hipertenzija: 1 kap dnevno u oboljelo oko; najbolje uveče; koristi se i u pedijatrijskoj populaciji

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LATANOX - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp kapi za oko, otopina [50 µg/1 mL] 1 bočica sa 2,5 ml kapi za oko, otopine u kutiji

**LATASOPT - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.**

Rp kapi za oči, rastvor [0,05 mg/1 mL] 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u bočici, kutiji

**UNILAT - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.**

Rp kapi za oči, rastvor [50 µg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora u kutiji

**XALATAN - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp kapi za oči , rastvor [50 µg/1 mL] 1 PE-bočica sa navojnim čepom i zaštitnom kapicom od polietilena sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

**S01EE04 travoprost**

**Doziranje:** snižavanje povišenog intraokularnog pritiska kod pacijenata sa očnom hipertenzijom ili glaukomom otvorenog ugla: 1 kap dnevno u konjunktivalnu vrećicu; optimalan efekat postiže se primjenom uveče.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****TRAVATAN - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

Rp kapi za oko, otopina [40 µg/1 mL] Polipropilenska bočica sa 2,5 mL kapi za oko, otopine, u kutiji,

**TRAVIS - PHARMAVISION EUROPE LTD.**

Rp kapi za oči , rastvor [40 µg/1 mL] 1 zaštitna PET/Al/PE kesica sa polipropilenskom bočicom od 5 ml sa 2,5 ml kapi za oči, rastvora, u kutiji

**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 [15 µg/1 mL] 1 bočica (LDPE) kapi za oči, rastvora po 3 mL rastvora, u kutiji

**S01G Dekongestivi i antialergici**  
**S01GA Simpatomimetici kao dekonjestivi**

**S01GA01 nafazolin**

**Doziranje:** dekonjestiv za privremeno ublažavanje tegoba poput svrabi i crvenila uzrokovano različitim iritansima: ukapati 1-2 kapi u konjunktivalnu kesu, najviše 4 puta na dan; preporučeno vrijeme trajanja tretmana je 3 do 4 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****PROCULIN - ALKALOID AD SKOPJE**

BRp kapi za oči , rastvor [0.3 mg/1 mL] 10 mL rastvora u LDPE - bočici sa PP - zatvaračem u kutiji

**S01GA02 tetrizolin**

**Doziranje:** dekonjestija sluznice oka kod pacijenata s neinfektivnim nadražajem oka nastalim djelovanjem dima, prašine, vjetra, hlorisane vode, svjetla ili nastalim kao posljedica alergijske upale (peludna groznica): odrasli i adolescenti stariji od 12 god, 1 kap u svako oko 2-3 puta na dan;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****VISIKLEAR - JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.**

BRp kapi za oko, otopina [0,5 mg/1 mL] 15 ml kapi za oko, otopine u plastičnoj bočici s nastavkom za kapanje i sigurnosnim zatvaračem za djecu, u kutiji

**VISINE CLASSIC - JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.**

BRp kapi za oko, otopina [0,5 mg/1 mL] prozirna plastična (LDPE) bočica s umetkom (LDPE) za kapanje i bijelim plastičnim

(HDPE/PP) sigurnosnim zatvaračem za djecu, sa 15 ml kapi za oko, otopine, u kutiji

**VIZOL - JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ D.D.**

Rp kapi za oko, otopina [0,5 mg/1 mL] 10 ml kapi za oko, otopine u plastičnoj bočici, u kutiji

**S01GX Ostali antialergici**

**S01GX07 azelastin**

**Doziranje:** liječenje i prevencija simptoma sezonskog alergijskog konjunktivitisa odraslih i djece starije od 4 godine; liječenje simptoma nesezonskog alergijskog konjunktivitisa odraslih i djece starije od 12 godina: po 1 kap u oba oka 2 puta dnevno; ukoliko je neophodno, može se povećati do 4 puta dnevno; ne koristiti duže od 6 sedmice u kontinuitetu bez prethodne konsultacije sa ljekarom.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**ALLERGODIL - BGP PRODUCTS OPERATIONS GMBH**

Rp kapi za oči, rastvor [0.5 mg/1 mL] 1 bočica ( HD polietilen visoke gustine) 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

**PALLADA - WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.**

Rp kapi za oči, rastvor [1 mg/1 mL] LDPE bočica sa 5 ml kapi za oko, rastvora, u kutiji

**S01L Lijekovi za liječenje vaskularnih bolesti oka**  
**S01LA Antineovaskularni lijekovi**

**S01LA04 ranibizumab**

**Doziranje:** neovaskularna (vlažna) starošću uslovljena makularna degeneracija (ADM); dijabetički makularni edem (DME); proliferativna dijabetička retinopatija; makularni edem nastao kao posljedica okluzije retinalne vene, horoidalna neovaskularizacija; intravitrealna primjena, inicijalno 0,5 mg jednom mjesečno, dok se ne postigne maksimalna oština vida i/ili dok nema znakova aktivnosti bolesti, tj. nema promjena u oštini vida i u drugim znakovima i simptomima bolesti tokom kontinuirane terapije, za nastavak terapije i sljedeći dozni interval-konsultovati literaturu proizvoda; ukoliko nema poboljšanja u parametrima oštine vida i anatomskim parametrima, prekinuti terapiju; istovremeno liječenje dijabetičkog makularnog edema ili makularnog edema nastalog kao posljedica okluzije retinalne vene sa laserskom fotokoagulacijom: intravitrealno, 0,5 mg najmanje 30 min. poslije laserske fotokoagulacije; liječenje retinopatije nedonoščadi: intravitrealno, 0,2 mg

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**LUCENTIS - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG**

- ZU rastvor za injekciju [10 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 0,23 ml rastvora za injekciju u kutiji sa jednom filterskom iglom za izvlačenje rastvora iz bočice

#### S01LA05 aflibercept

**Doziranje:** *neovaskularne (vlažne) starošću uslovljene makularne degeneracije (nAMD):* intravitrealnom injekcijom, odrasli preko 18 god, 2 mg u zahvaćeno oko jednom mjesečno tri uzastopna mjeseca, zatim svaka dva mjeseca; *razmotriti učestalost terapije nakon 12 mjeseci; makularni edem kao posljedica okluzije retinalne vene (okluzije ogranka retinalne vene (BRVO) ili okluzije centralne retinalne vene (CRVO)):* intravitrealnom injekcijom, odrasli preko 18 god, 2 mg u zahvaćeno oko jednom mjesečno; *vizuelni i anatomski ishod pratiti na mjesečnom nivou; nastaviti terapiju dok vizuelni i anatomski ishod ne budu stabilni tokom tromjesečne procjene (prekinuti sa terapijom ukoliko nema poboljšanja u vizuelnom i anatomskom ishodu nakon početne 3 injekcije); po potrebi sledeće doze se mogu dati odvojeno najmanje jednom mjesečno; dijabetički makularni edem (DME):* 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; Eylea otopina za injekciju 114,3 mg/ml se primjenjuje u dozi od 8 mg kod indikacija *nAMD i DME*, za više informacija o doziranju konsultovati informacije o lijeku

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### EYLEA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU otopina za injekciju [114,3 mg/1 mL] 1 bočica ( staklo tip I ) sa 0,263 ml otopine i 18 G filter igla, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [40 mg/1 mL] 1 bočica sa 100 mikrolitara otopine za injekciju, u kutiji

#### S01LA06 brolucizumab

**Doziranje:** *neovaskularna (vlažna) senilna makularna degeneracija:* intravitrealnom injekcijom 6 mg jednom mjesečno za prve 3 doze, za nastavak terapije i naredne intervale doziranja konsultovati literaturu proizvođača; *prekinuti terapiju ukoliko nema poboljšanja u vizuelnim i anatomskim ishodima; dijabetički makularni edem:* intravitrealnom injekcijom 6 mg svakih 6 nedjelja za prvih 5 doza, za nastavak terapije i naredne intervale doziranja konsultovati literaturu proizvođača

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### BEOVU - NOVARTIS PHARMA SERVICES AG

- ZU rastvor za injekciju [120 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 0,23 ml rastvora i 1 filter igla, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [120 mg/1 mL] 1 napunjena šprica od stakla (u PETG blister kutiji)

#### S01LA09 faricimab

**Doziranje:** *neovaskularna (vlažna) senilna makularna degeneracija, dijabetički makularni edem:* intravitrealnom injekcijom, za informacije o doziranju konsultovati informacije o lijeku

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### VABYSMO - F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

- ZU otopina za injekciju [120 mg/1 mL] 1 staklena bočica od 0,24 ml i 1 igla s filtrom, u kutiji

**S01X**                    **Ostali lijekovi za liječenje bolesti oka**  
**S01XA**                   **Ostali lijekovi za liječenje bolesti oka**

**S01XA18**                **ciklosporin**

**Doziranje:** povećanje produkcije suza kod pacijenata kod kojih je produkcija suza prema pretpostavkama potisnuta usljed upale oka povezane sa keratokonjuktivitisom sicca: 2 puta dnevno (na 12 h) po 1 kap u oba oka

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DEPORES 0.05% - DEVA HOLDING A.S.**

Rp                    kapi za oči, emulzija [0,5 mg/1 mL] 3 PET/Al/PE vrećice sa po 10 jednodoznih LDPE bočica, u kutiji

**S02**                        **LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI UHA**  
**(OTOLOGICI)**

**S02A**                        **ANTIINFEKTIVI**  
**S02AA**                      **Antiinfektivi**

**S02AA15**                **ciprofloksacin**

**Doziranje:** akutno zapaljenje vanjskog uha: odrasli i djeca uzrasta 1 god. i starija, ukapati sadržaj jednog jednodoznog kontejnera u oboljelo uho 2 puta dnevno tokom 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CETRAL - LABORATORIOS SALVAT, S.A.**

Rp                    kapi za uši, rastvor [2 mg/1 mL] 15 jednodoznih spremnika (LDPE) sa 0,25 ml rastvora, u aluminijumskoj kesici, u kutiji

**S02C**                        **Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji**  
**S02CA**                      **Kortikosteroidi i antiinfektivi u kombinaciji**

**S02CA01**                **prednizolon, tetrakain, tirotricin**

**Doziranje:** suzbijanje bola i zapaljenskih reakcija u spoljašnjem ušnom kanalu, koje prate nekomplikovano, akutno zapaljenje spoljašnjeg uha: kod odraslih pacijenata na svakih sat vremena ukapati 5-6 kapi u oboljelo uho, ili natopiti sterilnu gazu i uvući u slušni kanal, a kod djece starije od 2 godine 2-4 kapi.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**OTOL H - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp                    kapi za uši, rastvor [1 mg/1 g+ 10 mg/1 g+ 0.1 mg/1 g] 1 staklena bočica sa 10 g kapi za uši, rastvora, sa zatvaračem sa kapaljkom za viskozne rastvove, u kutiji

**S02CA05**                **ciprofloksacin, fluocinolon acetonid**

**Doziranje:** akutna upala vanjskog uha, akutna upala srednjeg uha kod pacijenata sa ugrađenim ventilacionim cjevčicama: djeca od 6 mjeseci i starija, odrasli i stariji pacijenti, ukapati 6-8 kapi u vanjski ušni kanal bolnog uha na svakih 12 sati tokom 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CETRAL PLUS - LABORATORIOS SALVAT, S.A.**

Rp                    kapi za uši, rastvor [3 mg/1 mL+ 0,25 mg/1 mL] 1 LDPE bočica sa 10 ml rastvora sa kapaljkom(LDPE) i čepom (HDPE), u kutiji

**S03 LIJEKOVI ZA LIJEČENJE BOLESTI OKA I UHA**  
**S03A Antiinfektivni**  
**S03AA Antiinfektivni**

**S03AA ofloksacin**

**Doziranje:** oftalmologija: liječenje bakterijskih infekcija prednjeg očnog segmenta izazvanih patogenim uzročnicima osjetljivim na ofloksacin; prevencija infekcija oka u sklopu preoperativne pripreme, nakon intraokularnih operacija, uklanjanja stranog tijela i povreda oka; odrasli: tokom prva dva dana ukapava se 1-2 kapi na svaka 2-4 sata, a zatim 4 puta dnevno; trajanje liječenja treba da bude najmanje 7 dana (uz dodatna 3 dana nakon prestanka lučenja gnojnog sekreta), ali ne duže od 10 dana; djeca starija od 1 godine: ljekar mora da posebno propiše korišćenje i doziranje preparata, uobičajena doza iznosi 1 kap, 4 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): kod odraslih i djece starije od 12 godina uobičajena doza iznosi 10 kapi, 2 puta dnevno tokom 10 dana (otitis externa), odnosno tokom 14 dana (otitis media chronica suppurativa); zapaljenja spoljašnjeg ušnog kanala i akutnog zapaljenja srednjeg uha sa timpanostomijom: kod djece uzrasta od 1 do 11 godina preporučena doza iznosi 5 kapi, 2 puta dnevno tokom 10 dana.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**UNIFLOX 0,3% - UNIMED PHARMA SPOL. S.R.O.**

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] LDPE bočica sa 10 ml kapi za uši/oči, rastvora i kapaljkom, u kutiji

**S03AA06 gentamicin**

**Doziranje:** *bakterijske infekcije oka:* odrasli, uključujući starije osobe i djecu, 1-2 kapi u oboljelo oko do 6 puta dnevno, ili češće ako je potrebno (u slučaju težih infekcija biće potrebna primjena 1-2 kapi svakih 15-20 min. u početku, smanjujući postepeno učestalost kapanja kako se infekcija dovodi pod kontrolu); *bakterijske infekcije uha:* 2-3 kapi u oboljelo uho 3-4 puta dnevno i u toku noći, ili češće ako je potrebno

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**GENTOKULIN - HEMOFARM A.D. VRŠAC**

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] 1 bočica od polietilena niske gustine (LDPE) 10 mL, sa kapaljkom od polietilena niske gustine (LDPE) i zatvaračem od polietilena visoke gustine (HDPE), u kutiji

**S03AA07 ciprofloksacin**

**Doziranje:** oftalmologija: *kornealni ulceri:* prvi dan po dvije kapi ukapavati u zahvaćeno oko svakih 15 minuta tokom prvih 6 sati, a zatim po dvije kapi svakih 30 minuta preostali dio prvog dana; drugi dan po 2 kapi svakih sat vremena i od 3.-14.dana po 2 kapi svaka 4 sata; *bakterijske infekcije:* 1 do 2 kapi u oko 4 puta na dan, kod težih infekcija prva dva dana doza može biti 1-2 kapi svaka 2 sata (maksimalno trajanje terapije 21 dan). otologija: *infekcije uva (upala ušnog kanala ili srednjeg uva):* odrasli: 4 kapi u ušni kanal 2 puta na dan; djeca starija od 1 godine: 3 kapi 2 puta na dan.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CITERAL - ALKALOID AD SKOPJE**

Rp kapi za uši/oči, rastvor [3 mg/1 mL] bočica sa 5 ml kapi za oči i uši, rastvora, i plastična kapaljka, u kutiji

**S03C                    *Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji***  
**S03CA                  *Kortikosteroidi i antiinfektivni u kombinaciji***

**S03CA01                *deksametazon, neomicin***

**Doziranje:** inflamatorna stanja oka i spoljašnjeg ušnog kanala koja reaguju na terapiju steroidima kada je istovremeno potrebna profilaktička antibiotska terapija (poslije isključenja postojanja virusnog i gljivičnog oboljenja): 1-2 kapi u oboljelo oko 6 puta na dan u zavisnosti od težine inflamacije ili 2-3 kapi u ušni kanal 3-4 puta na dan; kapi ne treba davati duže od 7 dana

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**DEXAMETHASON-NEOMYCIN GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

Rp                    kapi za uši/oči, rastvor [1 mg/1 mL+ 3.5 mg/1 mL] 1 plastična (LDPE) bočica sa kapaljkom, koja sadrži 10 ml rastvora i zatvorena je zatvaračem sa sigurnosnim prstenom (PP), u kutiji

**V** **OSTALO**  
**V03** **OSTALI NERAZVRSTANI TERAPIJSKI PROIZVODI**  
**V03A** **Ostali nerazvrstani terapijski proizvodi**  
**V03AB** **Antidoti**

**V03AB14** **protamin**

**Doziranje:** *neutralisanje antikoagulantnog efekta heparina* (prije operacije, poslije bubrežne dijalize, poslije operacije na otvorenom srcu, kod većih krvarenja, kod predoziranja heparinom): spora i.v. inj tokom 10 min. doza zavisi od količine i vrste heparina koji treba neutralisati

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PROMIN - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

ZU rastvor za injekciju/ infuziju [5000 i.j./1 ampula] 1 ampula (staklo tip I) sa 5 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

**PROTAMIN SULFAT GALENIKA - GALENIKA A.D. BEOGRAD**

ZU rastvor za injekciju [50 mg/5 mL] 5 staklenih ampula po 5 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**V03AB35** **sugamadeks**

**Doziranje:** *rutinska reverzija neuromuskularne blokade izazvane rokuronijumom ili vekuronijumom:* i.v.inj. početi sa 2-4 mg/kg, zatim po potrebi 4 mg/kg, ako je nakon blokade izazvane rokuronijumom ili vekuronijumom postignut oporavak, za detalje konsultovati informacije o proizvodu; *neposredna reverzija blokade izazvane rokuronijumom:* i.v.inj. odrasli 16 mg/kg (konsultovati informacije o proizvodu)

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**SUGAMMADEX MSN - MSN LABS EUROPE LIMITED**

ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 10 bočica od 2 mL (staklo tip I) , u kutiji

**AXONIN - HEMOFARM PROIZVODNJA FARMACEUTSKIH PROIZVODA D.O.O. BANJA LUKA**

ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 10 bočica sa 2ml rastvora za injekciju, u kutiji

ZU rastvor za injekciju [100 mg/1 mL] 10 bočica sa 5ml rastvora za injekciju, u kutiji

**V03AB37** **idarucizumab**

**Doziranje:** *kod odraslih pacijenata liječenih Pradoxom kada je neophodno brzo poništavanje njegovog antikoagulantnog efekta* (za hitne hirurške zahvate, u slučaju po život opasnog ili nekontrolisanog krvarenja): i.v. 5 g (2x2,5 g/50 ml), i.v. inf. tokom 5-10 min. svaka ili u obliku bolus inj.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**PRAXBIND - BOEHRINGER INGELHEIM RCV GMBH & CO.KG**

ZU otopina za injekciju/ infuziju [2,5 g/50 mL] 2 staklene bočice sa po 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

**V03AC** **Gvožđe kompleksirajući agensi**

**V03AC03** **deferasiroks**

**Doziranje:** transfuzije povezane sa hroničnim preopterećenjem gvožđem kod pacijenata sa major beta talasemijom koji su često primali transfuzije krvi (7 ml/kg/mjesec ili više koncentrata eritrocita): oralno, odrasli i djeca preko 6 god. u početku 7-21 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 3,5-7 mg/kg prema koncentraciji feritina u serumu; dozu održavanja podesiti prema koncentraciji feritina u serumu; maks. 28 mg/kg dnevno, uobičajeno maks. 21 mg/kg dnevno; transfuzije povezane sa hroničnim preopterećenjem gvoždem kada je deferoksamin kontraindikovan ili neadekvatan kod pacijenata sa major beta talasemijom koji su rijetko primali transfuzije krvi (manje od 7 ml/kg/mjesec koncentrata eritrocita); transfuzije povezane sa hroničnim preopterećenjem gvoždem kada je deferoksamin kontraindikovan ili neadekvatan kod pacijenata sa drugim anemijama: oralno, odrasli i djeca preko 2 god. u početku 7-21 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 3,5-7 mg/kg prema koncentraciji feritina u serumu; dozu održavanja podesiti prema koncentraciji feritina u serumu; maks. 28 mg/kg dnevno, uobičajeno maks. 21 mg/kg dnevno; hronično preopterećenje gvoždem kada je deferoksamin kontraindikovan ili neadekvatna kod pacijenata sa sindromom talasemije nezavisnim od transfuzija: odrasli i djeca preko 10 god. početna doza 7 mg/kg jednom dnevno; doza održavanja, podesiti dozu svakih 3-6 mjeseci u koracima po 3,5-7 mg/kg prema koncentraciji feritina u serumu i u jetri (konsultovati literaturu proizvoda); maks. 14 mg/kg dnevno

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

##### **DEFERASIROKS PLIVA - PLIVA HRVATSKA D.O.O.**

Rp tableta za oralnu suspenziju [500 mg/1 tableta] 30 tableta za oralnu suspenziju (10 PVC/PE/PVDC/PE/PVC-AI blistera sa po 3 tablete), u kutiji

##### **EXABEL - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Rp filmom obložena tableta [180 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
Rp filmom obložena tableta [360 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji  
Rp filmom obložena tableta [90 mg/1 tableta] 30 filmom obloženih tableta (3 PVC/PE/PVDC-AI blistera sa po 10 tableta), u kutiji

##### **FUARTE - ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

Rp tableta za oralnu suspenziju [125 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji  
Rp tableta za oralnu suspenziju [250 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji  
Rp tableta za oralnu suspenziju [500 mg/1 tableta] 28 tableta za oralnu suspenziju (2 PVC/PE/PVDC//AI blistera sa po 14 tableta), u kutiji

##### **ZEOKS - SYNTHON B.V.**

Rp film tableta [180 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/PVDC/AI blister po 30 tableta) u kutiji  
Rp film tableta [360 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/PVDC/AI blister po 30 tableta) u kutiji  
Rp film tableta [90 mg/1 tableta] 30 film tableta (1 PVC/PVDC/AI blister od 30 tableta) u kutiji

## V03AE *Lijekovi za liječenje hiperkalemije i hiperfosfatemije*

### V03AE02 *sevelamer*

**Doziranje:** hiperfosfatemija kod pacijenata na hemodijalizi ili peritonealnoj dijalizi; hiperfosfatemija kod pacijenata s hroničnom bubrežnom bolesti koji nisu na dijalizi, a kod kojih je serumski fosfor  $\geq 1,78$  mmol/l; u sklopu višestrukog terapijskog pristupa koji može uključivati dodatno uzimanje kalcijuma, te 1,25-dihidroksi vitamina D3 ili nekog od njegovih analoga u svrhu sprečavanja razvoja renalne osteodistrofije: odrasli preko 18 god, 2,4-4,8 g dnevno u 3 podijeljene doze uz obrok, podešavati prema nivou serumskog fosfora (uobičajeni opseg doza 2,4-12 g dnevno podijeljeno u 3 doze)

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### DIASEV - SYNTHON HISPANIA S.L.

Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 180 filmom obloženih tableta (u HDPE bočici sa polipropilenskim čepom) u kutiji

##### PERFOSE - VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI

Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] 180 filmom obloženih tableta (18 neprozirnih PVC/PE/PVDC blistera sa 10 tableta), u kutiji

##### REVELA 800 MG - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

Rp film tableta [800 mg/1 tableta] 180 film tableta u HDPE bočici koja ima polipropilenski sigurnosni čep i zaštitnu foliju na vrhu bočice

##### SEVASOL - SHANDONG XINHUA PHARMACEUTICALS CO,LTD

Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] HDPE bočica sa 180 filmom obloženih tableta, u kutiji

Rp filmom obložena tableta [800 mg/1 tableta] HDPE bočica sa 30 filmom obloženih tableta, u kutiji

### V03AE03 *lantan karbonat*

**Doziranje:** hiperfosfatemija kod pacijenata sa hroničnom renalnom insuficijencijom koji su na hemodijalizi ili kontinuiranoj ambulantnoj peritonealnoj dijalizi (CAPD); hiperfosfatemija kod pacijenata sa hroničnim oboljenjem bubrega koji nisu na dijalizi, s nivoom fosfata u serumu 1,78 mmol/l ili više koja se ne može kontrolisati dijetom sa niskim unosom fosfata: oralno, odrasli, 1,5-3 g dnevno u podijeljenim dozama, doze se podešavaju prema koncentraciji fosfata u serumu svake 2-3 nedjelje, uzima se sa ili neposredno poslije obroka

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### ANTAX - NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Rp oralni prašak [1000 mg/1 kesica] 1 kartonska kutija u kojoj se nalazi 9 manjih kartonskih kutija sa po 10 (PET/Al/PET/PE) kesica od 3,2 g

Rp oralni prašak [750 mg/1 kesica] 1 kartonska kutija u kojoj se nalazi 9 manjih kartonskih kutija sa po 10 (PET/Al/PET/PE) kesica od 2,4 g

## V03AF *Lijekovi za detoksikaciju u terapiji antineoplastcima*

### V03AF01 *mesna*

**Doziranje:** *prevencija urotelijalne toksičnosti kod pacijenata liječenih oksazafoforinom (ifosfamidom, ciklofosfamidom, trofosfamidom):* daje se i.v. inj. doza se izračunava na

osnovu odgovarajuće doze oksazafosforina - 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 72 sata; za više informacija konsultovati lokalne protokole liječenja; *očekivano predoziranje metotreksatom:* i.v. inj. ili i.v. inf. (maks. brzina 160 mg/min.), početna doza se određuje prema primjenjenom protokolu metotreksata u srednjim i visokim dozama; *dodatak terapiji fluorouracilom u citotoksičnoj terapiji:* konsultovati literaturu proizvoda

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### FOLINSKA KISELINA KALCEKS - AS KALCEKS

ZU            rastvor za injekciju/ infuziju [1 ml/10 mg] 10 bočica (prozirno staklo) po 30 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji  
ZU            rastvor za injekciju/ infuziju [1 ml/10 mg] 10 bočica (prozirno staklo) po 50 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji  
ZU            rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 bočica (prozirno staklo) po 10 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji  
ZU            rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 bočica (prozirno staklo) po 100 mL rastvora za injekciju /infuziju, u kutiji  
ZU            rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 bočica (prozirno staklo) po 20 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji  
ZU            rastvor za injekciju/ infuziju [10 mg/1 mL] 10 bočica (prozirno staklo) po 5 mL rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

##### KALCIJEV FOLINAT PLIVA 10 MG/ML - PLIVA HRVATSKA D.O.O.

ZU            otopina za injekciju/ infuziju [100 mg/10 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji  
ZU            otopina za injekciju/ infuziju [300 mg/30 mL] 1 staklena bočica sa 30 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji  
ZU            otopina za injekciju/ infuziju [50 mg/5 mL] 1 staklena bočica sa 5 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji  
ZU            otopina za injekciju/ infuziju [500 mg/50 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

#### 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 osteoradionevroza i mionevroze izazvane klostridiumom (gasne gangrene): za doziranje konsultovati literaturu proizvođača

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### MEDICINSKI KISEONIK KRAS - KRAS D.O.O. ZA PROIZVODNJU I TRGOVINU LAKTAŠI

- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] Autocisterna, zapremine 25 000 litara. Autocisterna je izrađena od nehrđajućeg čelika, namjenjena za ponovno punjenje i transport. Pritisak: od 2 do 3 bara.
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] Mobilna kriogena posuda, zapremine 498 litara. Mobilna kriogena posuda je izrađena od nehrđajućeg čelika, namjenjena za ponovno punjenje i transport. Pritisak: od 2 do 13,5 bara

#### MEDICINSKI KISEONIK KRAS - KRAS D.O.O. ZA PROIZVODNJU I TRGOVINU LAKTAŠI

- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] 50 L kiseonika, u boci za gas
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Baterija boca za gas, zapremine 12x40 litara. Baterija boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Pritisak: 150 ili 200 bara
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Baterija boca za gas, zapremine 12x50 litara. Baterija boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Pritisak: 150 ili 200 bara
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 10 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 14 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 20 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 3 litra. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 30 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 40 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Boca za gas, zapremine 5 litara. Boca za gas je izrađena od čelika i sadrži

on/off ventil za punjenje i ispuštanje gasa. Boca je obojena bijelom bojom u gornjem i donjem dijelu. Pritisak: 150 ili 200 bara

**MEDICINSKI KISEONIK TGT - TGT A.D. LAKTAŠI**

- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj rashladnoj posudi (cisterna) volumena 23 000 L
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] medicinski gas, kriogeni u pokretnoj rashladnoj posudi (cisterna) volumena 19 000 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija čeličnih boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara: 12 x 50 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija čeličnih boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara: 16 x 50 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 10 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 2 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 3L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 40 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 5 L
- ZU/Rp medicinski gas, komprimovani [99,5 % v/v/1 inhalacija] Čelična boca za gas pod pritiskom od 150 bara ili 200 bara, zapremine 50 L

**MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O.**

- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija boca za gas: 4x150 l (čelična, 150 ili 200 bar)

**MEDICINSKI KISIK MESSER - MESSER TEHNOPLIN D.O.O.**

- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] pokretna kriogena posuda ( čelična cisterna) 24000kg
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] pokretna kriogena posuda (čelični rendžer) 1x 1000 l
- ZU medicinski gas, kriogeni [99,5 % v/v/1 inhalacija] pokretna kriogena posuda (čelični rendžer) 1x 180 l
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] baterija boca za gas: 6x150 l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 10l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 14l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 20l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 27 l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 3l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 40 l (čelična, 150 ili 200 bar)
- ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 50l (čelična, 150 ili 200 bar)

ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x 5l (čelična, 150 ili 200 bar)

ZU/Rp medicinski gas, komprimirani [99,5 % v/v/1 inhalacija] boca za gas: 1x1l (čelična, 150 ili 200 bar)

## **V03AX Ostali terapijski proizvodi**

### **V03AX kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat**

**Doziranje:** podsticanje spontanog saniranja problema koji se javlja kod dojenčadi tokom nicanja zubića praćenog intenzivnim bolom, povišenom temperaturom, dijarejom, razdražljivošću, nemirom i nesanicom: djeca 4 mjeseca - 6 god. svakih 30 minuta stavite oko 8 globula na djetetov jezik, a u slučaju jake boli, svakih 15 minuta; čim se ublaže tegobe, globule treba davati rjeđe; trajanje tretmana nije ograničeno.

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **OSADENT - DR. A. & L. SCHMIDGALL GMBH & CO KG**

BRp pilule [3.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g+ 3.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g] 7,5 g pilula (1 polipropilenska tuba) u kutiji

## **V06 Opšti nutrienti**

### **V06D Ostali nutrijenti**

### **V06DD Aminokiseline, uključujući kombinacije sa polipeptidima**

### **V06DD histidin, ketoaminokiseline, lizin, tirozin, treonin, triptofan**

**Doziranje:** prevencija i liječenje oštećenja nastalih usljed nepravilnog ili manjkavog metabolizma proteina kod pacijenata sa hroničnom bubrežnom bolešću u vezi sa unosom proteina putem hrane ograničenim na 40 g/dan ili manje (odrasli pacijenti; ovo se obično odnosi na pacijente sa brzinom glomerularne filtracije ispod 25 ml/min: odrasli (70 kg tjelesne mase) 4-8 tableta tri puta dnevno tokom obroka

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **KETOSTERIL - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**

Rp filmom obložena tableta [38 mg/1 tableta+ 67 mg/1 tableta+ 101 mg/1 tableta+ 68 mg/1 tableta+ 86 mg/1 tableta+ 59 mg/1 tableta+ 105 mg/1 tableta+ 30 mg/1 tableta+ 53 mg/1 tableta+ 23 mg/1 tableta] 100 filmom obloženih tableta (5 Al/PVC/PVDC blistera sa po 20 tableta u zaštitnoj aluminijskoj vrećici), u kutiji

## **V07 SVI OSTALI NETERAPIJSKI PROIZVODI**

### **V07A Svi ostali neterapijski proizvodi**

### **V07AB Rastvarači i razblaživači, uključujući rastvore za ispiranje**

### **V07AB voda za injekciju**

**Doziranje:** za rastvaranje preparata u obliku suve supstance za parenteralnu primjenu, za razrjeđivanje injekcionih rastvora do potrebnog volumena: kada se koristi za razrjeđivanje i rastvaranje lijekova, uputstva i svojstva dodatnih lijekova određivače potrebnu količinu pripremljenog rastvora i način davanja

#### **REGISTROVANI LIJEKOVI:**

#### **AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID - ALKALOID AD SKOPJE**

- BRp rastvarač za parenteralnu upotrebu [5 ml/1 viala] 50 ampula po 5 ml (10 PVC uložaka po 5 ampula), u kutiji
- AQUA BIDEST. „FRESENIUS“ - FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH**
- BRp rastvarač za parenteralnu upotrebu [10 ml/1 ampula] 20 polietilenskih ampula po 10 mL vode za injekcije, u kutiji
- Rp rastvarač za parenteralnu upotrebu [500 ml/1 boca] 10 polietilenskih boca po 500 mL vode za injekcije, 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: angiografija, urografija, flebografija, CT pretrage kontrastom; lumbalna, torakalna, cervikalna mijelografija, kompjutorizovana tomografija bazalnih cisterni nakon subarahnoidalne injekcije; artrografija, endoskopska retrogradna pankreatografija (ERP), endoskopska retrogradna kolangiopankreatografija (ERCP), herniografija, histerosalpingografija, sijalografija, pretrage gastrointestinalnog trakta: i.v., intraarterijski i intratekalno i unutar tjelesnih šupljina; doziranje zavisi od tipa ispitivanja, starosti, tjelesne mase, minutnog volumena srca i opšteg stanja bolesnika, kao i od tehnike snimanja; uobičajeno se koristi ista koncentracija i zapremina joda kao i kod drugih jodnih kontrastnih sredstava; neophodno je obezbjediti adekvatnu hidrataciju prije i nakon snimanja

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**OMNIPAQUE - GE HEALTHCARE AS**

- ZU otopina za injekciju [647 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [647 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa po 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 10 polipropilenskih boca sa po 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica po 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa po 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755 mg/1 mL] 6 polipropilenskih boca sa po 500 ml otopine za injekciju, u kutiji

**V08AB04** **jopamidol**

**Doziranje:** lumbalna i torako-cervikalna mijelografija, cerebralna angiografija, periferna angiografija, venografija, poboljšanje kompjuterizovane tomografije, urografija, artrografija, angiokardiografija i lijeva ventrikulografija, koronarna arteriografija, aortografija-retrogradna, selektivna renalna arteriografija, selektivna viscelarna angiografija, digitalna subtraksijska angiografija: za informacije o doziranju i načinu primjene konsultovati literaturu proizvođača

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**EMRAD - BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755,2 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji

**IOPAMIRO 300 - BRACCO S.P.A.**

- ZU otopina za injekciju [612 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji

**IOPAMIRO 370 - BRACCO S.P.A.**

- ZU otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [755.3 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 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); kod odraslih žena kod mamografije pojačane kontrastom za procjenu i detekciju poznatih ili suspektih lezija dojke (kao dodatak mamografiji-sa ultrazvukom ili bez ultrazvuka) ili kao alternativa snimanju magnetnom rezonancom ukoliko je snimanje magnetnom rezonancom kontraindikovano ili nije dostupno: dozu treba prilagoditi u skladu sa godinama pacijenta, tjelesnom težinom pacijenta, srčanom i bubrežnom funkcijom pacijenta, opštim stanjem, značajnim kliničkim pitanjima, kao i sa primijenjenom tehnikom pregleda i područjem koje se pregleda; ukupna dopuštena doza od 1,5 g joda po kg tjelesne težine se ne smije prekoračiti; za Ultravist 300 to odgovara količini od 5 ml po kg tjelesne težine, a za Ultravist 370 količini od oko 4 ml po kg tjelesne težine; doziranje je uslovljeno vrstom snimanja i određuje se prema posebnom protokolu; preparat se smije otvoriti samo neposredno prije primjene; u principu, jedan gumeni zatvarač može se samo jedanput probušiti, a za bušenje gumenog zatvarača i izvlačenje kontrastnog sredstva treba koristiti cjevčice sa dugim vrhom određenog promjera. Rastvor jopromida predviđen je za jednokratnu upotrebu.

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****ULTRAVIST-300 OTOPINA ZA INJEKCIJU ILI OTOPINA ZA INFUZIJU ILI ORALNA OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- ZU otopina za injekciju/ infuziju [623.4 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po 100 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [623.4 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji

**ULTRAVIST-370 OTOPINA ZA INJEKCIJU ILI OTOPINA ZA INFUZIJU ILI ORALNA OTOPINA - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih boca po 200 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po 100 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 10 staklenih bočica po 50 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju/ infuziju [768.86 mg/1 mL] 8 staklenih boca po 500 ml otopine za injekciju/infuziju, u kutiji



### V08AB07 joversol

**Doziranje:** Optiray 300- 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; može se koristiti kod djece u cerebralnoj, perifernoj ili viscelarnoj angiografiji i u intravenskoj urografiji; Optiray 350 - angiografija kardiovaskularnog sistema uključujući koronarnu, perifernu, viscelarnu i renalnu angiografiju, aortografiju i lijevu ventrikulografiju, kompjuterizovana tomografija (CT) glave i tijela, intravenska urografija, venografija i intravenska i intraarterijska digitalna subtrakciona angiografija; doziranje zavisi od vrste snimanja.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### OPTIRAY 300 - GUERBET

- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] 10 staklenih boca po 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 100 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [636 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 200 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

#### OPTIRAY 350 - GUERBET

- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom sa 100 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 napunjenih injekcionih šprica sa adapterom sa 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 100 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 200 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 10 staklenih boca sa 500 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju/ infuziju [741 mg/1 mL] 25 staklenih boca sa 50 ml rastvora za injekciju/infuziju, u kutiji

### V08AB09 jodiksanol

**Doziranje:** odrasli: kardioangiografija, cerebralna angiografija (konvencionalna), periferna arteriografija (konvencionalna), abdominalna angiografija (i.a. DSA), urografija, venografija, CT pretrage, pretrage gornjeg dijela gastrointestinalnog sistema, artrografija, histerosalpingografija (HSG); lumbalna, torakalna i cervikalna mijelografija; djeca: kardioangiografiju, urografiju, CT pretrage i pretrage gornjeg dijela gastrointestinalnog sistema; doziranje je različito u zavisnosti od vrste pretrage, starosti, mase, udarnog volumena srca, opšteg stanja pacijenta, te primijenjenoj tehnici.

### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### VISIPAQUE - GE HEALTHCARE AS

- ZU otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 10 polipropilenskih bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [652 mg/1 mL] 6 polipropilenskih bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji

**V08AB10 jomeprol**

**Doziranje:** nejonsko radiografsko kontrastno sredstvo za: perifernu arteriografiju, venografiju, aortografiju, angiokardiografiju i lijevu ventrikulografiju, cerebralnu arteriografiju, koronarnu arteriografiju, visceralnu arteriografiju, digitalnu subtrakcionu angiografiju, pojačanu kompjutersku tomografiju, urografiju, ERCP (endoskopsku retrogradnu holangiopankreatografiju), dakricitografiju, sijalografiju, fistulografiju, galaktografiju, mijelografiju: doziranje je uslovljeno vrstom snimanja, uzrastom, tjelesnom težinom i starosnom dobi

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****IOMERON - BRACCO IMAGING S.P.A**

- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [612,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [714,4 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [816,5 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 500 ml otopine za injekciju, u kutiji

**V08AB11 jobitridol**

**Doziranje:** intravenska urografija, kompjuterizovana tomografija, intravenska digitalna subtrakciona angiografija, arteriografija, angiokardiografija, endoskopska retrogradna holangiopankreatografija, artrografija, histerosalpingografija; doziranje po protokolu, zavisno od vrste snimanja, intravenska, intraarterijska, intraartikularna, intrauterina primjena

**REGISTROVANI LIJEKOVI:****XENETIX - GUERBET**

- ZU rastvor za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju [658.1 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 200 ml rastvora za injekciju, u kutiji

- ZU      rastvor za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 100 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU      rastvor za injekciju [767.8 mg/1 mL] 1 staklena bočica sa 50 ml rastvora za injekciju, u kutiji

**V08C                   Kontrasna sredstva za magnetnu rezonancu**  
**V08CA                 Paramagnetna kontrasna sredstva**

**V08CA02             gadoterična kiselina**

**Doziranje:** magnetna rezonanca (bolesti mozga i kičmene moždine i okolnih tkiva), snimanje magnetnom rezonancom cijelog tijela: odrasli, djeca i dojenčad: 0,1 mmol/kg (0,2 ml/kg); MR angiografija: odrasli, tokom angiografije može se, zavisno od rezultata pretrage koja se provodi i ukoliko je to potrebno, dati još jedna injekcija; u nekim izuzetnim slučajevima, npr. dijagnostička potvrda izolovanih metastaza ili otkrivanje leptomeningealnih tumora, može se dati još jedna doza od 0,2 mmol/kg, tj. 0,4 ml/kg tjelesne težine;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CLARISCAN - GE HEALTHCARE AS**

- ZU      otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 10 staklenih bočica sa po 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU      otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 10 staklenih bočica sa po 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU      otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 10 staklenih bočica sa po 20 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU      otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [0,5 mmol/1 mL] 10 napunjenih injekcionih štrcaljki sa po 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU      otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [0,5 mmol/1 mL] Štrcaljke su pakovane u pojedinačna sekundarna pakovanja (20 ml), a potom se 10 pojedinačnih pakovanja pakuje u 1 kartonsku kutiju (10x20mL, 10 napunjenih štrcaljki sa 20ml otopine)
- ZU      otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki [0,5 mmol/1 mL] Štrcaljke su pakovane u pojedinačna sekundarna pakovanja (15 ml), a potom se 10 pojedinačnih pakovanja pakuje u 1 kartonsku kutiju (10x 15 ml, 10 napunjenih štrcaljki sa 15 ml otopine)

**DOTAGRAF - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT**

- ZU      otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU      otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU      otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 bočica sa 20 ml otopine za injekciju, u kutiji

**DOTAREM - GUERBET**

- ZU      rastvor za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU      rastvor za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 15 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU      rastvor za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU      rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [0,5 mmol/1 mL] 1 napunjena plastična šprica sa 10 mL rastvora za injekciju, u kutiji

- ZU rastvor za injekciju u napunjenoj šprici [0,5 mmol/1 mL] 1 napunjena plastična šprica sa 20 mL rastvora za injekciju, u kutiji
- ZU rastvor za injekciju u napunjenom špricu [0,5 mmol/1 mL] 1 napunjena plastična šprica sa 15 mL rastvora za injekciju, u kutiji

#### V08CA08 gadobenat

**Doziranje:** magnetna rezonanca (MRI) jetre: 0,05 mmol/kg tjelesne težine (što odgovara 0,1 ml/kg 0,5 M otopine);

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### MULTIHANCE - BRACCO S.P.A.

- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 10 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [0,5 mmol/1 mL] 1 staklena bočica sa 20 ml otopine za injekciju, u kutiji

#### V08CA09 gadobutrol

**Doziranje:** kontrastno pojačanje kod kranijalne i spinalne magnetne rezonance (MRI), kontrastom pojačana magnetna rezonanca drugih tjelesnih regija (jetra, bubrezi) kod pacijenata kod kojih je potvrđeno postojanje ili postoji jaka sumnja na postojanje fokalnih lezija, kako bi se one klasifikovale kao benigne ili maligne, kontrastno pojačanje kod magnetne rezonance angiografije (CE-MRA), može se koristiti za prikaz magnetnom rezonancom (MRI) patoloških struktura u cijelom tijelu; i.v. primjena, doze zavise od vrste snimanja, pojedinačna i.v. injekcija od 0,1 mmol/kg tjelesne težine (odgovara 0,1 ml/kg TT 1,0 M otopine) je obično dovoljna za odrasle i djecu stariju od 2 god.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### GADOVIST 1,0 MMOL/ML OTOPINA ZA INJEKCIJU - BAYER

###### AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU otopina za injekciju [604.72 mg/1 mL] 1 bočica sa 15 ml otopine za injekciju, u kutiji
- ZU otopina za injekciju [604.72 mg/1 mL] 1 bočica sa 7,5 ml otopine za injekciju, u kutiji

##### GENBUTROL 15 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş., (SKRAĆENO GEN)

- ZU otopina za injekciju [604,72 mg/1 mL] 1 bočica, u kutiji

##### GENBUTROL 7,5 - GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş., (SKRAĆENO GEN)

- ZU otopina za injekciju [604,72 mg/1 mL] 1 bočica, u kutiji

#### V08CA10 gadoksetinska kiselina

**Doziranje:** T1 - magnetna rezonanca (MR) jetre: i.v. bolus injekcijom 0,1 ml/kg tjelesne mase

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

##### PRIMOVIKST - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

- ZU otopina za injekciju [181,43 mg/1 mL] 1 napunjena injekciona šprica sa 10 ml otopine za injekciju

**V09** **DIJAGNOSTIČKI RADIOFARMACEUTICI**  
**V09F** **ŠTITNA ŽLIJEZDA**  
**V09FX** **Različiti radiofarmaceutici za dijagnostiku štitne žlijezde**

**V09FX01** **tehnecijum (99mTc) pertechnetat**

**Doziranje:** za dijagnostičke svrhe: za više informacija konsultovati informacije o lijeku

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MON.TEK<sup>99</sup>MO/<sup>99m</sup>TC GENERATOR - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONIM ŞİRKETİ**

ZU radionuklidni generator [5 gigaBq/1 dan i sat kalibracije - 50 gigaBq/1 dan i sat kalibracije] metalna kutija zaštićena punjenjem od stiropora sadrži: 1 radionuklidni generator, 2 kartonske kutije sa vakuumskim bočicama za eluiranje (u svakoj kutiji se nalazi po 5 vakumskih bočica i 5 pakovanja antiseptičkih 70%-nih izopropilnih alkoholnih tufera), 1 kartonsku kutiju sa 5 bočica po 10 ml sterilnog rastvora 0,9 % NaCl, 1 kartonsku kutiju sa 5 bočica po 5 ml sterilnog rastvora 0,9 % NaCl, 1 zaštitu za vakuumske bočice (daje se uz prvu isporuku).

**POLTECHNET - NARODOWE CENTRUM BADAN JADROWYCH**

ZU radionuklidni generator [-] 1 radionuklidni generator

**ULTRA-TECHNEKOW FM - CURIUM NETHERLANDS B.V.**

ZU radionuklidni generator [2,15 gigaBq/1 dan i sat kalibracije - 43 gigaBq/1 dan i sat kalibracije+ 1,9 gigaBq/1 boca - 38,1 gigaBq/1 boca] 1 kartonska kutija sa 1 zaštićenim radionuklidnim generatorom, kitom za eluciju i držačem eluenta u hermetički zatvorenom (zapečaćenom) limu

**V09FX03** **natrijum jodid (131 I)**

**Doziranje:** terapija karcinoma štitne žlijezde, toksične nodularne guše, difuzne toksične guše, hipertireoze; dijagnostičke svrhe: oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**MON.IYOT-131 - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONIM ŞİRKETİ**

ZU kapsula, tvrda [0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula] 1 kapsula: unutrašnje pakovanje: polipropilenska plastična tuba, a vanjsko pakovanje (iznutra prema vani): olovni štit, limena kutija, plastična vanjska kutija za transport

**V09I** **TUMORSKA DETEKCIJA**  
**V09IX** **Ostali dijagnostički radiofarmaceutici za tumorsku detekciju**

**V09IX04** **fluideoksiglukoza (18F)**

**Doziranje:** koristi se u dijagnostičke svrhe: za više informacija konsultovati literaturu proizvoda

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**FDG-RMC - RUĐER MEDICOL CIKLOTRON D.O.O.**

- ZU otopina za injekciju [185 BAU/1 mL] 1 bezbojna staklena bočica od 15 mL otopine za injekcije (1 višedozna bočica sadrži 0,5-12 mL otopine), u zaštitnom spremniku, u transportnoj kutiji
- MON.FDG (<sup>18</sup>F) - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ**
- ZU rastvor za injekciju [250 megaBq/1 dan i sat kalibracije] 1 višedozna staklena bočica od 10 ml u olovnom kontejneru

**V10 TERAPIJSKI RADIOFARMACEUTICI**  
**V10X DRUGI TERAPIJSKI RADIOFARMACEUTICI**  
**V10XA jedinjenja joda (131I)**

**V10XA01 natrijum jodid (131 I)**

**Doziranje:** **MON.IYOT-131:** *terapija karcinoma štitne žlijezde, toksične nodularne guše, difuzne toksične guše, hipertireoze; dijagnostičke svrhe:* oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvođača; **Sodium Iodide (I-131):** *hipertireoidizam (terapija Graves-ove bolesti, toksične multinodularne strume ili autonomnih nodusa); terapija papilarnih i folikularnih karcinoma štitne žlijezde, uključujući i metastatske bolesti:* oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvođača; **IODOPOL:** *hipertireoidizam (terapija Graves-ove bolesti, toksične multinodularne strume ili autonomnih nodusa); terapija papilarnih i folikularnih karcinoma štitne žlijezde, uključujući i metastatske bolesti; terapija velike eutiroidne (netoksične) strume:* oralno, za informacije o doziranju konsultovati literaturu proizvođača;

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**IODOPOL - NARODOWE CENTRUM BADAN JADROWYCH**

- ZU kapsula, tvrda [37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula] 1 kapsula, tvrda pakovana u 1 polipropilenskoj bočici, u olovnom spremniku, u transportnoj kutiji
- MON.IYOT-131 - ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI VE TICARET ANONİM ŞİRKETİ**
- ZU kapsula, tvrda [0,37 megaBq/1 kapsula - 7400 megaBq/1 kapsula] 1 kapsula: unutrašnje pakovanje: polipropilenska plastična tuba, a vanjsko pakovanje (iznutra prema vani): olovni štiti, limena kutija, plastična vanjska kutija za transport
- SODIUM IODIDE (I-131) CAPSULES T - CURIUM NETHERLANDS B.V.**
- ZU kapsula, tvrda [-] 1 kapsula u 1 PETP bočici, u olovnom štiti



## HOMEOPATSKI LIJEKOVI

### V03AX **kalcijum-fosfat, kalcijum-karbonat, kamilica, magnezijum-fosfat, željezo-fosfat**

**Doziranje:** podsticanje spontanog saniranja problema koji se javlja kod dojenčadi tokom nicanja zubića praćenog intenzivnim bolom, povišenom temperaturom, diarejom, razdražljivošću, nemirom i nesanicom: djeca 4 mjeseca - 6 god. svakih 30 minuta stavite oko 8 globula na djetetov jezik, a u slučaju jake boli, svakih 15 minuta; čim se ublaže tegobe, globule treba davati rjeđe; trajanje tretmana nije ograničeno.

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### OSADENT - DR. A. & L. SCHMIDGALL GMBH & CO KG

BRp pilule [3.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g+ 3.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g+ 0.8 mg/1 g] 7,5 g pilula (1 polipropilenska tuba) u kutiji

#### **bryonia trit. D2, gelsemium trit. D3, aconitum trit. D3, iplecacuanha trit. D3, eupatorium perfoliatum trit. D1, phosporus trit. D5**

**Doziranje:** *prehlade praćene povišenom tjelesnom temperaturom:* odrasli, u akutnim stanjima 1 tbl. na svaki sat, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 3 puta dnevno; djeca do 11 god. u akutnom stanju 1 tbl. na svaka 2 sata, do najviše 8 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1 tbl. 3 puta dnevno; djeca uzrasta 12 god. i starija, u akutnim stanjima 1 tbl. na svaki sat, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 3 puta dnevno; ne preporučuje se djeci ispod 1 god; za *prevenciju* prehlade praćene groznicom i bolesti sličnih gripi, odrasli 1-2 tbl. 3 puta dnevno, djeca 1-11 god. 1 tbl. 3 puta dnevno, djeca 12 god. i starija 1-2 tbl. 3 puta dnevno; tabletu treba pustiti da se rastopi u ustima, kod male djece tablete se mogu rastvoriti u malo vode; interval između unosa hrane i lijeka treba iznositi najmanje pola sata

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### INFLUCID - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG

BRp tableta [25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 40 tableta (2 PVC/ALU blistera sa 20 tableta) u kutiji

#### **cardiospermum, galfimia glauca dil. D3, luffa operculata D4 trit.**

**Doziranje:** *ublažavanje simptoma alergijskih oboljenja gornjih disajnih puteva kao što su peludna groznica ili trajni alergijski rinitis:* odrasli, u akutnim stanjima 1-2 tbl. uzimati svaki dan, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 3 puta dnevno; djeca do 12 god. kod akutnih stanja 1 tbl. svaka 2 sata, do najviše 8 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1 tbl. 3 puta dnevno; djeca uzrasta 12 god. i starija, kod akutnih stanja 1-2 tbl. na svaki sat, do najviše 12 tbl. dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije 1-2 tbl. 3 puta dnevno; tabletu treba pustiti da se rastopi u ustima, kod male djece tablete se mogu rastvoriti u malo vode; interval između unosa hrane i lijeka treba iznositi najmanje pola sata

#### REGISTROVANI LIJEKOVI:

#### POLINOL - DR. GUSTAV KLEIN GMBH&CO. KG

BRp tableta [25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 60 tableta (3 PVC/Alu blistera sa po 20 tableta) u kutiji



**cinnabaris trit. D3, Echinacea trit. D1, hydrastis trit. D3, kalium bichromicum trit. D3**

**Doziranje:** *akutni ili hronični sinuzitis:* odrasli, kod akutnih stanja 1 tableta svakih sat vremena do najviše 12 tableta dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku liječenja uzeti 1-2 tablete 3 puta dnevno; u hroničnom stanju 1 tableta 3 puta dnevno; adolescenti, 12 god i stariji: kod akutnih stanja 1 tableta svakih sat vremena do najviše 12 tableta dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku liječenja uzeti 1-2 tablete 3 puta dnevno; djeca 6-11 god, kod akutnih stanja 1 tableta svaka 2 sata do najviše 6 tableta dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku liječenja uzeti 1 tabletu 3 puta dnevno; djeca 2 do 5 god. kod akutnih stanja 1 tableta 3 puta dnevno, dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku liječenja uzeti 1 tabletu 3 puta dnevno; kod hroničnih stanja, djeca i odrasli 1 tabletu 3 puta dnevno, preporučeno trajanje liječenja 4-6 sedmica

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**CINNABSIN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH&CO. KG**

BRp      tableta [25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta] 60 tableta (3 PVC/Alu blistera sa po 20 tableta) u kutiji

**atropin sulfuricum trit. D5, kalium bichromicum trit. D4, hepar sulfuris trit. D3, silicea trit. D2, mercurius bijodatus trit. D8**

**Doziranje:** *akutni i hronični ponavljajući tonzilitis i povećanje tonzila u djetinjstvu i liječenje nakon hirurškog uklanjanja tonzila:* odrasli, u akutnim stanjima 1 tbl. dnevno na svaki sat, najviše 12 tbl. dnevno; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja, 1-2 tbl. 3 puta dnevno; djeca 2-6 god. kod akutnih stanja, u nastavku terapije i kod hroničnih stanja, 1 tbl. 3 puta dnevno; djeca 6-12 god, kod akutnih stanja 1 tbl. na svaka 2 sata, do najviše 6 tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja 1 tbl. 3 puta dnevno; adolescenti 12 god. i stariji, kod akutnih stanja 1 tbl. na svaki sat do najviše 12 tbl. dnevno dok ne nastupi poboljšanje; u nastavku terapije ili kod hroničnih stanja 1 tbl. 3 puta dnevno; kod hroničnih i hronično-recidivirajućih stanja preporučuje se ponovljena terapija više puta godišnje po 6-8 sedmica; tabletu treba pustiti da se rastopi u ustima, kod male djece tablete se mogu rastvoriti u malo vode; interval između unosa hrane i lijeka treba iznositi najmanje pola sata

**REGISTROVANI LIJEKOVI:**

**TONSILOTREN - DR. GUSTAV KLEIN GMBH & CO.KG**

BRp      tableta [12,5 mg/1 tableta+ 10 mg/1 tableta+ 50 mg/1 tableta+ 25 mg/1 tableta+ 5 mg/1 tableta] 40 tableta (2 PVC/ ALU blistera sa po 20 tableta) u kutiji

## Proizvođači i zastupnici

### ABBVIE INC.

1 North Waukegan Road \ North Chicago, IL 60064 \ Sjedinjene Američke Države

#### Zastupnik:

#### AbbVie d.o.o.

Kolodvorska 12 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033725916 \ Faks: 033725919 \ e-pošta: amra.brkic@abbvie.com

AQUIPTA

HUMIRA

MAVIRET

RINVOQ, tablete sa produženim

oslobađanjem, 30 mg

RINVOQ, tablete sa produženim

oslobađanjem, 45 mg

RINVOQ

SEVORANE

SURVANTA

VENCLYXTO

VISTABE

### ABDI IBRAHIM ILAC SANAYI VE TICARET A.S.

Reşit Paşa Mah. Eski Büyükdere Cad. No:4, Maslak-Sarıyer 34467 \ Istanbul \ Turska

#### Zastupnik:

#### Abdi Ibrahim BH d.o.o. Sarajevo

Tešanjaska 24A (Avaz Twist Tower) \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 550 200 \ Faks: +387 33 500 202 \ e-pošta: -

BARCA SR

BREQUAL

CORIVA

DEMAX

DIAMOND

FUARTE

JUVE

LIFTA

MASARU

NAVARIN XR

ONCEAIR

REBONE

RIVOKSAR

STAGE

TANFLEX 0,15%

TANFLEX FORT

TENO VIRAL

TILANTA

TYOFLEX

### ABELA PHARM D.O.O. Beograd

Viline Vode b.b., Palilula \ Beograd \ Srbija

#### Zastupnik:

#### Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilalagic-pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

BULAREN 250 mg

Proizvođači i njihovi zastupnici

### **ABIOGEN PHARMA S.P.A.**

Via Antonio Meucci, 36, Pisa (PI), CAP 56121 Hamlet \ Ospedaletto \ Italija

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

DIBASE 1.000 i.j.

DIBASE 25.000 i.j.

DIBASE 2.000 i.j.

DIBASE 6.000 i.j.

### **ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp. z.o.o.**

Lutomierska 50, \ Pabianice \ Poljska

**Zastupnik:**

### **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilalagic-pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

TEMOZOLOMID Accord

### **Pharmavision BH d.o.o.**

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

Abiraterone Accord

### **ACCORD HEALTHCARE POLSKA Sp.z.o.o.**

Tasmowa 7, 02-677 \ Varšava \ Poljska

**Zastupnik:**

### **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilalagic-pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

CISPLATINUM ACCORD

RIVAROXABAN ACCORD

IRINOTECAN Accord

RIVAROXABAN ACCORD

OXALIPLATINUM ACCORD

### **Pharmavision BH d.o.o.**

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

Capecitabine Accord

PELGRAZ

CARBOPLATIN ACCORD

### **ACONITUM Private Limited Liability Company**

Inovaciju g.4 \ Biruliškiu k. Kauno r.sav. \ Litvanija

**Zastupnik:**

### **AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo**

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: amar@amsal.ba

MEMOXA

### **ADALVO LIMITED**

Malta Life Sciences Park Building 1, Level 4, Sir Temi Zammit Buildings \ San Gwann \ Malta

**Zastupnik:**

### **FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina**

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

DIMETEX

DIMETEX

### **PharmaS d.o.o. Sarajevo**

Maršala Tita 2, 71 000 Sarajevo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: jasminka.mijatovic@pharmas.ba

TERIFLUNOMID PharmaS 14 mg

FILMOM OBLOŽENE TABLETE

### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

ENZULID

### **ADAMED PHARMA SPOLKA AKCYJNA**

Mariana Adamkiewiczza 6A, Pienkow \ Czosnow \ Poljska

**Zastupnik:**

### **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilagic-pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

MENDIAXON

### **PharmaS d.o.o. Sarajevo**

Maršala Tita 2, 71 000 Sarajevo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: jasminka.mijatovic@pharmas.ba

TANCER

### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

Proizvođači i njihovi zastupnici

PROSTULOSIN

## ADIPHARM EAD

130 Simeonovsko shose Blvd. \ 1700 Sofia \ Bugarska

**Zastupnik:**

### ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:

amela.dervisevic@zentiva.com

NEOPERSEN

PERSEN forte

## ALEXION EUROPE SAS

103-105 rue Anatole France \ 92300 Levallois-Perret \ Francuska

**Zastupnik:**

### AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ULTOMIRIS

## ALKALOID AD Skopje

bul. Aleksandar Makedonski br. 12 \ 1000 Skopje \ Republika Severna Makedonija

**Zastupnik:**

### Alkaloid d.o.o. Sarajevo

Isevića sokak 6 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: alkaloid@bih.net.ba; jelena.lalic@alkaloid.com.ba

ACIKLOVIR ALKALOID

ALDIZEM

ALKAFORMIN

ALMACIN

AMINOFILIN ALKALOID

AMLODIPIN ALKALOID

AMPICILIN ALKALOID

ANALGIN

AQUA AD INIECTABILIA ALKALOID

ATENOLOL ALKALOID

AVASTA

BETADINE

BLOKMAX DUO

BLOKMAX FORTE za djecu

BlokMax forte

BlokMAX Rapid

BlokMax za djecu

BlokMax

BRONLES

BULNEXO

BUPRENORFIN ALKALOID

CAFFETIN COLD

CAFFETIN COLDmax

CAFFETIN MENSTRUAL

CAFFETIN

CEFACLOR ALKALOID

CEFALEXIN ALKALOID

CHLORAMPHENICOL ALKALOID

CITERAL

CRICEA

CRYPINEO

DIAZEPAM ALKALOID

EGLONYL FORTE

EGLONYL

Fasindor

FELKARID

FLIRKANO

FLONSENO

FLUOXETIN ALKALOID

Fokleros

FOXERO

FUREXTIL

GASTROGUARD MENTOL tablete za

žvakanje sa ukusom mentola

GLIBEDAL

GLOFTRINID

HEFEROL	PROPAFENON ALKALOID
HIDROHLOROTIAZID Alkaloid	PTU
HOLLESTA	Refidoro
IBUPROFEN ALKALOID	REGLAN
KALCIUM KARBONAT ALKALOID	RELIKA
LAMAL	RISSAR
LAPPOXO	ROPUIDO
LEFISYO	RUFIXALO
LENALIDOMID ALKALOID	SKOPRYL COMBO
LESTEDON	SKOPRYL PLUS
LEXILIUM	SKOPRYL
LIRTONEN	SYNETRA
LOSMORID	SYRLENO
LOTAR	TAMLOS DuoD
LYVAM	TAMLOS
MAPRAZAX	TIMOLOL ALKALOID
MEKSENA	TINGORA
MENDILEX	TOSYNAL
METADON ALKALOID	TRAMADOL ALKALOID
MORPHINI HYDROCHLORIDUM	VASOFLEX
ALKALOID	VERAPAMIL ALKALOID RETARD
MOXIRAL	VERAPAMIL ALKALOID
NAZOPASS	VITAMIN B1 ALKALOID
NEBREMEL	VITAMIN B12 ALKALOID
NIFUROKSAZID ALKALOID	YMANA
Nodriga	ZANFEXA XR
OMEZOL	ZANFEXA
PAKSTON	ZEPIRA
PANCEF	ZYGLIP
PARACETAMOL ALKALOID	ZYTRON
PROCULIN	

### ALTAN PHARMACEUTICALS S.A.

Calle Colquide 6, portal 2, sprat 1, kancelarija D, Las Rozas \ Madrid \ Španija

**Zastupnik:**

### FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

ACICLOVIR Altan

COLISTIN ALTAN

COLISTIN ALTAN

### AMGEN (Europe) GmbH

Suurstoffi 22 \ 6343 Risch-Rotkreuz \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

AMGEVITA

KANJINTI

ARANESP

PROLIA

Proizvođači i njihovi zastupnici

VECTIBIX

### **AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo**

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

### **AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo**

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta:

amar@amsal.ba

ADDAMO

ARIPREXA

ATTERA

DOTRAX

EPLECOR

EPROSTA

ESCITA

KLAVAMOX

MEMANTIN AMSAL

NEBICOR

PARACET FLU

PARACETAMOL AMSAL

RAPRIL

ROSSTAT

TAMSAL

### **AMW GmbH**

Birkerfeld 11 \ 83627 Warngau \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:

amela.dervisevic@zentiva.com

RESELIGO

### **ANFARM HELLAS S.A.**

4 Achaias Str&Trizinias, Kifissia Attiki \ Atena 14564 \ Grčka

**Zastupnik:**

### **DOO Farmacija 2011 Bihać**

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba,

mediha@farmacija2011.ba

AMIKAN

ARISTIN-C

VLOFINOX

### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karadordeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

CASPOFUNGIN ANFARM

CLINDAMYCIN ANFARM

LINEZAN

Solezol

TIGECIKLIN ANFARM

ZITHROTEL

### **ANTIBIOTICE S.A.**

566 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

1 Valea Lupului Street \ Iasi \ Rumunija

**Zastupnik:**

**SanMed d.o.o. Banja Luka**

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta:  
office@sanmed.ba

AMOXIPLUS 1,2 g

AMPICILLIN ANTIBIOTICE

### ANTIBIOTIC-RAZGRAD AD

68, Aprilsko Vastanie Blvd., Office 201 \ 7200 Razgrad \ Bugarska

**Zastupnik:**

**UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:  
merima.fatusic@unifarm.ba

IBUMENTHOL

### AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS GMBH

Leopold-Ungar-Platz 2 \ 1190 Vienna \ Austrija

**Zastupnik:**

**Providens d.o.o. Sarajevo**

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: 033 559 635, hitni telefon 061/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta:  
dzenaida.zorlak@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

THROMBOREDUCTIN

### APTA MEDICA INTERNATIONAL d.o.o.

Likožarjeva ulica br. 6 \ Ljubljana \ Slovenija

**Zastupnik:**

**Pharmavision BH d.o.o.**

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

AMOKSICILIN/KLAVULANSKA  
KISELINA APTAPHARMA  
AMPICILIN/SULBAKTAM AptaPharma  
CEFOTAKSIM APTAPHARMA  
CEFOTAKSIM APTAPHARMA  
CEFTAZIDIM APTAPHARMA

CEFTRIAKSON APTAPHARMA  
CEFUROKSIM APTAPHARMA  
ERTAPENEM APTAPHARMA  
Imipenem/cilastatin AptaPharma  
MEROPENEM APTAPHARMA  
VANKOMICIN APTAPHARMA

### AQVIDA GmbH

Kaiser-Wilhelm-Str. 89 \ 20355 Hamburg \ Njemačka

**Zastupnik:**

**ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:  
amela.dervisevic@zentiva.com



Proizvođači i njihovi zastupnici

ZASSIDA

### **ARVEN ILAC SAN. VE TIC.A.S.**

Istinye Mahallesi Balabandere Caddesi No: 14 Sariyer - Istanbul \ 34460 Sariyer - Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

#### **Delta Pharma d.o.o. Sarajevo**

Fra Anđela Zvizdovića 1, Objekat A, 6. sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +38733296210 \ Faks: +38733296211 \ e-pošta: alma.avdagic@deltapharma-ba.com

ATRUS ARVOHALER

FRAVEN

### **AS GRINDEKS, Krustpils iela 53, Riga, LV-1057, Letonija**

Krustpils 53 \ Riga \ Latvija

**Zastupnik:**

#### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

LENALIDOMIDE GRINDEKS

### **AS KALCEKS**

Krustpils iela 71 E \ Riga LV-1057 \ Latvija

**Zastupnik:**

#### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

ATRACURIUM Kalceks  
DEKSMEDETOMIDINE KALCEKS  
DEXKETOPROFEN KALCEKS  
ESKETAMIN Kalceks  
Fentanil citrat Kalceks  
FOLINSKA KISELINA KALCEKS  
HIDROMORFON KALCEKS

NEIRATAX  
Noradrenalin Kalceks  
PIPERACILIN/TAZOBAKTAM  
KALCEKS  
ROCURONIUM BROMIDE KALCEKS  
SODIUM OXYBATE KALCEKS

### **ASPEN PHARMA TRADING LIMITED**

3016 Lake Drive, Citywest Business Campus \ Dublin \ Irska

**Zastupnik:**

#### **Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

IMURAN

### **ASTELLAS IRELAND Co. Ltd**

Killorglin \ Co.Kerry \ Irska

568 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

**Zastupnik:**

**Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

ADVAGRAF 0,5 mg

ADVAGRAF 1 mg

ADVAGRAF 3 mg

ADVAGRAF 5 mg

PROGRAF

**ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.**

Sylviusweg 62 \ 2333 BE Leiden \ Nizozemska

**Zastupnik:**

**Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

XTANDI

**ASTRAZENECA AB**

SE 151 85 Södertälje \ \ Švedska

**Zastupnik:**

**AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

FORXIGA

IMFINZI

SYNAGIS

TAGRISSE

**ATNAHS PHARMA DENMARK APS**

Copenhagen Towers, Ørestads Boulevard 108, 5.tv DK-2300 København S \ København S \ Danska

**Zastupnik:**

**Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo**

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: kemala.sabotic@medicoph.com

BONDRONAT

BONVIVA

**ATNAHS PHARMA UK LTD**

Sovereign House, Miles Gray Road, Basildon, Essex, SS14 3FR \ \ Velika Britanija

**Zastupnik:**

**Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo**

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: kemala.sabotic@medicoph.com

KYTRIL

ROCALTROL

Proizvođači i njihovi zastupnici

## **AZIENDE CHIMICHE RIUNITA ANGELINI FRANCESCO-A.C.R.A.F. S.p.A.**

Viale Amelia 70 \ Rim \ Italija

**Zastupnik:**

### **Remedia d.o.o. Sarajevo**

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: erduan.jazic@remedia.ba

TANTUM VERDE

TRITTICO retard

## **B.BRAUN Melsungen AG**

Carl-Braun-Strasse 1 \ Melsungen \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **B.Braun Adria BH d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1, \ 71000 Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: dalila.colakovic@bbraun.com

AMINOPLASMAL B.Braun 10 % E

GLUKOZA 10% Braun

GLUKOZA 40% B. Braun

GLUKOZA 5% Braun

IBUPROFEN B. BRAUN 4 mg/mL

IBUPROFEN B. BRAUN 6 mg/mL

IZOTONIČNA OTOPINA NATRIJ-

KLORIDA 0,9% Braun

KALCIJ GLUKONAT 10% B. BRAUN

KALIJ HLORID 7,45% B. BRAUN

RINGEROVA OTOPINA BRAUN

SLOŽENA OTOPINA NATRIJ

LAKTATA BRAUN

## **BALKANPHARMA-RAZGRAD AD**

68 Aprilsko Vastanie Blvd \ 7200 Razgrad \ Bugarska

**Zastupnik:**

### **Pharmavision BH d.o.o.**

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

TOBRAVIS

## **Balkanpharma-Razgrad AD**

68 Aprilsko Vastanie Blvd. \ Razgrad \ Bugarska

**Zastupnik:**

### **Pharmavision BH d.o.o.**

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

TRIO VISION

## **BARD PHARMACEUTICALS LIMITED**

Unit 191, Cambridge Science Park, Milton Road, Cambridge CB4 0GW, Velika Britanija  
\ \ Velika Britanija

**Zastupnik:**

### **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
 Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

TARGINACT

## BAXTER AG

Thurgauerstrasse 130 \ 8152 Glattpark (Opfikon) \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### Co.Medprom d.o.o. Banja Luka

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

DIANEAL PD4

ENDOXAN

EXTRANEAL

HOLOXAN

NUTRINEAL PD4 1,1%

PHYSIONEAL 40 Clear-Flex glukoza

1,36%w/v/13,6 mg/ml

PHYSIONEAL 40 Clear-Flex glukoza

2,27%w/v/22,7 mg/ml

PHYSIONEAL 40 Clear-Flex glukoza  
 3,86%w/v/38,6 mg/ml

PHYSIONEAL 40 glukoza 1,36% w/v

PHYSIONEAL 40 glukoza 2,27% w/v

PHYSIONEAL 40 glukoza 3,86% w/v

SEVOFLURAN BAXTER

UROMITEXAN

## BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Kaiser-Wilhelm-Allee 1 \ 51 373 Leverkusen \ Njemačka

**Zastupnik:**

### Bayer d.o.o. Sarajevo

Trg solidarnosti 2a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 941 600 \ Faks: +387 33 941 620 \ e-pošta:  
 regulatory.bosnia@bayerhealthcare.com

ANDROCUR

ASPIRIN complex

ASPIRIN PLUS C FORTE

ASPIRIN plus C sa okusom naranče

ASPIRIN Plus C

ASPIRIN PROTECT 100

ASPIRIN

BEPANTHEN Plus

BETAFERON

CANESPOR

CANESTEN 1

CANESTEN 3

CANESTEN

DIANE 35

DOTAGRAF

EYLEA

Gadovist 1,0 mmol/ml otopina za  
 injekciju

IBEROGAST

ILOMEDIN

JIVI 1000 IU

JIVI 2000 IU

JIVI 3000 IU

KERENDIA

LOGEST

MICROGYNON 30

MIRENA

NEXAVAR

NUBEQA

PRIMOLUT-NOR

PRIMOVIST

QLAIRA

RENNIE

RUPURUT

ULTRAVIST-300 otopina za injekciju ili  
 otopina za infuziju ili oralna otopina

ULTRAVIST-370 otopina za injekciju ili  
 otopina za infuziju ili oralna otopina

VENTAVIS

VERQUVO

XARELTO

YASMIN

Proizvođači i njihovi zastupnici

YAZ

## **BELUPO lijekovi i kozmetika d.d.**

ul. Danica 5 \ Koprivnica \ Hrvatska

**Zastupnik:**

### **Farmavita d.o.o. Sarajevo**

Igmanska 5 a, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 00 387 33 426 975 \ Faks: +00 387 33 426 617 , +387 33 476 321/034 \ e-pošta:

t.muratovic@farmavita.ba

BELODIN

BETIDEN GEL

LORSILAN

LUPOCET FLU FORTE

LUPOCET FLU

LUPOCET TRIO

LUPOCET

MIROBACT mast

NEOFEN Combo

NEOFEN Plus

NEOFEN

ROJAZOL 20 mg/g krema

ROJAZOL 200 mg vagitoriji

SILYMARIN Belupo

SILYMARIN FORTE Belupo

SONA DUO

SONA

TAMOSIN DUO

ZOLTEX

Q-PIN

## **BERKO İLAÇ VE KIMYA SAN. A.Ş.**

Yenisehir Mah. Ozgur Sok. No.16-18 Atasehir \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:

merima.fatusic@unifarm.ba

IBURAMIN COLD

KAFESIT

## **BERLIN-CHEMIE AG**

Glienicker Weg 125 \ 12489 Berlin \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **BERLIN CHEMIE / Menarini BH d.o.o. Sarajevo**

Hasana Brkića broj 2/II \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 715195 \ Faks: +387 33 715187 \ e-pošta: mjovic@berlin-chemie.com

ADENURIC 120

ADENURIC 80

BERLIPRIL 10

BERLIPRIL 20

BERLIPRIL PLUS

BERLITHION 600 ED

BERLITHION

Bretaris Genuair

BRIMICA GENUAIR

CORVITOL 100

CORVITOL 50

DEXOMEN 25

DEXOMEN INJECT

ESPUMISAN LX

ESPUMISAN

FASTUM

FLAVAMED forte

FLAVAMED sirup

FLAVAMED

FLOSIN

LERCANIL 10

LERCANIL 20

LERCANIL ACE

LETROX 100

LETROX 50

LIOTON 1000

MANINIL 3,5	RANEXA
MANINIL 5	Roteas
MENARTAN	SIOFOR 1000
MEZYM 10000	SIOFOR 500
MEZYM 20000	SIOFOR 850
NEBILET plus 12,5	SKUDEX
NEBILET plus 25	TRICAL
NEBILET	XADOS
PROSTAMOL UNO	ZOFECARD

## **BGP PRODUCTS OPERATIONS GmbH**

Turmstrasse 24 \ 6312 Steinhausen \ Švajcarska

**Zastupnik:**

**Viatris BH d.o.o.**

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 725 932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@viatris.com

ACOPAIR	KLACID
AFORBE	KREON 10000
ALDARA	KREON 25000
ALLERGODIL	LEPONEX
ARIXTRA	LIPIDIL
ARTHRYL	LYRICA
BANXIOL	MESTINON
BETASERC	NEURONTIN
BRUFEN EFFECT DUO	NORVASC
BRUFEN EFFECT RAPID	OLICARD Retard
BRUFEN EFFECT	PHYSIOTENS
BRUFEN SR	RANTUDIL forte
BRUFEN	REVATIO
BUDELIN NOVOLIZER	RHEUMON
COLOSPA retard	RYTMONORM
DALSY	SERZYL
DAROB mite	SORTIS
DUPHASTON	SYNTOCINON
DYMISTA	TARKA
ELIDEL	TOREM
FRAXIPARINE	VIAGRA
GOPTEN	VIXARGIO
IGZELYM	XALACOM
INFLUVAC TETRA	XALATAN
INSPIRA	XANAX SR
JAGLIX	XANAX
KLACID i.v.	ZELDOX
KLACID SR	ZOLOFT

## **BHARAT SERUMS AND VACCINES LTD.**

17th floor Hoechst House, Nariman point \ Mumbai \ Indija

**Zastupnik:**

**RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Proizvođači i njihovi zastupnici

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.herich@rhei.life

AMPHOTERICIN B Bharat

### **BIAL - PORTELA & CA,S.A.**

A Av.Da Siderurgia Nacional 4745-457 S \ Mamede do Coronado \ Portugal

**Zastupnik:**

#### **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

ONGENTYS

### **BIEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

Anittepe Mahallesi Turgut Reis Caddesi No:21 Tandogan Cankaya/Ankara \ \ Turska

**Zastupnik:**

#### **INTRADE PHARM d.o.o. Sarajevo**

Osik broj 26 \ Sarajevo, Ilidža \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 878 725 \ Faks: +387 33 878 726 \ e-pošta:

Sinka.intradepharm@gmail.com, sinka.@intradepharm.com.ba

EMFER

EMRAD

### **BILIM ILAC SANAYII VE TICARET A.S.**

Kaptanpasa Mahallesi, Zincirlikuyu Cad. No.184., 34440 Kasimpasa, Beyoglu \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

#### **Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla**

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta:

info@tuzlafarm.com

APRAZOL

ATEROZ

CORONIS

FORTINE

GLIFOR

MUSCOFLEX

SALMIMET

TRAVAZOL

ZESPIRA

### **BIOCAD HONG KONG LIMITED**

Premises No.704,Dubai Science Park,Towers-North \ Dubai \ Ujedinjeni Arapski Emirati

**Zastupnik:**

#### **Co.Medprom d.o.o. Banja Luka**

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

RITUXIMAB BIOCAD

### **BIOCODEX**

7 avenue Gallieni \ Gently \ Francuska

**Zastupnik:**

574 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

## **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

ENTEROL

## **BIOCRYST IRELAND LIMITED**

Block 4, Harcourt Centre, Harcourt Road \ Dublin 2 , D02HW77 \ Irska

**Zastupnik:**

## **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ORLADEYO

## **BIOFARM Sp. z.o.o.**

Walbrzyska 13 \ Poznan \ Poljska

**Zastupnik:**

## **Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

CERENORM

## **BIOFARMA ILAC SAN. VE TIC A.S.**

Akpinar Mah. Osmangazi Cad. No:156 Sancaktepe \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

## **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

Ciprofloxacina Biofarma

RICUS

NEVOTEK

## **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

BIOCETAM

RICUS

## **BIOGEN INTERNATIONAL GmbH**

Neuhofstrasse 30 \ 6340 Baar \ Švajcarska

**Zastupnik:**

## **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

AVONEX

SPINRAZA



Proizvođači i njihovi zastupnici

TECFIDERA

TYSABRI

## BIOINDUSTRIA L.I.M. S.p A.

Via De Ambrosiis 2 \ Novi Ligure \ Italija

**Zastupnik:**

### Clinres Farmacija d.o.o.

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

TRENOLK

### SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

AMIODARONE CLORIDRATO

BIOINDUSTRIA LIM

Atropina solfato BIOINDUSTRIA L.I.M.

1 mg/ml

CIPROFLOXACINA BIOINDUSTRIA

L.I.M.

LEVOFLOXACINA BIOINDUSTRIA  
L.I.M.

LIDOCAINA CLORIDRATO

BIOINDUSTRIA L.I.M.

NITROGLICERINA BIOINDUSTRIA

L.I.M.

## BIONIKA PHARMACEUTICALS D.O.O. Skoplje

Skupi 57 \ Skoplje \ Republika Severna Makedonija

**Zastupnik:**

### OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

ANTROLIN

ATOSIBAN

ATOSIBAN

## BIOPHARMA PLASMA LLC

37-V Kyivska St., Bila Tserkva, Kyiv region, 09100 \ \ Ukrajina

**Zastupnik:**

### DOO Farmacija 2011 Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba, mediha@farmacija2011.ba

ALBUMIN-BIOPHARMA

BIOVEN MONO

BIOVEN

## BIOSIMILAR COLLABORATIONS IRELAND LIMITED

\ \ Irska

**Zastupnik:**

### Hercegovinalijek d.o.o. Mostar

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 387 36 501 511, 508 \ Faks: +387 36 501 501 \ e-pošta: lamija.nistovic@hercegoinalijek.ba

ABEVMY

HULIO, otopina za injekciju u  
napunjenoj šprici, 40mg / 0,8ml

HULIO, otopina za injekciju u  
napunjenoj šprici, 40mg / 0,8ml

HULIO, otopina za injekciju u  
napunjenom penu, 40mg / 0,8mg

HULIO  
OGIVRI  
SEMGLEE

## BIOTON S.A.

Staroscinska br.5 \ Varšava \ Poljska

**Zastupnik:**

### UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Magistarlni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

GENSULIN M30

GENSULIN N

GENSULIN R

## BLUEPHARMA-INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.

Sao Martinho do Bispo, 3045-016 Coimbra \ \ Portugal

**Zastupnik:**

### Proton med d.o.o. Banja Luka

Sime Šolaje 1A \ 78000 Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: regulatory@protonmed.ba, a.celjo@protonmed.ba

ESTRELA

## BOEHRINGER INGELHEIM RCV GmbH & Co.KG

Dr. Boehringer- Gasse 5-11 \ Beč \ Austrija

**Zastupnik:**

### Boehringer Ingelheim BH d.o.o.

Grbavička 4 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 206 923 \ Faks: +387 33 206 921 \ e-pošta: masa.amrain@boehringer-ingelheim.com

ACTILYSE

ATROVENT N

ATROVENT

JARDIANCE

PRADAXA

PRAXBIND

SPIOLTO RESPIMAT

SPIRIVA RESPIMAT

SPIRIVA

## BOSNALIJEK d.d.

Jukićeva 53 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

### Bosnalijek d.d.

Jukićeva 53 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 254 587 \ Faks: +387 33 814 263 \ e-pošta: Amila.Celjo@Bosnalijek.com

Proizvođači i njihovi zastupnici

ALERIX	HYPRESSIN PLUS
ALOPURINOL BOSNALIJEK	HYPRESSIN
ALTIOKS	IZOSEPT D
AMINOL	KAMFART
AMLODIL	KETOBOS
AMLOPRESSIN	KOFAN INSTANT
AMOXIBOS	KVEPIN
ANGINAL	LANIBOS
APIXA	LENOCOR
ARGEDIN	LEVEK
AZOMEX	LIDOPROCT
BETHAGEN	LODIX
BETHANAT	LOPRIL H plus
BETHASAL	LOPRIL H
BILEXIN	LOPRIL
BOLEX Forte	LOSTOP
BOLEX	LUMINEL
BOSAURIN	LYSOBACT COMPLETE Spray s
BOSNYL	aromom pepermint
BOSPYRIN PROTECT	LYSOBACT DUO
BOSPYRIN	LYSOBACT P SPRAY s aromom
BOSTROMBIN	banane
BRONCHOBOS	LYSOBACT Spray s aromom
CIPROL	peperminta
CITALEA	LYSOBACT
CLODIL	LYSODERM
DIABOS	MATHADOR
DIFEN	MELPAMID 1 mg
DILATREND	MELPAMID 2 mg
DIPRESAN	MELPAMID 3 mg
DOLOREX	MEMENTO
DOXAT	MEROT
DUOCLAV	METROZOL
ENKORTEN	Mikoten
ENTEROFURYL STOP	MONOCLAR
ENTEROFURYL	NIRVAX
EPIRON	NITROGLICEROL
ESBESUL	NIZON
EXMAL	NOMIGREN
FAVISTAN	NORMAVIL
FENIX NEO	ONTRIL
FENIX	PARACETAMOL BOSNALIJEK
FLAMIX	PHARYNGAL
FLUSETIN	PILFUD
FOLESSA	PROBILOL
FORDEX	PROMASS
FUNZOL	PYLOMID
GENTAMICIN BOSNALIJEK	RHINOBOS
HIBIBOS G	RHINOSTOP HOT
HIBIBOS T	RHINOSTOP
HISTINAX	RINOACT P
HYPRESSIN PLUS L	RINOACT

RIVER	TRAMADOL BOSNALIJEK 50 mg
RODAVAN N	kapsula, tvrda
ROTIN	TRAZEM
SERTAN	TRYCCEF
STOMATIDIN	ULCOSAN
TENLOP H	VENOSAN
TENLOP	VERION DUO
TENPRIL DUO	VERION
TENPRIL	XILOZIN P
TICADIL	XILOZI
TOZAR	

### **BRACCO IMAGING S.p.A, Via Egidio Folli 50, 20134 Milano, Italija**

\ \ Italija

**Zastupnik:**

#### **Mark Medical d.o.o. Sarajevo**

Radenka Abazovića br.5 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 722 550 \ Faks: +387 33 659 158 \ e-pošta: anela.misira@mark-medical.com

IOMERON

### **BRACCO S.p.A.**

Vie E. Folli 50 \ Milano \ Italija

**Zastupnik:**

#### **Mark Medical d.o.o. Sarajevo**

Radenka Abazovića br.5 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 722 550 \ Faks: +387 33 659 158 \ e-pošta: anela.misira@mark-medical.com

IOPAMIRO 300

MULTIHANCE

IOPAMIRO 370

### **BRAWN LABORATORIES LIMITED**

C-64, Second Floor, Lajpat Nagar-1, 110024 \ Delhi \ Indija

**Zastupnik:**

#### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

AMINOFILIN BRAWN

### **BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY**

430 E. 29th Street, 14th Floor, New York, N.V. 10016 \ \ Sjedinjene Američke Države

**Zastupnik:**

#### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

Proizvođači i njihovi zastupnici

OPDIVO

YERVOY

### **CARINOPHARM GmbH**

Bahnhofstrasse 18, D-31008 \ Elze \ Njemačka

**Zastupnik:**

#### **SanMed d.o.o. Banja Luka**

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta:

office@sanmed.ba

URAPIDIL Carinopharm 25 mg

URAPIDIL Carinopharm 50 mg

### **CELLTRION Inc.**

(Songdo-dong, 13.-6 13.1, 13-3), 23 Academy-ro, Yeonsu-gu \ 22014 Incheon \ Južna Koreja

**Zastupnik:**

#### **OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo**

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

HERZUMA

REMSIMA

### **CELON PHARMA S.A.**

Ogrodowa 2A,05-092 \ Lomianki / Kielpin \ Poljska

**Zastupnik:**

#### **Salvus BH d.o.o.**

Tešanjaska 24 a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 260 820 \ Faks: +387 33 260 821 \ e-pošta:

eila.tursanovic@salvushealth.com

SALDISK

### **CENTURION ILAC SANAYI VE TIC. A.S.**

Gayrettepe Mah. Hossobbet sokak No:6/2 Besiktas \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

#### **Delta Pharma d.o.o. Sarajevo**

Fra Anđela Zvizdovića 1, Objekat A, 6. sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +38733296210 \ Faks: +38733296211 \ e-pošta: alma.avdagic@deltapharma-

ba.com

PLANICID

TIGECID

RONIX

### **CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GmbH**

\ \ Njemačka

**Zastupnik:**

#### **Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

ZYPREXA

### **CHIESI PHARMACEUTICALS GmbH**

Gonzagagasse 16/ 16 \ 1010 Beč \ Austrija

**Zastupnik:**

#### **Providens d.o.o. Sarajevo**

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 559 635, hitni telefon 061/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta: dzenaida.zorlak@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

BRAMITOB

CUROSURF

FOSTER 100 µg/6 µg

FOSTER NEXTHALER

FOSTER

PEYONA

TRIMBOW

### **CIPLA EUROPE**

De Keyserlei 58-60 Box 19, 2018 Anvers \ \ Belgija

**Zastupnik:**

#### **PharmaS d.o.o. Sarajevo**

Maršala Tita 2, 71 000 Sarajevo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: jasminka.mijatovic@pharmas.ba

RESPULEX

### **COMBINO PHARM MALTA, LTD.**

HF60 Hal Far Industrial Estate, Hal Far, Birzebbugia BBG 3000 \ \ Malta

**Zastupnik:**

#### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

LAXOPRID

### **COOPER Pharmaceuticals S.A.**

64 Aristovoulou Str. Athenes 1853 \ 11853 Athens \ Grčka

**Zastupnik:**

#### **Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

FORTECA

### **COSMO S.p.A.**

Via Cristoforo Colombo 1, 20045 Lainate \ Milano \ Italija

**Zastupnik:**

#### **Clinres Farmacija d.o.o.**

*Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 581*

Proizvođači i njihovi zastupnici

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

CORTIMENT MMX

### **COVEX S.A.**

Poligono Industrial Sur, Colmenar Viejo, No.25 \ Madrid \ Španija

**Zastupnik:**

### **FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina**

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

INNPOCETIN Forte

INNPOCETIN

### **COVIS PHARMA EUROPE B.V.**

Gustav Mahlerplein 2 \ Amsterdam \ Nizozemska

**Zastupnik:**

### **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmata Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

ALVESCO

### **CSL BEHRING GmbH**

Emil fon Behring Strasse 76 \ Marburg \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilalagic-pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

HIZENTRA

TETAGAM P

HUMAN ALBUMIN 20% BEHRING

### **CURIUM NETHERLANDS B.V.**

Westerduinweg 3 \ LE Petten \ Nizozemska

**Zastupnik:**

### **INEL d.o.o**

Polog bb \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 36487 502 \ Faks: +387 36 487 346 \ e-pošta: marija@inel-mostar.ba

Sodium Iodide (I-131) Capsules T

ULTRA-TECHNEKOW FM

### **DAIICHI SANKYO EUROPE GmbH**

Zielstattstr. 48 \ Minhen \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

582 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

OLMETEC Plus  
OLMETEC

SEVIKAR HCT  
SEVIKAR

### DELPHARM ORLÉANS

5 Avenue de Concyr, 45071 Orléans CEDEX 2 \ \ Francuska

**Zastupnik:**

#### UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:  
merima.fatusic@unifarm.ba

OLYNTH

### DESMA GmbH

Peter - Sander - Str .41B, Mainz - Kastel \ Wiesbaden \ Njemačka

**Zastupnik:**

#### Hercegovinalijek d.o.o. Mostar

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 387 36 501 511, 508 \ Faks: +387 36 501 501 \ e-pošta:  
lamija.nistovic@hercegovinalijek.ba

AKINETON

KALINOR

### DEVA HOLDING A.S.

Halkali Merkez Mah.Basin Ekspres Cad.34303 No:1 Kucukcekmece \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

#### UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885 \ e-pošta:  
merima.fatusic@unifarm.ba

AMOKLAVIN-BID  
ATAXIL  
DEGASTROL  
DEVAPEN  
DEVOXICAM

DORTIMOL  
FOTEROL  
LETRASAN  
PANDEV  
RESPIRO

AMOKLAVIN-BID 400/57 mg FORTE  
AZITRO  
BRONTIO  
CEFAKS  
DEMEPRAZOL  
DEMOMIF 0,5%  
DEPORES 0.05%  
DEVIT-3  
DIKLORON  
DOXTADIN  
FLIXON

FLOXILEVO  
FUROMID  
FUSIDIX 1%  
HYDMOXIA  
IMATIS  
MOKSINE  
MONALIZ  
OFTAMYCIN  
REDICLON 0,1%  
RESPIRO-D  
SALRES



Proizvođači i njihovi zastupnici

## **DIACO BIOFARMACEUTICI S.r.l.**

Via Flavia 124 \ 34147 Trieste \ Italija

**Zastupnik:**

### **EXICO-Healthcare d.o.o.**

Stara Cesta bb, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 580 330 \ Faks: +387 33 580 325 \ e-pošta: maida.goga@exico.ba

GLUKOZA 10% DIACO

GLUKOZA 5 % DIACO

GLUKOZA SA NATRIJ Kloridom

DIACO

NATRIJ Klorid DIACO

RINGER Laktat DIACO

## **DIVAPHARMA GmbH**

Motzener Str. 41 \ Berlin \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

NEO-ANGIN bez šećera

NEO-ANGIN

## **DOLORGIET GmbH & Co. KG**

Otto-von-Guericke-Str. 1 \ Sankt Augustin \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **ELIKSIR d.o.o. POSUŠJE**

Ante Starčevića bb \ Posušje \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 39 682 623 \ Faks: +387 39 682 624 \ e-pošta: esma.polimac@eliksir.ba

DOLGIT gel

DOLGIT krema

## **Dr FALK PHARMA GmbH**

Leinenweber 5 \ Freiburg \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **EWOPHARMA d.o.o. Sarajevo**

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 592 140 \ Faks: +387 33 592 145 \ e-pošta: info@ewopharma.ba

BUDOSAN

SALOFALK

URSOFALK

## **DR. A. & L. SCHMIDGALL GMBH & CO KG**

Wolfganggasse 45-47 \ Beč \ Austrija

**Zastupnik:**

### **Viennapharm d.o.o.**

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

OSADENT

## **Dr. Gustav Klein GmbH & Co.KG**

Steinenfeld 3 \ 77736 Zell am Harmerbasch \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **Alpen Pharma d.o.o.**

Husrefa Redžića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 374 325 \ Faks: - \ e-pošta: vanja.arifovic@alpenpharma.com

INFLUCID  
SOLIDAGOREN

TONSILOTREN

## **ECZACIBAŞI MONROL NÜKLEER ÜRÜNLER SANAYI ve TICARET ANONİM ŞİRKETİ**

Tübitak MAM Teknoparki \ 41470 Gebze/Kocaeli \ Turska

**Zastupnik:**

### **INTRADE PHARM d.o.o. Sarajevo**

Osik broj 26 \ Sarajevo, Ilidža \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 878 725 \ Faks: +387 33 878 726 \ e-pošta: Sinka.intradepharm@gmail.com, sinka.@intradepharm.com.ba

MON.FDG (<sup>18</sup>F)  
MON.IYOT-131

MON.TEK<sup>99</sup>Mo/<sup>99m</sup>Tc GENERATOR

## **EIRGEN PHARMA LIMITED**

Westside Business Park, Old Kilmeaden Road \ Waterford \ Irska

**Zastupnik:**

### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

BLASTOMAT

## **ELI LILLY Export S.A.**

Chemin des Coquelicots 16 \ Vernier- Geneva \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### **Eli Lilly B-H d.o.o.**

Azize Šaćirbegović 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 263 670 \ Faks: +387 33 216 686 \ e-pošta: arezina\_bojana@network.lilly.com

ABASAGLAR  
CIALIS  
HUMALOG JUNIOR KwikPen  
HUMALOG KwikPen  
HUMALOG Mix 25 KwikPen  
HUMALOG Mix 50 KwikPen  
HUMALOG  
HUMULIN M3

HUMULIN N  
HUMULIN R  
LYUMJEV 100 jedinica/ml KwikPen  
LYUMJEV  
MOUNJARO  
TRULICITY  
VERZENIOS

Proizvođači i njihovi zastupnici

### **ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC.**

Marathonos Ave. 95, 19009 Pikermi \ Attica \ Grčka

**Zastupnik:**

### **AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo**

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: amar@amsal.ba

SPYRO

### **ENGELHARD ARZNEIMITTEL GmbH & Co.KG**

Herzberstrasse 3, 61138 \ Niederdorfelden \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **Salveo d.o.o.**

Valtera Perića 22 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033552905 \ Faks: 033552906 \ e-pošta: office-bih@salveo-pharma.com, l.nedzibovic@salveo-pharma.com

PROSPAN akut  
PROSPAN Liquid  
PROSPAN sirup  
SINOLPAN FORTE

SINOLPAN FORTE  
SINOLPAN  
TYROSUR

### **ERIOCHEM SA**

Ruta 12-Km 452, Colonia Avellaneda, Departamento Parana \ Entre Rios \ Argentina

**Zastupnik:**

### **FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina**

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

LECTRUM

### **EVER VALINJECT GmbH**

Oberburgau 3 \ Unterach am Attersee \ Austrija

**Zastupnik:**

### **Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo**

Lužansko polje br.7 Ilidža \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta: kemala.sabotic@medicoph.com

Deksmedetomidin EVER Pharma

KABAZITAKSEL EVER PHARMA

### **EVER Neuro Pharma GmbH**

Oberburgau 3 \ 4866 Unterach \ Austrija

**Zastupnik:**

### **Co.Medprom d.o.o. Banja Luka**

Nenada Kostića 24a \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 366 791 \ Faks: +387 51 366 790 \ e-pošta: medprom@teol.net

CEREBROLYSIN

586 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

## EXELTIS ILAC SANAYII VE TICARET ANONIM SIRKETI

Istanbul Besiktas Etiler Kultur Mahallesi Nisbetiye Caddesi No 56, Akmerkez B BL Kat. 6  
D.574 \ Istanbul \ Turska

### Zastupnik:

#### **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

MIKO-PENOTRAN

NEO-PENOTRAN Forte

## F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD

Grenzacherstrasse 124 \ CH-4058 Basel \ Švajcarska

### Zastupnik:

#### **ROCHE d.o.o.-ROCHE Ltd.**

Zmaja od Bosne 7/II \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 568 450 \ Faks: +387 33 568 495 \ e-pošta: srdjan.lucic@roche.com

ACTEMRA  
ALECENSA  
AVASTIN  
COLUMVI  
COTELLIC  
ENSPRYNG  
EVRYSDI  
GAZYVA  
HEMLIBRA  
HERCEPTIN  
KADCYLA  
LUNSUMIO  
MABTHERA  
MADOPAR

MIRCERA  
OCREVUS  
PERJETA  
PHESGO  
POLIVY  
PULMOZYME  
RECORMON  
ROACCUTANE  
ROZLYTREK  
TECENTRIQ  
VABYSMO  
XOFLUZA  
ZELBORAF

## FAMAR HEALTH CARE SERVICES MADRID, S.A.U.

Avda. Leganés, 62, Alcorcon, 28923 Madrid \ Španija

### Zastupnik:

#### **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni putbb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:  
merima.fatusic@unifarm.ba

OLYNTH HA

## FARMALIDER S.A.

C/Aragoneses 2, Alcobenedas \ Madrid \ Španija

### Zastupnik:

#### **Galenika d.o.o.**

Vidovdanska b.b. \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: 051 213190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: dusanka.runic@galenika.rs.ba

Proizvođači i njihovi zastupnici

Anbol Cardio

## **FARMAVITA d.o.o. Sarajevo**

Igmanska br. 5a \ 71320 Vogošća \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

### **Farmavita d.o.o. Sarajevo**

Igmanska 5 a, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 00 387 33 426 975 \ Faks: +00 387 33 426 617 , +387 33 476 321/034 \ e-pošta:

t.muratovic@farmavita.ba

ABUXAR	LECANID
AFLODERM	LEVETIRACETAM Farmavita
AGILLAS	LIPOSTAT
AGNIS	LORDIAR
ALFADOX	MEDAZOL
ALOPURINOL FARMAVITA	MISAR SR
AMIODARON FARMAVITA	MISAR
AMLODIPIN FARMAVITA	MONLAST
AMORA	MOXIFLOX
ANDESART	NEOFEN FORTE
ANGIOTEC plus	NEOFEN Rapid
ARIPRIZOL	NEOFEN
ARVIND	NIBEL
AZOMICIN	NOFLOX
BELEPTIC	ORMIDOL
BELODERM	PINOX
BELOGENT	PORTALAK
BELOSALIC	PROMAZIN FARMAVITA
BEZIDIN	PROPAFENON FARMAVITA
CALIXTA	PROSPERA
CARDIOL	PROTECTA
CARVELOL	Q-PIN
CERSON	REPPLE
CIFLOX	RIBAXAN
CITRAM	ROSIX Combi
DUOTIN	ROSIX
ERITROMICIN FARMAVITA	ROSUXAN
FLUOXETIN FARMAVITA	RUDAKOL
FURSEMID forte	SULPIRID FARMAVITA
FURSEMID	TAMOSIN
GABINA	TARGET PLUS
GITAS PLUS	TIRAMAT
GITAS	TOLDEX
HERPLEX	TOMID
IBUPROFEN FARMAVITA	TYGROL
INDOMETACIN FARMAVITA	URUTAL 24 mg
IRUMED	URUTAL forte
IRUZID 10	URUTAL
IRUZID 20/25	VAIRA - V
IRUZID 20	VAL Plus
KATENA	VAL
LAXID	VALICA COMBI

VALICA  
VEXANA  
VINER

ZARACET  
ZONTOP

### **FERRER INTERNATIONAL, SA**

Gran Via Carlos III, 94, 08028 Barcelona \ \ Španija

**Zastupnik:**

#### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

TRINOMIA

### **FERRING GmbH**

Wittland 11 \ 24109 Kiel \ Njemačka

**Zastupnik:**

#### **Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

MENOPUR  
MINIRIN MELT

REKOVELLE  
TRACTOCILE

### **FERRING INTERNATIONAL CENTER SA**

Chemin de la Vergognausaz 50 \ Saint-Prex \ Švajcarska

**Zastupnik:**

#### **Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

PENTASA

### **FERRING PHARMACEUTICALS BV**

Polarisavenue 144 \ 2132 JX Hoofddorp \ Nizozemska

**Zastupnik:**

#### **Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

DECAPEPTYL DEPOT  
DECAPEPTYL

MINIRIN  
PENTASA

### **FISIOPHARMA-S.R.L.**

Nucleo Industriale \ Palomonte (SA) CAP 84020 \ Italija

**Zastupnik:**

Proizvođači i njihovi zastupnici

## **DOO Farmacija 2011 Bihać**

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba, mediha@farmacija2011.ba

MIOZAC

## **FRESENIUS KABI Austria GmbH**

Hafnerstrasse 36 \ A-8055, Graz \ Austrija

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM Kabi 4 g/0,5 g

AMINOSTERIL N-HEPA 8%

AMINOVEN 10%

AQUA BIDEŠT. „FRESENIUS“

BUSULFAN FRESENIUS KABI

IBUPROFEN KABI 400 mg otopina za infuziju

Imipenem/Cilastatin Kabi 500 mg/500 mg

IRINOTECAN KABI

KABIVEN PERIPHERAL 1000 kcal

KABIVEN PERIPHERAL 1400 kcal

KABIVEN PERIPHERAL 1700 kcal

KETOSTERIL

LEVOBUPIVAKAIN KABI 5 mg/mL

otopina za injekciju/infuziju

LIDOCAINE KABI 20 mg/mL

METRONIDAZOL Fresenius

NATRIJUM-HLORID KABI

NEODOLPASSE

OLEOVIT D3

PROPOFOL 1% MCT Fresenius

RINGEROV LAKTAT Fresenius Kabi otopina za infuziju

RINGEROVA OTOPINA Fresenius Kabi otopina za infuziju

SMOFKABIVEN PERIPHERAL

SMOFIipid 20%

ZOLEDRONSKA KISELINA Fresenius Kabi

## **Pontus Pharma d.o.o.Sarajevo**

Milana Preloga 12A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 870 077 \ Faks: +387 33 870 062 \ e-pošta: zerina.zorlak@pontus-pharma.com

IDACIO

## **FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GmbH**

Else-Kroner-Strasse 1 \ Bad Homburg v.d.H. \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **Fresenius Medical Care BH d.o.o.Sarajevo**

Zmaja od Bosne 7-7A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033559182 \ Faks: 033559180 \ e-pošta: amra\_omeragic@yahoo.com

BALANCE 1,5 % glukoze 1,25 mmol/L kalcija

BALANCE 1,5 % glukoze 1,75 mmol/L kalcija

BALANCE 2,3 % glukoze 1,25 mmol/L kalcija

BALANCE 2,3% glukoze 1,75 mmol/L kalcija

BALANCE 4,25 % glukoze 1,25 mmol/L kalcija

BALANCE 4,25 % glukoze 1,75 mmol/L kalcija

CAPD/DPCA 3 stay safe

CAPD/DPCA 17 stay safe  
CAPD/DPCA 19 stay safe  
CAPD/DPCA 2 sleep safe  
CAPD/DPCA 2 stay safe  
CAPD/DPCA 4 sleep safe

CAPD/DPCA 4 stay safe  
MULTIBIC 2 mmol/l kalija  
MULTIBIC 3 mmol/l kalija  
MULTILAC 2 mmol/l kalija

### G.L. PHARMA GmbH

Schlossplatz 1 \ Lannach \ Austrija

**Zastupnik:**

#### Viennapharm d.o.o.

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

PRONERV

TROMBOPIRIN

### G.POHL BOSKAMP GmbH & Co.KG

Kieler Strasse 11 \ Hohenlockstedt \ Njemačka

**Zastupnik:**

#### MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmata Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

GELOMYRTOL forte

NITROLINGUAL sprej

### GALENIKA a.d. Beograd

Batajnički drum bb \ Beograd \ Srbija

**Zastupnik:**

#### Galenika d.o.o.

Vidovdanska b.b. \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051 213190 \ Faks: 051 223191 \ e-pošta: dusanka.runic@galenika.rs.ba

AEROGAL  
AMIKACIN GALENIKA  
ANBOL CARDIO  
ATOLIP  
AZINOCIN  
BACTRIM  
BEDOXIN  
BENSEDIN  
BEVIPLEX  
BISOPROLOL GALENIKA  
BORTEGAZ  
CHLORAMPHENICOL GALENIKA  
CLOPIGAL  
CORNILAT  
DAKTANOL  
DAMATON  
DEFRINOL forte  
DEFRINOL  
DEXAMETHASON-NEOMYCIN  
GALENIKA

DEXASON  
DIDERMAL  
DIKLOFEN  
DIMIGAL  
DOVICIN  
DUTAMERA  
ELMOPAG  
ENAGAL  
ENBECIN  
EZRUSTA  
FARIN  
FLUNIRIN  
GALITIFEN  
GALOSART PLUS  
GALOSART  
GARTYZ  
GENTAMICIN GALENIKA  
GINO-DAKTANOL  
GLAUMOL  
GLIMATIN



Proizvođači i njihovi zastupnici

GLIORAL  
HEPALPAN 1000  
HEPALPAN  
HEPARIN GALENIKA  
HYDROCORTISON GALENIKA  
HYDROCYCLIN  
KATOPIIL  
KLOMETOL  
KSALOL  
LACOMDA  
LIDOKAIN - HLORID GALENIKA  
LIDOKAIN 2% - ADRENALIN  
GALENIKA  
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 1%  
LIDOKAIN-HLORID GALENIKA 2%  
LONGACEPH  
MISVENOL  
NAPROKSEN GALENIKA  
NEOZAPIN  
NOVALGETOL  
OHB 12  
ORVAGIL  
PALITREX  
PARACETAMOL GALENIKA

PENTREXYL  
PRINORM  
PRONISON  
PROPRANOLOL GALENIKA  
PROTAMIN SULFAT GALENIKA  
RINOFF  
RIVAROX  
RIVOTRIL  
ROXACET COLD  
RUSOVAS  
SALTAPSA  
SINACILIN  
SINODERM N  
SINODERM  
SOLTRIK  
SPALMOTIL  
SPIRONOLAKTON GALENIKA  
TEFOR  
TELUKA  
TESTOSTERON DEPO  
TIGILIN  
VENOSMIN  
VITAMIN C GALENIKA  
VODA ZA INJEKCIJE GALENIKA

## GAP S.A.

Agissilaou str.46,Agios Dimitrios \ Attiki \ Grčka

**Zastupnik:**

### **Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

ISOSKIN

## GE Healthcare AS

Nycoveien 2, P.O.Box 4220 Nydalen \ 0401 Oslo \ Norveška

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

CLARISCAN

## GE HEALTHCARE AS

Nycoveien 1, P.O. Box 4220 Nydalen, NO-0401 Oslo \ Oslo \ Norveška

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

CLARISCAN  
OMNIPAQUE

VISIPAQUE

592 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

## GEDEON RICHTER PLC.

Gyomroi ut 19-21, Budimpešta \ \ Mađarska

**Zastupnik:**

### **Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

MOVYMA

## GEISER PHARMA S.L.

Camino Labiano 45 B 31192 - Mutilva Alta, Nabarra, Španija \ \ Španija

**Zastupnik:**

### **Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

OROFAR AKUT

## GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş., (skraćeno GEN)

\ \ Turska

**Zastupnik:**

### **BIOVIVA d.o.o. Sarajevo**

Ismeta Mujezinovića 28 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 489 329 \ Faks: - \ e-pošta: ilma.sendo@bioviva.ba

Genbutrol 15

KOFEIN CITRAT GEN 20

Genbutrol 7,5

KOFEIN CITRAT GEN 60

## GENEPHARM S.A.

18th km Marathonos Avenue \ 15351 Pallini \ Grčka

**Zastupnik:**

### **Viennapharm d.o.o.**

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

SORAGEN

SUNIGEN

## GH GENHELIX S.A.

Julia Morros s/n, Parque Tecnologico 112, 24009 Leon \ \ Španija

**Zastupnik:**

### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

ALYMSYS

Proizvođači i njihovi zastupnici

## **GILEAD SCIENCES IRELAND UC**

IDA Business and Technology Park, Carrigtohill \ Co. Cork \ Irska

**Zastupnik:**

### **Medicopharmacia d.o.o. Sarajevo**

Lužansko polje br.7 Iliđa \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 625 \ Faks: +387 33 761 626 \ e-pošta:

kemala.sabotic@medicoph.com

EPCLUSA

TRUVADA

EVIPLERA

## **GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED**

12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, D24 YK11 \ \ Irska

**Zastupnik:**

### **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilalagic-

pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

AUGMENTIN

AVAMYS

AVODART

CALGEL

COMBIVIR

DERMOVATE

DOVATO

DUODART

ENGERIX B za djecu

ENGERIX B za odrasle

FLIXONASE

FLIXOTIDE Inhaler

IMIGRAN

INFANRIX - IPV

INFANRIX Hexa

INFANRIX IPV + Hib

KIVEXA

LACIPIL

LAMICTAL

PRIORIX

RELVAR ELLIPTA

REQUIP MODUTAB

REQUIP

ROTARIX

SERETIDE Diskus

SERETIDE inhaler

SEROXAT

TIVICAY

TRIUMEQ

VENTOLIN inhaler

VENTOLIN

WELLBUTRIN XR

ZEFFIX

## **GLAXOSMITHKLINE-CONSUMER**

### **Felelossegu Tarsasag**

Csorsz utca 43 \ 1124 Budapest \ Mađarska

**Zastupnik:**

### **Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-

farmacija.com

PANADOL EXTRA

PANADOL

## **GLENWOOD Gesellschaft mit beschränkter Haftung Pharmazeutische Erzeugnisse (Glenwood GmbH)**

Arabellastrasse 17 \ 81925 Minhen, \ Njemačka

594 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

**Zastupnik:**

**Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilagic-pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

PERSANTIN

**GOODWILL PHARMA DOO ZA TRGOVINU, USLUGE, EXPORT-IMPORT SUBOTICA**

Segedinski put 80, Subotica 24000 \ Subotica \ Srbija

**Zastupnik:**

**GOODWILL PHARMA D.O.O. Bijeljina**

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 416 071 \ Faks: +387 55 416 075 \ e-pošta: andrea.salcinovic@goodwillpharma.org

PENTIAX

**GRUNENTHAL GmbH**

Zieglerstrasse 6 \ Aachen \ Njemačka

**Zastupnik:**

**Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

PALEXIA SR

PALEXIA

TRANSTEC 35 µg/h

TRANSTEC 52,5 µg/h

TRANSTEC 70 µg/h

ZALDIAR 37,5 mg/325 mg

**GUERBET**

B.P. 57400, F-95943 Roissy CdG Cedex \ Roissy \ Francuska

**Zastupnik:**

**PHARMACOL INTERNATIONAL d.o.o.**

Gundulićeva br. 94 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 491 145 \ Faks: +387 51 491 146 \ e-pošta: office.bih@pharmacol-int.com

DOTAREM

OPTIRAY 300

OPTIRAY 350

XENETIX

**HALEON HUNGARY KFT**

Csorsz utca 43, 1124 Budapest \ \ Mađarska

**Zastupnik:**

**Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

FENISTIL 1mg/mL oralne kapi

FENISTIL gel

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 595

Proizvođači i njihovi zastupnici

PANADOL BABY  
PANADOL Forte Optizorb  
PANADOL OPTIZORB

THERAFLU Max plus C  
VOLTAREN Emulgel 1%  
VOLTAREN FORTE 2%

## HEMOFARM A.D. Vršac

Beogradski put b.b. \ Vršac \ Srbija

**Zastupnik:**

### **Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

BRONHOKLIR SIRUPI BRŠLJAN  
CAFFEBOL  
CORTIAZEM RETARD  
DILCORAN 80  
ERYNORM  
FAMOTIDIN HF  
FEBRICET  
FOMELA  
GASTROPERIDON  
GENTOKULIN  
HEPATHROMBIN  
HEXTEND  
IBUMAX 2%  
IBUMAX 4 %  
INDAPRES  
LAKTULOZA HF  
LORAZEPAM HF  
MAROCEN  
METAMIZOL HF  
METHYLERGOMETRIN  
MUCODYNE  
MYCOSEB  
NAFAZOL

NEODEKSACIN  
Notmal  
NYSTATIN HF  
OMNITUS forte  
OMNITUS  
OTOL H  
PANTHENOL  
POVIDON JOD HF  
PRESSING  
RAPTEN  
RINASEK  
SILDENA  
SINEDOL  
SNUP 0,05%  
SNUP 0,1%  
SNUP D  
STANICID  
TAITA  
TIMADREN  
TRECAR  
VITAMIN AD  
XEPAR  
ZYMBAKTAR

## HEMOFARM koncern A.D.

Beogradski put b.b. \ Vršac \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

### **Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

METOTEN

## HEMOFARM proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

### **Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

AGLIKEM	IRBENIDA HL
AMINOSOL 10%	IRBENIDA
AMINOSOL 15%	JARAMERA
AMOKSICILIN HF	KARBAPIN
APERTO	LATRIGIL
AXONIN	LARGOCILIN
AZARAN	LEMOD-SOLU
BARIOS	LEVETIRACETAM HF
BROMAZEPAM HF	LORAZEPAM HF
CEFALEKSIN HF	MANITOL HF 10% E
CEFAPAN	MANITOL HF 20%
CEFEPIM HF	MAROCEN
CENOMAR	METAMIZOL HF
CHOLIPAM	METHYLDOPA HF
CITRALES	MIDOL PROTECT
CORNELIN	MIDOL PROTECT 75
CORNEPRIL	MILENOL
DATUST DUO	MONIZOL
DATUST	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE
DIAZEPAM HF	COMPOSITUM (RINGER RASTVOR)
DIKLOFENAK HF	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE
DOKSICIKLIN HF	NOTMAL
DOLISTA	PANCILLIN
DOLISTA DUO	PANKLAV 2X
DOLPIRINN	PANKLAV forte
ERITROMICIN HEMOFARM	PANKLAV
FARNOS	PANTHENOL
FINASTERID HEMOFARM	PANTOPRAZOL Hemofarm
FLUCONAL	PARAVANO DUO
FLUNISAN	PARAVANO
GENTAMICIN HF	PHENOBARBITON HF
GLIMEPIRID HF	POROXIFEN
GLUCOSI INFUNDIBILE 10%	PRAZEPAM HEMOFARM
GLUCOSI INFUNDIBILE 5%	PRESOLOL
GRIPPOSTAD COMPLEX	PRILENAP H
HARTMANOV rastvor	PRILENAP HL
HEMOMYCIN	PRILENAP
HEMOPRES	PRILINDA DUO
HEPASOL 8%	PRILINDA PLUS
HIDROKORTIZON HF	PRILINDA
HYPOLIP	PROPAFEN
IBUMAX DUO	RAPTEN - K
IBUPROFEN HF	RAPTEN DUO
IDIKA	RAPTEN forte
INDIVIL MET	RAPTEN
INDIVIL	RESPEKT
INFAXA	RIVAROKSABAN HF
	SAURUS
IRBENIDA H	SIDATA

Proizvođači i njihovi zastupnici

STARTINA  
TADALAFIL HF  
TENSEC  
TICAGREX  
TRAMADOL HF  
TREANA  
TREFERO  
TREGONA D  
TROMBOMELT

VAZOTAL DUO  
VAZOTAL  
VERAPAMIL HF  
YANIDA COMBO  
YANIDA H  
YANIDA HL  
YANIDA  
YANIDA TRIO  
ZENIX

## **HENNIG ARZNEIMITTEL GmbH & Co.KG**

Liebigstrasse 1 – 2, 65438 Flörsheim am Main \ \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **GOODWILL PHARMA D.O.O. Bijeljina**

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 416 071 \ Faks: +387 55 416 075 \ e-pošta:

andrea.salcinovic@goodwillpharma.org

ARLEVERT

## **HETERO EUROPE S.L.**

Viladecans Business Park, "Edificio Australia", c/Antonio Machado 78 \ 08840 Viladecans \ Španija

**Zastupnik:**

### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

ABESINE

## **IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE SA**

Via al Ponte 13 \ 6900 Massagno, Lugano \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### **APOMEDICAL d.o.o.**

Vreoce br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

CHORIOMON

MERIOFERT

FOSTIMON

## **ICN Polfa Rzeszow S.A.**

ul. Przemysłowa 2 \ Rzeszow \ Poljska

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

CARDIOPIRIN GR

## **ILKO ILAC SANAYI VE TICARET A.S.**

598 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

Veysel Karani Mah. Colakoglu Sk. No. 10, 34885 Sancaktepe \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

**Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla**

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 248 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

ALECAST  
ALFAZAN  
ALRINAST  
ARTENEX  
CEFDIA  
DEXIREN  
FORTEVIR

HIVERAC  
LEPTICA  
LIVERCOL  
OVERACT  
PANOCER  
ROMEZON DR  
VILDABET

**IMMEDICA PHARMA AB**

Solnavägen 3H 113 63 Stockholm \ \ Švedska

**Zastupnik:**

**PTD `MGM FARM` d.o.o.**

311. Lahke brigade 97 \ Kakanj \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 32 771 770/778 \ Faks: +387 32 771 777, +387 32 771 789 \ e-pošta: azra.pacariz.@mgmfarm.ba

BETOPTIC S

**INDIVIOR EUROPE LIMITED**

27 Windsor Place Dublin 2, D02 DK44 \ \ Irska

**Zastupnik:**

**AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

SUBOXONE

**INSTITUTO GRIFOLS S.A.**

Poligone Levante, Can Guasch 2, 08150 Parets del Valles \ Barcelona \ Španija

**Zastupnik:**

**AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ALBUTEIN 200 g/l  
ALBUTEIN 50 g/l  
FANHDI 1000 IU

FANHDI 250 IU  
FANHDI 500 IU

**INJECT CARE PARENTERALS PVT. LTD.**

PLOT, NO. 130, GIDC, SILVASSA ROAD, VAPI, Valsad, Gujarat, 396195 \ \ Indija

**Zastupnik:**

**DOO Farmacija 2011 Bihać**

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina



Proizvođači i njihovi zastupnici

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba,  
mediha@farmacija2011.ba

PHARMOX CV

SOLICILLIN

### **J.URIACH Y COMPANIA S.A.**

Avda. Cami Reial, 51-57, Palau-solita i Plegamanas \ 08184 Barselona \ Španija

**Zastupnik:**

### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:  
amela.dervisevic@zentiva.com

DILVAS

### **JADRAN - Galenski laboratorij d.d.**

Svilno 20 \ Rijeka \ Hrvatska

**Zastupnik:**

### **FARMIS d.o.o. Sarajevo**

Igmanska b.b. \ Vogošća - Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 580 923 \ Faks: +387 33 580 934 \ e-pošta: denis.cicak@farmis.ba

ADRIENNE

AKNET Duo

AKNET

BETAZON

BIMANOX

CARBOMED

DOLOKAIN gel

DORZOL

DRAMINA

ESCONTRAL direkt

ESCONTRAL

FOLACIN

FUNGILAC

FUNGISOL

GLAUMAX

HEPAN gel

KALIJ KLORID JADRAN

LATANOX

MERALYS COMB

MERALYS HA

MERALYS

MOKSACIN

ROZAMET

TIMALEN

VIZOL

### **JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.**

Turnhoutseweg 30 \ B-2340 Beerse \ Belgija

**Zastupnik:**

### **GLOSARIJ CD D.O.O. SARAJEVO**

Rajlovačka 14 b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: info@glosarijcd.ba

VELCADE

### **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:  
merima.fatusic@unifarm.ba

VISIKLEAR

VISINE Classic

## JANSSEN-CILAG Kft.

Nagyenyed 8-14 \ 1123 Budimpešta \ Mađarska

**Zastupnik:**

### GLOSARIJ CD D.O.O. SARAJEVO

Rajlovačka 14 b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: info@glosarijcd.ba

DARZALEX  
DUROGESIC  
EPREX  
ERLEADA  
IMBRUVICA  
PONVORY  
REMICADE

RISPOLEPT CONSTA  
SIMPONI  
TREMIFYA  
TREVICTA  
XEPLION  
ZYTIGA

## JSC OLAINFARM

5 Rupnicu Str., \ Olaine \ Latvija

**Zastupnik:**

### APOMEDICAL d.o.o.

Vreoce br. 33 \ Ilidža-Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033771701 \ Faks: 033771707 \ e-pošta: mirna.losic@apomedical.com

NEOMIDANTAN

## KEDRION S.p.A.

Localita ai Conti SNC CAP 55051, Frazione Castelvechio Pascoli \ Barga (LU) \ Italija

**Zastupnik:**

### PHARMA - MAAC d.o.o. Sarajevo

Bačići 7 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 04 80 \ Faks: +387 33 770 499 \ e-pošta: office@pharmamaac.com

AIMAFIX  
EMOCLOT  
Ig VENA  
IMMUNOHbs

IMMUNORHO  
TETANUS GAMMA  
UMAN ALBUMIN

## KERN PHARMA S.L.

Polígono Industrial Colón II Venus, 72, 08228 Terrassa (Barcelona) \ \ Španija

**Zastupnik:**

### UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ALDACTONE

## KRAS d.o.o. za proizvodnju i trgovinu Laktaši

Ljevčanska 43 \ Laktaši \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

Proizvođači i njihovi zastupnici

## **KRAS d.o.o.**

ulica Ljevčanska broj 43 \ Laktaši \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 53 22 64 \ Faks: +387 51 53 22 64 \ e-pošta: info@kras.ba

MEDICINSKI KISEONIK KRAS

## **Krka, d.d**

Novomeška cesta 22 \ Novo mesto \ Slovenija

**Zastupnik:**

## **KRKA FARMA d.o.o. Sarajevo**

Džemala Bijedića 125 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 720 550 \ Faks: +387 33 720 555 \ e-pošta: azra.tahirovic@krka.biz

ARYZALERA

## **KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo Mesto**

Šmarješka cesta 6 \ Novo mesto \ Slovenija

**Zastupnik:**

## **KRKA FARMA d.o.o. Sarajevo**

Džemala Bijedića 125 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 720 550 \ Faks: +387 33 720 555 \ e-pošta: azra.tahirovic@krka.biz

ABOXOMA

ACLEXA

AMIOKORDIN

AMLESSA

AMLESSANEO

AMLEWEL

AMPRIL HD

AMPRIL HL

AMPRIL

APAURIN

ARYZALERA

ASENTRA

ATIXARSO

ATORIS

AZIBIOT

B-COMPLEX

BETAKLAV

BILOBIL forte

BILOBIL intense 120 mg

BILOBIL

BLOXAN

CALMESAN

CIPRINOL

CORYOL

DAGRAFORS

DALERON

DASSELTA

DEKENOR

DEXAMETHASON Krka

DOLNADA

DORETA

DULSEVIA

DUOVIT

DUTRYS

ECANSYA

EFLORAN

ELICEA

ELISKARDIA

EMANERA

ENAP

ENAP-H

ENAP-HL 20

ENAP-HL

ETOXIB

EVEROLIMUS KRKA

EZOLETA

FINPROS

FLEBAVEN

FLOSTERON

FROMILID UNO

FROMILID

FUROCEF

GARAMYCIN

GLICLADA SR

GLICLADA

GLYPVILO

HALOPERIDOL KRKA DEPO

HALOPERIDOL KRKA

HELEX SR

HELEX

HERBION bršljan	RAMEAM
HERBION islandski lišaj	ROLPRYNA SR
HERBION sirup od bokvice	ROSWERA COMBI
HERBION sirup od jagorčevine	ROSWERA
HICONCIL	ROXAMPEX
IFIRMACOMBI	ROXIPER
IRACOR	SEPTANAZAL ZA DJECU
KAMIREN	SEPTANAZAL ZA ODRASLE
KAPTOPRIL KRKA	SEPTOLETE TOTAL eukaliptus
KARBIS	SEPTOLETE TOTAL limun i med
KVENTIAX SR	SEPTOLETE TOTAL limun i zova
KVENTIAX	SEPTOLETE TOTAL
LANZUL	SOBYCOMBI
LETIZEN	SOBYCOR
LEVALOX	SULFASALAZIN KRKA EN
LEXAURIN	SUNITINIB Krka
LORISTA H	TADILECTO
LORISTA HD	TANYZ ERAS
LORISTA	TANYZ ERAS
LORTANDA	TANYZ
MAYMETSI	TENOX
MAYSIGLU	TEOTARD
MEAXIN	TOLUCOMBI
MEMANDO	TOLURA
MIRZATEN	TORECAN
MODITEN DEPO	TORENDO Q-Tab
MODITEN	TORENDO
MOLOXIN	TRAMADOL KRKA
MONKASTA	ULCAMED
NAKLOFEN DUO	ULTOP
NAKLOFEN SR	VALAROX
NAKLOFEN	VALOMINDO
NALGESIN FORTE	VALSACOMBI
NALGESIN S	VALSACOR
NOLICIN	VALTRICOM
NOLPAZA CONTROL	VASILIP
NOLPAZA	VIROLEX
OPRYMEA	VITAMIN D3 Krka
PANATUS FORTE	VIZARSIN
PANATUS	WAMLOX
PENTILIN	XERDOXO
PIKOVIT	YASNAL
PREGABIO	ZALASTA Q-Tab
PRENESSA	ZALASTA
PRENESSANEO	ZULBEX
PRENEWEL	ZYLLT
PRENEWELNEO	

## KWIZDA PHARMA GmbH

Effingergasse 21 \ Beč \ Austrija

**Zastupnik:**

**Viennapharm d.o.o.**

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 603

Proizvođači i njihovi zastupnici

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

BISOCOR

BRONCHOSTOP pastile protiv kašlja

BRONCHOSTOP Sine sirup protiv

kašlja

BRONCHOSTOP sirup protiv kašlja

BRONCHOSTOP sprej za usnu

sluznicu

CEREBRYL

## **KYOWA KIRIN HOLDINGS B.V**

Bloemlaan 2, 2132NP Hoofddorp \ Hoofddorp \ Nizozemska

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

CRYSVITA

## **L.MOLTENI & C.DEI F.LLI ALITI SOCIETA DI ESERCIZIO- S.P.A.**

Strada Statale 67, Frazione Granatieri, Scandicci \ Firenze \ Italija

**Zastupnik:**

### **INPHARM Co. d.o.o. Banja Luka**

Bulevar Desanke Maksimović 2, Poslovni prostor 14 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 254 474 \ Faks: +387 51 262 362 \ e-pošta: milanka.gligic-

tucikesic@inpharm.rs

ORAMORPH

### **Providens d.o.o. Sarajevo**

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 559 635, hitni telefon 061/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta:

dzenaida.zorlak@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

METADON MOLTENI

## **LABORATOIRE HRA Pharma**

200 Avenue de Paris, 92320 Châtillon \ Pariz \ Francuska

**Zastupnik:**

### **Arenda d.o.o. Sarajevo**

Rajlovačka cesta 23, 71000 Sarajevo, BiH \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 217 \ Faks: +387 33 476 236 \ e-pošta:

romana.mandic@arendapharma.com

ELLAONE

## **LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL**

22 Avenue Aristide Briand, 94110 Arcueil \ Francuska

**Zastupnik:**

### **Hercegovinalijek d.o.o. Mostar**

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 387 36 501 511, 508 \ Faks: +387 36 501 501 \ e-pošta:

lamija.nistovic@hercegovinalijek.ba

604 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

IDEOS  
PHLEBODIA

POLYGYNAX  
TOTHEMA

### **LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL S.A.S.**

3 rue du Bourg L'Abbe \ 75003 Pariz \ Francuska

**Zastupnik:**

#### **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmata Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

UTROGESTAN

### **LABORATÓRIOS ATRAL, S.A.**

Rua da Estação, n.ºs 1 e 1A, 2600 726 \ Castanheira do Ribatejo-Lisabon \ Portugal

**Zastupnik:**

#### **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

NEOCEF

### **LABORATORIOS BASI-INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.**

Parque Industrial Manuel Lourenco Ferreira, lote 15, 3450-232 Mortagua \ Portugal

**Zastupnik:**

#### **Pharmavision BH d.o.o.**

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

ENTIX

#### **Salvus BH d.o.o.**

Tešanjaska 24 a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 260 820 \ Faks: +387 33 260 821 \ e-pošta: eila.tursanovic@salvushealth.com

LOKOSOL, gel, 10 mg / g

### **LABORATORIOS CINFA S.A.**

Poligono Areta 10 \ 31620 Navarra \ Španija

**Zastupnik:**

#### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

FLEVENOL

### **LABORATORIOS FARMALAN S.A.**

*Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 605*

Proizvođači i njihovi zastupnici

Calle La vallina s/n, Erdificio 2, Poligono Industrial Navatejera, Villaquilambre \ Leon \ Španija

**Zastupnik:**

**ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

VASTALOMA

**LABORATORIOS LEON FARMA S.A.**

La Vallina s/n. Poligono Industrial Navatejera, Villaquilambre \ Leon \ Španija

**Zastupnik:**

**ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

DUTAPROST Combo

DUTAPROST

**LABORATORIOS LICONSA S.A.**

Alcala de Henares, Calle Dulcinea \ Madrid \ Španija

**Zastupnik:**

**ALVEAD PHARM d.o.o., Sarajevo**

Tešanjnska 24a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: office @alveadpharm.com

ABIREX

**ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

TIALERA

**LABORATORIOS NORMON S.A.**

Ronda de Valdecarrizo 6, 28760, Tres Cantos \ Madrid \ Španija

**Zastupnik:**

**AMSAI PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo**

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta: amar@amsal.ba

LARTEXA

**LABORATORIOS SALVAT, S.A.**

C/Gall 30-36, Esplugues de Llobregat, 08950 Barcelona \ \ Španija

**Zastupnik:**

**AMICUS PHARMA d.o.o.**

606 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

CETRAXAL PLUS

CETRAXAL

### LABORMED-PHARMA S.A.

Sector 3, B-dul Theodor Pallady, Nr. 44 B \ Bukurešt \ Rumunija

**Zastupnik:**

#### ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

KATHESIN  
OREBRITON

TRIMETACOR MR  
VINORELBIN LABORMED

### LEK farmacevtska družba d.d.

Verovškova 57 \ Ljubljana \ Slovenija

**Zastupnik:**

#### Pontus Pharma d.o.o.Sarajevo

Milana Preloga 12A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 870 077 \ Faks: +387 33 870 062 \ e-pošta: zerina.zorlak@pontus-pharma.com

OPERIL P

OPERIL

### LES LABORATOIRES SERVIER

50, rue Carnot \ 92284 Suresnes Cedex \ Francuska

**Zastupnik:**

#### Hercegovinalijek d.o.o. Mostar

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 387 36 501 511, 508 \ Faks: +387 36 501 501 \ e-pošta: lamija.nistovic@hercegovinalijek.ba

COSYREL  
DETRALEX  
LIPERTANCE  
LONSURF  
NORPREXANIL 10 mg/10 mg tableta  
NORPREXANIL 10 mg/5 mg tableta  
NORPREXANIL 5 mg/10 mg tableta

NORPREXANIL 5 mg/5 mg tableta  
PREDUCTAL MR  
PREDUCTAL  
PREXANIL A  
PREXANIL COMBI A 10 mg/2,5 mg  
PREXANIL COMBI A 5 mg/1,25 mg  
TRIPLIXAM

### LG CHEM LTD

128, Yeoui-daero, Yeongdeungpo-gu, Seoul, Koreja \ Seoul \ Južna Koreja

**Zastupnik:**

#### PHARMA - MAAC d.o.o. Sarajevo

Bačići 7 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 04 80 \ Faks: +387 33 770 499 \ e-pošta: office@pharmamaac.com

EUVAX B



Proizvođači i njihovi zastupnici

### **LIQVOR CJSC**

7/9 Kochinyan St, 0089 Yerevan \ Yerevan \ Armenija

**Zastupnik:**

### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

SODIUM BICARBONATE LIQVOR

### **LISAPHARMA SpA**

Via Licinio 11 \ Erba \ Italija

**Zastupnik:**

### **SanMed d.o.o. Banja Luka**

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta: office@sanmed.ba

ACURMIL

### **LTS Lohmann Therapie-Systeme AG**

Lohmannstraße 2, 56626 Andernach \ \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

NICORETTE INVISIPATCH

### **LUSOMEDICAMENTA-SOCIEDADE TECNICA FARMACEUTICA S.A.**

Estrada Consiglieri Pedroso, 69 B-Queluz de Baixo \ 2730- 055 Barcarena \ Portugal

**Zastupnik:**

### **EWOPHARMA d.o.o. Sarajevo**

Rajlovačka cesta 23 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 592 140 \ Faks: +387 33 592 145 \ e-pošta: info@ewopharma.ba

ISOPRINOSINE

### **McNeil AB**

Norrbroplatsen 2 \ SE-251 09 Helsingborg \ Švedska

**Zastupnik:**

### **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

Nicorette Freshmint

NICORETTE

## **MEDICAIR BIOSCIENCE LABORATORIES S.A.**

10 Larisis Street, \ 15351 Pallini \ Grčka

### **Zastupnik:**

#### **ICM d.o.o. Bijeljina**

Donja Ljeljenča 045 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 227 055 \ Faks: - \ e-pošta: icmdoo@gmail.com

VIOPLEX-T

## **MEDIS d.o.o. Ljubljana**

Brnčičeva ulica 1, 1231 Ljubljana -Črnuče \ \ Slovenija

### **Zastupnik:**

#### **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

ROSACTA

## **MEDOCHEMIE LTD**

Constantinoupoleos 1-10 \ Limasol \ Kipar

### **Zastupnik:**

#### **FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina**

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

ARCHIFAR

## **MENARINI SAGLIK VE ILAC SANAYII TIC. A.S.**

Maslak Mah. Sumer Sok. No: 4 Maslak Office Building (MOB) Kat: 7-8 Maslak, Saryier \ Istanbul \ Turska

### **Zastupnik:**

#### **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

MAXIPENEM

IESPOR

## **MERCK HEALTHCARE KGaA**

Frankfurter Strasse 250 \ 64293 Darmstadt \ Njemačka

### **Zastupnik:**

#### **GLOSARIJ CD D.O.O. SARAJEVO**

Rajlovačka 14 b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: info@glosarijcd.ba

BAVENCIO

CETROTIDE

CONCOR COR

CONCOR

CRINONE

ERBITUX

Proizvođači i njihovi zastupnici

EUTHYROX  
GLUCOPHAGE XR  
GLUCOPHAGE  
GONAL-f 900 i.j./1.5 mL rastvor za  
injekciju u napunjenom penu  
GONAL-f

LUVERIS  
MAVENCLAD  
OVITRELLE  
REBIF  
SAIZEN

## **MERCK SHARP & DOHME BV**

Waarderweg 39 \ 2031 BN Haarlem \ Nizozemska

**Zastupnik:**

### **Merck Sharp & Dohme BH d.o.o.**

Tešanjaska 24a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 592 125 \ Faks: +387 33 592 126 \ e-pošta: nina\_kale@merck.com

DELSTRIGO  
GARDASIL 9  
GARDASIL  
ISENTRESS  
JANUMET  
JANUVIA  
KEYTRUDA  
M-M-RVAXPRO

PIFELTRO  
PNEUMOVAX 23  
RECARBRIO  
ROTATEQ  
VARIVAX  
VAXNEUVANCE  
ZERBAXA

## **MERUS LABS LUXCO II SARL**

26-28, rue Edward Steichen, L-2540 \ \ Luksemburg

**Zastupnik:**

### **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilalagic-pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

SINTROM

## **MERZ PHARMA AUSTRIA GmbH**

Guglgasse 17 \ Beč \ Austrija

**Zastupnik:**

### **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

HÄDENSA

## **MERZ PHARMACEUTICALS GmbH**

Eckenheimer Landstrasse 100 \ 60318 Frankfurt/Main \ Njemačka

**Zastupnik:**

### **Salveo d.o.o.**

Valtera Perića 22 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033552905 \ Faks: 033552906 \ e-pošta: office-bih@salveo-pharma.com, l.nedzibovic@salveo-pharma.com

CONTRACTUBEX

610 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

## MESSER TEHNOGAS AD BEOGRAD

Banjički put 62, 11090 Beograd-Rakovica \ \ Srbija

**Zastupnik:**

### Messer Tehnoplín d.o.o

Rajlovačka b.b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 953 106, 33 953 100 \ Faks: +387 33 953 129 \ e-pošta: vildana.mesanovic@messergroup.com

AZOT SUBOKSID Messer

## MESSER TECHNOPLIN d.o.o.

Rajlovačka bb. \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

### Messer Tehnoplín d.o.o

Rajlovačka b.b \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 953 106, 33 953 100 \ Faks: +387 33 953 129 \ e-pošta: vildana.mesanovic@messergroup.com

MEDICINSKI KISIK Messer

MEDICINSKI KISIK Messer

## MSN Labs Europe Limited

KW20A, Corradino Park \ Paola, PLA 3000 \ Malta

**Zastupnik:**

### PharmaS d.o.o. Sarajevo

Maršala Tita 2, 71 000 Sarajevo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: jasminka.mijatovic@pharmas.ba

SUGAMMADEX MSN

CABAZITAXEL MSN

FINGOLIMOD MSN

PIRFENIDON MSN

SUNITINIB MSN

## MUNDIPHARMA DC B.V.

Leusderend 16, 3832 RC Leusden \ \ Nizozemska

**Zastupnik:**

### MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

FLUTIFORM

## MYLAN GERMANY GmbH

Lütticher Strasse 5 \ Troisdorf \ Njemačka

**Zastupnik:**

### Viatris BH d.o.o.

Kolodvorska broj 12/3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 725 932 \ Faks: +387 33 725 931 \ e-pošta: jasna.moralic@viatris.com

BUPRENORFIN / NALOKSON MYLAN

EVEROLIMUS MYLAN

Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine 611

Proizvođači i njihovi zastupnici

SORAFENIB MYLAN  
PRASUGREL Mylan

VANCOMYCIN MYLAN

## N.V. ORGANON

Kloosterstraat 6, 5349 AB \ Oss \ Nizozemska

**Zastupnik:**

### Organon BH d.o.o.

Tešanjjska 24 a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: sejla.catovic-jasarevic@organon.com

ARCOXIA  
DIPROGENTA  
ELOCOM  
FOSAMAX T  
LIPEX

SINGULAIR junior  
SINGULAIR mini  
SINGULAIR  
TRIDERM

## NANO FANAVARAN DAROUEI ALVAND (NanoAlvand)

No.1462, Pharmaceutical Incubation Center, Avicenna Tech. Park of Tehran University of Medical Sciences \ Tehran \ Iran

**Zastupnik:**

### RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

CARBONATIN

## NARODOWE CENTRUM BADAN JADROWYCH

Andrzej Soltan 7, \ Poljska \ Poljska

**Zastupnik:**

### INEL d.o.o

Polog bb \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 36487 502 \ Faks: +387 36 487 346 \ e-pošta: marija@inel-mostar.ba

IodoPol

POLTECHNET

## NATURA PHARM d.o.o. Široki Brijeg

Gornji Mamići bb, Kočerin \ Široki Brijeg \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

### Natura Pharm d.o.o. Široki Brijeg

Gornji Mamići bb, Kočerin \ Široki Brijeg \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 39 852 -115/116,117 \ Faks: +387 39 852 114 \ e-pošta: blago.kvesic@natura-pharma.ba

ALPINOL PLUS  
ALPINOL  
ALZAM  
KALIJEV KLORID NATURA PHARM  
KARBOCISTEIN NATURA PHARM  
KLOPIDEX  
KOLESTAN

MOTRIX  
NATFORMIN  
PHARMADON  
PHARMAFLU  
PRESONAT  
SARGIN  
SOMNIS

TENSIS

### NEURAXPHARM PHARMACEUTICALS S.L.

Avinguda de Barcelona, 69, 08790 Sant Joan Despi (Barcelona) \ 08790 Sant Joan Despi (Barcelona) \ Španija

**Zastupnik:**

#### AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

NOZINAN

### NOBEL ILAC PAZARLAMA VE SANAYII Ltd.Sti.

Inkilap Mah. Akcakoca Sok. No.10. 34768 Umraniye \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

#### NOBEL LIJEK d.o.o. Sarajevo

Hasiba Brankovića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 770 633 \ Faks: +387 33 770 644 \ e-pošta: registracija@nobel.com.ba ; Aida.Djercic@nobel.com.ba

TAMIDRA

### NOBEL ILAC SANAYII VE TICARET A.S.

Saray Mah. Dr.Adnan Buyukdeniz Cad No 14 \ Umraniye, Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

#### NOBEL LIJEK d.o.o. Sarajevo

Hasiba Brankovića 9 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 770 633 \ Faks: +387 33 770 644 \ e-pošta: registracija@nobel.com.ba ; Aida.Djercic@nobel.com.ba

ABIZOL

AKSEF

ANTAX

ANZIBEL pastile sa okusom meda i

limuna

ANZIBEL pastile sa okusom mentola

AZAX

CO-IRDA

DEKSALGIN

DUXET

ESOM I.V.

ESRAM

ETOL FORT

ETOL SR

EXABEL

HERNOVIR

IRDA

KONVERIL plus

KONVERIL

LANSOPROL

LEBEL

LINATIN

LIPOFEN SR

LORDES

Masipah

MELOX fort

MELOX

MEXIA

MISOL

MIVUX

MYCOCUR

NEXETIN

NITINAB

OLFREX

OMEPRAZID

PAGAMAX

Proizvođači i njihovi zastupnici

PARLIN  
PAXIBAN  
PRATIN  
PULCET  
RANOBEL  
RETOMIN  
SEFPOTEC  
SINEGRA  
SIPROBEL  
SITABEL MET  
SITABEL  
TEOKAP SR  
TICASA

TISINON  
TIYOZID, tableta, 8 mg  
TIYOZID  
TYLOL COLD SYRUP  
TYLOL HOT C  
TYLOL HOT D  
TYLOL HOT Pediatric  
TYLOL HOT  
TYLOLFEN HOT  
VESIFIX  
VIRENTE  
VOXABAN

## **NORGINE B.V.**

Antonio Vivaldistraat 150 \ 1083 HP Amsterdam \ Nizozemska

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: [medinfo.bih@swixxbiopharma.com](mailto:medinfo.bih@swixxbiopharma.com)

MOVIPREP

PLENVU

## **NOUCOR HEALTH, S.A.**

Avinguda Cami Reial,51-57,8184 Palau-solita i Plegamans \ Barselona \ Španija

**Zastupnik:**

### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: [amela.dervisevic@zentiva.com](mailto:amela.dervisevic@zentiva.com)

DILVAS

## **NOVARTIS PHARMA Services AG**

Lichtstrasse 35 \ Bazel \ Švajcarska

**Zastupnik:**

### **Novartis BA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 56 32 71 \ Faks: +387 33 22 69 88 \ e-pošta: [amra.hadziabdic\\_deljkovic@novartis.com](mailto:amra.hadziabdic_deljkovic@novartis.com)

ATECTURA Breezhaler  
AZARGA  
AZOPT  
BEOVU  
CO-DIOVAN  
COSENTYX  
DIOVAN  
DUOTRAV  
ENERZAIR BREEZHALER  
EUCREAS  
EXELON

FEMARA  
GALVUS  
GILENYA  
JAKAVI  
KESIMPTA  
KISQALI  
LAMISIL  
LEQVIO  
LUCENTIS  
MAXIDEX  
MAXITROL

MAYZENT  
MEKINIST  
MYFORTIC  
NEVANAC  
ONBREZ Breezhaler  
OPATANOL  
PIQRAY  
REVOLADE  
SANDIMMUN NEORAL  
SANDOSTATIN LAR  
SANDOSTATIN  
SCEMBLIX  
SEEBRI BREEZHALER  
SIMBRINZA  
TABRECTA  
TAFINLAR

TASIGNA  
TEGRETOL CR  
TEGRETOL  
TOBRADEX  
TOBREX  
TRAVATAN  
TRILEPTAL  
Ultibro Breezhaler  
UPERIO  
VIGAMOX  
VOLTAREN forte  
VOLTAREN rapid  
VOLTAREN retard  
VOLTAREN  
VOTRIENT  
XOLAIR

### **NOVO NORDISK A/S**

Novo Alle 1 \ Bagsvaerd \ Danska

**Zastupnik:**

**Novo Nordisk Pharma d.o.o.**

Trg Solidarnosti broj 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 821 930 \ Faks: +387 33 821 931 \ e-pošta: nqzk@novonordisk.com

Actrapid FlexPen  
FIASP FlexTouch  
GLUCAGEN HYPOKIT  
INSULATARD FlexPen  
LEVEMIR  
Mixtard 30 FlexPen  
NovoEight  
NOVOMIX 30 FLEXPEN  
NOVORAPID FLEXPEN  
NovoSeven

OZEMPIC  
REFIXIA  
RYBELSUS  
RYBELSUS  
RYBELSUS  
RYZODEG  
TRESIBA  
VICTOZA  
XULTOPHY

### **OCTAPHARMA AG**

Seidenstrasse 2 \ Lachen \ Švajcarska

**Zastupnik:**

**Remedia d.o.o. Sarajevo**

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: erduan.jazic@remedia.ba

ALBUNORM 20%  
ALBUNORM 5%  
CUTAQUIG  
FIBRYGA  
NUWIQ  
OCTAGAM

OCTANATE LV  
OCTANATE  
OCTANINE F  
OCTAPLEX 500 IU  
RHESONATIV  
WILATE

### **ORIFARM GENERICS A/S**



Proizvođači i njihovi zastupnici

Energvej 15, 5260 Odense S \ Danska

**Zastupnik:**

**PROTON SYSTEM d.o.o. Banja Luka**

Mladena Stojanovića br. 121A, Banja Luka \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 65 358 450 \ Faks: - \ e-pošta: emina.ibric@proton.ba

FAKTU

**PANACEA BIOTEC PHARMA LIMITED**

B-1 Ext./A-27, Mohan Co-operative Industrial Estate, Mathura Road, New Delhi - 110 044  
\ \ Indija

**Zastupnik:**

**AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

NIMULID MD  
NIMULID Transgel

NIMULID

**PANPHARMA S.A.**

Z.I.du Clairay \ Luitre \ Francuska

**Zastupnik:**

**SanMed d.o.o. Banja Luka**

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta:  
office@sanmed.ba

DOBUTAMINE PANPHARMA  
FENTANYL PANPHARMA  
HEPARIN NATRIJUM Panpharma  
IMIPENEM CILASTATINE  
PANPHARMA  
MEROPEM Panpharma

MIDAZOLAM Panpharma  
PANCURONIUM Panpharma  
PIPERACILLIN/TAZOBACTAM  
PANPHARMA  
THIOPENTAL PANPHARMA

**PFIZER INC.**

66 Hudson Boulevard East \ New York, NY 10001-2192 \ Sjedinjene Američke Države

**Zastupnik:**

**PFIZER BH d.o.o. Sarajevo**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 296 201 \ Faks: +387 33 296 200 \ e-pošta:  
andrea.marjanovic@pfizer.com

AROMASIN  
BeneFIX  
BOSULIF  
CARBOPLATIN Pfizer  
CIBINQO  
CORTEF  
ELIQUIS  
ENBREL  
FRAGMIN

GENOTROPIN  
IBRANCE  
INLYTA  
LINCOCIN  
LORVIQUA  
METHOTREXATE Pfizer  
NGENLA  
NIMENRIX  
PREPIDIL

PREVENAR 20  
ReFacto AF  
SALAZOPYRIN EN  
SUTENT  
TRAZIMERA  
TYGACIL  
VFEND

VYDURA  
VYNDAQEL meka kapsula  
XALKORI  
XELJANZ  
ZAVICEFTA  
ZIRABEV

### **PFIZER LUXEMBOURG SARL**

51 Avenue J.F. Kennedy. L-1855 \ Luxembourg \ Luksemburg

**Zastupnik:**

#### **PFIZER BH d.o.o. Sarajevo**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 296 201 \ Faks: +387 33 296 200 \ e-pošta:  
andrea.marjanovic@pfizer.com

DALACIN C  
DIFLUCAN  
MEDROL

PROSTIN E2  
RUXIENCE

### **PHARMACARE PREMIUM LTD.**

HHF 003, Hal Far Industrial Estate \ Birzebbugia, BBG 3000 \ Malta

**Zastupnik:**

#### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

LIBURADONE

#### **Viennapharm d.o.o.**

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

FRONTIENT

### **PHARMADA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

Inonu Mah. Kayisdagi Cad. Dem Plaza B Blok N.172 Giriş, Ataşehir \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

#### **LICENTIS DOO Sarajevo**

Garovci bb, Hadžići \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 428 445/480 \ Faks: +387 33 428 481 \ e-pošta: mia@licentis.ba

ATRASYL  
CEFRIDEM  
DEMROSE

GRATRYL  
MIDOLAM  
VAMYCIN

### **PHARMAMED d.o.o. Travnik**

Dolac na Lašvi, b.b. \ Travnik \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

#### **PHARMAMED d.o.o. Travnik**

Proizvođači i njihovi zastupnici

Dolac na Lašvi bb \ Travnik \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 30 515 005 / 006 \ Faks: +387 30 515 007 \ e-pošta: qc@pharmamed.ba

HERBIFIT HEDERIN sirup

IbuDIRECT

## PHARMANOVA d.o.o.

Industrijska 8 \ Obrenovac \ Srbija

**Zastupnik:**

### Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilalagic-pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

ZANKAF

## PHARMAS D.O.O.

Radnička cesta 47, Zagreb \ \ Hrvatska

**Zastupnik:**

### PharmaS d.o.o. Sarajevo

Maršala Tita 2, 71 000 Sarajevo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta: jasminka.mijatovic@pharmas.ba

BLOCETTA

## PHARMASCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

Lampousas 1 \ 1095 Nicosia \ Kipar

**Zastupnik:**

### Evropa Lijek Pharma d.o.o.

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilalagic-pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

ABIRATERONE PHARMASCIENCE  
BOSENTAN PHARMASCIENCE  
FINGOLIMOD PHARMASCIENCE  
GEFITINIB PHARMASCIENCE

PAZOPANIB PHARMASCIENCE  
SUNITINIB PHARMASCIENCE  
TERIFLUNOMIDE PHARMASCIENCE

## PHARMASWISS d.o.o.

Batajnički drum 5 A \ Beograd \ Srbija

**Zastupnik:**

### AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

DICLOFENAC PHARMASWISS  
DICLORapid  
MONOPRIL PLUS

MONOPRIL  
RAPIDOL S

## PHARMATHEN S.A.

618 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

Dervenakion 6 \ 15351 Pallini, Attiki \ Grčka

**Zastupnik:**

**ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

ALVODRONIC

ALVOLAMID T

BRINZUNO

VORAMOL

**PHARMAVISION EUROPE LTD.**

Alexander Makedonski 4. \ 1612 Sofija \ Bugarska

**Zastupnik:**

**Pharmavision BH d.o.o.**

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

BRINZOVIS

DORZOVIS COMBO

FLUVIS

MOXIVISION

TOBRAVIS COMBO

TRAVOVIS

**PHARMIDEA SIA**

Ulica 4 Rupnicu, Olaine, Olaine okrug, LV-2114, Letonija \ \ Latvija

**Zastupnik:**

**Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

DEKSMEDETOMIDIN PHARMIDEA

**PIERREL S.P.A.**

Strada Statale Appia, 7 Bis 46/48 - 81043 Capua (CE) \ \ Italija

**Zastupnik:**

**PTD `MGM FARM` d.o.o.**

311. Lahke brigade 97 \ Kakanj \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 32 771 770/778 \ Faks: +387 32 771 777, +387 32 771 789 \ e-pošta: azra.pacariz.@mgmfarm.ba

ORABLOC

**PLIVA HRVATSKA d.o.o.**

Prilaz baruna Filipovića 25 \ 10000 Zagreb \ Hrvatska

**Zastupnik:**

**PLIVA d.o.o.Sarajevo**

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ANDOL 100

ANDOL C

ANDOL GR 100

ANDOL GR 75

ANDOL

ATORVOX

Proizvođači i njihovi zastupnici

ATREMIA  
AVIOMARIN  
AVOMIT  
BAZETHAM  
BETRION  
BIKALUTAMID Pliva 50 mg  
BISOLEX F  
BISOLEX  
BORTEZOMIB PLIVA  
DEFERASIROKS PLIVA  
DINAMICO  
DOXORUBICIN Pliva 2 mg/ml  
DUSTER  
ENAZIL 10 mg  
ENAZIL 20 mg  
ENAZIL 5 mg  
ENAZIL plus  
FLUDARABIN Pliva  
FLUOROURACIL Pliva 50 mg/1 ml  
FULVESTRANT PLIVA  
GASTAL  
GEONISTIN  
GLUFORMIN 1000 mg  
GLUFORMIN 850 mg  
KALCIJEV FOLINAT Pliva 10 mg/ml  
KLAVOCIN BID  
MAXFLU  
MEMANTIN Pliva  
MONOPIN  
MOSTRAFIN

OLANDIX  
OPTIMON HCT  
OPTIMON  
OXALIPLATIN Pliva 5 mg/ml  
Paclitaxel Pliva 6 mg/ml  
PLIBEX  
PLIMYCOL  
PLIMYCOL  
PLIVADON  
PLIVATINIB  
PLIVIT D3  
PRAXITEN 15  
PRAZINE  
PRILEN Plus  
PRILEN  
QVAR AUTOHALER  
RISSET  
SERPENTIL  
SUMAMED 1200  
SUMAMED FORTE  
SUMAMED  
SUNITINIB PLIVA  
SYNOPEN  
TONOCARDIN  
TRIXIN  
VELAFAX XL  
VELAFAX  
VILPIN  
ZIPANTOLA PROTECT  
ZIPANTOLA

## **Pontus Pharma d.o.o.Sarajevo**

Milana Preloga 12A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 870 077 \ Faks: +387 33 870 062 \ e-pošta: zerina.zorlak@pontus-pharma.com

HEPTANON

## **POLFARMEX S.A.**

Jozefow 9 \ Kutno \ Poljska

**Zastupnik:**

## **AMICUS PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

MEGOXI

## **POLICHEM S.A.**

Val Fleuri 50 \ Luxembourg \ Luksemburg

**Zastupnik:**

## **Remedia d.o.o. Sarajevo**

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

620 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: erduan.jazic@remedia.ba

MACMIROR COMPLEX

### **POLIFARMA ILAC SAN ve TIC.A.S.**

Halkali Merkez Mah. Basın Ekspres Yolu No:9, Halkali \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

#### **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

Natrij hlorid POLIFLEKS 0,9% rastvor  
za infuziju  
PARACEROL  
POLGYL

TEIKOPOL  
TYGEPOL  
ZYGOSIS

### **PRIVATE JOINT STOCK COMPANY "Pharmaceutical Firm Darnytsia"**

13 Boryspilska Street \ Kyiv \ Ukrajina

**Zastupnik:**

#### **DOO Farmacija 2011 Bihać**

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba, mediha@farmacija2011.ba

FUROSEMIDE-Darnytsia

Metronidazole-Darnytsia

### **PRO.MED.CS Praha a.s.**

Telčska 377/1 Michle \ 140 00 Praha 4 \ Češka Republika

**Zastupnik:**

#### **PRO.MED. BH d.o.o.**

Višnjik br. 24 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: linija za pozive +387 33 22 24 23 \ Faks: +387 33 22 24 24 \ e-pošta: info@promed.ba, azra.fajic@promedcs.com

AMBROSAN  
CIFLOXINAL  
INDAP  
ITOMED

MONOSAN  
URSOSAN  
YLPIO

### **QILU PHARMA Spain SL**

Paseo de la Castellana,40-8a \ 28 046, Madrid \ Španija

**Zastupnik:**

#### **FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina**

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

CEFAZOLIN QILU  
CEFEPIM QILU

CEFTRIAKSON Qilu  
IRINOTEKAN QILU

Proizvođači i njihovi zastupnici

## **RAFARM S.A.**

12 Korinthou Str., 15451 Neo Psihico \ Atena \ Grčka

**Zastupnik:**

### **Proton med d.o.o. Banja Luka**

Sime Šolaje 1A \ 78000 Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: regulatory@protonmed.ba, a.celjo@protonmed.ba

REXTOL

## **RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED**

103-105 Bath Road \ Slough, Berkshire SL 1 3 UH \ Velika Britanija

**Zastupnik:**

### **Ataco d.o.o. Mostar**

Kralja Tomislava L4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 394 191 \ Faks: +387 51 394 202 \ e-pošta: natasa.atlagic@ataco-bih.com

NUROFEN za djecu jagoda

STREPSILS Cool

STREPSILS limun bez šećera

STREPSILS med i limun

STREPSILS mentol i eukaliptus

STREPSILS narandža sa vitaminom C

STREPSILS plus

## **RECORDATI Industria Chimica & Farmaceutica S.p.A.**

Via Civitali 1. \ Milano \ Italija

**Zastupnik:**

### **Clinres Farmacija d.o.o.**

Alipašina 29 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 61 215 514 \ Faks: +387 33 922 410 \ e-pošta: lejla.spahic@clinres-farmacija.com

ELIGARD

LOMEXIN

## **REMEDICA LIMITED**

Aharon Street, Limassol Industrial Estate, 3056 \ Limassol \ Kipar

**Zastupnik:**

### **FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina**

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

AMOXICILLIN REMEDICA

AREMED

ATENOLOL REMEDICA

CARBAMAZEPINE REMEDICA

RETARD

CEFALEXIN REMEDICA

CHLORPROMAZINE Remedica

CLOZAPINE REMEDICA

DOXYCYCLINE REMEDICA

ERITHROMYCIN REMEDICA

EXATRON

EXEDRAL

FUROSEMIDE REMEDICA

IBUPROFEN REMEDICA

IMUPRIN

KAPTOPRIL REMEDICA

KLONAZEPAM REMEDICA

METOTREKSAT REMEDICA

NIFEDIPINE-RETARD REMEDICA

RASAGILINE Remedica

TAMOXIFEN REMEDICA

TENOFOVIR Remedica

## ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:  
amela.dervisevic@zentiva.com

FENESA

ZESUVA

## REPLEK FARM DOEL SKOPJE

Kozle 188 \ Skopje \ Republika Severna Makedonija

**Zastupnik:**

### UNIFARM d.o.o. Lukavac

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885 \ e-pošta:  
merima.fatusic@unifarm.ba

ACENOKUMAROL Replek Farm

ATORVASTATIN Replek Farm

CIPROFLOKSACIN Replek Farm

FOLNA KISELINA REPLEK FARM

IBUPROFEN Replek Farm

KARVEDILOL REPLEK FARM

KLARITROMICIN Replek Farm

MESALAZIN REPLEK FARM

NORFLOXACIN Replek Farm

VENTOR

OLANZAPIN Replek Farm

ORALSEPT

PARACETAMOL Replek Farm

PARAFEN

REFERUM

REFALGIN

REKONAZOL

VERAPAMIL Replek Farm

## Reyoung Pharmaceutical Co.

No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, P.R.C \ \ Kina

**Zastupnik:**

### RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

Cefazolin Reyoung

## ROMPHARM COMPANY SRL

Eroilor 1A, Oras Otopeni, Judetul Ilfov 075100 \ \ Rumunija

**Zastupnik:**

### Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

TOBRAVIS COMBO

TOBRAVIS

## RONTIS HELLAS S.A.

\ 38 Sorou Str., Marousi, 15125 Atina \ Grčka

**Zastupnik:**



Proizvođači i njihovi zastupnici

## **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:  
amela.dervisevic@zentiva.com

FITAXYL

## **ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A.**

Julian Camarillo 35 \ 28037 Madrid \ Španija

**Zastupnik:**

### **Hercegovinalijek d.o.o. Mostar**

Muje Pašića 4 \ Mostar \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 387 36 501 511, 508 \ Faks: +387 36 501 501 \ e-pošta:  
lamija.nistovic@hercegovinalijek.ba

CRUSIA 10000 IU (100 mg)/1 ml  
rastvor za injekciju u napunjenoj šprici  
CRUSIA 2000 IU (20 mg)/0,2 ml rastvor  
za injekciju u napunjenoj šprici  
CRUSIA 4000 IU (40 mg)/0,4 ml rastvor  
za injekciju u napunjenoj šprici

CRUSIA 6000 IU (60 mg)/0,6 ml rastvor  
za injekciju u napunjenoj šprici  
CRUSIA 8000 IU (80 mg)/0,8 ml  
rastvora za injekciju u napunjenoj šprici

## **ROWA PHARMACEUTICALS Ltd**

Newtown, Bantry \ Co.Cork \ Irska

**Zastupnik:**

### **Medical Intertrade d.o.o. Sarajevo**

Tvornička 3 \ 71210 Ilidža - Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 761 335 \ Faks: +387 33 761 336 \ e-pošta: alma.basaric@medical-  
intertrade.ba

ROWACHOL

ROWATINEX

## **RUĐER MEDICOL CIKLOTRON d.o.o.**

Bijenička cesta 54 \ Zagreb \ Hrvatska

**Zastupnik:**

### **Medicom d.o.o. Bijeljina**

Save Šumanovića 89 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 416 500,+387 55 416 600 \ Faks: +387 55 416 055 \ e-pošta:  
office@medicomb.net

FDG-RMC

## **S.A.L.F.-S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO**

Via Marconi 2, 24069 \ Cenate Sotto (BG) \ Italija

**Zastupnik:**

### **DOO Farmacija 2011 Bihać**

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija.2011.ba,  
mediha@farmacija2011.ba

DOPAMINE S.A.L.F.

LIDOCAINE 2% S.A.L.F.

624 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

PARACETAMOL S.A.L.F.

### S.C. ROMPHARM COMPANY S.R.L.

1A Eroilor Street, Otopeni Ilfrov \ \ Rumunija

**Zastupnik:**

#### Pharmavision BH d.o.o.

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

DIKLOVIS

### S.C.Zentiva S.A.

B-dul. Theodor Pallady, nr. 50 sector 3, \ Bukurešt \ Rumunija

**Zastupnik:**

#### ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

XANIRVA

### SAKAR HEALTHCARE LTD

406, Silver Oaks Comm. Complex, Opp. Arun Society, Paldi \ Ahmedabad-380 007, Gujarat \ Indija

**Zastupnik:**

#### DOO Farmacija 2011 Bihac

Zagrebačka 2 \ Bihac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija2011.ba, mediha@farmacija2011.ba

PENTOKAR

VANKAR 1000

SAKLOVIR

VANKAR 500

### SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.

Veroškova 57 \ Ljubljana \ Slovenija

**Zastupnik:**

#### Sandoz d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 563 271/272 \ Faks: +387 33 226 988 \ e-pošta: aida.pavlovic@sandoz.com

TILOBRASTIL, 90 mg

AMLOPIN 10 mg

ABIRATERON SANDOZ

AMLOPIN 5 mg

ACIPAN

AMLOPIN COMBO

AirBuFo Forspiro

AMOKSIKLAV SANDOZ 2X

AirFluSal Forspiro

AMYZOL

ALTUXERIN

ANASTRAZE

ALTUXERIN

ANGAL S

ALTUXERIN PLUS

ANGAL

ALTUXERIN

BANEOCIN

Proizvođači i njihovi zastupnici

BIKALUTAMID SANDOZ  
BINOCRIT  
BIVACYN  
BYOL  
CEFPODOXIM SANDOZ  
CISPLATIN Sandoz  
CLOZAPIN SANDOZ  
DICLAC 5%  
DICYNONE  
DOCETAXEL Sandoz  
DOXORUBICIN Sandoz  
EBETREXAT  
EDEMID FORTE  
EDEMID  
EDICIN  
ELANIX COMBO  
ELANIX  
ENALAPRIL HCT Sandoz  
ENALAPRIL SANDOZ 10 mg  
ENALAPRIL SANDOZ 20 mg  
EPIRUBICIN Sandoz  
ETOPOSID Sandoz  
ETORICOX  
EXODERIL  
FERRUM SANDOZ 100 mg  
FLONIDAN  
FLUIMUKAN AKUT  
FLUIMUKAN PLUS  
FLUIMUKAN za djecu  
GEFITINIB Sandoz  
GEMCITABIN Sandoz  
HYRIMOZ  
IVABRADIN SANDOZ  
KETONAL DUO  
KETONAL forte  
KETONAL SPRINT  
KETONAL

KLIMICIN  
LEKADOL plus C  
LEKADOL  
LEUPROSTIN 3,6 mg  
LEUPROSTIN 5 mg  
LINEX forte  
LINEX  
MEMANTIN SANDOZ  
MEMOBLOCUS  
METHOTREXAT SANDOZ  
MOMETAZON SANDOZ  
NAKOM  
OKSIKODON SANDOZ  
OMNITROPE  
OSPEN K 1 MIU  
OSPEN 1000  
OSPEN 1500  
OSPEN 750  
OSPEN K 1,5 MIU  
PACLITAXEL Sandoz  
PROPRANOLOL SANDOZ  
Rabeprazol Sandoz  
RAVEFLUX  
RIXATHON  
RUPILIP  
SALBUAL  
SANVAL  
SORAFENIB SANDOZ  
SPASMEX forte  
STINDAB  
SUNITINIB SANDOZ  
TILOBRASTIL, 90 mg  
TILOBRASTIL, 60 mg  
XICLAV 1,2 g  
XICLAV 2X  
XICLAV  
ZINNAT

## **SANECA PHARMACEUTICALS**

Nitrianska 100 \ Hlohovec 920 27 \ Slovačka

**Zastupnik:**

### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:

amela.dervisevic@zentiva.com

APRIXA

## **SANOFI PASTEUR**

14 Espace Henry Vallee \ 69007 Lion \ Francuska

**Zastupnik:**

### **AMICUS PHARMA d.o.o.**

626 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

DULTAVAX  
HEXAXIM  
IMOVAX DT ADULT  
IMOVAX POLIO

PENTAXIM  
TETAVAX  
TETRIXIM  
VAXIGRIP TETRA

## SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

82 Avenue Raspail \ Gentilly \ Francuska

**Zastupnik:**

### AMICUS PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 257 810 \ Faks: - \ e-pošta: medinfo.bih@swixxbiopharma.com

ALDURAZYME  
AMARYL  
APIDRA SOLOSTAR  
APIDRA  
ARAVA  
AUBAGIO  
CEREZYME  
CLEXANE  
CORDARONE  
DEPAKINE CHRONO 300  
DEPAKINE CHRONO 500  
DEPAKINE  
DUOPLAVIN  
FABRAZYME  
JEVTANA

LANTUS SoloStar  
LANTUS  
LEMTRADA  
LIPANOR  
LYXUMIA  
MYOZYME  
PLAVIX  
PRALUENT  
REVELA 800 mg  
SULIQUA SoloStar  
TAVANIC  
TOUJEO  
TRITACE  
TRITAZIDE  
ZALTRAP

## SANOFI-AVENTIS Groupe

54 rue La Boetie \ Pariz \ Francuska

**Zastupnik:**

### Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

ALLEGRA  
BISOLVON  
BUSCOPAN

DULCOLAX  
ENTEROGERMINA

## SANOVEL ILAÇ SAN. VE TIC A.Ş

Istinye Mahallesi Balabandere Caddesi No:14 \ Sariyer, Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### Delta Pharma d.o.o. Sarajevo

Fra Anđela Zvizdovića 1, Objekat A, 6. sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +38733296210 \ Faks: +38733296211 \ e-pošta: alma.avdagic@deltapharma-ba.com

VENOMIA

Proizvođači i njihovi zastupnici

## SANTEN OY

Niittyhaankatu 20 \ Tampere \ Finska

Zastupnik:

### MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo

Ahmata Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

COSOPT  
SAFLUTAN

TRUSOPT

## SC LABORMED PHARMA SA

Theodor Pallady 44 B,Sector 3 \ Bukurešt \ Rumunija

Zastupnik:

### ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:  
amela.dervisevic@zentiva.com

INDAPAMID LABORMED  
TELSIDAN PLUS

TIOLIZEN

## SCIENTIFIC INDUSTRIAL CENTRE `BORSHCHAHIVSKIY CHEMICAL PHARMACEUTICAL PLANT` PUBLIC JOINT-STOCK COMPANY

Building 17 Myru Street \ 03134 Kijev \ Ukrajina

Zastupnik:

### DOO Farmacija 2011 Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba,  
mediha@farmacija2011.ba

ARYTMIL  
CEBOPIM  
CEFAZOLIN-BCPP  
CEFTRIAZONE-BCPP

CEFUROXIME-BCPP  
IMIBACID  
MEROBOCID  
ZACEF

## SEJMET PHARMACEUTICALS SL

Camino Labiano 45 B,Multiva Alta \ Navarra \ Španija

Zastupnik:

### Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

OROFAR AKUT

## SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL Co. Ltd.

No.1 Rongtian South, Kengzi Sub-district, Pingshan New District, 518122, Shenzhen \ \  
Kina

Zastupnik:

### **Delta Pharma d.o.o. Sarajevo**

Fra Anđela Zvizdovića 1, Objekat A, 6. sprat \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +38733296210 \ Faks: +38733296211 \ e-pošta: alma.avdagic@deltapharma-ba.com

INHIXA

### **SHILPA MEDICARE LIMITED**

Plot No s S-20 to S-26, Pharma SEZ, TSIIC, Green Industrial Park, Polepally (V),  
Jadcherla (M), Maha, Telangana 509 301 \ \ Indija

**Zastupnik:**

### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

THALIDINE

### **SHULKE & MAYR GmbH**

Seidengasse 9 \ Beč \ Austrija

**Zastupnik:**

### **OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo**

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

OCTENISEPT

### **SKYMAP PHARMACEUTICALS PRIVATE LIMITED**

302, Narmada Block-5, Pocket D-6, Vasant Kunj, New Delhi, South West Delhi, DL,  
110070, Indija \ New Delhi \ Indija

**Zastupnik:**

### **DOO Farmacija 2011 Bihac**

Zagrebačka 2 \ Bihac \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba,  
mediha@farmacija2011.ba

PHARMCORTI

TRANEXSOL

### **SLAVIAMED D.O.O. BEOGRAD**

Bulevar oslobođenja 97, Beograd-Voždovac \ Beograd \ Srbija

**Zastupnik:**

### **Pharmavision BH d.o.o.**

Mladena Stojanovića 4 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: - \ Faks: +387 51 378 111 \ e-pošta: regaffairsba@phavis.com

DIUNORM  
KANAZOL

ROXIMISAN  
SUMATRIPTAN SLAVIAMED

### **SOL S.p.A.**

Via Borgazzi 27 \ Monza \ Italija

**Zastupnik:**

Proizvođači i njihovi zastupnici

### **`TGT` a.d. Laktaši**

Nikole Pašića 28, Trn \ Laktaši \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: -

Azot suboksid SOL

### **SOLUPHARM PHARMAZEUTISCHE ERZEUGNISSE GmbH**

Industriestrasse 3, 34212 Melsungen \ \ Njemačka

**Zastupnik:**

#### **SanMed d.o.o. Banja Luka**

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta:

office@sanmed.ba

NIMOSAN

### **SOPHARMA AD**

Iliensko Shosse No 16 \ Sofija \ Bugarska

**Zastupnik:**

#### **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885 \ e-pošta:

merima.fatusic@unifarm.ba

AMIKACIN SOPHARMA

ATROPIN SOPHARMA

BUSCOLYSIN

DIGOXIN SOPHARMA

CARSIL

ISOCOR

METADON Sopharma

### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:

amela.dervisevic@zentiva.com

PERSEN

### **STADA Arzneimittel AG**

Stadastrasse 2-18 \ 61118 Bad Vilbel \ Njemačka

**Zastupnik:**

#### **Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

ABIRATERON STADA

AGLIKEM XR

AXITINIB STADA

AZACITIDIN STADA

BORTEZOMIB STADA

BUDEKORT

ENZALUTAMID STADA

FEBRICET

FORTECA

FULAIR

GRIPPOSTAD C  
GRIPPOSTAD topli napitak  
HUKYNDRA  
IBUMAX Direct  
LAVRENA  
LESCIT  
MEMORION  
MEROPENEM STADA  
Metformin STADA  
NILOTINIB STADA  
OYAVAS  
PALLORIN COMBO  
PANTOPRAZOL STADA

Pazopanib STADA  
RAPTEN FORTE 2% gel  
SAURUS COMBO  
SILETRIS  
SORAFENIB STADA  
SPIRTOS  
SUNITINIB STADA  
TALIRA  
TERIFLUNOMID Stada  
UZPRUVO  
VITOPRIL H  
VITOPRIL

### **STRIDES PHARMA (Cyprus) LIMITED**

Julia House, 1st Floor Themistokli Dervi 3 \ Nicosia \ Kipar

**Zastupnik:**

#### **PharmaS d.o.o. Sarajevo**

Maršala Tita 2, 71 000 Sarajevo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta:  
jasminka.mijatovic@pharmas.ba

VANKOMICIN PharmaS

### **SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM AB (publ)**

Strandbergsgatan 49 \ 112 76 Stockholm \ Švedska

**Zastupnik:**

#### **Providens d.o.o. Sarajevo**

Rizaha Štetića 9/1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033 559 635, hitni telefon 061/797-663 \ Faks: 033559636 \ e-pošta:  
dzenaida.zorlak@providens.org, nuspojave.bih@providens.org

ALPROLIX

ELOCTA

### **Swiss Caps AG, Husenstrasse 35, Kirchberg**

Husenstrasse 35 \ Kirchberg \ Švajcarska

**Zastupnik:**

#### **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

GELOMYRTOL forte

### **SWISS PARENTERALS LIMITED.**

Office No. 62, 6th Floor, Titanium, Corporate Road, Prahladnagar Ahmedabad, Ahmetabad Gujarat 380015 \ \ Indija

**Zastupnik:**

#### **RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina**

Karađorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina



Proizvođači i njihovi zastupnici

Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.herich@rhei.life

PDSOLONE  
PDSOLONE 40 mg

SWISSCILLIN

### **SYNTHON B.V.**

Microweg 22, 6545 CM \ Nijmegen \ Nizozemska

**Zastupnik:**

#### **ALVEAD PHARM d.o.o., Sarajevo**

Tešanjaska 24a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: office @alveadpharm.com

ALMIK

#### **PharmaS d.o.o. Sarajevo**

Maršala Tita 2, 71 000 Sarajevo \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 765 400 \ Faks: +387 33 765 401 \ e-pošta:  
jasminka.mijatovic@pharmas.ba

BORTEZOMIB PHARMAS

#### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:  
amela.dervisevic@zentiva.com

BICAPROST  
NERIDE  
PELIMERA

REMUREL  
VORTEMYEL  
ZEOKS

### **SYNTHON HISPANIA S.L.**

Castelló 1 Polígono Las Salinas \ Sant Boi de Llobregat, Barcelona \ Španija

**Zastupnik:**

#### **AMSAL PHARMACEUTICALS d.o.o. Sarajevo**

Igmanska 38, Vogošća \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 476 412, +387 33 580 730 \ Faks: +387 33 476 401 \ e-pošta:  
amar@amsal.ba

DIASEV

### **TAKEDA GmbH**

Byk-Gulden-Straße 2 \ 78 467 Konstanz \ Njemačka

**Zastupnik:**

#### **Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo**

Vrbanja 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: emina.mahmutovic@takeda.com

CONTROLOC

### **TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG**

Thurgauerstrasse 130, 8152 Glattpark-Opfikon \ Zurich \ Švajcarska

632 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

**Zastupnik:**

**Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo**

Vrbanja 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: emina.mahmutovic@takeda.com

ADCETRIS

ALUNBRIG

ENTYVIO

HUMAN ALBUMIN 200g/l TAKEDA

IMMUNATE 1000 IU FVIII/750 IU VWF

IMMUNATE 500 IU FVIII/375 IU VWF

LIVTENCY

NINLARO

REPLAGAL

VIPDOMET

VIPIDIA

**TAKEDA PHARMACEUTICALS INTERNATIONAL AG, (Ireland Branch)**

Block 2 Miesian Plaza, 50-58 Baggot Street Lower, Dublin 2, D02 HW68 \ \ Irska

**Zastupnik:**

**Takeda Pharmaceuticals BH d.o.o. Sarajevo**

Vrbanja 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033941641 \ Faks: 033802520 \ e-pošta: emina.mahmutovic@takeda.com

TAKHZYR

FIRAZYR

VPRIV

ELAPRASE

**TARCHOMIŃSKIE ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE „POLFA” SPÓŁKA AKCYJNA**

2 A.Fleminga Str.03-176 \ Varšava \ Poljska

**Zastupnik:**

**UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885 \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

SYNTARPEN

OXYCORT

**Tecnimedede – Sociedade Tecnico Medicinal S.A.; Rua da Tapada Grande No 2, Abrunheira 2710-089, Sintra, Portugal**

\ Sintra \ Portugal

**Zastupnik:**

**ALVEAD PHARM d.o.o., Sarajevo**

Tešanjaska 24a \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: office @alveadpharm.com

SOLIX

Proizvođači i njihovi zastupnici

### **TECNIMEDE SOCIEDADE Tecnici Medicinal S.A.**

Rua da Tapada Grande, No 2 Abrunheira 2710-089 \ Sintra \ Portugal

**Zastupnik:**

### **Hemofarm proizvodnja farmaceutskih proizvoda d.o.o. Banja Luka**

Novakovići bb \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 331 650 \ Faks: +387 51 331 623 \ e-pošta: infoBL@hemofarm.com

TIGECYCLIN HF

### **TEVA B.V.**

Swensweg 5 \ 2031GA Haarlem \ Nizozemska

**Zastupnik:**

### **PLIVA d.o.o.Sarajevo**

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ZOLEDRONSKA KISELINA TEVA

### **Teva Operations Poland Sp. z.o.o, ul. Mogilska 80, 31-546, Krakow**

Mogilska 80 \ Krakow \ Poljska

**Zastupnik:**

### **PLIVA d.o.o.Sarajevo**

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

VILPIN

### **Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Pallagi str. 13, 4042 Debrecen**

Pallagi str. 13 \ Debrecen \ Mađarska

**Zastupnik:**

### **PLIVA d.o.o.Sarajevo**

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

COPAXONE

### **TEVA PHARMACEUTICALS EUROPE B.V.**

Piet Heinkade 107, 1019 GM \ Amsterdam \ Nizozemska

**Zastupnik:**

### **PLIVA d.o.o.Sarajevo**

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

ATORVASTATIN Teva  
ABELCET lipid complex  
APIKSABAN Teva  
ARMISARTE  
ATORVASTATIN Teva  
BRALTUS

CARBOPLASIN  
COPAXONE  
DUONASE  
DuoResp Spiromax  
DUSTER DUO  
ERLOTINIB TEVA

FINGOLIMOD TEVA  
IRINOTESIN  
LAXADIN  
LENALIDOMID TEVA  
OKTREETID TEVA  
OLFEN  
PALIPERIDON Teva

Pazopanib Teva  
PHEZAM  
RISSET  
SCLEFIC  
SORAFENIB TEVA  
TACFORIUS

### THE MENTHOLATUM COMPANY LIMITED

1 Redwood Avenue, Peel Park Campus \ East Kilbride \ Velika Britanija

**Zastupnik:**

#### **OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo**

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

DEEP HEAT RUB

DEEP RELIEF

### TROIKAA PHARMACEUTICALS LIMITED

Troikaa House Commerce House-1, Satya Marg Bodakdev, Ahmedabad \ Gujarat \ Indija

**Zastupnik:**

#### **LICENTIS DOO Sarajevo**

Garovci bb, Hadžići \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 428 445/480 \ Faks: +387 33 428 481 \ e-pošta: mia@licentis.ba

ONDANSETRON TROIKAA

### UCB Pharma S.A.

Allee de la Recherche 60 \ Brisel \ Belgija

**Zastupnik:**

#### **MEDIS INTERNATIONAL d.o.o. Sarajevo**

Ahmeta Muratbegovića br. 2 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 559 381 \ Faks: +387 33 221 458 \ e-pošta: emir.fazlic@medis.com

KEPPRA

### UFAR d.o.o. Beograd

Lipovički put 308b \ Beograd-Barajevo \ Srbija

**Zastupnik:**

#### **Evropa Lijek Pharma d.o.o.**

Vlakovo 252 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 77 43 00 \ Faks: +387 33 77 43 01 \ e-pošta: naida.bilalagic-pihura@elpharma.ba, amar.ramovic@elpharma.ba

KALII CHLORIDI UFAR

### UNIMED PHARMA spol. s.r.o.

Orieškova 11 \ Bratislava \ Slovačka

**Zastupnik:**

Proizvođači i njihovi zastupnici

### **Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla**

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

UNICLOPHEN 0,1%  
UNIFLOX 0,3%

UNILAT  
UNITIMOLOL 0,5 %

### **UNION-MEDIC DOO NOVI SAD**

Arhimandrita Jovana Rajića 2 \ 21 000 Novi Sad \ Srbija

**Zastupnik:**

### **ICM d.o.o. Bijeljina**

Donja Ljeljenča 045 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 55 227 055 \ Faks: - \ e-pošta: icmdoo@gmail.com

ACENOKUMAROL UNION  
AMINOFILIN UNION

NITROGLICERIN UNION

### **VEFA ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

Beylikduzu Osb Mahallesi Cadde No:3/2 \ Beylikduzu - Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### **Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla**

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

METFORIX

### **VEM ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI**

Maslak Mahallesi AOS 55. Sokak 42 Maslak A Blok Sit No: 2/134 \ Sariyer, Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### **DOO Farmacija 2011 Bihać**

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba, mediha@farmacija2011.ba

EPILEM  
PROMIN

TYGEX  
UPADIL

### **Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla**

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta: info@tuzlafarm.com

CORTAIR

PROGAS

### **UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta: merima.fatusic@unifarm.ba

ASIRAX  
LOVETROX  
PERFOSE  
UNIKORT

VANCOMAX  
VOMEPRAM  
VORAZYR

### **VENIPHARM S.A.S.**

4, Bureaux de la Colline \ Saint-Cloud \ Francuska

**Zastupnik:**

#### **SanMed d.o.o. Banja Luka**

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta:  
office@sanmed.ba

ENOXAPARIN LEDRAXEN

### **VENUS PHARMA GmbH**

Am-Bahnhof, 1-3 \ Werne \ Njemačka

**Zastupnik:**

#### **CORAPHARM d.o.o.**

Cara Lazara 22 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 51 433 820 \ Faks: +387 51 433 821 \ e-pošta: maja.savic@corapharm.rs

Bortezomib Venus  
DOCETAXEL VENUS

GEMCITABINE VENUS  
MEROPENEM VENUS

### **VERISFIELD Single Member S.A.**

8 Vironos str., GR-152 31 Halandri \ \ Grčka

**Zastupnik:**

#### **FARMALOGIST ALLBIX d.o.o. Bijeljina**

Stefana Dečanskog 258 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: - \ Faks: - \ e-pošta: danijela.vjestica@farmalogistallbix.ba

KLINDAVAG

### **OKTAL PHARMA d.o.o. Sarajevo**

Pijačna 14 A \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 33 777 277 \ Faks: 033777273 \ e-pošta: registracija@oktal-pharma.ba

STULIPOR

### **VIOSER S.A PARENTERAL SOLUTIONS INDUSTRY**

9th km National road Trikala-Larisa, Taxiarches \ 42100 Trikala \ Grčka

**Zastupnik:**

#### **Tuzla-Farm d.o.o. Tuzla**

Rudarska br.71 \ Tuzla \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387(0) 35 321 248, 321 200 \ Faks: +387 (0) 35 321 221 \ e-pošta:  
info@tuzlafarm.com

GLUKOZA 5% VIOSER

MANNITOL 20% VIOSER

Proizvođači i njihovi zastupnici

METRONIDAZOL VIOSER  
MOXIFLOXACIN VIOSER

NATRIJ HLORID 0,9% VIOSER  
RINGER LAKTAT VIOSER

## VUAB Pharma a.s.

Vltavska 53 \ 25263 Roztoky \ Češka Republika

**Zastupnik:**

### SanMed d.o.o. Banja Luka

Bulevar vojvode Stepe Stepanovića 175a, PR-7 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: 051366791, kontakt telefon 065 269 050 \ Faks: 051366780 \ e-pošta:  
office@sanmed.ba

HYDROCORTISON VUAB

SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB  
100 mg

## WAVE PHARMA LIMITED

Ground Floor,Cavendish House,389 Burnt Oak Broadway \ Edgware HA8 5AW \ Velika  
Britanija

**Zastupnik:**

### RHEI LIFE d.o.o. Bijeljina

Karadorđeva 24, lokal 2 \ Bijeljina \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 66 765 814 \ Faks: +38733296400 \ e-pošta: vahida.heric@rhei.life

FUNITRAL

## WELCURE REMEDIES

1, Nahan Road, Kala Amb, Sirmaur \ Himachal Pradesh, 173030 \ Indija

**Zastupnik:**

### DOO Farmacija 2011 Bihać

Zagrebačka 2 \ Bihać \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: +387 37 971 100 \ Faks: +387 37 971 106 \ e-pošta: info@farmacija 2011.ba,  
mediha@farmacija2011.ba

SUCCINEX-M

## WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC.A.Ş.

15 Temmuz Mah.Camiyolu Cad. No:50, Güneşli, Bağcılar \ Istanbul \ Turska

**Zastupnik:**

### World Medicine Bosnia d.o.o.

Fra Anđela Vrizdovića 1 \ 71000 Sarajevo \ Bosna i Hercegovina  
Telefon: ++387 33 295 558 \ Faks: ++387 33 295 559 \ e-pošta:  
ajla.catovic@worldmedicine.ba

BAGEDA  
CULENTO  
DUSKONAL  
FLUTEL  
LATASOPT

NORMATIN  
PALLADA  
SERTOFEN  
SPYLACTON  
ULSEPAN

## WÖRWAG PHARMA GmbH & Co.KG

Flugfeld-Allee 24 \ 71034 Böblingen \ Njemačka

**Zastupnik:**

638 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

## **WÖRWAG PHARMA d.o.o. Banja Luka**

Mladena Stojanovića br. 26 \ Banja Luka \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 51 308 940 \ Faks: +387 51 308 940 \ e-pošta:  
milica.glisic@woearwagpharma.rs, katarina.djordjevic@woerwagpharma.rs

MILGAMMA 100  
MILGAMMA N

THIOGAMMA 600 Oral

## **XELLIA PHARMACEUTICALS ApS**

Dalslandsgade 11 \ DK-2300 Kopenhagen \ Danska

**Zastupnik:**

### **ZENTIVA PHARMA d.o.o.**

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta:  
amela.dervisevic@zentiva.com

ALVOBAC

## **ZADA Pharmaceuticals d.o.o.**

Bistarac Donji bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

**Zastupnik:**

### **ZADA pharmaceuticals d.o.o.**

Bistarac Donji bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 551 140 \ Faks: +387 35 551 150 \ e-pošta:  
sandra.isabegovic@zada.ba

ANAXAL  
ANTARZA  
ARITMON  
ASA ZADA  
ATENZIO PLUS  
ATENZIO  
AVADIL  
AZID  
BENEFIT  
BLOCOR  
CIPROZAD  
CORRIGO  
DAFEN  
DAMAR  
DELOR  
DIAMELL  
DOLAP  
ENOX Plus  
ENOX  
ESSO  
FILEX  
FOLIK  
GLUCONORM  
HYPERIL Plus  
HYPERIL

KADRIL PLUS  
KADRIL  
KLOMID  
LIPTIN  
LISETRA  
LOPRESS  
LORAMIN  
MALCOVIR  
MELCAM  
METOCOR  
MOXI  
NIFURAN  
PARACETAMOL ZADA  
PAROXAL  
RHINOZAD  
RONDO  
SMART  
SPAZMOL  
SPILAK  
TAZIN  
TINAZOL  
TOPIRIN  
VEDICOR  
ZAPIN  
ZASAN



Proizvođači i njihovi zastupnici  
ZOLPAN

### ZAMBON S.P.A.

Via Lillo del Duca 10, 20091 Bresso \ Milano \ Italija

**Zastupnik:**

#### Remedia d.o.o. Sarajevo

Kranjčevićeva 37 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: 033558451 \ Faks: 033558452 \ e-pošta: erduan.jazic@remedia.ba

FLUIMUCIL 100  
FLUIMUCIL 200

FLUIMUCIL 600  
MONURAL

### ZDRAVLJE A.D.Leskovac

Vlajkova 199 \ Leskovac \ Srbija

**Zastupnik:**

#### PLIVA d.o.o.Sarajevo

Trg heroja br.10 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 723 544 \ Faks: +387 33 653 986 \ e-pošta: selma.suljovic@pliva.ba

LOPERAMID ZDRAVLJE

### Viennapharm d.o.o.

Jezero 3 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 553 165 \ Faks: +387 33 553 167 \ e-pošta: office@viennapharm.com

BROMOKRIPTIN ZDRAVLJE

### ZENTIVA S.A.

Bucuresti Sectorul 3, Str. Theodor Pallady Nr.50 \ Bukurešt \ Rumunija

**Zastupnik:**

#### ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

FINGOLIMOD ZENTIVA

FOKUSIN

### ZENTIVA, k.s.

Praha 10-Dolni Mecholupy, U kabelovny 130, PSČ 102 37 \ \ Češka Republika

**Zastupnik:**

#### ZENTIVA PHARMA d.o.o.

Fra Anđela Zvizdovića 1 \ Sarajevo \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 33 295 809 \ Faks: +387 33 295 810 \ e-pošta: amela.dervisevic@zentiva.com

DOLOXIB  
IBUPROFEN Zentiva  
LOPRIDAM  
PRIAMLO

TEZEO HCT  
TEZEO  
TORVACARD NEO  
ZEVESIN

### ZOREX PHARMA d.o.o. ŠABAC

640 Registar lijekova Bosne i Hercegovine 2025

Beogradski put 9 \ Šabac \ Srbija

**Zastupnik:**

**UNIFARM d.o.o. Lukavac**

Bistarac, Magistralni put bb \ Lukavac \ Bosna i Hercegovina

Telefon: +387 35 369 880 \ Faks: +387 35 369 875/885, \ e-pošta:

merima.fatusic@unifarm.ba

JODOKOM

---

## LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA ZA 2025. godinu

Lista zabranjenih sredstava (LZS) predstavlja međunarodni standard kojeg donosi Svjetska agencija za borbu protiv dopinga u sportu (engl. *World Anti-Doping Agency, WADA*) najmanje jedanput godišnje još od 2004. godine. Značaj postojanja i objavljivanja LZS jeste, između ostalog, da se sportisti, kao i svo njihovo pomoćno medicinsko osoblje, upoznaju koje su to supstance zabranjene, te čije prisustvo u uzorku krvi ili urina sportiste povlači moguće odgovarajuće zdravstvene i pravne posljedice na sportistu, njegovu karijeru i njegovo osoblje.

U poglavljima LZS se nalaze razvrstane supstance, kao i metode prema grupama čija je primjena zabranjena samo na takmičenju, na takmičenju i izvan takmičenja, te one čija je primjena zabranjena u pojedinim sportovima.

Takođe određene supstance su označene kao „specifične“ čime se ukazuje na mogućnost da je njihovo unošenje bilo nenamjerno ili ne sa svrhom poboljšanja performansi sportiste. Navedena podjela je uspostavljena zbog različitih pravnih implikacija na sportistu (što tačnijeg određivanja individualne odgovornosti).

Sportista ima pravo da bude bolestan i da se razboli, te ukoliko njegovo liječenje zahtjeva korištenje nekog od sredstava sa LZS, pristupa se podnošenju Zahtjeva za terapijskim izuzećem (engl. *Therapeutic Use Exemptions, TUE*), nadležnom tijelu za borbu protiv dopinga u sportu (Agencija za antidoping kontrolu BiH).

Ukoliko je navedeni zahtjev opravdan, odlukom Odbora za terapijska izuzeća, sportisti biva dozvoljeno da koristi navedena sredstva u svrhu liječenja svoga stanja.

Lista zabranjenih sredstava za 2025. godinu je dostupna na internet stranici Agencije za antidoping kontrolu <https://www.ada.gov.ba/index.php/bs/antidoping/lista-zabranjenih-sredstava>, a nadamo se da će objavljivanje ove Liste i u Registru lijekova doprinijeti zdravlju sportista, kao i njihovom adekvatnijem liječenju od strane medicinskih profesionalaca. Lista zabranjenih sredstava se po deveti put objavljuje u Registru lijekova, kao zajednički projekat Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH i Agencije za antidoping kontrolu BiH

---

## LISTA ZABRANJENIH SREDSTAVA (2025)

### S0. NEODOBRENE SUPSTANCE

#### ZABRANJENE UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Bilo koja farmakološka supstanca na koju se ne odnosi niti jedan od sljedećih dijelova Liste i koja trenutno nema odobrenje bilo kojeg državnog regulatornog zdravstvenog tijela za terapijsku upotrebu kod ljudi (npr. lijekovi u pretkliničkom ili kliničkom razvoju ili lijekovi čiji je razvoj obustavljen, dizajnerski lijekovi, supstance odobrene samo za veterinarsku upotrebu) uvijek je zabranjena.

Ova klasa pokriva mnoge različite supstance uključujući, ali ne ograničavajući se na BPC-157, 2,4-dinitrophenol (DNP), ryanodine receptor-1-calstabin kompleks stabilizatori [npr. S-107, S48168 (ARM210)] i troponin aktivatori (npr. reldesemtiv i tirasemtiv).

### S1. ANABOLIČKA SREDSTVA

#### ZABRANJENA UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su nespecifične supstance.

Anabolička sredstva su zabranjena.

#### S1.1. ANABOLIČKI ANDROGENI STEROIDI (AAS)

Kada se primjenjuju egzogeno, uključujući, ali ne ograničavajući se na: 1-Androstenediol (5 $\alpha$ -androst-1-ene-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -diol), 1-Androstenedione (5 $\alpha$ -androst-1-ene-3, 17-dione), 1-Androsterone (3 $\alpha$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-ene-17-one), 1-Epiandrosterone (3 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-ene-17-one), 1-Testosterone (17 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-1-en-3-one), 4-Androstenediol (androst-4-ene-3 $\beta$ , 17 $\beta$ -diol), 4-Hydroxytestosterone (4,17 $\beta$ -dihydroxyandrost-4-en-3-one), 5-Androstenedione (androst-5-ene-3,17-dione), 7 $\alpha$ -Hydroxy-DHEA, 7 $\beta$ -Hydroxy-DHEA, 7-Keto-DHEA, 11 $\beta$ -Methyl-19-nortestosterone, 17 $\alpha$ -Methylepithiostanol (epistane), 19-Norandrostenediol (estr-4-ene-3,17-diol), 19-Norandrostenedione (estr-4-ene-3,17-dione), Androst-4-ene-3,11,17-trione (11-ketoandrostenedione, adrenosterone), Androstanolone (5 $\alpha$ -dihydrotestosterone, 17 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-3-one), Androstenediol (androst-5-ene-3 $\beta$ ,17 $\beta$ -diol), Androstenedione (androst-4-ene-3,17-dione), Bolasterone, Boldenone, Boldione (androsta-1,4-diene-3,17-dione), Calusterone, Clostebol, Danazol ([1,2]oxazolo[4',5':2,3]pregna-4-en-20-yn-17 $\alpha$ -ol), Dehydrochlormethyltestosterone (4-chloro-17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylandrosta-1,4-dien-3-one), Desoxymethyltestosterone (17 $\alpha$ -methyl-5 $\alpha$ -androst-2-en-17 $\beta$ -ol and 17 $\alpha$ -methyl-5 $\alpha$ -androst-3-en-17 $\beta$ -ol), Dimethandrolone (7 $\alpha$ ,11 $\beta$ -Dimethyl-19-nortestosterone), Drostanolone, Epiandrosterone (3 $\beta$ -hydroxy-5 $\alpha$ -androst-17-one), Epi-dihydrotestosterone (17 $\beta$ -hydroxy-5 $\beta$ -androst-3-one), Epitestosterone, Ethylestrenol (19-norpregna-4-en-17 $\alpha$ -ol), Fluoxymesterone, Formebolone, Furazabol (17 $\alpha$ -methyl [1,2,5] oxadiazolo[3',4':2,3]-5 $\alpha$ -androst-17 $\beta$ -ol), Gestrinone, Mestanolone, Mesterolone, Metandienone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylandrosta-1,4-dien-3-one), Metenolone, Methandriol, Methasterone (17 $\beta$ -hydroxy-2 $\alpha$ ,17 $\alpha$ -dimethyl-5 $\alpha$ -androst-3-one), Methyl-1-testosterone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methyl-5 $\alpha$ -androst-1-en-3-one), Methylclostebol, Methyldienolone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylestra-4,9-dien-3-one), Methylnortestosterone (17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -methylestr-4-en-3-one), Methyltestosterone, Metribolone (methyltrienolone, 17 $\beta$ -hydroxy-17 $\alpha$ -

---

methylestra-4,9,11-trien-3-one), Mibolerone, Nandrolone (19-nortestosterone), Norboletone, Norclostebol (4-chloro-17 $\beta$ -ol-estr-4-en-3-one), Norethandrolone, Oxabolone, Oxandrolone, Oxymesterone, Oxymetholone, Prasterone (dehydroepiandrosterone, DHEA, 3 $\beta$ -hydroxyandrost-5-en-17-one), Prostanazol (17 $\beta$ -[(tetrahydropyran-2-yl)oxy]-1'-H-pyrazolo[3,4:2,3]-5 $\alpha$ -androstane), Quinbolone, Stanozolol, Stenbolone, Testosterone, Tetrahydrogestrinone (17-hydroxy-18 $\alpha$ homo-19-nor-17 $\alpha$ -pregna-4,9,11-trien-3-one), Tibolone, Trenbolone (17 $\beta$ -hydroxyestr-4,9,11-trien-3-one), Trestolone (7 $\alpha$ -Methyl-19-nortestosterone, MENT) i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata.

## **S1.2. DRUGA ANABOLIČKA SREDSTVA**

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Clenbuterol, osilodrostat, ractopamine, selektivne modulare androgenih receptora [SARMs, npr. andarine, enobosarm (ostarine), LGD-4033 (ligandrol), RAD140, S-23 i YK-11], zeranol i zilpaterol.

## **S2. PEPTIDNI HORMONI, FAKTORI RASTA, SLIČNE SUPSTANCE, I MIMETICI ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)**

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su nespecifične supstance.

Sljedeće supstance, i druge supstance slične hemijske strukture ili sličnih bioloških efekata, su zabranjene:

S2.1. Eritropoetini (EPO) i agensi koje utječu na eritropoezu

Uključujući, ali ne ograničavajući se na:

S2.1.1 Agoniste eritropoietinskih receptora, npr. darbepoetini (dEPO); eritropoietini (EPO); proizvodi koji sadrže EPO [npr. EPO-Fc, methoxy polyethylene glycol-epoetin beta (CERA)]; supstance koje oponašaju EPO i supstance koje ih sadrže (npr. CNTO-530, peginesatide).

S2.1.2 Aktivatore hipoksijom induciranih faktora (HIF), npr. cobalt; daprodustat (GSK1278863); IOX2; molidustat (BAY 85-3934); roxadustat (FG-4592); vadadustat (AKB-6548); xenon.

S2.1.3 GATA inhibitore, npr. K-11706.

S2.1.4 Inhibitori signala transformirajućeg faktora rasta (TGF- $\beta$ ), npr. luspatercept; sotatercept.

S2.1.5 Urođeni agonisti receptora popravka, npr. asialo EPO; karbamilirani EPO (CEPO).

S2.2. Peptidni hormoni i faktori koji djeluju na njihovo otpuštanje:

S2.2.1 Peptidi koji stimuliraju testosteron kod muškaraca, uključujući, ali ne ograničavajući se na: horionski gonadotropin (CG), luteinizirajući hormon (LH), hormon koji oslobađa hormon rasta (GnRH, gonadorelin) i njegovi analozi agonisti (npr. buserelin, deslorelin, goserelin, histrelin, leuprorelin, nafarelin i triptorelin), kisspeptin i njegovi analozi agonisti.

S2.2.2 Kortikotropini i faktori koji djeluju na njihovo otpuštanje, npr. corticorelin i tetracosactide.

S2.2.3 Hormon rasta (GH), njegovi analozi i fragmenti uključujući, ali ne ograničavajući se na:

- Analoge hormona rasta, npr. lonapegsomatropin, somapacitan i somatrogen
- Fragmente hormona rasta, npr. AOD-9604 i hGH 176-191

S2.2.4 Faktori koji oslobađaju hormon rasta, uključujući, ali ne ograničavajući se na:

- Hormon koji oslobađa hormon rasta (GHRH) i njegovi analozi (npr. CJC-1293, CJC-1295, sermorelin i tesamorelin)
- Sekretagogi hormona rasta (GHS) i njegovi mimetici [npr. anamorelin, capmorelin, ibutamoren (MK-677), ipamorelin, lenomorelin (ghrelin), macimorelin i tabimorelin]

- 
- peptide koji djeluju na otpuštanje hormona rasta (GHRPs) [npr. alexamorelin, examorelin (hexarelin), GHRP-1, GHRP-2 (pralmorelin), GHRP-3, GHRP-4, GHRP-5 i GHRP-6]

### S2.3. Faktori rasta i modulatori faktora rasta

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: faktore rasta fibroblasta (FGFs), hepatocitni faktor rasta (HGF), Insulinu slični faktor rasta-1 (IGF-1, mecasemin) i njegovi analozi, mehaničke faktore rasta (MGFs), Trombocitni faktor rasta (PDGF), Thymosin- $\beta$ 4 i njegovi derivati, npr. TB-500, Vaskularni endotelijalni faktor rasta (VEGF) i druge faktore rasta ili modulare faktora rasta koji utiču na sintezu/razlaganje proteina mišića, tetiva ili ligamenata, vaskularizaciju, korištenje energije, regenerativni kapacitet ili promjenu tipa vlakana.

## S3. BETA-2 AGONISTI

### ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi selektivni i neselektivni beta-2 agonisti, uključujući njihove optičke izomere, su zabranjeni. Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Arformoterol; Fenoterol; Formoterol; Higenamine; Indacaterol; Levosalbutamol; Olodaterol; Procaterol; Reproterol; Salbutamol; Salmeterol; Terbutaline; Tretoquinol (trimetoquinol); Tulobuterol; Vilanterol. Osim:

- Inhaliranog salbutamola: maksimalno 1600 mikrograma tokom 24 sata u višekratnim dozama, koje ne smiju prelaziti 600 mikrograma tokom 8 sati počevši od primjene bilo koje doze;

- Inhaliranog formoterola: maksimalna doza od 54 mikrograma tokom 24 sata u podijeljenim dozama ne smije premašiti 36 mikrograma tokom 12 sati počevši od primjene bilo koje doze;

- Inhaliranog salmeterola: maksimalno 200 mikrograma tokom 24 sata;

- Inhaliranog vilanterola: maksimalno 25 mikrograma tokom 24 sata.

#### NAPOMENA:

Koncentracija salbutamola u urinu većoj od 1000 ng/ml ili formoterola većoj od 40 ng/ml nije u skladu s terapijskom primjenom supstance i smatrat će se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF) ukoliko sportista ne dokaže putem kontrolirane farmakokinetičke studije, da je nepovoljan rezultat posljedica terapijske doze (inhalacijom) u granicama gore navedenih maksimalnih doza.

## S4. HORMONI I MODULATORI METABOLIZMA

### ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)

Zabranjene supstance u klasama S4.1 i S4.2 su specifične supstance. Supstance u klasama S4.3 i S4.4 su nespecifične supstance.

Sljedeći hormoni i modulatori metabolizma su zabranjeni:

#### S4.1. Inhibitori aromataze

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: 2-Androstenol (5 $\alpha$ -androst-2-en-17-ol), 2-Androstenone (5 $\alpha$ -androst-2-en-17-one), 3-Androstenol (5 $\alpha$ -androst-3-en-17-ol), 3-Androstenone (5 $\alpha$ -androst-3-en-17-one), 4-Androstene-3,6,17 trione (6-oxo), Aminoglutethimide, Anastrozole, Androsta-1,4,6-triene-3,17-dione (androstatrienedione), Androsta-3,5-diene-7,17-dione (arimistane), Exemestane, Formestane, Letrozole, Testolactone.

S.4.2. Anti-estrogene supstance (anti-estrogeni i selektivni modulatori estrogenskih receptora (SERMs))

---

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Bazedoxifene, Clomifene, Cyclofenil, Elacestrant, Fulvestrant, Ospemifene, Raloxifene, Tamoxifen, Toremifene.

S.4.3. Supstance koje sprečavaju aktivaciju aktivinskog receptora IIB

Uključujući ali ne ograničavajući se na: Activin A-neutralizirajuća antitijela; agoniste aktivin receptora IIB kao što su: lažni aktivin receptori (npr. ACE-031); Anti-aktivin receptor IIB antitijela (npr. bimagrumab); inhibitore myostatina kao što su: Agensi koji reduciraju ili sprečavaju ekspresiju miostatina; Myostatin-vezujući proteini (npr. follistatin, myostatin propeptide); Myostatin-neutralizirajuća antitijela (npr. apitegromab, domagrozumab, landogrozumab, stamulumab).

S4.4. Metabolički modulatori:

S4.4.1. Aktivatori AMP-aktivirane protein kinaze (AMPK), npr. AICAR, mitohondrijalni otvoreni okvir za čitanje 12S rRNA-c (MOTS-c); Delta agonisti receptora aktivacije proliferacije peroksisoma (PPAR $\delta$ ), npr. 2-(2-methyl-4-((4-methyl-2-(4-(trifluoromethyl)phenyl)thiazol-5-yl)methylthio)phenoxy) ocatna kiselina (GW1516, GW501516) i Rev-erba agonisti, npr. SR9009, SR9011.

S4.4.2. Insulini i insulin-mimetici (npr. S519, S597)

S4.4.3. Meldonium

S4.4.4. Trimetazidine

## **S5. DIURETICI I MASKIRNI AGENSI**

### **ZABRANJENI UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)**

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi diuretici i maskirni agensi su zabranjeni, uključujući sve optičke izomere, npr. d- i l-gdje je relevantno, su zabranjeni.

Uključujući, ali ne ograničavajući se na:

- Diuretici kao što su: Acetazolamide; amiloride; bumetanide; canrenone; chlortalidone; etacrynic acid; furosemide; indapamide; metolazone; spironolactone; thiazides, npr. bendroflumethiazide, chlorothiazide i hydrochlorothiazide; torasemide; triamterene; xipamide.
- Vaptani, npr. conivaptan, mozavaptan, tolvaptan;
- Plasma ekspanderi za intravensku primjenu kao što su: Albumin, dextran, hydroxyethyl skrob, mannitol;
- Desmopressin;
- Probenecid;

i druge supstance slične hemijske strukture ili bioloških efekata.

Osim:

- Drospirenone; pamabrom; i topička oftalmološka upotreba inhibitora karboanhidraze (npr. dorzolamide, brinzolamide);
- Lokalna primjena felypressina u dentalnoj anesteziji.

### **NAPOMENA:**

Prisustvo u uzorku sportiste, uvijek ili na takmičenju, bilo koje količine supstanci podložnih određivanju graničnih vrijednosti, kako je primjenljivo: formoterola, salbutamola, cathine, ephedrine, methylephedrine i pseudoephedrine, zajedno s diuretikom ili sredstvom za maskiranje (osim lokalne oftalmičke primjene inhibitora karboanhidraze ili lokalne primjene felypressina u dentalnoj anesteziji), smatrat će se nepovoljnim analitičkim nalazom (AAF), osim ako sportista nema odobreno izuzeće za terapijsku upotrebu (TUE) za tu supstancu, kao dodatak uz odobrenje za diuretik ili sredstvo za maskiranje.

## **ZABRANJENE METODE**

### **ZABRANJENE UVIJEK (NA TAKMIČENJU I IZVAN TAKMIČENJA)**

---

Sve zabranjene metode u ovoj klasi su nespecifične, osim metoda u M2.2. koje su specifične metode.

### **M1. MANIPULACIJA KRVLJU I KRVNIM KOMPONENTAMA**

Zabranjeno je sljedeće:

M1.1. Primjena ili ponovno uvođenje u cirkulatorni sistem bilo koje količine autologne, alogene (homologne) ili heterologne krvi, ili produkata crvenih krvnih zrnaca bilo kojeg porijekla. Darivanje krvi ili krvnih sastojaka, uključujući aferezu, nije zabranjeno ako se provodi u centru za prikupljanje koji je akreditirao relevantno regulatorno tijelo zemlje u kojoj djeluje.

M1.2. Vještačko povećanje unosa, transporta ili opskrbe kisikom. Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Perfluorirane hemijske supstance; efaproxiral (RSR13); voxelotor i modificirane produkte hemoglobina (npr. zamjene za krv na bazi hemoglobina i proizvodi sa mikroenkapsuliranim hemoglobinom, isključujući dodatni kisika inhalacijom)

M1.3. Bilo koji oblik intravaskularne manipulacije krvlju ili krvnim komponentama fizikalnim ili hemijskim sredstvima.

### **M2. HEMIJSKA I FIZIČKA MANIPULACIJA**

Zabranjeno je sljedeće:

M2.1. Neovlašteno manipuliranje ili pokušaj neovlaštenog manipuliranja uzorcima prikupljenih tokom doping kontrole s ciljem promjene njihove intaktnosti i validnosti. Uključujući, ali ne ograničavajući se na: zamjenu uzoraka i/ili njihovo falsificiranje (npr. dodavanje proteaza u uzorak).

M2.2. Intravenske infuzije i/ili injekcije volumena većeg od ukupno 100 ml u razdoblju od 12 sati, osim ako se opravdano primjenjuju tokom bolničkog liječenja, hirurških procedura ili kliničkih dijagnostičkih ispitivanja.

### **M3. GENSKI I ČELIJSKI DOPING**

Sljedeće metode, koje imaju potencijal poboljšanja sportskih performansi, su zabranjene: M3.1. Primjena nukleinskih kiselina ili analoga nukleinskih kiselina koje mogu mijenjati sekvencu genoma i/ili mijenjati ekspresiju gena bilo kojim mehanizmom. To uključuje, ali nije ograničeno na tehnologiju uređivanja gena, prigušivanje gena i tehnologije prijenosa gena.

M3.2. Primjena normalnih ili genetski modificiranih ćelija.

### **S6. STIMULANSI**

#### **ZABRANJENI NA TAKMIČENJU**

Sve zabranjene supstance u ovoj kategoriji su specifične supstance, osim onih iz kategorije S6.A, koje su nespecifične supstance.

Supstance zloupotrebe u ovom dijelu: kokain i metilendioksimetamfetamin (MDMA/“ecstasy”).

Svi stimulansi, uključujući sve optičke izomere (npr. d- i l- ako je relevantno), su zabranjeni.

Stimulansi uključuju:

S6.A. Nespecifične stimulanse: Adrafinil, Amfepramone, Amfetamine, Amfetaminil, Amiphenazole, Benfluorex, Benzylpiperazine, Bromantan, Clobenzorex, Cocaine, Cropropamide, Crotetamide, Fencamine, Fenetylline, Fenfluramine, Fenproporex, Fonturacetam [4-phenylpiracetam (carphedon)], Furfenorex, Hydradinil (fluorenol),



---

Lisdexamfetamine, Mefenorex, Mephentermine, Mesocarb, Metamfetamine(d-), p-methylamfetamine, Modafinil, Norfenfluramine, Phendimetrazine, Phentermine, Prenylamine, Prolintane.

Stimulans koji nije izričito naveden u ovom dijelu smatra se specifičnom supstancom.

#### S6.B. Specifične stimulanse

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: 2-phenylpropan-1-amine (β-methylphenylethylamine, BMPEA), 3-Methylhexan-2-amine (1,2-dimethylpentylamine), 4-Fluoromethylphenidate, 4-Methylhexan-2-amine (1,3-dimethylamylamine, 1,3 DMAA, methylhexaneamine), 4-Methylpentan-2-amine (1,3-dimethylbutylamine), 5-Methylhexan-2-amine (1,4-dimethylamylamine, 1,4-dimethylpentylamine, 1,4-DMAA), Benzfetamine, Cathine\*\*, Cathinone i njegovi analozi, npr. mephedrone, methedrone, i α - pyrrolidinovalerophenone, Dimetamfetamine (dimethylamphetamine), Ephedrine\*\*\*, Epinephrine\*\*\*\* (adrenaline), Etamivan, Ethylphenidate, Etilamfetamine, Etilefrine, Famprofazone, Fenbutrazate, Fencamfamin, Heptaminol, Hydroxyamfetamine (parahydroxyamphetamine), Isometheptene, Levmetamfetamine, Meclofenoxate, Methylenedioxyamphetamine, Methylephedrine\*\*\*, Methylnaphthidate [(±)-methyl-2-(naphthalen-2-yl)-2-(piperidin-2-yl)acetate], Methylphenidate, Midodrine, Nikethamide, Norfenefrine, Octodrine (1,5-dimethylhexylamine), Octopamine, Oxilofrine (methylsynephrine), Pemoline, Pentetrazol, Phenethylamine i njegovi derivati, Phenmetrazine, Phenpromethamine, Propylhexedrine, Pseudoephedrine\*\*\*\*, Selegiline, Sibutramine, Solriamfetol, Strychnine, Tenamfetamine (methylenedioxyamphetamine), Tesofensine, Tuaminoheptane i druge supstance sa sličnom hemijskom strukturom ili sličnim biološkim efektom (efektima).

Osim:

- Clonidine, guanfacine;
- Derivata imidazola za dermatološku, nazalnu, oftalmološku ili otološku upotrebu (npr. brimonidine, clonazoline, fenoxazoline, indanazoline, naphazoline, oxymetazoline, tetryzoline, tramazoline, xylometazoline) i stimulansa uključenih u Monitoring program za 2025. godinu\*.

\* Bupropion, caffeine, nicotine, phenylephrine, phenylpropanolamine, pipradrol, i synephrine: ove supstance su uključene u Monitoring program za 2025. godinu, i ne smatraju se zabranjenim supstancama.

\*\* Cathine (d-norpseudoephedrine) i njegov l-isomer: zabranjen ako mu je koncentracija u urinu veća od 5 mikrograma po mililitru.

\*\*\* Ephedrine i methylephedrine zabranjeni su ako je njihova pojedinačna koncentracija u urinu veća od 10 mikrograma po mililitru.

\*\*\*\* Epinephrine (adrenaline): nije zabranjena lokalna primjena (npr. nazalna, oftalmološka ili istovremena primjena s lokalnim anestheticima)

\*\*\*\*\* Pseudoephedrine: zabranjen kada je njegova koncentracija u urinu veća od 150 mikrograma po mililitru.

## S7. NARKOTICI

### ZABRANJENI NA TAKMIČENJU

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Supstanca zloupotrebe u ovom dijelu: diamorphine (heroin)

Sljedeći narkotici, uključujući sve optičke izomere, npr. d- i l- gdje je primjenjivo, su zabranjeni: Buprenorphine, Dextromoramide, Diamorphine (heroin), Fentanyl i njegovi

---

derivati, Hydromorphone, Methadone, Morphine, Nicomorphine, Oxycodone, Oxymorphone, Pentazocine, Pethidine, Tramadol.

## **S8. KANABINOIDI ZABRANJENI NA TAKMIČENJU**

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Supstanca zloupotrebe u ovom dijelu: tetrahydrocannabinol (THC)

Svi prirodni i sintetički kanabinoidi su zabranjeni, npr.

- U kanabisu (hašiš, marihuana) i proizvodima od kanabisa
- Prirodni i sintetski tetrahydrocannabinoli (THCs)
- Sintetski kanabinoidi koji oponašaju efekte THC-a

Osim:

- Cannabidiol.

## **S9. GLUKOKORTIKOIDI ZABRANJENI NA TAKMIČENJU**

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Svi glukokortikoidi su zabranjeni kada se primjenjuju bilo kojim injekcijskim, oralnim (uključujući oromukozni (npr. bukalni, gingivalni, sublingvalni)) ili rektalnim putem.

Uključujući ali ne ograničavajući se na: Beclometasone, Betamethasone, Budesonide, Ciclesonide, Cortisone, Deflazacort, Dexamethasone, Flunisolide, Fluocortolone, Fluticasone, Hydrocortisone, Methylprednisolone, Mometasone, Prednisolone, Prednisone, Triamcinolone acetonide.

Ostali načini primjene (uključujući inhalacijski i lokalni: dentalno-intrakanalni, dermalni, intranazalni, oftalmološki, otološki i perianalni) nisu zabranjeni kada se koriste u dopuštenim dozama propisanim od proizvođača i u terapijskim indikacijama.

## **P1. BETA-BLOKATORI SUPSTANCE ZABRANJENE U POJEDINIM SPORTOVIMA**

Sve zabranjene supstance u ovoj klasi su specifične supstance.

Beta-blokatori zabranjeni su samo na takmičenju u sljedećim sportovima, a također i van takmičenja gdje je to označeno (\*):

- Streličarstvo (WA)\*
- Automobilizam (FIA)
- Bilijar (sve discipline) (WCBS)
- Pikado (WDF)
- Golf (IGF)
- Mini – golf (WMF)
- Streljaštvo (ISSF, IPC)\*
- Podvodni sportovi (CMAS)\* u svim poddisciplinama ronjenja na dah, podvodnog ribolova i streljaštva.

\* Također zabranjeni i van takmičenja

---

Uključujući, ali ne ograničavajući se na: Acebutolol, Alprenolol, Atenolol, Betaxolol, Bisoprolol, Bunolol, Carteolol, Carvedilol, Celiprolol, Esmolol, Labetalol, Metipranolol, Metoprolol, Nadolol, Nebivolol, Oxprenolol, Pindolol, Propranolol, Sotalol, Timolol.

### **VAŽNO**

Službeni tekst Liste zabranjenih sredstava na 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 2025. 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](mailto: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 <sup>2</sup> (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 <sup>1</sup> <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													

<sup>1</sup> navesti sve lijekove koje je majka uzimala za vrijeme trudnoće i datum zadnje menstruacije; <sup>2</sup> posebno važno za djecu

### III PODACI O LIJEKOVIMA POD SUMNJOM

Br.	LIJEKOVI POD SUMNJOM* (zaštićeno ime, INN, oblik, jačina, proizvođač, broj serije)	DNEVNA DOZA	NAČIN PRIMJENE	INDIKACIJA	POČETAK UZIMANJA LIJEKA			KRAJ UZIMANJA LIJEKA		
					dan	mjesec	godina	dan	mjesec	godina
1.										
2.										
3.										
NEŽELJENA REAKCIJA JE <b>PRESTALA</b> NAKON PRESTANKA UZIMANJA LIJEKA:					NEŽELJENA REAKCIJA SE <b>PONOVO JAVILA</b> NAKON PONOVNE PRIMJENE LIJEKA:					
<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> NEPOZNATO					<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> NEPOZNATO					

### IV PODACI O ISTOVREMENO PRIMJENJIVANIM LIJEKOVIMA

(uključujući samomedikaciju i biljne preparate)

Br.	DRUGI LIJEKOVI (zaštićeno ime, INN, oblik, jačina, proizvođač, broj serije)	DNEVNA DOZA	NAČIN PRIMJENE	INDIKACIJA	POČETAK UZIMANJA LIJEKA			KRAJ UZIMANJA LIJEKA		
					dan	mjesec	godina	dan	mjesec	godina
1.										
2.										
3.										

### V OSTALI VAŽNIJI ANAMNESTIČKI PODACI

(druge bolesti, alergije, pušenje, alkohol, i sl.)

Stepen uzročno - posljedične povezanosti između neželjene reakcije i primijenjenog lijeka (prema ocjeni izvještača)

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](mailto:ndl@almbih.gov.ba)

I PODACI O IZVJEŠTAČU

IME I PREZIME*	SPECIJALNOST	USTANOVA	ADRESA*	TEL, FAKS	E-MAIL	DATUM PRIJAVE

II PODACI O PACIJENTU

Inicijali*	Starost*	Pol*	Visina	Težina	Datum rođenja			Br. kartona
					dan	mjesec	godina	
		<input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> Ž						

III PODACI O VAKCINAMA

Br	Naziv vakcine**	Nosilac odobrenja	Serijski broj*	Datum isteka roka valjanosti	Način primjene	Mjesto primjene	Doza	Primljena doza**
1.								
2.								
3.								

  

Br	Rastvarač za vakcinu	Proizvođač	Serijski broj	Rok upotrebe	Vrijeme rastvaranja	Napomena
1.						

+ Označiti zvjezdicom vakcinu za koju se sumnja da je izazvala neželjenu reakciju;

\*\* Navesti koja je doza vakcine u slijedu vakcinisanja: prva, druga, treća

Datum vakcinacije*	Datum nastanka neželjene reakcije*	Vremenski interval od vakcinacije do nastanka neželjene reakcije (minute, sati, dani, sedmice)	Datum prestanka neželjene reakcije

IV OPIS NEŽELJENE REAKCIJE

<input type="checkbox"/> ozbiljna lokalna reakcija <input type="checkbox"/> konvulzije <input type="checkbox"/> absces <input type="checkbox"/> limfadenitis <input type="checkbox"/> sepsa <input type="checkbox"/> sindrom toksičnog šoka <input type="checkbox"/> anafilaksija <input type="checkbox"/> drugo (opisati) _____	a) > 3 dana a) febrilne a) sterilni a) > 1,5 cm <input type="checkbox"/> temperatura <input type="checkbox"/> encefalopatija <input type="checkbox"/> trombocitopenija	b) iznad najbližeg zgloba b) afebrilne b) bakterijski b) supurativni	Opis znakova i simptoma
---	--	---	-------------------------

V OSTALI VAŽNIJI ANAMNESTIČKI PODACI

Prethodne reakcije na druge imunobiološke preparate ili lijekove, reakcije preosjetljivosti, epidemiološki podaci i sl.
Oboljenja u trenutku vakcinacije:

VI ISHOD NEŽELJENE REAKCIJE I UZROČNO-POS LJEDIČNA POVEZANOST

ISHOD NEŽELJENE REAKCIJE:	OZNAČITE DA LI JE NEŽELJENA REAKCIJA DOVELA DO:	UZROČNO-POS LJEDIČNA POVEZANOST NUSPOJAVE I CJEPIVA:
<input type="checkbox"/> oporavak bez posljedica <input type="checkbox"/> oporavak s trajnim posljedicama <input type="checkbox"/> oporavak u toku <input type="checkbox"/> smrt <input type="checkbox"/> nepoznato	<input type="checkbox"/> smrti <input type="checkbox"/> hospitalizacije ili produžetka hospitalizacije <input type="checkbox"/> invalidnosti/nesposobnosti <input type="checkbox"/> životne ugroženosti <input type="checkbox"/> kongenitalne malformacije	<input type="checkbox"/> sigurna/vrlo vjerovatna <input type="checkbox"/> vjerovatna <input type="checkbox"/> moguća <input type="checkbox"/> nije vjerovatna

\* OBAVEZNI PODACI

## PRILOG 3

### PRIJAVA NEŽELJENE REAKCIJE NA LIJEK

(obrazac namjenjen NOSIOCIMA DOZVOLE)

#### Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine

Adresa: Veljka Mladenovića b.b. 78000 Banja Luka, Bosna i Hercegovina	Telefoni: 051 456 040 051 456 050 051 450 302
Elektronska pošta:	<a href="mailto:ndl@almbih.gov.ba">ndl@almbih.gov.ba</a>

#### I PODACI O NEŽELJENOJ REAKCIJI

1. Inicijali pacijenta	1a Država	2. Datum rođenja			2a Starost	3. Pol	4-6. Početak neželjene reakcije			8-12. OZNAČITE DA LI JE NEŽELJENA REAKCIJA DOVELA DO:
		Dan	Mjesec	Godina			Dan	Mjesec	Godina	
		.	.	.		<input type="checkbox"/> 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